

EN
Instruction for use:

Nebusal® 7%

Sterile 7% hypertonic sodium chloride solution.

For inhalation via a nebulizer only.

Indication for use:

Nebusal 7% sodium chloride solution helps to increase the mobilisation of secretion in the lower respiratory tract in patients with persistent mucus by its osmotic effects.

Warnings:

- If recommended by a physician a bronchodilator may be used before treatment. Patients with reduced lung capacity (e.g. lung infection, lung cancer, only one lung) must use a bronchodilator before treatment with Nebusal 7%.
- Nebusal should not be used for patients with haemoptysis.
- If the patient displays a tendency to develop dyspnoea or hypersensitivity, Nebusal 7% should then be used under medical supervision.
- Only use Nebusal 7% with a clean nebulizer. Consult the nebulizer manufacturer's instructions for the cleaning method.
- Do not mix with other medications.
- For expiry date see box and do not use after the expiration date.
- Not suitable for use in children under 6 years of age.

Temporary irritations (coughing, hoarseness) or reversible constriction of the bronchia may occur.

Abrupt cessation of Nebusal 7% may impair breathing and provoke wheezing. If using medication for respiratory condition, seek medical advice on how to use Nebusal 7% before starting.

Do not use if vial is pierced or damaged.

For single use only.

If undesirable side effects do occur, discontinue treatment and seek advice from your doctor or pharmacist.

Frequency of use: 4ml solution inhaled via a nebulizer not more than twice a day

Pack sizes: 60 x 4ml

Application temperature: Room temperature

Date of issue: June 2017

Local Distributor:

Accord Healthcare Ltd, North Harrow, HA1 4HF, UK. For further information or to report an adverse event relating to Nebusal please call +44 (0)1271 385257 or email medinfo@accord-healthcare.com

DE
Gebrauchsweisung:

Nebusal® 7%

Sterile 7%-ige hypertone Natriumchloridlösung.

Nur zur Inhalation mit einem Vernebler.

Anwendungsgebiete:

Nebusal 7% Natriumchloridlösung erhöht durch seine osmotische Wirkung bei Patienten mit anhaltendem Schleim die Mobilisierung von Sekreten in den unteren Atemwegen.

Warnhinweise:

- Auf Empfehlung eines Arztes kann ein Bronchodilator vor der Behandlung verwendet werden. Patienten mit eingeschränkter Lungenfunktion (z.B. bei einer Lungeninfektion, bei Lungenkrebs, bei nur einer vorhandenen Lunge) müssen vor der Behandlung mit Nebusal einen Bronchodilator verwenden.
- Nebusal darf von Patienten mit Hämoptyse (Bluthusten) nicht angewendet werden.
- Wenn der Patient zu Dyspnoe (Atemnot) oder Überempfindlichkeit neigt, sollte Nebusal 7% unter ärztlicher Aufsicht verwendet werden.
- Verwenden Sie Nebusal 7% nur mit einem sauberen Vernebler. Verwenden Sie die Reinigungsmethode, die der Hersteller des Verneblers in der Gebrauchsweisung angibt.
- Nicht mit anderen Medikamenten mischen.
- Bitte das Verfalldatum auf der Verpackung beachten und nicht nach dem Verfalldatum verwenden.
- Nicht für die Anwendung bei Kindern unter sechs Jahren geeignet.

Vorübergehende Irritationen (Husten, Heiserkeit) oder eine reversible Verengung der Bronchien können auftreten.

Das abrupte Absetzen von Nebusal 7% kann die Atmung beeinträchtigen und zu Atembeschwerden (Keuchen) führen.

Wenn Sie Medikamente gegen Atemwegserkrankungen einnehmen, halten Sie sich vor der ersten Einnahme ärztlichen Rat zur Verwendung von Nebusal 7% ein.

Nicht verwenden, wenn die Ampulle porös oder beschädigt ist.

Nur für den einmaligen Gebrauch.

Wenn unerwünschte Nebenwirkungen auftreten, unterbrechen Sie die Behandlung und konsultieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Häufigkeit der Anwendung: 4ml Lösung, inhaled mit einem Vernebler, nicht häufiger als zweimal täglich

Darreichungsform: 60 x 4ml

Anwendungstemperatur: Raumtemperatur

Stand der Information: Juni 2017

Vertrieb: Teva GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm

Vertrieb für Österreich: ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

Donau-City-Straße 11, Ares Tower, Top 13

1220 Wien

Vertrieb für die Schweiz: Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14,

CH 4051 Basel

FR

Instructions d'emploi:

Nebusal® 7%

Solution saline stérile de chlorure de sodium hypertonique à 7 %. Uniquement pour inhalation par nébuliseur.

Indications :

La solution de Nebusal 7% de chlorure de sodium à 7 %, par son effet osmotique, permet d'accroître la mobilisation des sécrétions au niveau des voies respiratoires inférieures chez les patients présentant des mucosités épaisses.

Précautions :

- Si recommandé par votre médecin, un broncodilatateur peut être utilisé avant le traitement. Les patients souffrant d'une capacité pulmonaire réduite (p.ex. infection pulmonaire, cancer pulmonaire, patient ayant qu'un seul poumon) doivent utiliser un broncodilatateur avant le traitement.
- Nebusal 7% ne sera pas utilisé par les patients souffrant de rejet de sang en cas de toux.
- Si le patient affiche une tendance à développer une dyspnée ou une hypersensibilité, Nebusal 7% doit être utilisé sous surveillance médicale.
- Utilisez Nebusal 7% uniquement avec un nébuliseur propre. Consultez les consignes de nettoyage fournis par le fabricant du nébuliseur.
- Ne pas mélangier avec d'autres produits.
- Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.
- Ce produit ne convient pas aux enfants de moins de 6 ans.

Des irritations passagères (toux, enrouement) ou une bronchoconstriction reversible peuvent apparaître.

Un broncho-dilatateur peut être utilisé avant le traitement.

L'arrêt brutal du traitement par Nebusal 7%, peut provoquer un gène respiratoire et un sifflement bronchique.

En cas d'utilisation de médicaments pour des maladies respiratoires, veuillez consulter votre médecin avant d'entamer l'utilisation de Nebusal 7%.

Ne pas utiliser si le flacon est percé ou endommagé.

Réservez à un usage unique, ne pas ré-utiliser.

En cas d'effet secondaire, arrêtez le traitement et consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'utilisation : 4 ml de solution inhalée à l'aide d'un nébuliseur, une à deux fois par jour au maximum.

Emballage: 60 flacons de 4 ml

Température d'application: A utiliser à température ambiante

Date de mise à jour : Juin 2017

Distributeur Belgique: Teva Pharma Belgium, Laarstraat 16, 2610 Wilrijk

Distributeur for Switzerland: Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, CH 4051

Basel

NL

Gebruiksaanwijzing:

Nebusal® 7%

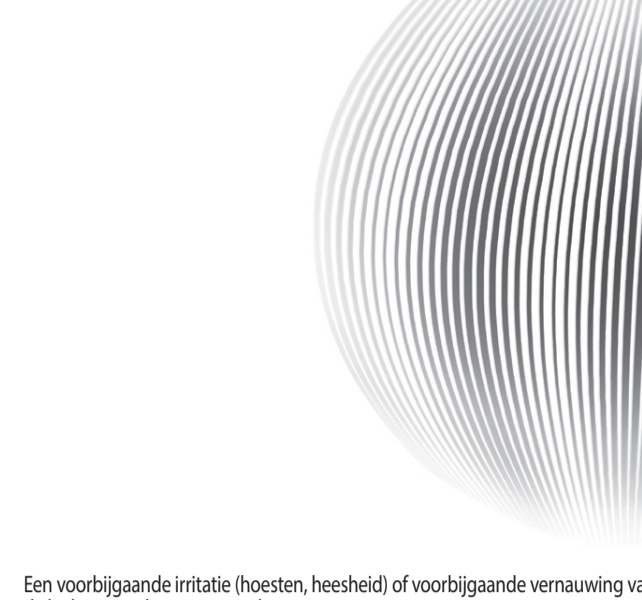
Steriele hypertone zoutoplossing van 7% natriumchloride. Uitsluitend voor inhalatie via een vernevelaar.

Toepassingsgebied:

Door zijn osmotische werking, helpt Nebusal natriumchloride oplossing (7%) bij het losmaken van slijm in de onderste luchtwegen bij patiënten met vastzittend slijm.

Waarschuwingen:

- Indien aangeraden door uw arts kan, vooraf aan de behandeling, een broncodilatator gebruikt worden. Patiënten met een verminderde longcapaciteit (bv longinfectie, longkanker, patiënt met slechts één long) dienen vooraf aan de behandeling, een broncodilatator te gebruiken.
- Nebusal mag niet gebruikt worden bij patiënten die bloed ophoeven.
- Als een patiënt de neiging vertoont tot het ontwikkelen van ademnood of overgevoeligheid, dient Nebusal 7% onder medisch toezicht gebruikt te worden.
- Gebruik Nebusal enkel met een schone vernevelaar. Raadpleeg de gebruiksaanwijzingen van de fabrikant voor het schoonmaken van de vernevelaar.
- Niet met andere geneesmiddelen mengen.
- Zie de vervaldatum op de verpakking. Niet gebruiken na de vervaldatum.
- Niet geschikt voor gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar.



Een voorbijgaande irritatie (hoesten, heesheid) of voorbijgaande vernauwing van de luchtwegen kunnen optreden.

Voor de behandeling kan een luchtwegverwijder worden gebruikt.

Het plots stoppen met Nebusal, kan de ademhaling hinderen en een piepende ademhaling veroorzaken.

Bij gebruik van geneesmiddelen voor de luchtwegen, gelieve uw arts te raadplegen alvorens Nebusal te gebruiken.

Niet gebruiken als het flesje doorboord of beschadigd is.

Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

Als er bijwerkingen optreden, stop dan met de behandeling en vraag uw arts of apotheker om advies.

Dosering: 4 ml oplossing geïnhaleerd via een vernevelaar, maximaal tweemaal per dag.

Verpakking: 6 flesjes van 4 ml.

Temperatuur bij gebruik: Kamertemperatuur

Datum van uitgifte: juni 2017

Plaatselijke distributeur.

Indien verdere informatie over het product is gewenst, neem dan s.v.p. contact met de lokale tegenwoordiger:

In België: Teva Pharma Belgium, Laarstraat 16, 2610 Wilrijk

In Nederland: Teva Nederland, Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland.

ES

Instrucciones de uso:

Nebusal® 7%

Solución estéril hipertónica de cloruro de sodio al 7%.

Sólo para inhalación por medio de un nebulizador.

Indicaciones de uso:

Debido a sus efectos osmóticos la solución de cloruro de sodio Nebusal 7% ayuda a aumentar la movilización de las secreciones en las vías respiratorias inferiores.

Advertencias:

- Si ha sido recomendado por un médico, puede utilizarse un broncodilatador antes del tratamiento. Los pacientes con capacidad pulmonar reducida (por ejemplo, infección pulmonar, cáncer de pulmón, un solo pulmón) deben utilizar un broncodilatador antes del tratamiento con Nebusal 7%.
- Nebusal no debe utilizarse en pacientes con hemoptisis.
- Si el paciente muestra una tendencia a desarrollar disnea o hipersensibilidad, se debe utilizar Nebusal 7% bajo supervisión médica.
- Utilice Nebusal 7% sólo con un nebulizador limpio. Para limpiar el nebulizador siga las instrucciones recomendadas por el fabricante.
- No mezclar con otros medicamentos.
- Para la fecha de caducidad, véase el recuadro y no usar después de la fecha de caducidad.
- No está indicado para uso en niños menores de 6 años.

Pueden aparecer irritaciones transitorias (tos, ronquera) o constricción reversible de los bronquios.

La suspensión repentina de Nebusal 7% puede perjudicar la respiración y provocar sibilancias.

Si está utilizando medicamentos para la enfermedad respiratoria, consulte a su médico antes de empezar a utilizar Nebusal 7%.

No utilizar si el vial está perforado o dañado.

Para un solo uso.

Si aparecen efectos secundarios no deseados, suspenda el tratamiento y consulte a su médico o farmacéutico.

Frecuencia de uso: solución de 4 ml inhalada por medio de nebulizador no más de dos veces al día.

Tamaño de los envases: 60 x 4 ml

Temperatura de aplicación: temperatura ambiente

Fecha de expedición: Junio 2017

Distribuidor en España: Teva Pharma S.L.U. Anabel Segura, 11. Edificio Albatros B,

1ª planta. 28.108 – Alcobendas. Madrid.

PT

Instruções de utilização:

Nebusal® 7%

Solução de cloreto de sódio hipertónica a 7% estéril

APENAS PARA INALAÇÃO

Indicação de utilização:

A solução de cloreto de sódio Nebusal 7% ajuda a aumentar a mobilização das secreções no trato respiratório inferior em doentes com muco persistente, através dos seus efeitos osmóticos.

Advertências:

- Se recomendado por um médico, pode ser utilizado um broncodilatador antes do tratamento. Doentes com capacidade pulmonar reduzida (por exemplo, infecção pulmonar, cancro de pulmão, apenas um pulmão) devem utilizar um broncodilatador antes do tratamento com Nebusal.
- Nebusal 7% não deve ser utilizado em doentes com hemoptise.
- Se o doente apresentar uma tendência para desenvolver dispneia ou hipersensibilidade, o Nebusal 7% deverá ser utilizado com supervisão médica.
- Utilize Nebusal 7% apenas com um nebulizador limpo. Consulte as instruções do fabricante do nebulizador relativas ao método de limpeza.
- Não misture com outras medicações.
- Consulte o prazo de validade na caixa e não utilize após essa data.
- Não é adequado para utilização em crianças com idade inferior a 6 anos.

Em casos raros, podem ocorrer irritações temporárias (tosse, rouquidão) ou

constricção reversível dos bronquios.

A interrupção abrupta de Nebusal 7% pode comprometer a respiração e causar sibilos.

Se estiver a utilizar medicação para um problema respiratório, antes de começar aconselhe-se com um médico sobre como utilizar Nebusal 7%.

Não utilize se o frasco estiver perfurado ou danificado.

Exclusivamente para utilização única.

L'interruzione improvvisa di Nebusal 7% può compromettere la respirazione e provocare un respiro sibilante.
Se si utilizza il medicinale per una condizione respiratoria, richiedere un parere medico su come usare Nebusal 7% prima di iniziare.
Non usare se il flaconcino è forato o danneggiato.
Esclusivamente monouso.
Se si verificano effetti indesiderati, interrompere il trattamento e richiedere un parere al proprio medico o farmacista.

Frequenza d'uso: Soluzione da 4 ml inalata tramite un nebulizzatore non più di due volte al giorno
Dimensione della confezione: 60 x 4 ml
Temperatura di applicazione: Temperatura ambiente
Data di emissione: Giugno 2017

Distributore locale:
Per ulteriori informazioni o per segnalare un evento avverso correlato a Nebusal 7%, contattare Teva Italia S.r.l., Piazzale Luigi Cadorna, 4 - 20123 Milano
Distributor for Switzerland: Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, CH 4051 Basel

NO Bruksanvisning:

Nebusal® 7%

Steril 7% hypertontisk natriumkloridopplösning.

Kun til inhalering med nebulisator.

Indikasjoner for bruk:

Nebusal 7% natriumkloridopplösning har osmotiske effekter som hjelper til å øke mobiliseringen av sekret i de nedre luftveiene hos pasienter med vedvarende slimdannelse.

Advarsler:

- Hvis det er anbefalt av en lege kan en bronkodilator brukes før behandling. Pasienter med nedsatt lungekapasitet (f.eks. lungeinfeksjoner, lungekræft, har kun én lunge), må bruke en bronkodilator før behandling med Nebusal.
- Nebusal 7% skal ikke brukes hos pasienter med hemoptyse.
- Hvis pasienten viser tendenser til å utvikle dyspné eller overfølsomhet, bør Nebusal 7% kun brukes under medisinsk tilsyn.
- Nebusal 7% skal kun brukes med en ren nebulisator. Les produsentens instruksjoner for rengjøring av nebulisatoren.
- Må ikke blandes med andre legemidler.
- Se esken for informasjon om utløpsdato. Må ikke brukes etter utløpsdatoen.
- Ikke egnet til bruk hos barn under 6 år.

Forbipående irritasjoner (hosting, heshet) eller reversible sammentrekninger av bronkiene kan oppstå.
Brå avslutning av bruken av Nebusal 7% kan hemme pustning og fremkalte hvesende pust.

Hvis du bruker andre legemidler som påvirker åndedrettet, må du rádføre deg med lege om hvordan Nebusal 7% skal brukes, før behandlingen påbegynnes.

Må ikke brukes hvis hetteliggelsen er punktert eller skadet.

Kun til engangsbruk.

Hvis bivirkninger oppstår, må behandlingen avsluttes og rád innhentes fra lege eller apotek.

Dosering: 4ml opplosning inhaleres via en nebulisator, opptil to ganger per dag.

Pakningsstørrelse: 60 x 4ml

Temperatur ved bruk: Romtemperatur

Utgivelsesdato: Juni 2017

Lokal distributør: Teva Norway AS, HagaLøkkveien 13, 1383 Asker, Norge

SV Bruksanvisning:

Nebusal® 7%

Steril 7% hypertontisk natriumkloridlösning.

Endast för inhalation via en nebulisator.

AUSEDAN ANVÄNDNING:

Nebusal 7% natriumkloridlösning har osmotiska effekter som hjälper till att öka mobiliseringen av sekret från de nedre luftvägarna hos patienter med ihållande slämbildning.

Varningar:

- Om det rekommenderats av en läkare, kan ett bronkvigdande läkemedel användas före behandling. Patienter med reducerad lungkapacitet (t.ex. pga. av lunginfektion, lungcancer eller som bara har en lunga) måste använda ett bronkvigdande läkemedel innan behandling med Nebusal.
- Nebusal 7% ska inte användas av patienter med hemoptysis (blodupphöstringar).
- Om patienten visar tendenser att utveckla dyspné eller överkänslighet, bör Nebusal 7 % användas under medicinsk övervakning.
- Nebusal 7 % ska endast användas med en ren nebulisator. Se anvisningarna från nebulisatortillverkaren angående lämplig rengöringsmetod.
- Blanda inte med andra läkemedel.
- Se utgångsdatum på kartongen och använd inte efter utgångsdatumet.
- Ej lämpligt för användning till barn under 6 år.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plötsligt kan det försämra andningen och framkalla väsande andning.

Om något annat läkemedel som påverkar andningen används, rádfråga läkare om hur Nebusal 7 % ska användas innan behandlingen påbörjas.

Använd inte om injektionsflaskan är punkterad eller skadad.

Endast för engangsbruk.

Tillfälliga irritationer (hosta, heshet) eller reversibel sammandragning av bronkerna kan förekomma.

Om behandling med Nebusal 7 % upphör plöts