

## KULLANMA TALİMATI

**KAF 7.5 mg / 5 ml şurup**

**Ağız yoluyla alınır.**

- **Etkin madde:** Her 5 mL şurupta 7,5 mg butamirat sitrat (1,5 mg/ml) içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Sitrik asit monohidrat, sodyum sitrat dihidrat, sorbitol %70 non-kristalin, gliserin, propilen glikol, sodyum sakarin, sodyum siklamat, sodyum benzoat, çilek aroması, tutti frutti aroması, deiyonize su.

**Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.**

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

### **Bu Kullanma Talimatında:**

1. **KAF nedir ve ne için kullanılır?**
2. **KAF'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **KAF nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **KAF'ın saklanması**

**Başlıkları yer almaktadır.**

#### **1. KAF nedir ve ne için kullanılır?**

- KAF etkin madde olarak butamirat sitrat içeren, şurup formunda bir ilaçtır.
- KAF, “öksürük baskılayıcı ilaçlar” olarak adlandırılan bir ilaç grubuna dahildir.
- KAF, çocuk emniyetli HDPE kapaklı, amber renkli ölçü çizgili 100 ml'lik cam şişelerde 5 ml'lik dereceli ölçekle birlikte kullanıma sunulmaktadır.
- KAF çeşitli nedenlerden kaynaklanan öksürüğün şikayetlere yönelik (semptomatik) tedavisinde kullanılır.

#### **2. KAF'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler?**

##### **KAF'ı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ**

Eğer sizin/çocuğunuzun butamirat veya KAF'ın bileşiminde bulunan yardımcı maddelerden herhangi birine karşı (yardımcı maddeler listesine bakınız) alerjiniz/alerjisi varsa

Eğer çocuğunuz 3 yaşın altında ise KAF'ı kullanmayınız.

## **KAF'ı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

Eğer siz/çocuğunuz aynı zamanda başka balgam söktürücü ilaçlar alıyorsanız, dikkatli olmalısınız. KAF'ın bu tür ilaçlarla aynı anda kullanılmaması önerilir.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

Öksürük 7 günden daha uzun süre devam ederse doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

## **KAF'ın yiyecek ve içecek ile kullanılması**

Yiyecek ve içeceklerle etkileşimi bildirilmemiştir.

## **Hamilelik**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Hamile iseniz, ilk üç ay KAF kullanmamanız önerilmektedir. Daha sonraki dönemde, ancak doktorunuz kesin gereklilik olduğuna karar verirse KAF kullanabilirsiniz.

*Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

## **Emzirme**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Bebeđinizi emziriyorsanız, KAF almadan önce doktorunuza danışınız.

## **Araç ve makine kullanımı**

KAF uykulu hissetmenize neden olabilir. Bu nedenle araç ve makine kullanırken veya dikkat gerektiren diğer işleri yaparken dikkatli olunuz.

## **KAF'ın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler**

KAF sorbitol içermektedir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı dayanıksızlığınız olduğü söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

KAF, 5 ml'lik dozunda 10 g'dan daha az gliserin içerir. Gliserin'e karşı herhangi bir etki beklenmez.

Bu tıbbi ürün her 5 ml'sinde 1.00 mg sodyum sitrat dihidrat 0.20 mg sodyum sakarin, 0.30 mg sodyum siklamat ve 1.00 mg sodyum benzoat ihtiva eder. Bu durum, kontrollü sodyum diyetinde olan hastalar için göz önünde bulundurulmalıdır.

İçeriğinde propilen glikol bulunmaktadır ancak dozu nedeniyle herhangi bir uyarı gerekmemektedir.

## **Diđer ilaçlar ile birlikte kullanımı**

Eğer balgam söktürücü özelliği olan başka ilaçlar kullanıyorsanız doktorunuzu mutlaka bilgilendiriniz.

*Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandıysanız lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.*

### **3. KAF nasıl kullanılır?**

#### **Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:**

Doktor tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde kendiniz/çocuğunuz için belirtilen dozlarda kullanınız:

6 yaşın altındaki çocuklarda kullanımı önerilmez.

6 – 12 yaşındaki çocuklarda	: Günde 3 defa 2 kaşık (10 ml)
12 yaş üzeri ergenlerde (adolesanlarda)	: Günde 3 defa 3 kaşık (15 ml)
Yetişkinlerde	: Günde 4 defa 3 kaşık (15 ml)

Doktorunuz farklı bir tavsiyede bulunmadıkça, KAF'ı 1 haftadan daha uzun süre kullanmayınız.

#### **Uygulama yolu ve metodu:**

KAF ağız yoluyla kullanılır.

İlacınızın dozunu ayarlamak için ölçeği kullanınız. Ölçeği her kullanımda yıkayıp kurulumayınız.

#### **Değişik yaş grupları:**

##### **Çocuklarda kullanımı:**

KAF'ın 6 yaş altındaki çocuklarda kullanımı önerilmez.

##### **Yaşlılarda kullanımı:**

KAF'ın yaşlılarda kullanımı araştırılmamıştır.

#### **Özel kullanım durumları:**

##### **Böbrek/Karaciğer yetmezliği:**

KAF, böbrek ve karaciğer yetmezliği olan hastalarda araştırılmamıştır.

*Eğer KAF'ın etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.*

#### **Kullanmanız gerekenden daha fazla KAF kullandıysanız**

*KAF'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.*

#### **KAF'ı kullanmayı unutursanız**

*Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

Aşırı dozda KAF alınması halinde şu belirtiler görülebilir: Uyku hali, bulantı, kusma, ishal, sersemlik ve tansiyon düşmesi. Bu etkiler doz azaltılınca veya tedavi kesilince ortadan kalkabilir. Eğer ilaç kesildiğinde bu etkiler devam ediyorsa doktorunuz veya eczacınıza danışınız.

#### **KAF ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler**

Bulunmamaktadır.

#### 4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi KAF'ın içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

**Aşağıdakilerden biri olursa, KAF'ı kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:**

- Ciltte döküntü

Bu çok ciddi bir yan etkidir. Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin KAF'a karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Bu çok ciddi yan etki oldukça seyrek görülür.

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz doktorunuza söyleyiniz:**

- Uyku hali
- Bulantı
- İshal

Bunlar KAF'ın hafif yan etkileridir.

*Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.*

#### Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri [www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr) sitesinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

#### 5. KAF'ın saklanması

*KAF'ı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.*

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

**Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.**

*Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra KAF'ı kullanmayınız.*

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz KAF'ı kullanmayınız.

***Ruhsat sahibi:***

Abdi İbrahim İlaç San. ve Tic. A.Ş.  
Reşitpaşa Mah. Eski Büyükdere Cad. No: 4  
34467 Maslak – Sarıyer / İstanbul  
Tel: 0212 366 84 00  
Faks: 0212 286 10 37

***Üretim Yeri:***

Abdi İbrahim İlaç San. ve Tic. A.Ş.  
Sanayi Mah. Tunç Cad. No: 3  
Esenyurt / İstanbul  
Tel: (0212) 622 66 00  
Faks: (0212) 623 19 52

*Bu kullanma talimatı ..... tarihinde onaylanmıştır.*