

Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

Mucopront 50 mg/g szirup karbocisztein

Mielőtt elkezdi alkalmazni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.

- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 3 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Mucopront szirup és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Mucopront szirup alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Mucopront szirupot?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Mucopront szirupot tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. Milyen típusú gyógyszer a Mucopront szirup és milyen betegségek esetén alkalmazható?

Köptető hatású gyógyszer.

Nagy mennyiségű nyák termelődésével, elégtelen ürülésével járó légúti megbetegedésekben a nyák termelés szabályozására és kiürülésének, felkötésének elősegítésére szolgál.

Keresse fel kezelőorvosát, ha tünetei 5 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak

2. Tudnivalók a Mucopront szirup alkalmazása előtt

Ne alkalmazza a Mucopront szirupot

- ha allergiás a karbociszteinre vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére,
- ha aktív gyomor- és nyombélfekélye van,
- terhesség, szoptatás ideje alatt,
- 2 év alatti életkorban,
- fruktóz intolerancia esetén (a készítmény szorbitot tartalmaz).

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Mucopront szirup alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével

- ha kórelőzményben asztma és/vagy fekélybetegség előfordult, mert ilyen esetben a Mucoprontot csak egyedi orvosi javaslatra és ellenőrzés mellett szedhetik.

Gyermekek

2 éves kor alatt a gyógyszer alkalmazása ellenjavallt

Egyéb gyógyszerek és a Mucopront szirup

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről

Köhögéscsillapítókkal együtt nem szabad szedni, mivel a köhögési reflex gátlása következtében a légutakban veszélyes mértékű nyák felhalmozódás alakulhat ki.

Egyéb gyógyszerekkel egyidejűleg alkalmazni csak az orvos tudtával szabad, mivel az együttes alkalmazás során módosulhat a gyógyszerek hatása.

A Mucopront szirup egyidejű bevétele bizonyos étellel és itallal

Bő folyadékfogyasztás ajánlott, ezáltal a gyógyszernek a légutakban lévő nyák felköhögését elősegítő hatása erősödik.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével

A készítmény szedése terhesség és szoptatás esetén ellenjavallt.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

A készítménynek fenti képességeket befolyásoló hatása nem ismert

A Mucopront szirup szorbitot tartalmaz.

4 ml (5 g) szirup 2,1 g szorbitot tartalmaz (ami megfelel 2,1 g szénhidrátnek, illetve 0,18 diabetikus egységnek).

3. Hogyan kell szedni a Mucopront szirupot?

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa, gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény ajánlott adagja felnőtteknek és 12 éven felüli gyermekeknek:

3-szor 12 ml (3x750 mg karbocisztein) szirup naponta.

Gyermekeknek:

2-5 éves korig: naponta 4-szer 1-2 ml (4 x 62,5 -125 mg karbocisztein).

5 éves kor felett: naponta 3-szor 4 ml (3x250 mg karbocisztein).

A „gyermekbiztos” üveget lezáró csavaros kupak tetején egy adagoló pohár található. Az adagoló pohár levételét követően az üveget a csavaros kupak erőteljes lenyomásával és egyidejű elfordításával kell kinyitni.

Az adagoló poháron 4, 8, 12 ml-es beosztással vonaljelzések találhatók, a 4 ml és 12 ml dózisok kimérésére.

A dobozban 1, 2, 3, 4 ml-es beosztással adagolókanál is található az 1 ml és 2 ml dózisok kimérésére.

A szirup bevitelét követően folyadékot kell inni (pl. egy pohár vizet).

A kezelés időtartama ne haladja meg a 10 napot.

A keletkezett váladékot fel kell köhögni és kiköpni, így a váladék tüdőben való felgyülemlése elkerülhető.

Ha az előírtnál több Mucopront szirupot alkalmazott

Túladagolás esetén értesítse kezelőorvosát, az orvosi ügyeletet, vagy keresse fel a legközelebbi kórház sürgősségi osztályát! *Tünetek:* nagy mennyiségű váladékképződés alakulhat ki, illetve a mellékhatások megjelenése valószínűbb.

Ha elfelejtette bevenni a Mucopront szirupot

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására.

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így a Mucopront szirup is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ritka mellékhatások (karbociszteint tartalmazó gyógyszert szedő 1000 betegből kevesebb, mint 1-nél jelentkeznek):

- gyomorégés, hányinger, hányás, hasmenés;
- túlérzékeny betegekben szájnyálkahártya gyulladás, nátha,
- fejfájás
- bőrkiütések és allergiás reakciók.

Nem ismert gyakorisággal előforduló mellékhatások:

- átmeneti pajzsmirigy alulműködés pajzsmirigy betegségben,
- főként 2 évesnél fiatalabb gyermekek esetén fokozott légúti nyákképződés, légúti fertőzés során kialakuló légzési elégtelenség, a köhögés fokozódása vagy megnyúlása, hörgőgörcs.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti a [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül.

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell a Mucopront szirupot tárolni?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

Felbontás után 4 hétig szabad felhasználni.

A címkén feltüntetett lejárati idő (Felhasználható:) után ne alkalmazza a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz a Mucopront szirup?

- A készítmény hatóanyaga: 50 mg karbocisztein (56 mg karbocisztein-nátrium formájában) 1 g szirupban. 250 mg karbocisztein van 5 g (=4 ml) szirupban.
- Egyéb összetevők: karamell aroma, metil-parahidroxibenzoát, sárgabarack-brandy aroma, szacharin-nátrium, 70 %-os szorbit oldat, tisztított víz.

Milyen a Mucopront szirup készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

Sárgás színű, enyhén viszkózus szirup karamell illattal és ízzel.

Csomagolás

90 ml vagy 200 ml szirup szintelen PP 4, 8, 12 ml beosztású adagoló pohárral és szintelen PP 1, 2, 3, 4 ml beosztású adagoló kanállal ellátott, fehér, gyermekbiztonsági zárású PP csavaros kupakkal lezárt barna üvegben.

Egy üveg, egy jelöléssel ellátott PP adagoló pohár és egy jelöléssel ellátott PP adagolókanál dobozban.

A forgalombahozatali engedély jogosultja

Bausch Health Ireland Limited
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24PPT3
Írország

Gyártó

Hungaro-Gal Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
7400 Kaposvár
Jutai u. hrsz. 5755/9
Magyarország

A készítményhez kapcsolódó további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

Bausch Health Magyarország Kft.
1134 Budapest, Váci út 33.
Magyarország
Tel: 06-1-345-5900

OGYI-T-1381/01 (90 ml)
OGYI-T-1381/02 (200 ml)

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2019. szeptember