

Prospect: Informații pentru consumator /pacient

MUCOCISTIN 375 mg capsule

Carbocisteină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luati întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Mucocistin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Mucocistin
3. Cum să luați Mucocistin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Mucocistin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Mucocistin și pentru ce se utilizează

Mucocistin capsule conține în calitate de substanță activă carbocisteină, care este un agent mucolitic al secreției bronșice. El fluidifică mucusul și favorizează eliminarea secrețiilor prin tuse.

Acest medicament este utilizat în tratamentul afecțiunilor respiratorii asociate cu dificultăți ale expectorației, în special în caz de bronșită acută și acutizări ale afecțiunilor cronice ale bronhiilor și plămânilor.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Mucocistin

Nu luați Mucocistin

- dacă sunteți alergic la carbocisteină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).
- dacă aveți ulcer peptic activ.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Mucocistin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- sunteți în vârstă;
- ați avut un ulcer în stomac sau intestin;
- luați alte medicamente cunoscute care cauzează sângerare în stomac;
- aveți tuse productivă cu expectorație purulentă sau febră.

Utilizarea acestui medicament trebuie întotdeauna să fie însoțită de efortul voluntar de a tuși, pentru a permite expectorația. În timpul tratamentului cu acest medicament nu trebuie să se utilizeze medicamente antitusive (destinate să calmeze tusea) sau medicamente care inhibă secrețiile bronșice.

Mucocistin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Nu utilizați medicamente antitusive (destinate pentru a calma tusa) sau medicamente care inhibă secrețiile bronșice în timpul tratamentului cu carbocisteină.

Mucocistin împreună cu alimente, băuturi și alcool

Alimentele și băuturile nu influențează asupra eficienței Mucocistinului.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Acest medicament poate fi utilizat în timpul sarcinii numai la recomandarea medicului dumneavoastră. Recomandarea carbocisteinei în timpul sarcinii se va face numai dacă este absolut necesar, după evaluarea raportului beneficiu matern/risc potențial fetal.

Alăptarea

Alăptarea este posibilă în timpul tratamentului cu carbocisteină.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Mucocistin 375 mg capsule nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Mucocistin

Mucocistin 375 mg capsule conține lactoză monohidrat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a utiliza acest medicament.

3. Cum să luați Mucocistin

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Adulți (inclusiv vârstnici)

Doza inițială zilnică constituie 2 capsule de trei ori pe zi.

Dacă simptomele dumneavoastră se îmbunătățesc doza dumneavoastră poate fi redusă până la o capsulă de 4 ori pe zi.

Copii

Mucocistin 375 mg capsule nu se recomandă la copii.

Pentru copii se recomandă de administrat produse medicamentoase cu conținut de carbocisteină sub formă de sirop: Mucocistin 250 mg/5 ml sirop (la copii între 5-12 ani) sau Mucocistin kids 100 mg/5 ml sirop (la copii de la 2 ani). Doza zilnică recomandată constituie 20 mg/kg corp divizată în câteva prize.

Mod de administrare:

Se administrează pe cale orală.

Capsulele se vor înghiți cu o cantitate suficientă de lichid.

Dacă luați mai mult Mucocistin decât trebuie

Dacă ați luat prea multe capsule Mucocistin este probabil să prezentați deranj gastric (tulburări gastrointestinale). În acest caz adresați-vă imediat medicului sau mergeți la departamentul de primire urgențe al celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să luați Mucocistin

Dacă uitați să luați medicamentul sau ați luat o doză mai mică decât cea recomandată aceasta trebuie administrată cât mai curînd posibil sau luați următoarea doză la ora obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Mucocistin

Este important să continuați să luați Mucocistin atît timp cît v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 pacienți):

- reacții anafilactice;
- erupții medicamentoase cutanate fixe;
- erupții cutanate alergice;
- cazuri unice de dermatite buloase precum sindromul Stevens-Johnson și eritemul multiform.

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile):

- vomă;
- hemoragie gastrointestinală.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Mucocistin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe blister după „Exp:”.

Nu aruncați nici un medicament pe cale apeii sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Mucocistin

Substanța activă este carbocisteină. O capsulă conține 375 mg carbocisteină.

Celelalte componente sunt:

- conținutul capsulei: lactoză monohidrat, stearat de magneziu, aerosil.
- învelișul capsulei: dioxid de titan (E 171), oxid galben de fier (E 172), gelatină.

Cum arată Mucocistin și conținutul ambalajului

Capsule operculate de formă cilindrică, cu capete emisferice, cu suprafața netedă, lucioasă.

Mărimea capsulei - Nr. 0.

Culoarea capsulei: corp și capac de culoare crem.

Aspectul conținutului capsulei: pulbere cristalină de culoare albă, fără miros.

Ambalajul

Câte 10 capsule în blister din folie PVC sudată cu folia de aluminiu.

Câte 3 blistere împreună cu prospectul pentru pacient în cutie individuală de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

ÎCS EUROFARMACO SA
MD-6826, șos. Chișinău-Hîncești, 10
s. Sociteni, r-nul Ialoveni,
Republica Moldova
tel./fax: (+373) 26 87 60 63

Fabricantul

ÎCS EUROFARMACO SA,
MD-6826, șos. Chișinău-Hîncești, 10
s. Sociteni, r-nul Ialoveni,
Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în August 2019

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>