

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Mucoratio 200 mg poretabletit

asetyylikysteiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 5 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Mucoratio on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Mucoratio -poretabletteja
3. Miten Mucoratio -lääkettä käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Mucoratio säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Mucoratio on ja mihin sitä käytetään

Mucoratio -poretablettien vaikuttavana aineena on asetyylikysteiini, joka kykenee irrottamaan hengitysteissä olevaa sitkeää limaa.

Tämä lääke on tarkoitettu irrottamaan sitkeää limaa akuuteissa vilustumissairauksiin liittyvissä keuhkoputki- ja keuhkosairauksissa, joihin liittyy limaneritystä ja heikentynyttä liman kulkeutumista pois hengitysteistä. Lääke sopii aikuisten ja yli 12-vuotiaiden lasten hoitoon.

Käänny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi 5 päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Mucoratio -poretabletteja

Älä käytä Mucoratio -lääkettä

- jos olet allerginen asetyylikysteiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Suuren vaikuttavan aineen määränsä vuoksi Mucoratio -lääkettä ei saa antaa alle 12-vuotiaille lapsille. Alle 12-vuotiaille vain lääkärin määräyksellä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Mucoratio -poretabletteja, sillä:

- ajallisesti asetyylikysteiinin käytön kanssa samaan aikaan on hyvin harvoissa tapauksissa raportoitu vaikeita ihoreaktioita, kuten Stevens-Johnsonin oireyhtymää ja toksista epidermaalista nekrolyysiä. Näin ollen asetyylikysteiinin käyttö on lopetettava ja lääkärin puoleen on käännyttävä heti, jos tämän lääkkeen käytön aikana ilmenee uusia iho- tai limakalvomutoksia.

- Varovaisuuteen on syytä, jos sairastat astmaa tai jos sinulla on tai on ollut maha- tai pohjukaissuolihaava, etenkin jos samaan aikaan käytät muita mahan ja suoliston limakalvoja tunnetusti ärsyttäviä lääkkeitä.
- varovaisuutta on noudatettava histamiini-intoleranssin yhteydessä. Mucoratio -lääkkeen pitkäaikaista käyttöä on vältettävä, sillä tämä lääke vaikuttaa histamiinin aineenvaihduntaan ja voi siten johtaa intoleranssioireisiin (esim. päänsärky, vuotava nenä, kutina).
- Mucoratio -valmisteen käyttö voi, etenkin hoidon alussa, irrottaa keuhkoputkilimaa ja siten lisätä sen määrää. Jos et kykene yskimään tätä limaa pois, on lääkärin ryhdyttävä tiettyihin toimenpiteisiin auttaakseen sinua.

Muut lääkevalmisteet ja Mucoratio

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä koskee myös lääkkeitä, joita voi ostaa ilman lääkärin määräystä.

Muista mainita lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle etenkin, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- yskänärsytystä lievittävät lääkkeet, sillä näiden samanaikainen käyttö voi yskänrefleksin vaimenemisen myötä johtaa vaarallisen suuren eritemäärän kertymiseen
- lääkehiili, jota käytetään myrkytysten hoitoon
- bakteeritulehduslääkkeet (antibiootit), kuten tetrasykliinit, aminoglykosidit ja penisilliinit. Turvallisuussyistä näiden lääkkeiden ja Mucoratio -valmisteen oton välissä on oltava ainakin kahden tunnin tauko.
- rintakipukohtausten (*angina pectoris*; aiheuttaa puristavaa tunnetta rintakehän, kaulan ja käsivarsien alueella) hoitoon käytettävät lääkkeet (kuten glyseryyliitrinitraatti, eli ”nitro”)

Muutokset laboratoriotutkimusten tuloksissa

Asetyylikysteiini voi vaikuttaa salisylaatteja koskevien analyysien tuloksiin.

Asetyylikysteiini voi vaikuttaa ketoaineiden määrittelyyn virtsasta.

Mucoratio -valmisteen liuottamista muihin lääkevalmisteisiin ei suositella.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Asiamukaiset tiedot asetyylikysteiinin käytöstä raskaana oleville naisille puuttuvat, joten Mucoratio -lääkettä ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei lääkäri katso hoidon olevan ehdottoman tarpeellinen.

Imetys

Ei tiedetä, erittykö asetyylikysteiini ihmisen rintamaitoon.

Näin ollen sinun ei pidä käyttää Mucoratio -lääkettä imetyksen yhteydessä, ellei lääkäri katso hoidon olevan ehdottoman tarpeen.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Minkäänlaisia viitteitä asetyylikysteiinin haitallisista vaikutuksista ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn ei ole havaittu.

Mucoratio sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää 190 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per poretabletti. Tämä vastaa 9,76 % suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille. Tämä on huomioitava erityisesti potilailla, joita on ohjeistettu noudattamaan vähäsuolaista ruokavaliota.

Mucoratio sisältää aspartaamia

Tämä lääkevalmiste sisältää 20 mg aspartaamia per poretabletti.

Aspartaami on fenyylialaniinin lähde ja voi olla haitallinen henkilöille, joilla on fenyyliketonuria (PKU), eli harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa fenyylialaniinia kertyy elimistöön, koska elimistö ei kykene poistamaan sitä riittävästi.

Mucoratio sisältää sakkaroosia ja glukoosia (maltodekstriinin ainesosa)

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Mucoratio -lääkettä käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä apteekista, jos olet epävarma.

Noudata alla olevia annostusohjeita, ellei lääkäri ole määrännyt jotain muuta. Seuraa aina annettuja käyttöohjeita, jotta Mucoratio toimisi oikealla tavalla.

<i>Ikä</i>	<i>Kokonaisvuorokausiannos</i>
12–13-vuotiaat lapset	1 poretabletti kahdesti päivässä
Aikuiset ja vähintään 14-vuotiaat nuoret	1 poretabletti 2–3 kertaa päivässä

Alle 12-vuotiaille vain lääkärin määräyksellä.

Antotapa ja hoidon kesto

Liuota poretabletti lasilliseen vettä ja juo koko lasillinen.

Ei suosituksia sen osalta, tuleeko lääke ottaa tyhjään mahaan vaiko ruokailun yhteydessä.

Käänny lääkärin puoleen, jos tilasi huononee tai et tunne oloasi paremmaksi 5 päivän jälkeen.

Jos otat enemmän Mucoratio -poretabletteja kuin sinun pitäisi

Yliannos voi aiheuttaa maha- ja suolisto-oireita (esim. mahakipua, pahoinvointia, oksentelua, ripulia). Vakavia, myrkytykseen viittaavia häiritseviä vaikutusoireita ei toistaiseksi ole havaittu edes hyvin suurten, tablettien muodossa otettujen asetyylikysteiniiniyliannosten yhteydessä. Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota kuitenkin aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Mucoratio -annoksen

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi poretabletin. Jatka Mucoratio -lääkkeen käyttöä seuraavasta annoksesta normaali-ohjeiden mukaisesti.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset häiritsevät vaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa häiritseviä vaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Lopeta Mucoratio -valmisteen käyttö ja hakeudu heti lääkäriin, jos koet jonkin seuraavista, hyvin harvinaisista häiritsevästä vaikutuksesta (esiintyvät enintään 1 lääkkeen käyttäjällä 10 000:sta):

- vaikeat ihoreaktiot, kuten Stevens-Johnsonin oireyhtymä ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi, jotka ilmaantuvat ajallisesti samaan aikaan asetyylikysteiniinin käytön kanssa. Näiden ihoreaktioiden oireita voivat olla ihottuma, hengitys- ja nielemisongelmat, sekä huulten, kasvojen, nielun tai kielen turpoaminen.

Seuraavia häiritseviä vaikutuksia voi esiintyä:

Melko harvinaiset (esiintyvät enintään 1 lääkkeen käyttäjällä 100:sta):

- yliherkkyysoireet
- päänsärky

- korvien soiminen (tinnitus)
- sydämentykytyks
- oksentelu, ripuli, suun limakalvojen tulehdus, vatsakivut, pahoinvointi
- allergiset reaktiot: nokkosihottuma, kutina, ihottuma ja limakalvojen turvotus
- kuume
- alhainen verenpaine

Harvinaiset (esiintyvät enintään 1 lääkkeen käyttäjällä 1 000:sta):

- hengästyneisyys, bronkospasmit (keuhkoputkien kouristukset) – pääosin astmaa sairastavilla henkilöillä, joiden keuhkoputket reagoivat hyvin herkästi
- närästys

Hyvin harvinaiset (esiintyvät enintään 1 lääkkeen käyttäjällä 10 000:sta):

- eriaisteiset yliherkkyysoireet aina sokkiin saakka
- verenvuodot

Yleisyys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- nesteen kertyminen kasvoihin

Käänny lääkärin puoleen ja lopeta Mucoratio -lääkkeen käyttö, jos sinulle ilmaantuu uusia, vakavia iho- tai limakalvomuutoksia. Et saa jatkaa Mucoration käyttöä.

Useissa tutkimuksissa on todettu verihiutaleiden aggregaation vähenemistä (tiettyjen verisolujen tarttuminen toisiinsa, veren hyytyminen) asetyylikytsteiinin käytön yhteydessä. Tämän vaikutuksen kliinistä merkitystä ei toistaiseksi tunneta.

Hätätoimet:

Keskeytä Mucoratio -lääkkeen käyttö heti yliherkkyyteen viittaavien ensimerkkien yhteydessä (ks. edellä). Hakeudu lääkärin hoitoon.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Mucoration säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä putkilossa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytysolosuhteet

Säilytä alle 25 °C.

Pidä muovipakkaus tiiviisti suljettuna. Herkkä kosteudelle.

Lääke on käytettävä 12 kuukauden kuluessa sisäpakkauksen (putkilon) ensimmäisestä avaamisesta.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Mucoratio sisältää

- Vaikuttava aine on asetyylikysteiniini.
Yksi poretabletti sisältää 200 mg asetyylikysteiniiniä.
- Muut aineet ovat:
Sitruunahappo, natriumvetykarbonaatti, aspartaami (E 951), sitruuna-aromi [sisältää maltodekstriiniä, sakkaroosia, arabikumia (E 414), glyseryylitriasetaatia (E 1518), alfa-tokoferolia (E 307)], adipiinihappo, povidoni K-25.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen tai hieman kellertävä, pyöreä ja kaksitasoinen, sitruunalta tuoksuva poretabletti, jonka toisella puolella on jakouurre.

Poretabletit on pakattu polypropyleenistä valmistettuihin putkiloihin, joissa on valkoinen, kuivatusainetta (60 % molekyyliisuodatin; 40 % silikageeli) sisältävä, polyetyleenistä valmistettu suljin.

Mucoratio -valmistetta on saatavana 10 ja 20 poretablettia sisältävinä pakkauksina. Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Alankomaat

Valmistaja:

Merckle GmbH,
Graf-Arco Str. 3
89079 Ulm
Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Teva Finland Oy
PL 67
02631 Espoo
Puh: 020 180 5900

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 18.8.2020

Bipacksedel: Information till patienten

Mucoratio 200 mg Brustabletter

acetylcystein

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Mucoratio är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Mucoratio
3. Hur du använder Mucoratio
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Mucoratio ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Mucoratio är och vad det används för

Den aktiva substansen i Mucoratio heter acetylcystein, vilket är ett ämne som förmår lösa upp segt slem i luftvägarna.

Detta läkemedel är avsett för att lösgöra segt slem i samband med förkylningar som orsakat akuta besvär i lufttrör och lungor, vilka är förknippade med en ökad slemutsöndring och en försämrad transport av slem bort ur luftvägarna. Medicinen lämpar sig för behandling av vuxna och barn över 12 år.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Mucoratio

Använd inte Mucoratio

- om du är allergisk mot acetylcystein eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

På grund av den höga halten av aktiv substans, får Mucoratio inte användas för behandling av barn under 12 år. För barn under 12 år endast med läkarordination.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Mucoratio eftersom:

- svåra hudreaktioner, såsom Stevens-Johnsons syndrom och toxisk epidermal nekrolys, rent tidsmässigt sett i mycket sällsynta fall har rapporterats under pågående behandlingar med acetylcystein.
Sluta ta acetylcystein och vänd dig omedelbart till läkare om du observerar nya hud- eller slemhinneförändringar under den tid då du använder detta läkemedel.

- Försiktighet ska iakttas om du lider av astma eller har / tidigare har haft sår i mage eller tolvfingertarm; särskilt om du samtidigt tar andra läkemedel som kan irritera slemhinnorna i mage och tarm.
- försiktighet bör iakttas i samband med histaminintolerans. Långtidsbehandling med Mucoratio ska undvikas, då detta läkemedel inverkar på histaminets ämnesomsättningsreaktioner och på så vis kan leda till intoleranssymtom (som huvudvärk, rinnsnuva, klåda).
- ett bruk av Mucoratio, särskilt i början av behandlingen, kan lösa upp och på så vis öka mängden slem i luftrören. Om du inte förmår hosta upp detta slem, kan en läkare behöva vidta vissa åtgärder för att hjälpa dig.

Andra läkemedel och Mucoratio

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller även läkemedel som kan köpas utan recept.

Det är särskilt viktigt att du talar om för läkaren eller apotekspersonalen om du använder något av följande läkemedel:

- hostmediciner mot rethosta, eftersom ett samtidigt bruk p.g.a. den dämpade hostreflexen kan leda till en farligt stor ansamling av slem i luftvägarna
- medicinskt kol, som används vid förgiftningar
- mediciner mot bakteriella infektioner (antibiotika), såsom tetracykliner, aminoglykosider och penicilliner. Av säkerhetsskäl bör man ha en paus på minst 2 timmar mellan intaget av dessa läkemedel och Mucoratio.
- läkemedel för behandling av kärlkramp (*angina pectoris*; orsakar en åtstramande känsla över bröstkorgen, kring halsen och i området kring överarmarna), som t.ex. glyceryltrinitrat (s.k. nitro).

Förändringar i resultaten av vissa laboratorieprov

Acetylcystein kan inverka på resultaten av salicylatanalyser.

Acetylcystein kan också inverka på analysen av ketoner i urinen.

Ett upplösande av Mucoratio i andra läkemedel rekommenderas inte.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Det finns inga adekvata data från användningen av acetylcystein hos gravida kvinnor. Mucoratio ska därför inte användas i samband med graviditet, om inte en läkare anser denna behandling vara absolut nödvändig.

Amning

Det är okänt om acetylcystein utsöndras i bröstmjölk.

Du ska därför inte använda Mucoratio om du ammar, såvida inte en läkare anser att denna behandling är absolut nödvändig.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga tecken på negativa effekter av acetylcystein på körförmågan eller förmågan att använda maskiner har konstaterats.

Mucoratio innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller 190 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per brustablett. Detta motsvarar 9,76 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna, vilket bör observeras speciellt av personer som ordinerats en saltfattig (natriumfattig) kost.

Mucoratio innehåller aspartam

Detta läkemedel innehåller 20 mg aspartam per brustablett.

Aspartam är en fenylalaninkälla, och det kan vara skadligt om du har fenylketonuri (PKU), d.v.s. en sällsynt, ärftlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenylalanin i kroppen.

Mucoratio innehåller sackaros och glukos (ingrediens av maltodextrin)

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du använder Mucoratio

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Följ nedanstående doseringsanvisningar om inte en läkare ordinerat något annat. Det är också viktigt att följa givna instruktioner för att Mucoratio ska fungera på rätt sätt.

<i>Ålder</i>	<i>Total dygnsdos</i>
Barn i åldern 12–13 år	1 brustablett 2 gånger dagligen
Vuxna och ungdomar som är minst 14 år	1 brustablett 2–3 gånger dagligen

För barn under 12 år endast med läkarordination.

Administreringssätt och behandlingstid

Lös upp brustabletten i ett glas vatten och drick hela blandningen.

Inga särskilda rekommendationer gällande intag i samband med mat eller mellan måltiderna.

Vänd dig till läkare om ditt tillstånd försämras eller om du inte känner dig bättre inom 5 dagar.

Om du använt för stor mängd av Mucoratio

En överdos kan orsaka mag- och tarmbesvär (som magont, illamående, kräkningar, diarré). Allvarliga symtom som kunde tyda på förgiftning har hittills inte konstaterats ens i samband med mycket stora överdoser av acetylcystein i form av tablett. Om du fått i dig en alltför stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedel av misstag, ska du ändå alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Mucoratio

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd brustablett. Fortsätt ta Mucoratio enligt normala instruktioner fr.o.m. nästa doseringstillfälle.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sluta ta Mucoratio och uppsök omedelbart läkare om du upplever någon av följande, mycket sällsynta biverkningar (förekommer hos högst 1 användare av 10 000):

- svåra hudreaktioner, såsom Stevens-Johnsons syndrom och toxisk epidermal nekrolys, vilka tidsmässigt uppkommit i samband med ett bruk av acetylcystein. Symtom på dessa hudreaktioner kan vara t.ex. hudutslag, andnings- och sväljsvårigheter, svullnad i läppar, ansikte, svalg eller tunga.

Följande biverkningar kan förekomma:

Mindre vanliga (förekommer hos högst 1 användare av 100):

- överkänslighetsreaktioner
- huvudvärk

- öronsus (tinnitus)
- hjärtklappning
- kräkningar, diarré, inflammation i munslemhinnan, magont, illamående
- allergiska reaktioner, nässelutslag, klåda, hudutslag och svullna slemhinnor
- feber
- lågt blodtryck

Sällsynta (förekommer hos högst 1 användare av 1 000):

- andfåddhet, bronkospasmer (kramper i luftrören) – huvudsakligen hos personer med astma vars luftrör är mycket reaktiva
- halsbränna

Mycket sällsynta (förekommer hos högst 1 användare av 10 000):

- överkänslighetsreaktioner av olika grad (ända upp till chock)
- blödningar

Biverkningar utan någon känd frekvens (förekomst kan inte beräknas från tillgängliga data):

- ansamling av vätska i ansiktet

Vänd dig till läkare och sluta ta Mucoratio om några nya, allvarliga hud- eller slemhinneförändringar uppträder. Du får inte fortsätta ta Mucoratio i dessa fall.

En minskad aggregation av blodplättar (klumpbildning mellan vissa blodceller, blodets levring) har i flera studier konstaterats i samband med bruk av acetylcystein. Den eventuella kliniska betydelsen av denna inverkan är hittills okänd.

Motåtgärder:

Avbryt omedelbart behandlingen med Mucoratio om några symtom på överkänslighet uppkommer (se ovan). Uppsök läkarvård.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi
 Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
 Biverkningsregistret
 PB 55
 00034 FIMEA

5. Hur Mucoratio ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på tuben och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

Tillslut plastförpackningen väl . Fuktkänsligt.

Läkemedlet ska användas inom 12 månader efter att innerförpackningen (tuben) öppnades för första gången.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är acetylcystein.
En brustablett innehåller 200 mg acetylcystein.
- Övriga innehållsämnen är:
Citronsyra, natriumvätekarbonat, aspartam (E 951), citronarom [innehåller maltodextrin, sackaros, gummi arabicum (E 414), glyceryltriacetat (E 1518), alfa-tokoferol (E 307)], adipinsyra, povidon K-25.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit eller lätt gulskiftande, rund, citrondoftande brustablett i två faser, försedd med brytskåra på den ena sidan.

Brustabletterna är förpackade i tuber av polypropylen, med vita lock av polyetylen, som även innehåller torkmedel (60 % molekylfilter, 40 % kiselgel).

Mucoratio finns att få i förpackningar på 10 och 20 brustabletter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nederländerna

Tillverkare:

Merckle GmbH,
Graf-Arco Str. 3
89079 Ulm
Tyskland

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Teva Finland Oy
PB 67
02631 Esbo
Tel: 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast den 18.8.2020