

MUCOLITIC®

carbocisteína

Leia com atenção, antes de usar o produto.

Forma farmacêutica, apresentação e via de administração

Granulado adulto. Embalagens com 15 envelopes. Uso oral.

USO ADULTO

Outras formas farmacêuticas e apresentações

Xarope adulto. Frascos com 100 ml.

Xarope pediátrico. Frascos com 100 ml.

Solução oral - Gotas. Frascos com 20 ml.

Composição

Cada envelope (4 g) do granulado contém:
Carbocisteína 250 mg
Excipientes q.s.p. 4 g (1 envelope)
Excipientes: manitol, citrato de sódio, povidona, álcool etílico, aspartame, benzoato de sódio, dióxido de silício, sabor artificial de laranja (corante amarelo crepúsculo e aroma de laranja).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Como este medicamento funciona?

Mucolitic® ajuda a diminuir a produção das secreções respiratórias, assim como deixa as secreções menos espessas, facilitando sua eliminação pelo organismo, quando há um excesso destas secreções por doenças respiratórias.

Mucolitic® começa a fazer efeito cerca de 1 a 2 horas após a sua administração.

Por que este medicamento foi indicado?

Mucolitic® ajuda no tratamento de problemas respiratórios, quando há um excesso de secreções que podem piorar o estado do paciente.

Quando não devo usar este medicamento?

Contra-indicações

O produto não deve ser utilizado por pacientes com úlceras no estômago ou no duodeno ou com alergia aos componentes da formulação.

Advertências

O tratamento com Mucolitic® não substitui o tratamento específico das doenças respiratórias, como a bronquite, a asma ou as infecções dos pulmões. Assim, antes de começar o tratamento

com Mucolitic®, o médico deve ser consultado para diagnosticar o tipo de doença, e indicar o tratamento ou medicamento específico para cada doença.

Mucolitic® Granulado não contém açúcar.

Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina.

Precauções

Pacientes idosos

Não existem restrições ou precauções especiais com relação ao uso do produto por pacientes idosos.

Gravidez e lactação

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Interações medicamentosas

Ingestão juntamente com outras substâncias

Durante o tratamento com Mucolitic®, você não deve fazer uso de medicamentos que inibem a tosse como os antitussígenos, bem como não deve fazer uso de medicamentos atropínicos (como por exemplo, atropina).

Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para sua saúde.

Como devo usar este medicamento?

Aspecto físico

Mucolitic® Granulado possui cor alaranjada.

Características organolépticas

Mucolitic® Granulado possui sabor e odor de laranja.

Leia com atenção o item “Modo de usar” para a utilização correta do produto.

Modo de usar

Granulado adulto: 1 a 2 envelopes do granulado, 3 vezes ao dia.

O conteúdo do envelope deve ser dissolvido em meio copo de água, antes da ingestão oral.

Siga corretamente o modo de usar; não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.



Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

O prazo de validade está impresso na embalagem do produto.

Quais os males que este medicamento pode causar?

Às vezes, este medicamento pode causar algumas reações desagradáveis como: dor no estômago, enjôo, diarreia, sangramento no estômago ou intestinos, alergia na pele, tontura, insônia, dor de cabeça, palpitação e leve diminuição da taxa de açúcar no sangue.

Informe ao seu médico o aparecimento destas ou de quaisquer outras reações desagradáveis.

O que fazer se alguém usar uma grande quantidade deste medicamento de uma só vez?

Nestes casos, os sintomas mais comuns que podem aparecer são dor de estômago, enjôo, vômito e diarreia. O médico deve ser imediatamente comunicado e, provavelmente, deverá ser feita uma lavagem gástrica, devendo o paciente ser mantido sob cuidadosa observação médica.

Onde e como devo guardar este medicamento?

Conserve o produto na embalagem original e à temperatura ambiente (15°C a 30°C) e protegido da umidade.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

MS - 1.0639.0202

Farmacêutico Responsável:

Wagner Moi - CRF-SP nº 14.828

Nº do lote, data da fabricação e data da validade: vide cartucho.

Nycomed Pharma Ltda.

Rodovia SP 340 S/N, Km 133,5

Jaguariúna - SP

CNPJ 60.397.775/0008-40

Indústria Brasileira

EM CASO DE DÚVIDAS LIGUE GRATUITAMENTE

SAC: 0800-7710345

www.nycomed.com.br

MUGR_0799_0707_C

Cód. Laetus: 19

Cód.: 1030736

150x210 mm