

BIPACKSEDEL

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Mucoangin måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till din farmaceut om du behöver mera information eller råd.
- Du måste uppsöka läkare om symptomen försämras eller inte förbättras inom 3 dagar.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad är Mucoangin och vad används det för
2. Innan du använder Mucoangin
3. Hur du använder Mucoangin
4. Eventuella biverkningar
5. Förvaring av Mucoangin
6. Övriga upplysningar

Mucoangin 20 mg sugtablett

Ambroxolhydroklorid

- Det aktiva innehållsämnet är ambroxolhydroklorid 20 mg per sugtablett
- Övriga innehållsämnen är pepparmintarom (gummi arabicum, kinesisk pepparmyntolja, maltodextrin, laktosmonohydrat), sorbitol, sackarinnatrium, Macrogol 6000, talk.

Innehavare av försäljningstillstånd

Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim, Tyskland.

Information lämnas av

Boehringer Ingelheim AB, Consumer Health Care, Box 47 608, 117 94 Stockholm.

Tel: 08 - 721 21 00

E-post: info@receptfritt.nu

1. VAD ÄR MUCOANGIN OCH VAD ANVÄNDS DET FÖR

Mucoangin är en sugtablett som innehåller ambroxolhydroklorid och som har en smärtstillande verkan vid milda till måttliga besvär av akut halsont.

2. INNAN DU ANVÄNDER MUCOANGIN

Använd inte Mucoangin:

- om du är överkänslig (allergisk) mot ambroxolhydroklorid eller något av övriga innehållsämnen i Mucoangin.
- om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin

Var särskilt försiktig med Mucoangin

- om du har något av följande sällsynta och ärftliga tillstånd: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.
- En sugtablett innehåller mindre än 1 mg laktos. Denna mängd medför vanligtvis inte problem för laktosintoleranta personer.
- Barn under 12 år ska inte använda Mucoangin.

Graviditet

Mucoangin rekommenderas inte under graviditeten, speciellt inte under de första tre månaderna. Djurstudier och erfarenhet från kvinnor som använt läkemedlet efter 28:e graviditetsveckan tyder inte på några skadliga effekter.

Amning

Läkemedlet utsöndras i bröstmjolk, men även om barnet troligen inte påverkas vid normala doser, rekommenderas inte Mucoangin under amning.

Körförmåga och användning av maskiner:

Inga effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner är kända.

Användning av andra läkemedel:

Det finns inget som tyder på påverkan av eller på andra läkemedel som används samtidigt som Mucoangin.

3. HUR DU ANVÄNDER MUCOANGIN

Rekommenderad dos för vuxna och barn över 12 år är 1 sugtablett upp till 6 gånger per dag. Rådfråga din farmaceut om du är osäker.

Mucoangin ska inte användas i mer än tre dagar i följd. Vid ihållande symtom eller hög feber ska du kontakta en läkare. Mucoangin ska inte användas av barn under 12 år.

Om du använder mera Mucoangin än vad du borde:

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen, tel. 112.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Mucoangin ha biverkningar.

Mindre vanliga (fler än en person av 1 000, men färre än en person av 100): domning av tungan, förändrad smakupplevelse, halsbränna, matsmältningsbesvär, kräkningar, illamående, muntorrhet. Som för alla sorbitol innehållande produkter kan diarré eller ett ökat antal avföringstillfällen förekomma.

Sällsynta (fler än en person av 10 000, men färre än en person av 1 000): lättare allergiska reaktioner, framförallt hudutslag.

Mycket sällsynta (färre än en person av 10 000): kraftiga allergiska reaktioner.

Om du observerar en eller flera biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel tala om det för din läkare eller farmaceut.

5. FÖRVARING AV MUCOANGIN

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

Denna bipacksedel godkändes senast den 2004-11-26