

Mucosolvan® 30 mg/5 ml syrop.

5 ml syropu zawiera 30 mg ambroksolu chlorowodoru (*Ambroxoli hydrochloridum*).
Substancje pomocnicze: sorbitol i inne.

Wskazania do stosowania: Ostre i przewlekłe choroby płuc i oskrzeli przebiegające z zaburzeniem wydzielania śluzu oraz utrudnieniem jego transportu.

Dawkowanie i sposób podawania:

Dorośli i dzieci powyżej 12 lat: 10 ml syropu 2 razy dziennie. Dawka zalecana w przypadku ostrych stanów zapalnych dróg oddechowych oraz w początkowym okresie leczenia stanów przewlekłych, w pierwszych 14 dniach leczenia.

Dzieci w wieku 6 – 12 lat: 5 ml syropu 2 – 3 razy dziennie.

Dzieci w wieku 2 – 6 lat: 2,5 ml syropu 3 razy dziennie.

Dzieci w wieku 1 - 2 lata: 2,5 ml syropu 2 razy dziennie.

5 ml = 1 łyżeczka do herbaty. Dawkowanie można zredukować o połowę po 14 dniach leczenia. Syrop należy przyjmować w trakcie posiłków.

Przeciwwskazania: Nadwrażliwość na substancję czynną – ambroksol lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Dziedziczne, rzadko występujące stany nietolerancji substancji pomocniczych.

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności: Syrop Mucosolvan, w największej rekomendowanej dawce dobowej (20 ml), zawiera 5 g sorbitolu. Pacjenci z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy nie powinni stosować tego produktu. Po zastosowaniu substancji mukolitycznych np. ambroksolu opisywano bardzo rzadkie przypadki występowania ciężkich zmian skórnych, takich jak zespół Stevens-Johnsona oraz zespół Lyella. Większość przypadków można było wyjaśnić nasileniem choroby podstawowej lub równoczesnym stosowaniem innych leków. W przypadku wystąpienia nowych zmian w obrębie skóry lub błon śluzowych konieczne jest natychmiastowe zasięgnięcie porady lekarza i zapobiegawczo zaprzestanie stosowania ambroksolu.

Działania niepożądane: Ambroksol jest na ogół dobrze tolerowany. Częstość występowania działań niepożądanych została podana zgodnie z następującą klasyfikacją MedDRA: bardzo często > 1/10; często > 1/100, < 1/10; niezbyt często > 1/1 000, < 1/100; rzadko > 1/10 000, < 1/1 000; nieznana* nie zanotowano zwiększonego ryzyka w stosunku do placebo; nieznana** w badaniu klinicznym z udziałem ponad 2000 pacjentów nie zanotowano przypadków: reakcji anafilaktycznej, pokrzywki oraz obrzęku naczynioruchowego. Zaburzenia żołądka i jelit: Często: biegunka; Niezbyt często: nudności, wymioty, zaburzenia żołądkowo-jelitowe; Rzadko: zgaga; Nieznana*: niestrawność. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: Niezbyt często: reakcje nadwrażliwości; Nieznana*: wysypka; Nieznana**: pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy. Zaburzenia układu immunologicznego: Nieznana**: reakcja anafilaktyczna (łącznie ze wstrząsem anafilaktycznym).

Podmiot odpowiedzialny: Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim/Rhein, Niemcy. **Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:** R/1022, wydane przez MZ. **Data zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu:** 16.12.2008. **Kategoria dostępności:** Wydawane bez przepisu lekarza – OTC.

Więcej informacji znajdziesz na: www.mucosolvan.pl