

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Mucomyst 200 mg poretabletti asetyylidiksteiini

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

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut 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.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Mucomyst on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Mucomystiä
3. Miten Mucomystiä käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Mucomystin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Mucomyst on ja mihin sitä käytetään

Mucomyst irrottaa sitkeää limaa, eli kuuluu nk. mukolyytteihin. Mucomystiä käytetään hengityselinten sairauksien yhteydessä irrottamaan sitkeälimaisia ysköksiä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Mucomystiä

Älä käytä Mucomystiä

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

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Mucomystiä, jos sinulla on astma tai jos sinulla on ollut hengitysteiden kouristuksia (bronkospasmi).

Muut lääkevalmisteet ja Mucomyst

Kerro lääkärillesi tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Raskaus ja imetys

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

Ajaminen ja koneiden käyttö

Mucomyst ei vaikuta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Mucomyst sisältää natriumia, laktoosia ja sorbitolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 99,26 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per poretabletti. Tämä vastaa 5 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle.

Tämä lääke sisältää laktoosia. Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää sorbitolia. Sorbitoli on fruktoosin lähde. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla (tai lapsellasi) on jokin sokeri-intoleranssi tai jos sinulla on diagnosoitu perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi (HFI), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa elimistö ei pysty hajottamaan fruktoosia, kerro asiasta lääkärillesi ennen tämän lääkevalmisteen käyttöä (sinulle tai lapsellesi).

3. Miten Mucomystiä käytetään

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

Suosittelun annos aikuisille ja yli 12-vuotiaille lapsille on 1 poretabletti liuotettuna ½ lasilliseen vettä 2-3 kertaa päivässä. Alle 12-vuotiaille lääkärin ohjeen mukaan.

Jos otat enemmän Mucomystiä kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. On syytä kertoa lääkärille, jos alla olevia oireita esiintyy ja jos ne jatkuvat.

Yleiset (yli 1 potilaalla 100:sta): pahoinvointi, ripuli.

Melko harvinaiset (alle 1 potilaalla 100:sta): vatsakipu, keuhkoputkien supistuksesta johtuva hengenahdistus.

Harvinaiset (alle 1 potilaalla 1000:sta): allerginen turvotus (angioödeema), ihottuma, kutina, nokkosrokko.

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. Mucomystin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä hyvin suljetussa muoviputkessa.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Mucomyst sisältää

- Vaikuttava aine on asetyylikysteini.
- Muut aineet ovat natriumvetykarbonaatti, natriumkarbonaatti, laktoosi, mannitoli, natriumsitraattidihydraatti, natriumsyklamaatti, sakkariininatrium, sitruunahappo ja sitruunaesanssi (sorbitoli, mannitoli, glukonolaktoni, dekstriini, kolloidinen piiidioksidi, sitruunaöljy).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Valkoinen, pyöreä, litteä sitruunanmakuinen tabletti, jonka halkaisija on 18 mm. Pakkauksessa on 25 poretablettia.

Myyntiluvan haltija

Meda Oy
Vaisalantie 4
02130 Espoo
puh. 020-720 9550
infofi@viatris.com

Valmistaja

HERMES PHARMA GmbH,
Hans-Urmiller-Ring 52,
82515 Wolfratshausen,
Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 1.7.2021.

Bipacksedel: Information till användaren

Mucomyst 200 mg Brustablett acetylcystein

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

Ta 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.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Mucomyst är och vad det används för

Mucomyst löser segt slem det vill säga hör till så kallade mukolytika. Mucomyst användes vid långdragna luftrörsbesvär med segt slem.

2. Vad du behöver veta innan du använder Mucomyst

Använd inte Mucomyst

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Mucomyst om du har astma eller har haft kramper i luftrören (bronkialspasm).

Andra läkemedel och Mucomyst

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Graviditet och amning

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.

Körförmåga och användning av maskiner

Mucomyst påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Mucomyst innehåller natrium, laktos och sorbitol

Detta läkemedel innehåller 99,26 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per Brustablett. Detta motsvarar 5 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

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

Detta läkemedel innehåller sorbitol. Sorbitol är en källa till fruktos. Om du (eller ditt barn) inte tål vissa sockerarter, eller om du (eller ditt barn) har diagnostiserats med hereditär fruktosintolerans, en sällsynt, ärftlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du använder detta läkemedel.

3. Hur du använder Mucomyst

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.

Rekommenderad dos för vuxna och barn över 12 år är 1 brustablett löst i ½ glas vatten 2-3 gånger i dygnet. Under 12 år enligt läkares anvisning.

Om du har använt för stor mängd av Mucomyst

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem. Läkaren bör meddelas om följande biverkningar uppstår och om de fortgår.

Vanliga (hos fler än 1 av 100 patienter): illamående, diarré.

Mindre vanliga (hos färre än 1 av 100 patienter): buksmärter, andtäppa beroende av sammandragning av luftrör.

Sällsynta (hos färre än 1 av 1000 patienter): allergisk svullnad (angioödem), hudutslag, klåda, nässelfeber.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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.

www-sidan: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Mucomyst ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i väl stängt plaströr.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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.
- Övriga innehållsämnen är natriumvätekarbonat, natriumkarbonat, laktos, mannitol, natriumcitratdihydrat, natriumcyklammat, sackarinnatrium, citronsyra och citronessens (sorbitol, mannitol, glukonolakton, dextrin, kolloidal kiseldioxid, citronolja).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, rund, platt, citronsmakande tablett, diameter 18 mm.

Förpackningen innehåller 25 brustabletter.

Innehavare av godkännande för försäljning

Meda Oy
Vaisalavägen 4
02130 Esbo
tel. 020-720 9550
infofi@viatris.com

Tillverkare

HERMES PHARMA GmbH,
Hans-Urmiller-Ring 52,
82515 Wolfratshausen,
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 1.7.2021.