

FLUIMUCIL® 100 granulátum 1g

 Zambon



Köptető hatású készítmény, amely a légutakban levő nyák elfolyósításával megkönnyíti a légutak tisztulását.

100 mg acetilcisztein hatóanyagot tartalmaz az 1 grammos granulátum – tasakonként.

Hosszabb ideig kizárólag orvosi utasításra, az orvos által előírt adagban és ideig alkalmazható – kiegészítő kezelésként.

Újszülötteknek (10 napos kor alatt) nem adható!

14 éves kor feletti gyermekek és felnőttek kezelésére a Fluimucil 200 granulátum 1 g alkalmas.

A készítmény hatóanyaga (acetilcisztein) iránti túlérzékenység esetén alkalmazása ellenjavallt.

Fenilketonuriában (aminosav-anyagcsere zavarában) szenvedő betegek a készítményt aszpartam tartalma miatt nem szedhetik.

A tasak tartalmából az előírt mennyiséget egy üres pohárba kell szórni, és fél pohár vizet ráöntve, elkeverve kell feloldani. Étkezés előtt kell meginni. Az elkészített oldat – a feloldott hatóanyag (acetilcisztein) gyors bomlása miatt – *azonnal* felhasználandó!

A gyógyszeres oldatot melegíteni tilos!

Tejben - kicsapódás veszélye miatt - nem szabad feloldani!

Ha az orvos másképp nem rendelkezik, szokásos adagja:

Akut (rövid ideig tartó) megbetegedésekben a szokásos adag:

Gyermekeknek:

10 napos kortól-2 éves korig:

naponta 2-szer 1/2 tasak (2-szer 50 mg acetilcisztein) tartalma, 2-6 éves kor között:

naponta 2-3-szor 1 tasak (2-3-szor 100 mg acetilcisztein) tartalma, 6-14 éves kor között:

naponta 3-szor 1 tasak (3-szor 100 mg acetilcisztein) tartalma.

Alkalmazása során ritkán előfordulhat gyomortáji panasz, hányinger, hányás. Érzékeny egyénekben allergiás reakciók, mint pl. bőrkivetés, viszketés vagy a légutak fokozott ingerlékenysége léphet fel. Ezekről, valamint egyéb szokatlan tünetekről kezelőorvosát értesíteni kell.

Asztmában és gyomorfekélyben szenvedő betegek csak orvosi ellenőrzés mellett használhatják.

Más gyógyszerekkel egyidejűleg alkalmazni csak az orvos tudtával

szabad, mivel az együttes alkalmazás során módosulhat a gyógyszerek hatása.

Ha az orvos antibiotikum kezelést is előír (pl. penicillin származékok, cefalosporinok, aminoglikozidok, makrolidok, tetraciklinek, amfotericin B), a kétféle gyógyszert nem szabad egyidőben bevenni, mivel így egymás hatását csökkenthetik. Legalább 2 óra időköz legyen az antibiotikum és a Fluimucil granulátum bevétele között.

Cukorbetegeknek figyelembe kell venni a készítmény szorbit tartalmát.

1 tasak 1 grammos Fluimucil 100 granulátum 762,7 mg szorbitot tartalmaz.

A készítmény nyákoldó hatása már órákon belül jelentkezik, ez gyakran a köhögés fokozódásában nyilvánul meg, mivel a hatás lényege a letapadt sűrű nyák mozgósítása.

A tüdőben a gázeloszlás változik, a légzés nehezebbé válhat. Ilyenkor a következő adaggal várni kell a váladék kiköhögéséig és az eredeti állapot visszaállításáig. Javulás a második-harmadik napon várható, amikor a frissen keletkezett légúti váladék már hígabb, s kevésbé viszkózus.

A keletkezett váladékot fel kell köhögni és kiköpni, így a váladék tüdőben való felgyülemzése elkerülhető.

Az enyhe kénhidrogén illat, amely a tasak kinyitásakor észlelhető, gyorsan eltűnik, a gyógyszer hatékonyságát nem befolyásolja, ugyanúgy, mint az oldat esetleges rózsaszínű elszíneződése sem.

Eltartása: szobahőmérsékleten.

A gyógyszert csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A gyógyszert gyermekek elől gondosan el kell zárni!

OGYI-T-5351/01 (20x)

OGYI-T-5351/02 (30x)

Betegtájékoztató OGYI-eng. száma: 11.343a/40/96.