

Mucosolvan Retard

tvrdé tobolky s prodlouženým uvolňováním

Složení

Léčivá látka: Ambroxoli hydrochloridum 75 mg v 1 tobolce s prodlouženým uvolňováním

Pomocné látky: Krosповidon, karnaubský vosk, stearylalkohol, magnesium-stearát, žlutý oxid železitý, červený oxid železitý, oxid titaničitý, erythrosin, indigokarmín, želatina

Indikační skupina

Expektorancia, mukolytika

Charakteristika

Ambroxol, léčivá látka přípravku MUCOSOLVAN Retard, zvyšuje v dýchacích cestách sekreci hlenu, tvorbu plicního surfaktantu (látka pokrývající stěny plicních sklípků) a stimuluje činnost řasinek zajišťující posun hlenu. Tyto účinky mají za následek vydatnější zkapalnění, lepší transport a vylučování hlenu (mukociliární clearance), čímž dochází k usnadnění vykašlávání a zmírnění kašle.

Indikace

Přípravek užívejte při akutních a chronických zánětlivých a infekčních onemocněních horních i dolních dýchacích cest. Jedná se např. o akutní a opakované záněty průdušek, hrtanu a průdušnice, rýmu a záněty nosohltanu (a související záněty středouší a vedlejších dutin nosních), a dále o chronická onemocnění jako např. chronická bronchitida a chronická obstrukční plicní nemoc. Akutní a chronická onemocnění dýchacích cest jsou provázena zvýšenou tvorbou vazkého průduškového hlenu a jeho ztíženým vykašláváním. Mukolytická léčba (tzn. snižující viskozitu hlenu) usnadňuje toto vykašlávání.

MUCOSOLVAN Retard je určen pro dospělé.

Kontraindikace

MUCOSOLVAN Retard nesmí být užíván pacienty se známou přecitlivělostí na ambroxol nebo jiné látky obsažené v přípravku. Těhotné a kojící ženy mohou přípravek užívat pouze po poradě s lékařem, užívání přípravku není doporučeno během prvních tří měsíců těhotenství a během kojení. MUCOSOLVAN Retard není vhodný pro děti.

Nežádoucí účinky

MUCOSOLVAN Retard je obvykle dobře snášen. Mohou se dostavit lehké zažívací obtíže (pálení žáhy, nechutenství, příležitostně pocit na zvracení, zvracení, průjem). Mohou se vyskytnout alergické reakce, zejména kožní vyrážky, kopřivka, angioedém, anafylaktické reakce (včetně anafylaktického šoku). Při případném výskytu nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se o dalším užívání (podávání dětem) přípravku poraďte s lékařem.

Pokud se při užívání přípravku MUCOSOLVAN Retard objeví nová vyrážka na kůži nebo na sliznici, je třeba lék vysadit a okamžitě vyhledat lékaře. Může se jednat o vzácné kožní projevy (vyvolané vlastním onemocněním nebo užíváním dalších léků), které se mohou objevit při užívání mukolytických látek, jako je např. ambroxol.

Interakce

Prosím, informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte nebo jste užíval(a) v nedávné době, a to i o lécích, které jsou dostupné bez lékařského předpisu.

Současné užívání přípravku MUCOSOLVAN a antibiotik (amoxicilin, cefuroxim, erythromycin,) vede ke zvýšení koncentrace antibiotik v hlenu, který se vytváří v dýchacích cestách. Další klinicky významné působení s ostatními léky není známo.

Bez porady s lékařem neužívejte další léky na kašel.

Dávkování a způsob použití

Pokud není lékařem určeno jinak, je doporučeno následující dávkování:

Dospělí: 1 tobolka s prodlouženým uvolňováním 1x denně ráno nebo večer po jídle.

Tobolky se polykají celé s dostatečným množstvím tekutiny, bez otevírání nebo rozkousání. Zbytky tobolek ve stolici nemají žádný význam, neboť léčivá látka byla již vstřebána během své cesty trávicím systémem.

Délka léčby přípravkem MUCOSOLVAN Retard je určena individuálně, v závislosti na indikaci a typu onemocnění. Pokud se však příznaky významně nezlepší během 7-10 dnů nebo při zhoršování příznaků, je třeba vyhledat lékaře.

Pokud Vám nevyhovuje léková forma Mucosolvan Retard – tobolky s prodlouženým uvolňováním, můžete použít Mucosolvan sirup (15 mg/5 ml), roztok, tablety nebo Mucosolvan pro dospělé, sirup (30 mg/5 ml).

Upozornění

Dosud nebyly zaznamenány žádné projevy předávkování. V případě předávkování nebo náhodného požití přípravku dítětem vyhledejte lékaře.

Uchovávání

Přípravek uchovávejte při teplotě do 25°C.

Varování

Přípravek nesmí být užíván po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek musí být uchováván mimo dosah a dohled dětí.

Balení

10, 20, 50 nebo 100 tvrdých tobolek s prodlouženým uvolňováním

Výrobce

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Biberach an der Riss, Německo
Delpharm Reims, Reims, Francie

Držitel rozhodnutí o registraci

Boehringer Ingelheim International GmbH

Ingelheim am Rhein

Německo

Datum poslední revize 10.7.2009