

mucoaliv 600 mg polvo para solución oral acetilcisteína

Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted. Este medicamento puede obtenerse sin receta, para el tratamiento de afecciones menores sin la intervención de un médico. No obstante debe usted utilizar con cuidado **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral** para obtener los mejores resultados.

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita información adicional o consejo, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de **5 días** de tratamiento o se produce: fiebre, erupciones en la piel, dolor de cabeza persistente o dolor de garganta, debe consultar a un médico

En este prospecto encontrará:

1. Qué es **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral** y para qué se utiliza.
2. Antes de tomar **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral**.
3. Cómo tomar **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral**.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral**.

mucoaliv 600 mg polvo para solución oral acetilcisteína

Cada sobre contiene como principio activo:

Acetilcisteína 600 mg

Los demás componentes (excipientes) son: aspartamo (E-951), aroma de naranja, colorante amarillo anaranjado S (E-110), manitol (E-421) y sílice coloidal anhidra.

Titular y responsable de la fabricación:

Laboratorios Cinfa, S.A.

C/ Olaz-Chipi, 10 - Polígono Industrial Areta.

31620 Huarte - Pamplona (Navarra)-España

1. QUÉ ES mucoaliv 600 mg polvo para solución oral Y PARA QUÉ SE UTILIZA

mucoaliv 600 mg es polvo para solución oral. Se presenta en envases que contienen 10 sobres.

mucoaliv 600 mg polvo para solución oral es un medicamento que actúa disminuyendo la viscosidad del moco, fluidificándolo y facilitando su eliminación.

Este medicamento está indicado para reducir la viscosidad de los mocos y flemas, facilitando su expulsión, en procesos catarrales y gripales.

2. ANTES DE TOMAR mucoaliv 600 mg polvo para solución oral

No tome mucoaliv 600 mg polvo para solución oral:

- Si es alérgico a la acetilcisteína y sus derivados, o a cualquiera de los componentes de este medicamento.
- Si padece usted: úlcera de estómago o duodeno.

Tenga especial cuidado con mucoaliv 600 mg polvo para solución oral:

- Si es usted asmático o padece una enfermedad respiratoria grave, deberá consultar al médico antes de tomar este medicamento.
- El posible olor azufrado (a huevos podridos) del medicamento es propio del principio activo, pero no indica que el medicamento esté en malas condiciones.
- Durante los primeros días de tratamiento podrá observar un aumento de mocos y flemas, que irá disminuyendo a lo largo del tratamiento.
- Si tras la administración de **mucoaliv 600 mg** se observa la aparición de molestias gástricas deberá suspender el tratamiento y consultar al médico.

Embarazo:

Consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

Importante para la mujer

Si está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto, y debe ser vigilado por su médico.

Lactancia:

Consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

Las mujeres en periodo de lactancia deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

Uso en niños:

No administrar este medicamento a menores de 18 años.

Conducción y uso de máquinas.

Debe utilizarse con precaución en aquellas personas cuya actividad requiera atención y que hayan observado somnolencia durante el tratamiento con este fármaco.

Información importante sobre alguno de los componentes de mucoaliv 600 mg polvo para solución oral:

mucoaliv 600 mg polvo para solución oral contiene como excipiente aspartamo. Las personas afectadas de fenilketonuria tendrán en cuenta que cada sobre del mismo contiene 11,24 mg de fenilalanina.

Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

No administrar conjuntamente con medicamentos antitusivos (para la tos) o con aquellos que reducen las secreciones bronquiales, ya que se puede producir un acúmulo de moco fluidificado.

3. CÓMO TOMAR mucoaliv 600 mg polvo para solución oral

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras distintas.

mucoaliv 600 mg es un medicamento que se toma por vía oral.

Las dosis usuales son:

- Adultos:

Administrar 1 sobre (600 mg de acetilcisteína). No superar la dosis de 1 sobre (600 mg) al día.

Los sobres de **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral** se toman disueltos en un vaso de agua.

Se recomienda beber abundante cantidad de líquido durante el día.

Si los síntomas empeoran, o si persisten después de 5 días de tratamiento o se produce: fiebre, erupciones en la piel, dolor de cabeza persistente o dolor de garganta, debe consultar a un médico.

Si estima que la acción de **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral** es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Si usted toma más mucoaliv 600 mg polvo para solución oral del que debe:

Si ha tomado más de lo que debe consulte a su médico o farmacéutico o bien llame al Servicio de Información Toxicológica (teléfono: 91.5620420), indicando el medicamento y la cantidad ingerida. Lleve este prospecto con usted si es posible.

Si olvidó tomar mucoaliv 600 mg polvo para solución oral:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Como todos los medicamentos, **mucoaliv 600 mg polvo para solución oral** puede tener efectos adversos.

En raras ocasiones puede aparecer somnolencia, náuseas, vómitos, dolor de cabeza, dolor y ardor de estómago, diarreas y erupción cutánea.

Si observa éstos o cualquier otro efecto adverso no descrito en este prospecto, consulte a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE mucoaliv 600 mg polvo para solución oral

**LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA
DE LOS NIÑOS**

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Caducidad:

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Este prospecto ha sido aprobado en Septiembre de 2004.