

**carbomuc adultes**

Carbocistéine 5%

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice: vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours consulter votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets indésirables comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice:**

1. Qu'est-ce que **carbomuc adultes** est et dans quel cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **carbomuc adultes**.
3. Comment prendre **carbomuc adultes**.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver **carbomuc adultes**.
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE carbomuc adultes EST ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ**

Il appartient au groupe de médicaments appelés mucolytiques (préparations pour la toux et le rhume). Son substance active (carbocistéine) agit en réduisant la viscosité du mucus, en le fluidifiant et en facilitant son élimination.

Il est indiqué pour le traitement des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës: bronchite aiguë et épisode aigu des bronchopneumopathies chroniques.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE carbomuc adultes****Ne prenez jamais carbomuc adultes:**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la carbocistéine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique **Informations importantes concernant certains composants**).
- Si vous êtes atteint d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si vous êtes atteint d'asthme ou de toute autre maladie respiratoire grave.

**Faites attention avec carbomuc adultes:**

Pendant les premiers jours de traitement vous pouvez remarquer une augmentation de mucus et de flegmes qui diminuera tout au long du traitement.

**Prise d'autres médicaments:**

La prise simultanée de **carbomuc adultes** avec des médicaments antitussifs (pour la toux) et des médicaments qui réduisent les sécrétions bronchiques est déconseillée car elle peut provoquer une accumulation de mucus fluidifié.

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Grossesse et allaitement:**

Il est déconseillé d'utiliser ce médicament chez les femmes enceintes et en période d'allaitement.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un médicament.

**Important pour les femmes:**

Si vous êtes enceinte ou suspectez de l'être, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. La prise de médicaments pendant la grossesse peut être dangereuse pour l'embryon ou le fœtus et ne doit s'effectuer que sous la surveillance d'un médecin.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines:**

Il est recommandé d'utiliser ce médicament avec prudence chez les patients dont l'activité nécessite une attention soutenue et qui ont observé la survenue d'effets indésirables tels que des étourdissements et des vertiges avec ce médicament.

**Informations importantes concernant certains composants de carbomuc adultes:**

Ce médicament contient du jaune orangé (E-110). Il peut provoquer des réactions de type allergique, y compris de l'asthme chez les patients allergiques à l'acide acétylsalicylique.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Il peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient 8,9 mg de sodium par ml. Il est recommandé d'en tenir compte chez les patients suivant des régimes pauvres en sodium.

Ce médicament contient du maltitol (E-965). Si votre médecin vous a indiqué que vous êtes atteint d'une intolérance à certains sucres, veuillez le consulter avant de prendre ce médicament.

**3. COMMENT PRENDRE carbomuc adultes**

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les doses habituelles sont les suivantes:

*Adultes et enfants de plus de 12 ans:* 15 ml de solution orale (750 mg de carbocistéine) 3 fois par jour, ce qui représente un maximum quotidien de 45 ml de solution orale (2,25 g de carbocistéine).

Dès que l'amélioration survient, vous pouvez réduire la dose jusqu'à 10 ml de solution orale (500 mg de carbocistéine) 3 fois par jour, ce qui équivaut à un maximum quotidien de 30 ml de la solution (1,5 g de carbocistéine).

*Enfants de moins de 12 ans:* Il est déconseillé d'utiliser ce médicament dans ce groupe d'âge.

Il est recommandé de boire un verre d'eau après chaque dose et de boire abondamment pendant la journée.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours de traitement, ou en cas de survenue de: fièvre, éruptions cutanées, maux de tête persistants ou maux de gorge, consultez votre médecin.

**Si vous avez pris plus de carbomuc adultes que vous n'auriez dû:**

Si vous avez pris plus de **carbomuc adultes** que vous n'auriez dû, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien, ou bien appelez le Service d'Information Toxicologique au 91 562 0420, en indiquant le nom du médicament et la quantité ingérée.

**Si vous oubliez de prendre carbomuc adultes:**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS**

Comme tous les médicaments, **carbomuc adultes** peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Effets indésirables fréquents (au moins dans 1 cas sur 100 patients):**

Troubles gastro-intestinaux tels que: nausées, vomissements, diarrhée ou dyspepsie. Dans certains cas, il peut être utile de réduire la dose administrée.

**Effets indésirables rares (au moins dans 1 cas sur 10.000 patients):**

Réactions d'hypersensibilité, bronchospasme, hémorragie gastro-intestinale, céphalées, vertige, éruptions cutanées, prurit.

**Effets indésirables très rares (au moins dans 1 cas sur 10.000 patients):**

Bronchospasme, érythème fixe médicamenteux.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**5. COMMENT CONSERVER carbomuc adultes**

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur l'emballage, après l'abréviation "EXP". La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES****Que contient carbomuc adultes:**

- 5 ml de solution contient 250 mg de carbocistéine comme substance active.

- Les autres composants sont: maltitol liquide (E-965), hydroxyde de sodium (E-524), citrate de sodium (E-331), propylène glycol (E-1520), hydroxyéthylcellulose, acide citrique monohydrate, parahydroxybenzoate de méthyle (sel de sodium), saccharine de sodium, arôme d'orange, parahydroxybenzoate de propyle (sel de sodium), jaune orangé (E-110) et eau purifiée.

**Qu'est-ce que carbomuc adultes et contenu de l'emballage extérieur:**

Ce produit se présente sous forme de solution orale. Chaque conditionnement contient 125 ml de solution orale et un verre doseur.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant:**

Laboratorios Cinfa, S.A.  
Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta  
31620 Huarte-Pamplona (Navarre), Espagne

**Cette notice a été approuvée en août 2007.**