

Bipacksedel: Information till patienten

Mucopret, filmdragerade tabletter

extrakt av rot från viva
extrakt av timjan

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 bör tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Mucopret är och vad det används för

Mucopret är ett växtbaserat läkemedel som används vid produktiv hosta för att underlätta upphostningar av tjockt slem.

2. Vad du behöver veta innan du tar Mucopret

Ta inte Mucopret

- om du är allergisk (överkänslig) mot viva eller timjan, mot andra växter i familjen Lamiaceae eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal

- om du har andnöd, feber eller hostar upp varigt slem
- om du lider av gastrit eller magsår
- om symtomen förvärras vid användning av läkemedlet

Barn och ungdomar

Användning hos barn och ungdomar under 18 år rekommenderas inte, eftersom erfarenheten är begränsad.

Andra läkemedel och Mucopret

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel är inte studerad.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit Mucopret

Graviditet och amning

Användning av Mucopret under graviditet och amning rekommenderas inte, eftersom erfarenheten är begränsad.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier har utförts avseende effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Mucopret innehåller glukos och laktos.

Om du inte tål vissa sockerarter ska du tala med din läkare innan du använder detta läkemedel.

Mucopret innehåller natrium.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per filmdragerad tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Mucopret

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Vuxna och äldre: 1 tablett 3 gånger dagligen (högst 3 tabletter per dag).

Svälj tabletten hel före måltid tillsammans med tillräcklig mängd vätska (helst ett glas vatten). Rådgrör med läkare eller annan sjukvårdspersonal om symtomen kvarstår längre än 1 vecka vid användning av läkemedlet.

Det finns inte tillräckligt med uppgifter för särskilda doseringsrekommendationer till patienter med nedsatt njur-/leverfunktion.

Användning för barn och ungdomar

Rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år (se avsnitt 2).

Om du har tagit för stor mängd av Mucopret

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Inga fall av överdosering har rapporterats. Överdoserings kan leda till magbesvär, kräkningar eller diarré.

Om du har glömt att ta Mucopret

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Fortsätt bara ta Mucopret så som föreskrivits av din läkare eller beskrivs i denna bipacksedel.

Om du slutar att ta Mucopret

Du kan när som helst sluta ta det här läkemedlet.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

Mag- och tarmbesvär såsom kramper, illamående, kräkningar och diarré.

Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

Överkänslighetsreaktioner såsom andnöd, hudutslag, nässelutslag; svullnad av ansikte, mun och/eller svalg.

Sluta ta Mucopret vid tecken på någon form av överkänslighetsreaktion.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Mucopret ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara blistren i yttre kartongen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är

60 mg torrt extrakt av *Primula veris* L./*Primula elatior* (L.) Hill, (viva), rot, motsvarande 360-420 mg torkad rot från viva. Extraktionsmedel: Etanol 47,4 % (V/V).

160 mg torrt extrakt av *Thymus vulgaris* L./*Thymus zygis* L., (timjan) ört, motsvarande 960-1600 mg torkad ört från timjan. Extraktionsmedel: Etanol 70 % (V/V).

- Övriga innehållsämnen är:

mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, flytande spraytorkad glukos, kolloidal vattenfri kiseldioxid, polyakrylatdispersion 30 %, krospovidon, hypromellos, talk, povidon, magnesiumstearat, titandioxid (E171), propylenglykol, pepparmyntsmakämne (innehållande akaciagummi, maltodextrin, laktos), klorofyllin-kopparkomplex (E 141) (innehållande flytande glukos), sackarinnatrium, simetikon, dimetikon, riboflavin (E101)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

De filmdragerade tabletterna är gröna, runda och bikonvexa med en halvslät yta. Den filmdragerade tabletten har en diameter av 10,1–10,3 mm.

Mucopret finns i PVC/PVDC/aluminium-blister.

Följande förpackningsstorlekar är tillgängliga:

20 filmdragerade tabletter

50 filmdragerade tabletter

100 filmdragerade tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

BIONORICA SE

Kerschensteinerstrasse 11-15

92318 Neumarkt

Tyskland

Tfn: +49 (0)9181 231-90

Fax: +49 (0)9181 231-265

E-post: info@bionorica.de

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Österrike	Bronchithym Filmtabletten
Bulgarien, Italien	Bronchipret
Kroatien, Tyskland, Luxemburg, Nederländerna	Bronchipret TP
Danmark, Frankrike, Sverige	Mucopret
Estland	Bronchipret thyme & primula
Ungern	Bronchipret filmtableta
Lettland	Mucopret apvalkotās tabletes
Litauen	Bronchipret plévele dengtos tabletės
Polen	Bronchitabs
Rumänien	Bronchipret TP comprimate filmate
Slovakien	Bronchipret tymian a prvosienka filmom obalené tablety
Slovenien	Tussipret
Spanien	Bronchipret Comprimidos recubiertos con película

Denna bipacksedel ändrades senast 2022-12-15