

Bipacksedel: Information till användaren

Strepmuco sirap extrakt av murgröna

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 måste 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 Strepmuco är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Strepmuco
3. Hur du tar Strepmuco
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Strepmuco ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Strepmuco är och vad det används för

Strepmuco är ett växtbaserat läkemedel använt för att underlätta upphostning vid hosta med segt slem.

Strepmuco är avsett för vuxna, ungdomar och barn från 2 års ålder.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du tar Strepmuco

Ta inte Strepmuco:

- om du är allergisk mot murgröna, andra växter i familjen *Araliaceae* (där murgröna ingår) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Ge inte Strepmuco till barn under 2 års ålder på grund av risk för försämring av symtom från luftvägarna. (t.ex. andnöd, andningssvårigheter, hosta eller väsande andning)s.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Strepmuco om du har magkatarr (gastrit) eller magsår.

Kontakta din läkare om du får andnöd, feber eller purulent slem (gulaktigt slem) eller blodigt slem innan eller under användningen av läkemedlet.

Vid de första tecknen på en allvarlig allergisk reaktion bör du omedelbart sluta ta detta läkemedel och kontakta en läkare (se avsnitt 4).

Användning hos patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion

Tala om för din läkare om du har nedsatt njur- eller leverfunktion innan du tar Strepmuco. Några data för dosrekommendationer för dessa patienter har inte fastställts.

Barn

Detta läkemedel ska inte användas till barn under 2 års ålder. Se avsnittet ”Ta inte Strepmuco”.

Barn från 2 till 4 år med ihållande eller återkommande hosta ska utredas av läkare före behandling.

Andra läkemedel och Strepmuco

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Strepmuco har inte rapporterats påverka effekterna av andra läkemedel.
Inga interaktionsstudier har utförts.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Graviditet

Säkerhet under graviditet har inte fastställts. I brist på tillräcklig information rekommenderas inte användning av Strepmuco under graviditet.

Amning

Det är okänt om den aktiva substansen eller dess metaboliter utsöndras i bröstmjolk. En risk för det ammade nyfödda/spädbarnet kan inte uteslutas. Strepmuco ska därför inte användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier beträffande effekterna på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner har utförts.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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.

Strepmuco innehåller sorbitol

Detta läkemedel innehåller upp till 469 mg sorbitol i 1 ml sirap.

Sorbitol är en källa till fruktos. Om du (eller ditt barn) inte tål vissa sockerarter, eller om du (eller ditt barn) har diagnostiserats med arvetärit fruktosintolerans, en sällsynt, ärftlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du (eller ditt barn) använder detta läkemedel.

Sorbitol kan ge obehag i mage/tarm och kan ha en milt laxerande effekt hos barn.

Strepmuco innehåller propylenglykol

Detta läkemedel innehåller 16,8 mg propylenglykol per 2 ml vilket motsvarar 8,4 mg/ml.

Strepmuco innehåller bensylalkohol

Detta läkemedel innehåller 0,0038 mg bensylalkohol per 2 ml vilket motsvarar 0,0019 mg/ml. Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner. Bensylalkohol har förknippats med risken för allvarliga biverkningar, inklusive andningsproblem, (kallat ”gaspingsyndrom”) hos små barn. Ska inte användas i mer än en vecka till små barn (yngre än 3 år), om inte din läkare eller apotekspersonal rekommenderar det.

Om du är gravid eller ammar, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Stora mängder bensylalkohol kan lagras i kroppen och orsaka biverkningar (metabolisk acidosis).

Om du har nedsatt leverfunktion eller nedsatt njurfunktion, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Stora mängder bensärlalkohol kan lagras i kroppen och orsaka biverkningar (metabolisk acidos).

3. Hur du tar Strepmuco

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

Rekommenderad dos är:

Ungdomar från 12 år, vuxna och äldre:

6 ml sirap två gånger dagligen (motsvarar 99 mg torrt extrakt av murgröneblad per dag)

Barn från 6 till 11 år:

4 ml sirap två gånger dagligen (motsvarar 66 mg torrt extrakt av murgröneblad per dag)

Barn från 2 till 5 år:

2 ml sirap två gånger dagligen (motsvarar 33 mg torrt extrakt av murgröneblad per dag)

Användning för barn

Barn från 2 till 4 år med ihållande eller återkommande hosta ska utredas av läkare före behandling. Strepmuco ska inte ges till barn under 2 års ålder (se avsnitt "Ta inte Strepmuco").

Användning hos patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion

Se avsnitt 2.

Administreringssätt

Ska sväljas.

Använd den medföljande doseringsskeden med graderingar på 2 och 4 ml.

Dosen på 6 ml tas lämpligen med en full doseringssked (4 ml) + en halv doseringssked (2 ml)..Flaskan ska omskakas väl innan användning.

Användningstid

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre, om du mår sämre eller om symtomen inte försvinner efter 7 dagar.

Om du har tagit för stor mängd av Strepmuco

Intag av en större dos än rekommenderat kan framkalla illamående, kräkningar, diarré och rastlöshet (agitation). Om du tar mer Strepmuco än den ovan rekommenderade dosen 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.

Om du har glömt att ta Strepmuco

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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.

Biverkningar som kan inträffa vid behandling med Strepmuco:

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- biverkningar från magtarmkanalen som illamående, kräkningar, diarré

- allergiska reaktioner som nässelutslag, hudutslag, andnöd och allvarlig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion).

Vid de första tecknen på en allvarlig allergisk reaktion bör du omedelbart sluta ta detta läkemedel och kontakta en läkare.

Om andra biverkningar än de som nämns ovan inträffar bör en läkare eller apotekspersonal kontaktas.

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 via:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Strepmuco ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Inga särskilda förvaringsanvisningar i förseglad originalförpackning.
Förvaras vid högst 25 °C efter öppnande.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel kan användas i 3 månader efter första öppnandet av flaskan.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är torrt extrakt från *Hedera helix* L., folium (murgröneblad). 1 ml (motsvarande 1,2 g) sirap innehåller 8,25 mg extrakt (som torrt extrakt) motsvarande 33-66 mg av torra blad från murgröna. Extraktionsmedel: etanol 36 % (v/v).

Övriga innehållsämnen är: flytande sorbitol (icke-kristalliserande) (E420), kaliumsorbat (E202), xantangummi (E415), citronsyra (E330), naturlig honung-timjansmak (smakämnet innehåller propylenglykol (E1520 och bensylalkohol (E1519)), renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Strepmuco är brun oklar vätska med söt smak, eventuellt lätt sedimenterat.

Sirapen är fylld i en brun glasflaska med vit skruvkork av polyeten. Flaskorna är vidare förpackade i kartonger tillsammans med en doseringssked (av polypropen med gradering på 2 och 4 ml).

Förpackningsstorlekar: 100 ml och 200 ml.

Innehavare av registrering för försäljning och tillverkare

Innehavare av registrering för försäljning:
Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg

Danmark

Tillverkare:
Phytopharm Kleka S.A.
Ul. Kleka 1
63-040 Nowe Miasto Nad Warta
Polen

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-03-05.

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
www.lakemedelsverket.se