

MUXOL 0,3 POUR CENT, solution buvable

COMPOSITION

Chlorhydrate d'ambroxol 0,300 g
Quantité correspondant à ambroxol base 0,273 g
Pour 100 ml de solution buvable.
Excipients : glycérol, sorbitol à 70 pour cent cristallisable, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, arôme banane, acide citrique monohydraté, eau purifiée.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable (Flacon de 180 ml).

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE MUCOLYTIQUES

(R : Système respiratoire)

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires LEURQUIN MEDIOLANUM
68-88 rue Ampère - Z.I. des Chanoux
93330 NEUILLY SUR MARNE - FRANCE

Information médicale : ☎ 33 (0)1 49 44 29 29

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas d'antécédents d'allergie à ce médicament ou à l'un des constituants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDES SPECIALES

Ce médicament ne doit pas être pris par des patients présentant des problèmes héréditaires rares d'intolérance au fructose.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

RÉSERVÉ À L'ADULTE.

La posologie de ce médicament est de 1 cuillère à soupe matin et soir.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

FRÉQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

DURÉE DU TRAITEMENT

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

Possibilité de survenue de troubles gastro-intestinaux mineurs à type de nausées, vomissements, gastralgies, cédant rapidement à la diminution de la posologie.
Ont été décrits :

- des cas de réactions cutanéomuqueuses à type d'érythème, de rash, de prurit, d'urticaire,
 - très rarement des manifestations anaphylactoides avec survenue de choc et oedème de Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas rapportés
- Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Ont été également très rarement décrits des cas de céphalées et de vertiges.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament peut provoquer des troubles digestifs légers (diarrhée). Valeur calorique 2,6 kcal/g de sorbitol.

Peut provoquer des réactions allergiques aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle (éventuellement retardées).

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Avril 2008