

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

KOFITUSS MUCOLITICO 2,7g/10ml sciroppo
carbocisteina sale di lisina monoidrato

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

-

Prenda questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le ha detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 14 giorni.

Contenuto di questo foglio:

1. Cos'è KOFITUSS MUCOLITICO e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere KOFITUSS MUCOLITICO
3. Come prendere KOFITUSS MUCOLITICO
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare KOFITUSS MUCOLITICO
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è KOFITUSS MUCOLITICO e a cosa serve

Questo medicinale contiene il principio attivo carbocisteina sale di lisina monoidrato, che appartiene ad un gruppo di medicinali per la tosse e per le malattie da raffreddamento chiamati mucolitici, usati per fluidificare l'eliminazione del muco dalle vie respiratorie. KOFITUSS MUCOLITICO è indicato per il trattamento della tosse e delle malattie acute e croniche dell'apparato respiratorio.

2. Cosa deve sapere prima di prendere KOFITUSS MUCOLITICO

Non prenda KOFITUSS MUCOLITICO

- se è allergico alla carbocisteina sale di lisina monoidrato o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
 - se soffre di ulcera gastroduodenale, un problema che può interessare lo stomaco o la prima parte dell'intestino
 - se è in stato di gravidanza o se sta allattando (Vedere il paragrafo "Gravidanza e allattamento");
- Non somministri questo medicinale nei bambini di età inferiore agli 11 anni (vedere paragrafo "Bambini").

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere KOFITUSS MUCOLITICO.

Non sono noti fenomeni di riduzione dell'efficacia del medicinale dopo un trattamento prolungato o dipendenza (necessità di continuare a prendere il medicinale) con l'uso di KOFITUSS MUCOLITICO.

Si raccomanda cautela nei pazienti anziani, **pazienti asmatici con una storia di problematiche respiratorie gravi**, pazienti debilitati, in quelli con una storia di ulcere gastroduodenali o in quelli che stanno assumendo farmaci noti per causare sanguinamento gastrointestinale. Lei deve interrompere il trattamento con carbocisteina in caso di sanguinamento gastrointestinale.

Questo medicinale non deve essere usato in associazione con sedativi della tosse e/o medicinali che inibiscono la secrezione bronchiale.

Consulti il medico se il disturbo si presenta ripetutamente o se nota un qualsiasi cambiamento recente delle sue caratteristiche.

Bambini

KOFITUSS MUCOLITICO non deve essere somministrato nei bambini di età inferiore a 11 anni (vedere paragrafo “Non prenda KOFITUSS MUCOLITICO”).

Altri medicinali e KOFITUSS MUCOLITICO

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non sono noti disturbi causati dall’associazione con medicinali usati per il trattamento delle malattie delle vie respiratorie superiori e inferiori (interazioni).

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Gravidanza

Non assuma KOFITUSS MUCOLITICO durante la gravidanza.

Eviti l'uso anche nel caso sospettasse uno stato di gravidanza o sta pianificando una gravidanza.

Allattamento

Se sta allattando al seno non assuma KOFITUSS MUCOLITICO.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

KOFITUSS MUCOLITICO non altera la capacità di guidare veicoli e/o di usare macchinari.

KOFITUSS MUCOLITICO contiene saccarosio, metile para-idrossibenzoato ed etanolo.

Questo medicinale contiene **saccarosio**. Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri (come intolleranza ereditaria al fruttosio, sindrome da malassorbimento di glucosio-galattosio, deficit dell’enzima saccarasi-isomerasi), lo contatti prima di prendere questo medicinale.

Inoltre se assume questo medicinale per due o più settimane può essere dannoso per i denti.

Questo medicinale contiene **metile para-idrossibenzoato** che può causare reazioni allergiche (anche ritardate).

Alcool

Questo medicinale contiene 96 mg di alcol (**etanolo**) in ogni dose (10 ml). La quantità in 10 ml di questo medicinale è equivalente a meno di 3 ml di birra o 1 ml di vino.

La piccola quantità di alcol in questo medicinale non produrrà effetti rilevanti.

3. Come prendere KOFITUSS MUCOLITICO

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

La dose raccomandata per gli adulti è 1 contenitore monodose al giorno.

Attenzione: non superi le dosi indicate. Usi questo medicinale solo per brevi periodi di trattamento.

KOFITUSS MUCOLITICO può essere assunto anche per periodi prolungati. Tuttavia, se dopo 14 giorni di trattamento i sintomi non si risolvono, si raccomanda di consultare un medico.

Se ha problemi ai reni o al fegato può assumere KOFITUSS MUCOLITICO e non è necessario modificare la dose.

Se prende più KOFITUSS MUCOLITICO di quanto deve

I sintomi riportati In caso di sovradosaggio possono verificarsi: mal di testa, nausea, vomito, diarrea, mal di stomaco, reazioni della pelle, alterazione dei sensi.

In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di KOFITUSS MUCOLITICO avvertire immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

Se dimentica di prendere KOFITUSS MUCOLITICO

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di KOFITUSS MUCOLITICO, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

Si rivolga al medico se manifesta uno dei seguenti effetti indesiderati:

Frequenza non nota (la cui frequenza non può essere stabilita in base ai dati disponibili):

- Irritazioni e malattie della pelle (Sindrome di Stevens-Johnson, dermatite bollosa, eritema multiforme, eruzione tossica cutanea, (In tali casi interrompere il trattamento e consultare il medico per istituire una terapia idonea).
- sanguinamento gastrointestinale (In tali casi interrompere il trattamento e consultare il medico per istituire una terapia idonea).
- manifestazioni cutanee (eruzione cutanea, orticaria, eritema, dermatite), con presenza di macchie, vescicole o bolle (esantema, esantema/eritema bolloso), prurito, gonfiore dovuto ad accumulo di liquidi intorno agli occhi, alla bocca, alla lingua e alla gola, con possibili difficoltà a respirare (angioedema).
- Dolore addominale, nausea, vomito, diarrea.
- Vertigine;
- Rossore;
- Difficoltà a respirare (dispnea).

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo: www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse.

Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare KOFITUSS MUCOLITICO

Conservare questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo “Scad.”. La data di scadenza si riferisce all’ultimo giorno di quel mese. La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Questo medicinale non richiede alcuna particolare condizione di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell’acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l’ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene KOFITUSS MUCOLITICO

- Il principio attivo è carbocisteina sale di lisina monoidrato: un contenitore monodose da 10 ml di sciroppo contiene 2,7 g di carbocisteina sale di lisina
- Gli altri componenti sono: etanolo (96%), saccarosio, aroma di fragola, aroma di vaniglia, metile para-idrossibenzoato, acqua purificata.

Descrizione dell’aspetto di KOFITUSS MUCOLITICO e contenuto della confezione

Astuccio da 6 contenitori monodose da 10 ml.

Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio

POOL-PHARMA S.r.l.

Via Basilicata 9 – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

Produttore

Francia Farmaceutici – Industria Farmaco Biologica S.r.l.

Via dei Pestagalli, 7

20138 Milano

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il: 03/2024