

**Муконекс, 200 мг, порошок для приготовления  
раствора для приема внутрь**

Действующее вещество: ацетилцистеин

**Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препаратор назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Муконекс, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Муконекс
3. Прием препарата Муконекс
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Муконекс
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ МУКОНЕКС И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Муконекс, представляет собой порошок для приготовления для приема внутрь 200 мг. Каждое саше содержит активное вещество ацетилцистеин. Ацетилцистеин - это лекарственный препарат является муколитиком, который разжижает слизь (мокроту), чтобы ее было легче отхаркивать.

**Показания к применению:**

- Муконекс показан к применению взрослым и детям старше 6 лет при болезни дыхательных путей, приводящие к образованию трудно откашливаемых густых выделений, такие как острый и хронический бронхит, ларингит, синусит, трахеит, грипп, бронхиальная астма и муковисцидоз (в качестве вспомогательной терапии).

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА  
МУКОНЕКС**

**Противопоказания:**

Не принимайте препарат Муконекс:

- если у Вас аллергия на ацетилцистеин или любые другие компоненты этого препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша)
- если у Вас язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения

- если у Вас непереносимость фруктозы, синдром мальабсорбции глюкозы-галактозы или сахарозы-изомальтозы
- если у Вас детский возраст до 6 лет

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Муконекс проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Сообщите вашему лечащему врачу перед началом приема или во время приема препарата Муконекс, если:

- если вы страдаете астмой, так как вам может потребоваться тщательное наблюдение во время приема этого лекарства.
- если до того, как вы начнете принимать данный препарат, у вас снижена способность или неспособность кашлять, то может потребоваться удаление слизи путем отсасывания после того, как это лекарство ее разрыхлит
- если вам предстоит сдать анализы крови или мочи, так как ацетилцистеин может мешать результатам некоторых лабораторных анализов.

### **Дети и подростки**

Муконекс не рекомендуется детям до 6 лет.

### **Другие препараты и препарат Муконекс**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сообщите своему врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете какие-либо из следующих лекарств:

- препараты для лечения кашля (например, сироп от кашля)
- активированный уголь
- препараты для лечения бактериальных инфекций, антибиотики. Муконекс может помешать правильному действию некоторых антибиотиков, если их принимать одновременно с ним. Если вам сказали, что это относится к вам, вы должны принять это лекарство либо за два часа до, либо через два часа после приема антибиотиков. Если вы не уверены, относится ли это к вам, поговорите со своим лечащим врачом или работником аптеки.
- препараты для лечения приступов стенокардии (стеснение в груди, шее и руке) (например, нитроглицерин)
- карbamазепин

### **Препарат Муконекс с пищей и напитками и алкоголем**

Влияние продуктов питания на абсорбцию препарата неизвестно, поэтому рекомендации относительно приема препарата Муконекс в зависимости от приема пищи (до или после) отсутствуют.

### **Беременность и грудное вскармливание и fertильности**

*Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.*

Если Вы беременны или кормите грудью, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать Муконекс. Ваш врач обсудит с Вами преимущества и риски приема препарата в это время.

## **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Ацетилцистеин не влияет на способность управлять транспортными средствами и работу с механизмами.

## **Муконекс содержит сахарозу.**

Если ваш врач сказал вам, что у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к врачу, прежде чем принимать данный лекарственный препарат.

### **3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА МУКОНЕКС**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### **Рекомендуемая доза**

*Стандартная дозировка для терапии острых заболеваний*

*Дети от 6 до 12 лет:* по 200 мг 2 раза в день.

*Дети старше 12 лет и взрослые:* 600 мг в день, в один или несколько приемов (например, по 200 мг 3 раза в день).

#### *Специальные дозировки*

*Долгосрочная терапия:* 400-600 мг в день, в один или несколько приемов, максимальная продолжительность лечения составляет от 3 до 6 месяцев.

*Муковисцидоз:* та же дозировка, что указана выше, однако, для детей старше 6 лет – по 200 мг 3 раза в день, или 600 мг в один прием один раз в день.

#### **Путь и способ введения**

Высыпьте содержимое пакета в стакан холодной или теплой водой и перемешайте до полного растворения. Важно выпить всю смесь.

Обильное потребление жидкости поддерживает муколитический эффект ацетилцистеина.

#### **Продолжительность терапии**

В случае продолжения кашля с повышенным выделением мокроты после 2 недель приема препарата следует обратиться к врачу для уточнения диагноза и исключения возможных злокачественных заболеваний дыхательных путей.

#### **Если вы приняли препарата Муконекс больше, чем следовало**

Если Вы приняли большее количество лекарственного препарата Муконекс, чем нужно, сообщите об этом своему лечащему врачу или немедленно обратитесь за медицинской помощью. Имейте при себе упаковку(и) и этот листок-вкладыш препарата Муконекс, чтобы показать врачу.

Ниже приведены симптомы передозировки:

- тошнота, рвота и диарея

#### **Если Вы забыли принять препарат Муконекс**

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу. Примите свою следующую дозу в обычное для себя время

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

## **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

### **Описание нежелательных реакций.**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Немедленно сообщите Вашему лечащему врачу или работнику аптеки,** в случае если у Вас появились перечисленные ниже, нежелательные реакции:

- повышенная чувствительность; анафилактический шок, анафилактические/анафилактоидные реакции
- головная боль
- шум в ушах
- тахикардия
- геморрагия
- бронхоспазм, диспnoэ
- рвота, диарея, стоматит, абдоминальная боль, тошнота, диспепсия
- крапивница, сыпь, сосудистый отек, кожный зуд
- гиперемия, отек лица
- гипотензия

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000, город Астана, ул. Амангельди Иманова, д. 13 (4 этаж)

Телефон: 8 (7172) 789828

Электронная почта: [pdlc@dari.kz](mailto:pdlc@dari.kz)

Адрес в интернете: <http://www.ndda.kz>

## **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МУКОНЕКС**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

### **Дата истечения срока годности (срока хранения)**

2 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на маркировке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

### **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке, при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у лечащего врача или работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

### **Препарат Муконекс содержит**

Действующим веществом является ацетилцистein. Одно саше содержит 200 мг ацетилцистеина.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются сахароза, бета-каротин, апельсиновый ароматизатор.

### **Внешний вид и содержимое его упаковки**

Порошок белого или почти белого цвета.

По 3500 мг помещают в саше из пленки полиэтилен-терефталат/алюминий/полиэтилен низкой плотности (PET/AL/LDPE).

По 20 саше вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в пачку из картона.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

«ABDI IBRAHIM», Reşitpaşa Mahallesi Eski Büyükdere Caddesi No:4, Maslak-Sarıyer – 34467 Стамбул, Турция, тел.: +90 212 366 84 00, адрес электронной почты: info@abdiibrahim.com.tr

### **Производитель**

«ABDI IBRAHIM», Orhan Gazi Mahallesi, Tunç Caddesi No:3, Стамбул, Турция, тел.: +90 212 366 84 00, адрес электронной почты: info@abdiibrahim.com.tr

### **Представитель держателя регистрационного удостоверения на территории Союза**

*За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:*

Республика Казахстан

ТОО «Абди Ибрахим Глобал Фарм»,

Алматинская обл., Илийский р-он, Промзона 282,

Телефон: +7 (727) 356-11-00, 8-800-070-1100,

Электронная почта: info@aigp.kz

### **Данный листок-вкладыш пересмотрен**

### **Прочие источники информации**

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте Союза:

<http://www.eurasiancommission.or>