

MUXOL® 0.3 POUR CENT, solution buvable

► COMPOSITION

Chlorhydrate d'ambroxol 0.300 g
Quantité correspondant à Ambroxol base 0.273 g

Excipients :

Glycérol, Sorbitol à 70 pour cent (crystallisable), Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane, Acide citrique monohydraté, Eau purifiéeq.s.p 100 ml

► FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable (flacon de 180 ml)

► CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

MUCOLYTIQUES

(R : Système respiratoire)

► 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.

► 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 À EFFETS NOTOIRES : PHBM - PHBP - 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 digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac.

Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

• Ont été décrits :

- des cas de réactions allergiques cutanées à types de rougeur, démangeaison, urticaire,
- des cas de réactions de type allergique avec œdème de Quincke (gonflement du visage et gêne respiratoire).

Dans ce cas, le traitement devra être impérativement interrompu.

• Rarement ont été rapportés des maux de tête ou des vertiges.

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.

AMM N° : 925 332 1

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit, mais non comme les autres.
 - Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
 - Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit.
 - Suivez les conseils de votre pharmacien.
 - Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et contre-indications.
 - N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
 - Ne le reprenez pas, n'augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.
- TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS**



Fabriqué par les Laboratoires TERIAK Sous licence
CHEYLUS 1111 ZAGHOUAN



AP 025/03

MUXOL® 0.3 PER CENT, oral solution

► COMPOSITION

Ambroxol hydrochloride	0.300 g
Quantity corresponding to Ambroxol base	0.273 g

Excipients:

Glycerol, Sorbitol 70 per cent (crystallizable), Methyl parahydroxybenzoate, Propyl parahydroxybenzoate, Banana flavouring, Monohydrated citric acid, Purified water for 100 ml

► PHARMACEUTICAL FORM

Oral solution (180 ml bottle)

► PHARMACO-THERAPEUTIC CLASS

MUCOLYTICS

(R : Respiratory system)

► WHEN TO USE THIS MEDICINE?

Treatment of problems with bronchial secretion in adults, notably during acute bronchial illness or acute episodes of chronic bronchopneumonia.

This medicine is an expectorant. It facilitates the evacuation of the bronchial secretions by coughing.

► CAUTION!

WHEN NOT TO USE THIS MEDICINE?

This medicine MUST NOT BE USED if there is a history of allergy to this medicine or to one of its ingredients.

IF IN DOUBT, YOU MUST CONSULT YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

► PRECAUTIONS FOR USE

It is advisable not to take any antitussive medicine or any medicine that dries the bronchial secretions during your period of treatment with this medicine.

IF IN DOUBT, DO NOT HESITATE TO ASK YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

► INTERACTIONS WITH OTHER DRUGS AND OTHER INTERACTIONS

TO AVOID POSSIBLE INTERACTIONS BETWEEN SEVERAL DRUGS, YOU MUST SYSTEMATICALLY INFORM YOUR DOCTOR OR PHARMACIST OF ANY OTHER TREATMENT THAT YOU ARE RECEIVING.

► PREGNANCY - BREASTFEEDING

It is preferable not to use this medicine during pregnancy.

If you discover that you are pregnant during the treatment, consult your doctor who is the only person capable of judging whether you should continue.

In general, during pregnancy or when breastfeeding, you should always ask your doctor's or pharmacist's opinion before taking any medicine.

► LIST OF EXCIPIENTS, THE EFFECT OF WHICH MUST BE TAKEN INTO ACCOUNT : PHBM - PHBP - Sorbitol.

HOW TO USE THIS MEDICINE?

DOSAGE

RESERVED FOR ADULTS.

The dosage of this medicine is 1 table-spoonful in the morning and evening.

► ADMINISTRATION

Oral.

► FREQUENCY AND TIMES WHEN THE MEDICINE MUST BE TAKEN

The medicine must be taken at regular intervals.

► DURATION OF THE TREATMENT

The duration of the treatment should not exceed 8 to 10 days without medical supervision.

► POSSIBLE SIDE EFFECTS

LIKE ANY ACTIVE PRODUCT, THIS MEDICINE MAY CAUSE CERTAIN SIDE EFFECTS IN SOME PEOPLE:

• Possibility of minor digestive problems such as nausea, vomiting or stomach pains.

Should this occur, you are advised to reduce the dosage.

• There have been reports of:

- cases of allergic cutaneous reactions such as reddening, itching or rashes,

- cases of allergic reactions with Quincke's oedema (swelling of the face and respiratory difficulty)

Should this occur, the treatment must be stopped.

• Very occasional cases of headache or dizziness have been reported.

ANY UNWANTED SIDE EFFECTS NOT INDICATED IN THIS LEAFLET SHOULD BE REPORTED TO YOUR DOCTOR OR PHARMACIST.

► CONSERVATION

DO NOT EXCEED THE USE-BY DATE ON THE EXTERNAL PACKAGING

Licence N° : 925 332 1

This is a medicine. A medicine is not like other products. It is intended for you and for your health.
A medicine is an active product. Its activity has been discovered following prolonged research. It is not always safe to ingest this product. Medicines must never be abused. Medicines must always be used properly, your pharmacist is familiar with medicines. Follow his/her advice. Never take a medicine continuously without seeking medical advice. You must not take a lot of medicines.
You must simply take the medication you need.
ALWAYS KEEP MEDICINES OUT OF THE REACH OF CHILDREN.



Fabriqué par les Laboratoires **TERIAK** Sous licence
CHEYLUS 1111 ZAGHOUAN



AP 02/5/03