

sanofi

75 mg, prolonged-release capsules

For administration in adults and adolescents over 12 years of age Active substance: ambroxol hydrochloride

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you. Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist have told you

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- Ask your pharmacist if you need more information or advice.
 If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet.
- You must talk to a doctor if you do not feel better or if you feel worse after 4 5 days.

- What is in this leaflet:

 1. What MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules
- are and what they are used for 2. What you need to know before you take MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules
- 3. How to take MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules
- 4. Possible side effects
- 5. How to store MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release
- 6. Further Information

1. WHAT MUCOSOLVAN 75 MG PROLONGED-RELEASE CAPSULES ARE AND WHAT THEY ARE USED FOR

MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules are a medicine intended to improve mucus clearance in respiratory illnesses with viscous mucus (expectorant). MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules are used as a treatment to improve mucus clearance in acute and chronic bronchial and lung disorders with viscous mucus.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE MUCOSOLVAN 75 MG PROLONGED-RELEASE CAPSULES

<u>Contraindications:</u> MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules should not be taken:

if you are hypersensitive (allergic) to the active substance ambroxol hydrochloride or to any of the other ingredients of this medicine listed in Section 6.

By children younger than 12 years.

Appropriate precautions for use; special warnings: Warnings and Precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine There have been reports of severe skin reactions associated with the administration of ambroxol hydrochloride. If you develop a skin rash (including mucosal lesions in the mouth, throat, nose, eyes and genital region), stop taking MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules and seek medical advice immediately.

Patients with impaired kidney or liver function If you suffer from impaired kidney function or a severe liver disease, MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules should only be used on medical advice. As with any medicine that is metabolised by the liver and then excreted via the kidneys, an accumulation of the metabolic products (metabolites) of ambroxol produced in the liver can be expected in patients with severe renal failure.

In some rare bronchial disorders that are associated with excessive accumulation of secretions (e.g. malignant ciliary syndrome), MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules should only be used under medical supervision due to possible secretion congestion.

Children

MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules are not suitable for children under 12 years of age due to the high active substance content. MUCOSOLVAN 30 mg/5 ml $\,$ paediatric syrup and MUCOSOLVAN 30 mg/2 ml drops are available for use in this age group.

Taking MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules with other medicines

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking/using any other medicines, have recently taken/used any other medicines, or are intending to take/use other medicines.

Ambroxol/Cough suppressants Simultaneous use of MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release

capsules and cough suppressants (antitussives) may lead to the development of dangerous secretion congestion in patients with respiratory illnesses that are associated with an increased formation of mucus, such as cystic fibrosis or bronchiectasis, due to the reduction of the cough reflex

Pregnancy, lactation and fertility If you are pregnant or breastfeeding, think you may be

pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

Ambroxol reaches the unborn child. Clinical experience after the 28th week of gestation has produced no evidence of any harmful effects on the unborn child. Nonetheless, you should not take this medicine while you are pregnant, especially not during the first three months.

Breastfeeding

The active substance ambroxol has been shown to pass into breast milk in animal studies. Even if no harmful effects to the child are expected, use while breastfeeding is not recommended.

Fertility

Non-clinical studies have not provided any evidence of harmful effects with respect to fertility.

Driving and using machines

There is no evidence of an effect on the ability to drive or use machines; appropriate studies have not been performed

3. HOW TO TAKE MUCOSOLVAN 75 MG PROLONGED-

Always take this medicine exactly as described in this package leaflet or exactly as your doctor has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended dose is:

Adults and adolescents aged 12 years and over: The usual dosage is one prolonged-release capsule (equivalent

to 75 mg ambroxol hydrochloride/day) once daily. Method and duration of treatment

MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules can be taken with or without food and should be swallowed whole with sufficient amounts of liquid (e.g., water, tea or fruit juice).

You should consult a doctor if your symptoms worsen or if there is no improvement after 4-5 days.

Please speak to your doctor or pharmacist if you feel that the effect of MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules is too strong or too weak.

If you take more MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules than you should

No specific symptoms of overdose have been reported to date. The symptoms observed in cases of accidental overdose or medication error are consistent with the side effects at the recommended dose (see Chapter 4). In the event of an overdose, please consult a doctor as symptomatic treatment may be required.

If you forget to take MUCOSOLVAN 75 mg prolongedrelease capsules If you forget to take MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release

capsules or have taken an insufficient amount, please continue to take MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules as described in the dosage instructions at the next scheduled

If you stop taking MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release

The symptoms may worsen if the treatment is discontinued prematurely.

4. POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules can cause side effects, although not everybody gets

The following categories are used for stating the frequency of undesirable effects:

Very common:	May affect more than 1 in 10 people	
Common:	May affect up to 1 in 10 people	
Uncommon:	May affect up to 1 in 100 people	
Rare:	May affect up to 1 in 1,000 people	
Very rare:	May affect up to 1 in 10,000 people	
Not known:	Frequency cannot be estimated from the available data	

Immune system disorders

Hypersensitivity reactions Not known:

Allergic reactions including anaphylactic shock, angioedema (rapidly developing swelling of the skin, subcutaneous tissue, mucosa or tissue under the mucous membrane) and pruritus

Skin and subcutaneous tissue disorders

Severe skin reactions (including erythema Not known: multiforme, Stevens-Johnson syndrome/toxic epidermal necrolysis and acute generalised

exanthematous pustulosis)

Gastrointestinal disorders

Common: Nausea

Uncommon: Vomiting, diarrhoea, digestive disorders,

abdominal pain Increased salivation Very rare:

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders

Not known: Dyspnoea (as a symptom of a hypersensitivity reaction)

General disorders and administration site conditions Uncommon: Fever, mucous membrane reactions

Countermeasures

At the first signs of a hypersensitivity reaction, you should stop taking MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release

Reporting of side effects

If you get any side effects, talk to your doctor, your pharmacist or your nurse. This includes any side effects not listed in this leaflet. By reporting side effects you can help provide more information on the safety of this medicine.

5. HOW TO STORE MUCOSOLVAN 75 MG PROLONGED-RELEASE CAPSULES

KEEP THIS MEDICINE OUT OF THE SIGHT AND REACH OF

Do not use this medicine after the expiry date which is stated after the words "Use by" on the outer package/blister pack. The expiry date refers to the last day of that month.

Storage conditions Store below 30°C.

Do not throw away any medicines via wastewater (e.g. not in the toilet or sink). Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.

6. FURTHER INFORMATION

What MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules contain

The active substance is: ambroxol hydrochloride.

One prolonged-release hard capsule contains 75 mg ambroxol hydrochloride.

The other excipients are

Crospovidone, Carnauba wax, Capsule content: Stearyl alcohol, Magnesium stearate Gelatine, Purified water, Titanium dioxide (E 171), Iron oxide (E 172) Capsule shell:

What MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules look like and contents of the pack

Shellac Titanium dioxide (F 171)

Hard capsules with an orange lower part and reddish-brown upper part marked with "MUC 01."

MUCOSOLVAN 75 mg prolonged-release capsules are available in packs of 10 prolonged-release hard capsules. 20 prolonged-release hard capsules and 50 prolongedrelease hard capsules.

Not all pack size may be marketed in your country.

Marketing Authorization Holder A. Nattermann & Cie. GmbH

Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main, Germany Manufacturer

Bulk Manufacturer:

Sanofi Winthrop Industrie 196 rue du Maréchal Juin, 45200 Amilly, France

This leaflet was last revised in July 2022.

Packager and Batch release: Delpharm Reims 10 rue Colonel Charbonneaux, 51100 Reims, France



Technical colors

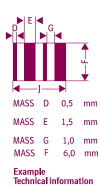
Diecut-Legendcase

sanofi

File information	on	
GMID code:	827431	
Plant PM code:	10025922	
Second Plant PM code:	322856-01	
Version of artwork:	V10	
PM type:	PI	
Market:	XE	
Format:	160 x 420 mm	
Issue date of artwork:	07/Jun/2023	
Print colors:	Black	
Number of print colors:	1	
Used font:	Gotham	
Min. font size:	6,5 pt	
p2e number:	931880-U06	

ADDITIONAL	REQUIREMENT OF PAC	CKAGING LINE	
Description :	PI MUCOSOLVAN LA 7	5MG CAPCR S5 M30 XE	
Dimension :	160 x 420 mm		
No. of code :	43		
Ref. drawing :	PR 31	Issue date of TD:	05/09/2022

Free area



control code



ميوكوسولفان® ل أ

ممتد المفعول

75 ملغ، كبسولات ذات تحرير مطوّل

مخصّصة للبالغين والمراهقين الذين يتجاوز عمرهم 12 عامًا

المادة الفاعلة: هيدروكلوريد أمبروكسول

الرجاء قراءة هذه النشرة كاملة وبعناية قبل البدء بأخذ هذا الدواء الأنها تحتوي على معلومات مهمة لك. إحرص دائماً على أخذ هذا الدواء تماماً كما هو موصوف في هذه النشرة أو حسب إرشادات الطبيب أو الصيدلي. • إحتفظ بهذه النشرة. فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.

• إسأل الصيدلي إذا كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات أو النصائح. • إنه السياحية المستحبط المستخدمة المستخدمة المستخدمة المستخدمة المستخدمة المستخدمة المستخدمة المستخدمة المستخد • أو السبت بابئ تأثيرات جانبية، تحدث إلى الطبيب أو الصيلي، ينطبق هذا أيضًا على أيّ تأثيرات جانبيّة محتملة غير متكورة في هذه النشرة. راجع الفسم 4. • بجب أن تتحدّث إلى الطبيب إذا لم تشعر بتحدّن أو إذا تفاقمت حالتك بعد مرور 4 أو 5 أيام.

ماذا تحتوي هذه النشرة:

1. ما هي كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل، وما هي دواعي استعمالها 2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل

3. كيف تؤخذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل 4. التأثيرات الجانبية المحتملة

5. كيف تُحفظ كبسولات موكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل

6. معلومات إضافيّة

1. ما هي كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل، وما هي دواعي استعمالها كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل هي دواء يهدف إلى تحسين القدرة على طرد البلغم

في أمراض الجهاز التنفسي المصاحبة لوجود بلغم سميك (طارد للبلغم).

تُستعمل كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل كعلاج لتحسين القدرة على طرد البلغم في حالة حدوث اضطرابات حادة ومزمنة في الشعب الهوائية والرئتين وما يصاحب ذلك من وجود

2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل

موانع الاستعمال:

لا ينبغى أخذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل: • إذا كانت لديك حساسية مفرطة تجاه المادة الفاعلة هيدروكلوريد أمبروكسول أو تجاه أيّ من

المكونات الأخرى لهذا الدواء المنكورة في القسم 6. • من قبل الأطفال ما دون سن 12 عامًا.

احتياطات خاصة للاستعمال؛ تحذيرات خاصة:

تحذيرات واحتياطات

تحدّث إلى طبيبك أو الصيدلي قبل أن تأخذ هذا الدواء. وردت تقارير عن ارتكاسات جلدية حادة مرتبطة بتتاول هيدروكلوريد أمبروكسول. إذا أصبت بطفح

جُلَدي (بِما في ذلك التهابات مخاطية في الفم، والحلق، والأنف، والعينين، والمنطقة التناسلية)، توقف عن تُتاوُل كبسولات ميوكوسولفان 75 ملَّغ ذات تحرير مطوّل، واطلب استشارة طبية فورًا.

المرضى الذين يعانون من ضعف وظائف الكلية أو الكبد

إِذَا كُنتَ تعاني من الختلال في وظائف الكلية أو كنت مصابًا بمرض حاد في الكبد، تجنّب استخدام كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل إلا بعد الحصول على المشورة الطبية. كما بالنسبة إلى أيّ دواء يتم أيضه بواسطة الكبد ثم تفرزه الكليتان بعد ذلك، فإنه من المتوقع أن يعاني مرضى الفشل الكلوي الحاد من تراكم منتجات الأمبروكسول الأيضية (نواتج الأيض) التي يتم إنتاجها في الكبد.

. في بعض الحالات النادرة لاضطرابات الشُعب الهوائية التي يصاحبها تراكم مفرط للإفرازات (كَّالمتلازمة الهدبيّة الخبيثة)، يجب عدم استعمال كبسولات ميوكوسولفان 75 ملّغ ذات تحرير مطوّل إِلَّا تحت إشراف طبي نظرًا للاحتقان المحتمل نتيجة تراكم الإفرازات.

كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل غير ملائمة للأطفال ما دون 12 عامًا لأنّ محتوى المادة بالغ الفاعليّة. شراب ميوكوسولفان 30 ملغ/5 مل للأطفال وقطرات ميوكوسولفان 30 ملغ/2 مل متاحان للاستخدام لدى هذه الفئة العمرية.

أخذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطؤل مع أدوية أخرى أعلم طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تأخذ/تستعمل أي أدوية أخرى أو أخذت/استعملت مؤخرًا أي أدوية أخرى أو تنوي أن تأخذ/تستعمل أي أدوية أخرى.

أمبروكسول/مضادات السعال

قد يُودي الاستعمال المتزامن لكبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل ومضادات السعال . إلى الإصابة باحتقان حاد تتيجة تراكم الإفرازات لدى المرضى الذين يعانون من أمراض تنفسيّة مرتبطة بزيادة تكوين المخاط، مثل التليّف الكيسي أو توسّع القصبات، بسبب انخفاض منعكس السعال.

الحمل والإرضاع والخصوبة

إذا كنتِ حاملاً أو مُرضعة، أو تعتقدين أنكِ قد تكونين حاملاً أو تخططين لإنجاب طفل، احرصي على استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

تصل مادة أمبروكسول إلى الجنين في الرحم. لم تعطِّ الخيرة السريريّة بعد الأسبوع 28 من الحمل أيّ إثبات على تعرّض الجنين لأيّ تأثيرات مؤذية. ولكن لا ينبغي بك أخذ هذا الدواء وأنت حامل، بخاصة في خلال الأشهر الثلاثة الأولى.

الإرضاع

رُبِ عَلَى الدراسات التي أُجريت على الحيوانات أن مادة الأمبروكسول تصل إلى حليب الثدي. وحتّى لو لم يكن من المتوقّع تعرّض الطفل لتأثيرات مؤذية، لا يوصى باستعمال الدواء أثناء الإرضّاع.

لا يوجد دليل في الدراسات غير السريرية على وجود أي تأثير مؤذٍّ على الخصوبة.

لا يوجد دليل على وجود تأثير على القدرة على القيادة أو استعمال الآلات؛ لم يتم إجراء دراسات

3. كيف تؤخِذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل

إحرص دائماً على أخذ هذا الدواء تماماً كما هو موصوف في هذه النشرة الدوائيّة أو حسب تعليمات طبيبك تمامًا. إذا كان لديك أيّ شك، استشر الطبيب أو الصيدلي.

البالغون والمراهقون الذين تبلغ أعمارهم 12 عامًا وما فوق:

تبلغ الجرعة العاديّة كبسولة ميوكوسولفان 75 ملغ واحدة دات تحرير مطوّل مرة واحدة يوميًا (أي ما يعادل 75 ملغ هيدروكلوريد أمبروكسول/اليوم).

طريقة الاستعمال ومدته

يمكن تناول كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل مع الطعام أو بدونه، ويجب ابتلاع الكبسولة بالكامل مع كميات سوائل كافية (على سبيل المثال، الماء أو الشاي أو عصير الفاكهة). يجب عليك استشارة الطبيب إذا تفاقمت الأعراض أو إذا لم تشعر بتحسن بعد مرور 4 أو 5 أيام. يُرجى التحدث إلى طبيبك أو الصيدلي إذا شعرت بأن تأثير كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل قوي جدًا أو ضعيف جدًّا.

إذا أخذت جرعة مفرطة من كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل

لم يتم الإبلاغ عن أي أعراض محددة بشأن الجرعة المفرطة حتى الآن. تتوافق الأعراض التي لوحظت في حالات الجرعة المفرطة العرضية أو أخطاء المداوة مع التأثيرات الجانبية في حالة تناول الجرعة الموصى بها (راجع الفصل 4). في حالة تناول جرعة مفرطة، يُرجى استشارة الطبيب، فقد يستلزم الأمر علاج تلك الأعراض.

إذا نسيت أخذ كبسولات ميوكوسولفان (مرّة في اليوم) ذات تحرير مطوّل إذا نسيتَ أخذ كبسولات ميوكوسولفان 75 ملّغ ذاتّ تحرير مطّوَل، أو تناولت كمية غير كافية،

فيُرجى متابعة تناول الكبسولات على النحو الموصوف في تعليمات الجرعة في الوقت المحدد التالي.

إذا توقفت عن أخذ كبسولات ميوكوسولفان (مرّة في اليوم) ذات تحرير مطوّل . قد تتفاقم الأعراض إذا توقف العلاج قبل انقضاء المدة المحددة.

التأثيرات الجانبية المحتملة

مثل الأدوية كلّها، يمكِن أن تسبّب كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل تأثيرات جانبية لا تصيب المرضى كلّهم.

تُستخدم الفئات التالية عند الإبلاغ عن عدد مرّات حصول التأثيرات الجانبية:

شائعة جدًا: قد	قد تصيب أكثر من شخص واحد من أصل 10 أشخاص
شائعة: قد	قد تصيب لغاية شخص واحد من أصل 10 أشخاص
غير شائعة: قد	قد تصيب لغاية شخص واحد من أصل 100 شخص
نادرة: قد	قد تصيب لغاية شخص واحد من أصل 1000 شخص
نادرة جدًا: قد	قد تصيب لغاية شخص واحد من أصل 10000 شخص
غير معروفة: لا ب	لا يمكن تقدير عدد مرات حصولها من البيانات المتاحة

التأثيرات الجانبية

MUCOSOLVAN® LA

اضطرابات الجهاز المناعي ارتكاسات فرط الحساسية نادرة: ارتكاسات الحساسية تشمل صدمة الحساسية، والوذمة غير معروفة:

الوعائية (الإصابة السريعة بتورم الجلد، أو الأنسجة تحت الجلد، أو الأنسجة المخاطية أو الأنسجة تحت المخاطية) والحكة

اضطرابات الجلد والأنسجة تحت الجلد

الطفح الجلدي، الشرى نادرة: غير معروفة:

ارتكاسات جلدية حادة (يشمل ذلك الحمامي متعددة الأشكال، ومتلازمة ستيفن جونسون/متلازمة انحلال

البشرة النخري السمي، والطفح البثري الحاد المعمم) اضطرابات الجهاز الهضمي

شائعة: الغثيان

غير شائعة: القيء والإسهال واضطرابات الجهاز الهضمي وألام البطن زيادة إفراز اللعاب نادرة جدًا:

اضطرابات الجهاز التنفسى والصدر والمنصف

ضيق التنفس (باعتباره أحد أعراض ارتكاسات الحساسية الشديدة)

الاضطرابات العامة وظروف موضع التناول

الحمى، ارتكاسات الغشاء المخاطي غير شائعة:

التدابير المضادة في حالة ظهور العلامات الأولى لارتكاسات فرط الحساسية، يجب التوقف عن تناول كبسولات

ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل. الإفادة عن التأثيرات الجانبية

إذا أصبت بأي تأثيرات جانبية، فعليك استشارة طبيبك أو الصيدلي أو الممرض/ة. ينطبق هذا أيضًا على أي تأثيرات جانبية محتملة غير مذكورة في هذه النشرة. بالإفادة عن التأثيرات الجانبيّة، يمكنك المساعدة على تزويد المزيد من المعلومات حول سلامة هذا الدواء.

5. كيف تُحفظ كبسولات موكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل

إحفظ هذا الدواء بعيدًا عن نظر الأطفال ومتناولهم. لًا تستعمل هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدوّن على العلبة الخارجية/شريط الدواء بعد عبارة «يُستخدم قبل». يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى اليوم الأخير من الشهر المذكور.

شروط الحفظ

غلاف الكبسولة:

الطباعة علي الكبسولة:

--- بخفا في درجة حرارة ما دون 30 درجة مئوية.
 لا ينبغي رمي أيّ الدواء مع مياه الصرف الصدّي (مثلاً ليس في المرحاض أو المغسلة).
 إسال الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها، فمن شأن هذه الإجراءات حماية البيئة.

معلومات إضافية

ماذا يحتوي ميوكوسولفان 75 ملغ كبسولات ذات تحرير مطوّل المادة الفاعلة هي: هيدروكلوريد أمبروكسول.

تحتوي الكبسولة الواحدة ذات تحرير مطوّل على 75 ملغ من هيدروكلوريد أمبروكسول. المكوّنات الأخرى هي:

كرومبوفيدون، شمع الكارنوبا، كحول ستياربلي، منتيرات المغنيزيوم محتوى الكبسولة:

جلاتين، ماء منقًى، ثاني أكميد التيتانيوم (إي 171)،

أكسيد الحديد (إي 172) صمغ اللَّكَ، ثاني أكميد التيتانيوم (إي 171)

كيف هو شكل ميوكوسولفان 75 ملغ كبسولات ذات تحرير مطوّل وما هي محتويات العلبة كبسولات صلبة الجزء السفلي منها باللون البربقالي والجزء العلوي بني محمر موسوم بعبارة .«MUC 01»

تأتي كبسولات ميوكوسولفان 75 ملغ ذات تحرير مطوّل في عبوات من 10 كبسولات صلبة ذات تحرير مطوّل، و20 كبسولة صلبة دات تحرير مطوّل، و05 كبسولة صلبة دات تحرير مطوّل.

قد لا تكون احجام العبوات كلِّها مسوِّقة في بلدك.

حامل رخصة التسويق A. Nattermann & Cie. GmbH Brüningstrasse 50

65929 Frankfurt am Main, Germany المصنّع مصنّع الدفعة:

Sanofi Winthrop Industrie 196 rue du Maréchal Juin 45200 Amilly, France

المعبئ ومحرر العبوة: Delpharm Reims

51100 Reims, France

تمَت مراجعة هذه النشرة للمرّة الأخيرة في: تموز/يوليو 2022.

م يتقا ومنف الطبيب وطرفة الاستعمال النصوص عليها وتطيدا ع يتقا ومنف الطبيب والمونف الإستعمال النصوص عليها وتطيدا الطبيب والمديناني هما الخيران في الواء وفي نقعه وضروء. لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تقاه نضك. ا تكرر صوف التواه بدون استشارة الطبيب. لا تترك الادوية في مشاول الاطفال.