



## Grossesse - Allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

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

Il est possible d'allaiter votre enfant en cas de traitement par ce médicament.

**Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.**

### Liste des excipients à effet notoire

Maltitol liquide, sorbitol, sodium, rouge cochenille A, parahydroxybenzoate de méthyle.

### 3. COMMENT PRENDRE CARBOCISTEINE MYLAN 5 % ADULTES SANS SUCRE, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol ?

## Mode d'administration

Voie orale. Réservé à l'adulte.

Cette spécialité est adaptée aux patients suivant un régime hypoglycémique ou hypocalorique.

Utiliser le godet fourni pour mesurer la quantité de sirop pour une prise (graduation 15 ml).

Bien rincer le godet après chaque utilisation.

Bien reboucher le flacon après usage.

1 graduation sur le godet de 15 ml correspond à 750 mg de carbocistéine.

## Posologie

La posologie quotidienne préconisée est :

- 750 mg de carbocistéine 3 fois par jour, soit une graduation de 15 ml du godet 3 fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Durée de traitement

La durée de traitement doit être brève.

Ne pas dépasser 5 jours de traitement sans avis médical.

Si vous avez pris plus de Carbocisteine Mylan 5 % adultes sans sucre, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol que vous n'auriez dû : prévenir votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre Carbocisteine Mylan 5 % adultes sans sucre, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Carbocisteine Mylan 5 % adultes sans sucre, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité de phénomènes d'intolérance digestive (*maux d'estomac, vomissements, nausées, diarrhées*).

Il est alors conseillé de réduire la dose.

- Possibilité de réactions cutanées allergiques telles que démangeaison, éruption cutanée, gonflement du visage

**Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables**

**deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.**

### 5. COMMENT CONSERVER CARBOCISTEINE MYLAN 5 % ADULTES SANS SUCRE, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol ?

**Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.**

Ne pas utiliser Carbocisteine Mylan 5 % adultes sans sucre, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**Que contient Carbocisteine Mylan 5 % adultes sans sucre, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol ?**

**La substance active est :**

La carbocistéine (5,00 g) pour 100 ml.

Une graduation de 15 ml du godet correspond à 750 mg de carbocistéine et 130 mg de sodium.

**Les autres composants sont :** maltitol liquide, sorbitol, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), rouge cochenille A (E124), hydroxyde de sodium, eau purifiée, arôme cerise.

**Qu'est-ce que Carbocisteine Mylan 5 % adultes sans sucre, solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol et contenu de l'emballage extérieur ?**

Solution buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol. Flacon de 200 ml muni d'un godet.

**Titulaire - Exploitant :**

**MYLAN S.A.S.**

117 Allée des Parcs

69800 SAINT-PRIEST - FRANCE

**Fabricant :**

H2 PHARMA

21 Rue Jacques Tati

ZAC La Croix Bonnet

78390 BOIS D'ARCY - FRANCE

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 07/2011**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'AFSSAPS, France ([www.afssaps.fr](http://www.afssaps.fr)).