

MUCONIL ORAL LIQUID 30MG/5ML

Ambroxol Hydrochloride (30mg/5ml)

Apakah yang ada pada risalah ini?

1. Apakah kegunaan MUCONIL?
2. Bagaimana MUCONIL berfungsi?
3. Sebelum mengambil MUCONIL
4. Cara menggunakan MUCONIL
5. Semasa menggunakan MUCONIL
6. Kesan-kesan sampingan
7. Cara penyimpanan dan pelupusan MUCONIL
8. Maklumat lanjut
9. Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk
10. Tarikh kemaskini RiMUP

Risalah ini menjawab beberapa soalan lazim tentang MUCONIL. Ia tidak mengandungi semua maklumat yang tersedia. Ia juga tidak menggantikan tempat ahli farmasi atau doktor anda.

Semua ubat mempunyai risiko dan manfaat. Ahli farmasi atau doktor anda telah mempertimbangkan risiko anda mengambil MUCONIL berbanding manfaat yang mereka jangka untuk anda.

Jika anda mempunyai sebarang kemusykilan tentang pengambilan ubat ini, tanya ahli farmasi atau doktor anda.

Simpan risalah ini bersama ubat. Anda mungkin perlu membacanya lagi.

Apakah kegunaan MUCONIL?

MUCONIL digunakan dalam keadaan di mana terdapat banyak rembesan tebal atau lendir dalam laluan udara anda.

Bagaimana MUCONIL berfungsi?

MUCONIL mengandungi *ambroxol hydrochloride* yang membantu membersihkan laluan udara dengan menipiskan lendir.

Sebelum mengambil MUCONIL

Bila tidak boleh mengambil

Jangan mengambil MUCONIL sekiranya anda mempunyai alahan terhadap *ambroxol* atau bahan-bahan lain yang terkandung di dalam MUCONIL.

Jika anda mengalami mana-mana keadaan yang disenaraikan di atas, bincang dengan ahli farmasi.

Sebelum mula mengambil

Maklumkan ahli farmasi atau doktor anda sekiranya anda mengalami:

- masalah hati
- masalah buah pinggang

Jika mengambil ubat-ubat lain

Pengambilan Muconil bersama antibiotik yang lain (amoxicillin, cefuroxime, erythromycin, doxycycline) boleh mengakibatkan kadar kepekatan antibiotik tinggi di dalam tisu paru-paru.

Maklumkan ahli farmasi atau doktor anda sekiranya anda sedang mengambil ubat-ubatan lain yang dipreskripsi atau tanpa dipreskripsi oleh doktor.

Cara menggunakan MUCONIL

Berapa banyak harus digunakan

Dewasa dan kanak-kanak 12 tahun ke atas:
10ml (2 sudu teh) 2 kali sehari.

Bagi kanak-kanak di bawah 12 tahun regimen dos yang disyorkan adalah:

Kanak-kanak 6-12 tahun:
5ml (1 sudu teh) 2-3 kali sehari.

Kanak-kanak 2-6 tahun:
2.5ml (1/2 sudu teh) 3 kali sehari.

Kanak-kanak 1-2 tahun:
2.5ml (1/2 sudu teh) 2 kali sehari.

MUCONIL tidak digalakkan untuk kanak-kanak di bawah umur 2 tahun tanpa nasihat doktor.

Dos cadangan perlu disediakan oleh doktor atau ahli farmasi anda.

Bila perlu digunakan

MUCONIL haruslah di ambil pada waktu makan.

Berapa lama perlu digunakan

Rujuk kepada doktor anda sekiranya gejala-gejala anda tidak bertambah baik atau semakin teruk selepas 14 hari rawatan.

Jika terlupa menggunakan

Jika anda terlupa untuk mengambil satu dos, anda perlu mengambil satu dos apabila anda teringat, tetapi tunggu sekurang-kurangnya 24 jam sebelum mengambil dos yang seterusnya.

Jika mengambil berlebihan (terlebih dos)

Dapatkan nasihat perubatan jika anda terambil dos yang lebih daripada dos yang disyorkan atau dipreskripsikan.

Semasa menggunakan MUCONIL

Perkara yang perlu dilakukan

Jika anda bersedia untuk memulakan penggunaan ubat baru yang lain, maklumkan ahli farmasi atau doktor anda yang anda sedang menggunakan MUCONIL.

Dapatkan nasihat daripada doktor anda sekiranya anda hamil, atau mungkin hamil semasa pengambilan ubat anda. Penggunaan MUCONIL pada trimester pertama tidak digalakkan.

Dapatkan nasihat daripada doktor anda jika anda menyusu bayi, atau bercadang untuk menyusu bayi semasa pengambilan ubat anda.

Ambroxol hydrochloride boleh didapati dalam susu ibu. MUCONIL tidak digalakkan untuk ibu yang menyusu bayi.

Manfaat MUCONIL perlu dinilai terhadap kesan yang mungkin dibawa kepada anak anda.

Perkara yang tidak boleh dilakukan

Jangan mengambil MUCONIL untuk mengubati aduan-aduan yang lain, melainkan jika doktor anda benarkan.

Perkara yang perlu diberi perhatian

Jika kulit baru atau luka pada mulut berlaku, dapatkan nasihat doktor dengan segera.

Jika anda mengalami masalah buah pinggang, dapatkan nasihat doktor sebelum mengambil MUCONIL.

Kesan-kesan sampingan

Dapatkan nasihat daripada doktor atau ahli farmasi anda jika anda mempunyai sebarang kebimbangan tentang kesan-kesan mengambil MUCONIL.

Kadang-kadang, MUCONIL boleh membawa kesan sampingan terhadap:

- saluran gastrousus (loya, muntah, cirit-birit)
- sistem pernafasan (kering mulut dan tekak)
- sistem saraf
- sistem imun
- kulit dan tisu subkutaneus (ruam)

Dalam kes-kes yang jarang berlaku, masalah kulit yang serius seperti sindrom Stevens-Johnson dan sindrom Lyell telah dilaporkan selepas penggunaan Muconil, dimana kebanyakan kes boleh dijelaskan oleh penyakit yang mendasari atau seiring. Jika kulit baru atau luka pada mulut berlaku, dapatkan nasihat doktor dengan segera dan rawatan Muconil hendaklah dihentikan sebagai langkah pencegahan.

Jika kesan sampingan menjadi semakin serius, atau jika anda mengalami kesan sampingan yang tidak disenaraikan dalam risalah ini, sila beritahu ahli farmasi anda.

Anda boleh melaporkan sebarang kesan sampingan atau kesan advers ubat terus kepada Pusat Pemantauan Kesan Advers Ubat Kebangsaan melalui No. Tel: 03-78835550, atau laman web npra.moh.gov.my (*Public Reporting Medicinal Problems / Side Effects / AEFI / Vaccine Safety.*)

Cara penyimpanan dan pelupusan MUCONIL

Penyimpanan

Simpan di bawah suhu 30°C. Jauhi daripada kanak-kanak.

Pelupusan

Lupuskan ubat selepas tarikh luput.

Sila dapatkan nasihat ahli farmasi tentang cara pelupusan sebarang ubat yang tidak digunakan lagi.

Maklumat lanjut

Rupa dan warna

MUCONIL adalah cecair cerah berwarna oren dengan perisa oren, boleh didapati dalam 90ml PET botol plastik.

Bahan-bahan kandungan

Bahan-bahan aktif:
Setiap 5ml mengandungi *Ambroxol Hydrochloride* 30mg.

Bahan-bahan tidak aktif:
Sodium Benzoate, Glycerin, Sodium citrate, Citric acid anhydrous, Sucralose, Sunset Yellow FCF, Orange flavour, Disodium edentate, Vanillin, Gamma-Cyclodextrin dan *Purified Water.*

Nombor MAL: MAL13095083X

Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk

Pengilang

HOE Pharmaceuticals Sdn. Bhd.
Lot 10, Jalan Sultan Mohamed 6,
Bandar Sultan Suleiman,
42000 Port Klang, Selangor,
MALAYSIA.

Pemegang Pendaftaran Produk

HOE Pharmaceuticals Sdn. Bhd.
Lot 10, Jalan Sultan Mohamed 6,
Bandar Sultan Suleiman,
42000 Port Klang, Selangor,
MALAYSIA.

Tarikh kemaskini RiMUP
06/03/2017

Nombor siri
BPFK(R4/1)060317/00011