

**i** FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:  
Informacion pér pacientin

**MUKOLITINE A – Shurup 250 mg / 5 ml**  
**MUKOLITINE P – Shurup 100 mg / 5 ml**  
(Karbocisteinë)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues pérpara se tē filloni pérdomin e barit.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund tē keni nevojë ta lexoni pérseri.
- Né qoftë se keni pyetje tē mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është pérshkruar pér ju. Mos e jepni tek persona tē tjeri. Mund tē dëmtojë ata edhe pse mund tē keni tē njëjtat simptoma si ju.
- Né qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësitet ose ná qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk pérmetend ná këtë fletëudhëzues, ju lutemi tē njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Né këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Mukolitine dhe pérse pérdomet
- Pérpara se tē merrni Mukolitine
- Si ta merrni Mukolitine
- Efekte anësore tē mundshme
- Si ta ruani Mukolitine
- Informacion i mëtejshëm

**1. ÇFARË ËSHTË MUKOLITINE DHE PËRSE PËRDORET**

Shurupi Mukolitine pérmban lëndën vepruese karbocisteinë. Karbocisteina është një agjent mukolitik. Molekula e karbocisteinës ës illokon kimikisht grupin sulfidril (-SH), i cili është përgjegjës pér vitetë e mukusit. Né këtë ményrë karbocisteina vepron si mukolitik. Ajo ndikon edhe ná sintezën e sialomucinës, duke e shtruar sasinë e kësaj tē fundit dhe kështu bën tē mundur largimin më tè lehtë tē sekrecioneve ne mushkëri. Karbocisteina e ul hiperplazinë dhe hipertrofinë e zonës që sekretion mukusin dhe ná tē njëjtën kohë ndikon lokalish edhe antiiflogjistik. Me normalizimin e sekretimit, karbocisteina ndikon si rregulluese edhe ná strukturat e tjetra ku formohet mukoproteina, si p.sh.: ná aparatin tretës dhe atë urogenital, si edhe ná veshin e mesëm.

Mukolitine indikohet ná mjejkimin e çregullimeve tē aparativ tē frynmarrjes, tē shoqëruara me sekretim tē theksuar tē mukusit:

- bronkite,
- astmë bronkiale,
- tuberkulozin e mushkëri i ndërlidhur me bronkit kronik,
- rinit,
- sinuzit,
- laringit.

Mjeku juaj mund ta ketë dhënë Mukolitine pér një qëllimi tjetër. Pyesni mjekun tuaj ná qoftë se doni tē dini pse ju është dhënë ky bar.

**2. PËRPARA SE TË MERRNI MUKOLITINE**

Mos merrni Mukolitine ná qoftë se vuani nga:

- mbindjeshmëria e njohur ndaj karbocisteinës apo ndaj ndonjërit prej pérberësve tē tjerë tē shurupit;

- ulçera gastroduodenale aktive;
  - glomerulonefriti;
  - cistiti akut.
- Të mos pérdomet tek fémijët më tē vegjël se 2 vjeç.

**Tregoni kujdes tē veçantë me Mukolitine**

Pyesni mjekun ose farmacistin tuaj pérpara se tē merrni Mukolitine!

Mukolitine duhet pérdomet me shumë kujdes tek tē sémurët me tē dhëna pér ulçer peptike. Né rastet e hipersekrecionit tē theksuar mund tē lindë nevoja e thithjes së sekrecioneve trakeobronkiale.

Kujdes duhet treguar tek tē moshuarit dhe tek personat që marrin njëkohësisht barna që mund tē shkaktojnë hemorrhagi gastrointestinale. Nëse hemorrhagja gastrointestinale ndodh, trajtimi duhet tē ndërritet.

**Marrja e barnave tē tjera**

Trajtimi i njëkohshëm me barna tē tjera mund tē ndikojë ose tē ndikohet nga Mukolitine. Ju lutemi tē kontaktioni me mjekun ose farmacistin tuaj ná qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna tē tjera pérshirë atë tē marra pa recetë. Mos harroni tē informoni mjekun tuaj pér trajtimin me Mukolitine ná qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit. Nuk janë vërejtur ndërveprime tē karbocisteinës me barnat e tjera. Kujdes duhet treguar tek personat që marrin njëkohësisht barna që mund tē shkaktojnë hemorrhagi gastrointestinale. Nëse hemorrhagja gastrointestinale ndodh, trajtimi duhet tē ndërritet.

**Marrja e Mukolitine me ushqim dhe pije**

Nuk ka tē dhëna.

**Shtatzënia**

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj ná qoftë se jeni shtatzënë ose po planifikoni tē ngeleni shtatzënë. Gjatë periudhës së shtatzënës, ky bar mund tē pérdomet vetëm ná rastet absolutisht tē domosdoshme, por rekandohet tē shmanget. Gjithnjë konsultohuni me mjekun tuaj pérpara se tē pérdomi Mukolitine gjatë shtatzënës.

**Ushqimi me gji**

Nuk ka tē dhëna pér pérdomin e Mukolitine gjatë ushqyerjes me gji tē foshnjes, gjithsesi si masë paraprake, Mukolitine nuk duhet pérdomet gjatë kësaj periudhe.

**Drejtimi i automjetit dhe pérdomini i makinerive**  
Nuk janë vërejtur efekte gjatë drejtimit tē automjetit dhe pérdomit tē makinerive.

**Informacion i rëndësishëm pér disa nga pérberësít e Mukolitine**

Mukolitine pérmban:

- metil parahidroksibenzoat; mund tē shkaktojë reaksione alergjike (ndoshla tē vonura);
- sukrozë; nëse ju është thënë nga mjeku juaj që keni intolerancë nga disa sheqernë, kontaktioni mjekun pérpara se tē merrni këtë bar; Mukolitine A pérmban 6.75 g sukrozë / 15 ml ndërsa Mukolitine P pérmban 5.6 g sukrozë / 12.5 ml, duhet marrë ná konsiderat tek pacientët që vuajnë nga diabeti i

sheqerit; sukroza mund tē jetë e dëmshme pér dhëmbét gjatë pérdomit kronik; sodium; Mukolitine A pérmban rrëth 133.58 mg sodium / 15 ml ndërsa Mukolitine P pérmban rrëth 41.65 mg sodium / 12.5 ml; duhet tē merret ná konsiderat tek pacientët që janë duke ndjekur një dietë tē kontrolluar me kripërat.

**4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME**

Sí tē gjitha barnat e tjera, Mukolitine mund tē shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston. Mukolitine tolerohet mirë ná dozat e rekandohura. Njoftoni mjekun tuaj pér efektet anësore tē mëposhtme që mund t'ju shfaqen:

- të pérziera;
- dhibjje koke;
- çregullime gastrike;
- diarre;
- hemorragji gastrointestinale;
- ekzantema;
- reaksione mbindjeshmërie;
- sindromi Stivens - Xhonsen.

Né qoftë se ndonjë prej efekteve anësore pérkeqësitet, ose ná qoftë se vëreni efekte anësore që nuk pérmeden ná këtë fletëudhëzues, ju lutemi tē lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj. Kur shfaqet ndonjë nga efektet anësore tē mësipërme, mjekimi me Mukolitine duhet ndërritet dhe ju duhet tē këshilloheni me mjekun ose me farmacistin tuaj.

**5. SI TA RUANI MUKOLITINE**

Mbajeni larg fémijëve!

Mos e pérdomi barin pas datës së skadencës tē shënuar ná paketim!

Ruajeni nén temperaturën 25°C!

Ruajeni ná paketimin original pér ta mbrojtur nga drita!

**6. INFORMACION I MËTEJSHËM**

Çfarë pérmban Mukolitine A – shurup 250 mg / 5 ml

Lënda vepruese është karbocisteinë.

5 ml shurup pérmbajnë 250 mg karbocisteinë.

Pérberës tē tjerë: acid citrik monohidrat, hidroksid natriumi, EDTA - dinatriumi, etanol, esencë banane, metil parahidroksibenzoat (nipaginë), sukrozë dhe ujë i pastruar.

Çfarë pérmban Mukolitine P – shurup 100 mg / 5 ml

Lënda vepruese është karbocisteinë.

5 ml shurup pérmbajnë 100 mg karbocisteinë.

Pérberës tē tjerë: acid citrik monohidrat, hidroksid natriumi, EDTA – dinatriumi, etanol, esencë banane, metil parahidroksibenzoat (nipaginë), sukrozë dhe ujë i pastruar.

**Përbajtja e paketimit:**

**Mukolitine A – shurup 250 mg / 5 ml:**

Kuti me 1 flakon qelqi me 150 ml.

**Mukolitine P – shurup 100 mg / 5 ml:**

Kuti me 1 flakon qelqi me 150 ml.

**Shpjegues i ikonave ilustruese pér paketim:**

Mund tē merret pa recetën e mjekut.

Pérmbajtja. ! Kujdes. Shurup.

**Mbjatësi i Autorizimit pér Tregtim (MAT) dhe prodhuesi:**

PROFARMA Sh.a.  
Rrugë "Myslym Keta"  
Tel.: 00355 4 23 89 602  
Tiranë - SHQIPÉRI

**Ky fletëudhëzues u rishikua pér herë tē fundit ná Mars 2017.**