

Foglio illustrativo: informazioni per l'utente

Fluifort 1,35 g polvere per soluzione orale Carbocisteina sale di lisina

Legga attentamente questo foglio illustrativo prima di prendere questo medicinale perché contiene informazioni importanti per Lei.

Assuma sempre questo medicinale seguendo esattamente quanto riportato in questo foglio e le istruzioni del medico o del farmacista.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo nuovamente.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, si rivolga al medico o al farmacista. Questo vale anche in caso di eventuali effetti collaterali non elencati nel presente foglio illustrativo. Si veda il paragrafo 4.

Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi.

Contenuto di questo foglio

1. Che cos'è Fluifort e a che cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Fluifort
3. Come prendere Fluifort
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Fluifort
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è Fluifort e a che cosa serve

Fluifort contiene il principio attivo carbocisteina sale di lisina monoidrato che appartiene a un gruppo di medicinali per la tosse e per le malattie da raffreddamento chiamati mucolitici, usati per facilitare l'eliminazione del muco dalle vie respiratorie.

Questo medicinale è indicato per il trattamento della tosse e delle malattie acute e croniche dell'apparato respiratorio.

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio.

2. Che cosa deve sapere prima di utilizzare Fluifort

Non prenda Fluifort:

- se è allergico alla carbocisteina sale di lisina monoidrato o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se soffre di ulcera gastroduodenale, un disturbo che può interessare lo stomaco o la prima parte dell'intestino;
- se è in stato di gravidanza o se sta allattando (si veda il paragrafo "Gravidanza e allattamento").

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Fluifort.

Non sono noti fenomeni di riduzione dell'efficacia del medicinale o fenomeni di dipendenza (necessità di continuare a prendere il medicinale) in caso di trattamento prolungato con Fluifort (qualora il suo medico le consigliasse di continuare ad assumere il medicinale). Se in passato è stato affetto da ulcera gastroduodenale, consulti il medico prima di assumere questo medicinale.

Consulti il medico se il disturbo si presenta ripetutamente o se nota un qualsiasi cambiamento recente delle sue caratteristiche.

Il farmaco non contiene glutine, pertanto può essere utilizzato dai pazienti affetti da celiachia.

Altri medicinali e Fluifort

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non sono noti disturbi causati dall'associazione con medicinali usati per il trattamento delle malattie delle vie respiratorie superiori e inferiori.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Gravidanza

Non assuma Fluifort durante la gravidanza.

Eviti l'uso anche nel caso sospettasse uno stato di gravidanza o stia pianificando una gravidanza.

Allattamento al seno

Se sta allattando al seno non assuma Fluifort.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Fluifort non influisce sulla capacità di guidare veicoli e/o di usare macchinari.

Fluifort contiene saccarosio

Se le è stata diagnosticata un'intolleranza ad alcuni zuccheri, contatti il medico prima di assumere questo medicinale.

Fluifort 1,35g polvere per soluzione orale contiene 2,027g di saccarosio per dose.

Questo deve essere preso in considerazione nei pazienti con diabete mellito.

Fluifort contiene aspartame

Ogni bustina di Fluifort 1,35g polvere per soluzione orale contiene 30 mg di aspartame, pari a 6,38 mg/g.

L'aspartame è una fonte di fenilalanina, che può essere dannosa per i pazienti affetti da fenilchetonuria (PKU), una rara malattia genetica che determina un accumulo di fenilalanina non adeguatamente eliminata dall'organismo.

3. Come prendere Fluifort

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio e le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Adulti e adolescenti sopra i 15 anni:

La **dose raccomandata** è di 1 bustina, 2-3 volte al giorno o secondo prescrizione medica.

Attenzione: non superi le dosi indicate. Usi questo medicinale solo per brevi periodi di trattamento.

Fluifort può essere assunto anche per periodi prolungati. Tuttavia, se dopo 2 settimane di trattamento i sintomi non si risolvono, si raccomanda di consultare un medico.

Istruzioni per l'uso

Subito dopo l'apertura, sciogliere il contenuto della bustina in 200mL di acqua calda, non bollente.

Mescolare con un cucchiaino finché la polvere non sarà disciolta (per almeno 15 secondi).

Se si desidera, dolcificare con zucchero e bere non appena la soluzione si sarà raffreddata alla temperatura desiderata.

Il farmaco può essere assunto a stomaco pieno o vuoto.

La polvere deve essere assunta solo dopo ricostituzione in acqua, non deve essere mescolata con il cibo.

Può assumere Fluifort anche se soffre di problemi epatici o renali, senza modificare la dose.

Se prende più Fluifort di quanto deve

I sintomi riportati in caso di sovradosaggio possono essere: mal di testa, nausea, vomito, diarrea, mal di stomaco, reazioni cutanee e alterazione dei sensi.

In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di Fluifort, informi immediatamente il medico o contatti l'ospedale più vicino.

Se ha altre domande sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

Con Fluifort possono verificarsi i seguenti effetti indesiderati:

- reazioni cutanee (rash cutaneo, orticaria, eritema, dermatite) con presenza di macchie, vescicole o bolle (esantema, esantema/eritema bolloso), prurito, gonfiore dovuto ad accumulo di liquidi intorno agli occhi, alla bocca, alla lingua e alla gola, con possibili difficoltà a respirare (angioedema)
- dolore addominale, nausea, vomito, diarrea
- capogiri
- difficoltà a respirare (dispnea)
- rossore.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, si rivolga al medico o al farmacista. Questo vale anche in caso di eventuali effetti collaterali non elencati nel presente foglio illustrativo. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo

<http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa>

Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Fluifort

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese. La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Fluifort

- Il principio attivo è carbocisteina sale di lisina monoidrato. Ogni busta contiene 1,35g di carbocisteina sale di lisina.

- Gli altri componenti sono: **saccarosio**, **aspartame**, silice colloidale, aroma mentolo, aroma eucalipto, aroma miele, caramello e curcumina.

Descrizione dell'aspetto di Fluifort e contenuto della confezione

Fluifort in polvere per soluzione orale – Confezione da 12 x 4,7 g bustine.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Dompé farmaceutici S.p.A. Via San Martino, 12 – 20122 Milano, Italia

Produttore

Doppel Farmaceutici Srl – Via Volturmo 48, Quinto de' Stampi - 20089 Rozzano (MI) – Italia

oppure

Lamp San Prospero s.p.a. – Via della Pace 25/A – 41030 San Prospero (MO) - Italia

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il: Novembre 2018