

## CORYFIN MUCOLITICO\*scir 200 ml 250 mg/5 ml

**Marchio:** CORYFIN  
**Codice Min.:** 025463062  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE**CORYFIN MUCOLITICO 250 MG/5 ML SCIROPPO **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Preparati per la tosse e le malattie da raffreddamento - espettoranti mucolitici. **PRINCIPI ATTIVI** 5 ml di sciroppo contengono 250 mg di carbocisteina. **ECCIPIENTI** Sodio fosfato bibasico; metile paraidrossibenzoato; saccarosio; aromatizzante alla frutta; sodio idrossido; acqua depurata. **INDICAZIONI** Mucolitico, fluidificante nelle affezioni acute e croniche dell'apparato respiratorio. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Ulcera peptica (ovvero del tratto digerente) in fase attiva. Controindicato in gravidanza e allattamento. Il farmaco e' controindicato nei bambini di eta' inferiore ai 2 anni. **POSOLOGIA** Adulti: 1 cucchiaio 3 volte al giorno. Popolazione pediatrica. Bambinida 2 a 5 anni: 1 cucchiaino (5 ml) 2 volte al giorno. Bambini da 5 a 10 anni: 1 cucchiaio (15 ml) 2 volte al giorno. **CONSERVAZIONE** Conservare a temperatura inferiore ai 25 gradi C. **AVVERTENZE** Non sono indicate particolari precauzioni per l'uso. I mucolitici possono indurre ostruzione bronchiale nei bambini di eta' inferiore ai 2 anni. Infatti la capacita' di drenaggio del muco bronchiale e' limitata in questa fascia di eta', a causa delle caratteristiche fisiologiche delle vie respiratorie. Essi non devono quindi essere usati nei bambini di eta' inferiore ai 2 anni. Il farmaco contiene metile paraidrossibenzoato: puo' causare reazioni allergiche (anche ritardate); saccarosio: i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio, da malassorbimento di glucosio-galattosio, o da insufficienza di sucralasi isomaltasi, non devono assumere questo medicinale. Questo medicinale contiene 6,3 g per dose (un cucchiaio) di saccarosio. Da tenere in considerazione in persone affette da diabete mellito; sodio: questo medicinale contiene 4,8 mmol (o 110,55 mg) di sodio per dose (uncucchiaio). Da tenere in considerazione in persone con ridotta funzionalita' renale o che seguono una dieta a basso contenuto di sodio. **INTERAZIONI** Non sono descritte interazioni farmacologiche. **EFFETTI INDESIDERATI** Possono verificarsi vertigini e fenomeni digestivi come gastralgia, nausea e diarrea. In questi casi e' necessario ridurre la posologia o interrompere la terapia. Inoltre si possono verificare eruzioni cutanee allergiche e reazioni anafilattiche, eritema fisso. In tali casi interrompere il trattamento e consultare il medico per istituire una terapia idonea. Ostruzione bronchiale, con frequenza non nota. Segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Sebbene il principio attivo non risulti ne' teratogeno ne' mutageno e non abbia mostrato effetti negativi sulla funzione riproduttiva nell'animale, non sono disponibili dati sul suo impiego nella gravidanza umana. Pertanto l'uso del medicinale e' controindicato in gravidanza. Poiche' non sono disponibili dati relativi al passaggio di carbocisteina nel latte materno l'uso del medicinale e' controindicato durante l'allattamento.