

## RECOFLUID\*scir 150 ml 750 mg/15 ml

**Marchio:** RECORDATI SPA  
**Codice Min.:** 036295018  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE** RECOFLUID 750 MG/15 ML SCIROPPO **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA **Mucolitico**. **PRINCIPI ATTIVI** 100 ml di sciroppo contengono 5 g di carbocisteina. **Eccipienti con effetti noti:** metil p-idrossibenzoato e sorbitolo 70%. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1. **ECCIPIENTI** Aroma lampone, metil p-idrossi-benzoato, sorbitolo 70%, acqua depurata. **INDICAZIONI** Trattamento delle affezioni respiratorie acute caratterizzate da ipersecrezione densa e vischiosa (catarro). **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. Ulcera gastroduodenale. Gravidanza e allattamento (vedere paragrafo 4.6). **POSOLOGIA** 2-3 cucchiaini al giorno con un intervallo di 8 ore tra una assunzione e l'altra (1 cucchiaino da tavola corrisponde a 15 ml = 750 mg). L'uso del prodotto è riservato agli adulti. **CONSERVAZIONE** Conservare a temperatura inferiore a 25 gradi C. Il periodo di validità dopo prima apertura del flacone è di 10 giorni. La quantità eccedente deve essere buttata. **AVVERTENZE** L'aumento dell'espettorato, che può osservarsi fin dai primi giorni e che dimostra la lisi delle secrezioni patologiche, si attenua rapidamente. In caso di manifestazioni di ipersensibilità occorre interrompere il trattamento. **Sanguinamento gastrointestinale:** sono stati riportati casi di sanguinamento gastrointestinale con l'uso di carbocisteina. Si raccomanda cautela negli anziani, nei pazienti con una storia di ulcere gastroduodenali o nei pazienti che assumono farmaci concomitanti noti per aumentare il rischio di sanguinamento gastrointestinale. In caso di sanguinamento gastrointestinale, il paziente deve interrompere il trattamento con carbocisteina. **Pazienti asmatici e debilitati:** si raccomanda di prendere specifiche precauzioni in pazienti con grave insufficienza respiratoria, in pazienti con asma e con una storia di broncospasmo, nonché in pazienti debilitati. L'uso della carbocisteina provoca una diminuzione della viscosità del muco e un aumento della rimozione del muco, sia attraverso l'attività ciliare dell'epitelio, sia attraverso il riflesso della tosse. Pertanto, è previsto un aumento della tosse e dell'espettorato. L'uso di medicinali antitussivi inibisce il riflesso della tosse e aumenta il rischio di ostruzione delle vie aeree, a causa di un aumento dell'accumulo di muco nelle vie respiratorie. L'uso concomitante di questo medicinale con medicinali sedativi della tosse e/o medicinali che inibiscono la secrezione bronchiale (ad es. medicinali anti-muscarinici) non è raccomandato. Il medicinale contiene il 64,4% di sorbitolo. Quando assunto ai dosaggi raccomandati ciascuna dose fornisce circa 3 g di sorbitolo. Per questo motivo i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio, non devono assumere questo medicinale. Il medicinale contiene metile para-idrossi-benzoato che può causare reazioni allergiche, anche ritardate. **INTERAZIONI** Non sono stati effettuati studi d'interazione. **EFFETTI INDESIDERABILI** Le categorie di frequenza riportate utilizzano la seguente convenzione: molto comune ( $\geq 1/10$ ), comune ( $\geq 1/100$ ,  $= 1/1000$ ,  $= 1/10.000$ ), **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Gravidanza: sebbene il principio attivo non risulti né teratogeno né 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.  
Allattamento: poiche' non sono disponibili dati relativi al passaggio di carbocisteina nel latte materno, l'uso del medicinale e' controindicato durante l'allattamento.