

Dénomination du médicament

**MUXOL, solution buvable**  
**Ambroxol**

Encadré

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous vous sentez moins bien ou si vous ne ressentez aucune amélioration après 8 à 10 jours.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que MUXOL, solution buvable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MUXOL, solution buvable ?
3. Comment prendre MUXOL, solution buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MUXOL, solution buvable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## **1. QU'EST-CE QUE MUXOL, solution buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

**Classe pharmacothérapeutique : MUCOLYTIQUES.**  
**(R: Système respiratoire).**

**Indications thérapeutiques :**

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques. Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MUXOL, solution buvable ?**

**Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament

**Avertissements et précautions**

### **Mises en garde spéciales**

Ce médicament ne doit pas être pris par des patients présentant des problèmes rares d'intolérance au fructose.

Ce médicament contient du « parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament peut provoquer des troubles digestifs légers (diarrhées).

Des cas de réactions cutanées graves ont été signalés lors de l'administration d'ambroxol. Si une éruption apparaît sur votre peau (y compris des lésions des muqueuses, par exemple au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des yeux, des organes génitaux), arrêtez de prendre MUXOL, solution buvable et contactez immédiatement votre médecin.

### **Précautions d'emploi**

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

#### **Enfants**

Sans objet.

#### **Autres médicaments et MUXOL, solution buvable**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

#### **MUXOL, solution buvable avec des aliments**

Sans objet.

#### **Grossesse et allaitement**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## **Sportifs**

Sans objet.

## **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

**MUXOL, solution buvable contient du sorbitol, du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle**

# **3. COMMENT PRENDRE MUXOL, solution buvable ?**

## **Posologie**

RESERVE A L'ADULTE.

La posologie de ce médicament est de 1 cuillère à soupe matin et soir.

## **Mode d'administration**

Voie orale.

## **Fréquence d'administration**

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

## **Durée de traitement**

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de MUXOL, solution buvable que vous n'auriez dû :**

Sans objet.

**Si vous oubliez de prendre MUXOL, solution buvable :**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre MUXOL, solution buvable :**

Sans objet.

# **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité

Eruption cutanée, urticaire

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-?dème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Troubles digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige

### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet:

[www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## **5. COMMENT CONSERVER MUXOL, solution buvable ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## **6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

### **Ce que contient MUXOL, solution buvable**

- La substance active est :

Chlorhydrate d'ambroxol.....	0,300
g	
Quantité correspondant à ambroxol base .....	0,273
mg	

Pour 100 ml de solution buvable.

- Les autres composants sont : Glycérol, sorbitol à 70 pour cent (cristallisable), parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, arôme banane (acétate de furfuryle, acétate d'isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyl-3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylène-glycol), acide citrique monohydraté, eau purifiée

### **Qu'est-ce que MUXOL, solution buvable et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable. Flacon de 180 ml.

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

LABORATOIRES FRILAB

104 BOULEVARD AUGUSTE BLANQUI

75013 PARIS

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES FRILAB  
104 BOULEVARD AUGUSTE BLANQUI  
75013 PARIS

**Fabricant**

**BIOCODEX**  
1 AVENUE BLAISE PASCAL  
60000 BEAUVAIS

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen**

Sans objet.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

**Autres**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).