

Písomná informácia pre používateľa

**MYCOMAX 100
MYCOMAX 150
tvrdé kapsuly
flukonazol**

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Mycomax a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Mycomax
3. Ako užívať Mycomax
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Mycomax
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Mycomax a na čo sa používa

Mycomax je jedným zo skupiny liekov nazývaných "antimykotiká" (lieky na liečbu infekcií spôsobených mikroorganizmami – mykóz). Liečivo je flukonazol.

Mycomax sa používa u dospelých na liečbu infekcií vyvolaných hubami a môže byť tiež použitý na zabránenie výskytu kandidovej (kvasinkovej) infekcie u vás. Najčastejšou príčinou hubových infekcií je kvasinka nazývaná *Candida* (jednobunková mikroskopická huba).

Dospelí

Tento liek vám môže predpísať váš lekár na liečbu nasledujúcich druhov hubových infekcií:

- kryptokoková meningítida (hubová infekcia v mozgu);
- kokcidiodomykóza – ochorenie bronchopulmonálneho systému (priedušiek a plúc);
- infekcie vyvolané *Candidou* a zistené v krvnom obehu, telových orgánoch (napr. srdeci, plúcach) alebo močovom systéme;
- kandidóza (kvasinková infekcia) slizníc – infekcie postihujúce sliznicu úst a hrdla;
- genitálna kandidóza (kvasinková infekcia pohlavných orgánov) – infekcia pošvy alebo penisu;
- kožné infekcie – napr. mykóza nôh (hubové ochorenie nôh alebo "atletická noha"), *tinea corporis* (hubová infekcia kože tela), *tinea cruris* (hubové ochorenie postihujúce slabiny a hrádzu, "svrbenie džokejov"), infekcia nechtoў.

Mycomax vám môže byť tiež predpísaný na:

- zabránenie návratu kryptokokovej meningitídy (hubovej infekcie v mozgu);
- zabránenie návratu kandidózy (kvasinkovej infekcie) slizníc;
- zníženie opäťovného výskytu vaginálnej kandidózy (kvasinkovej infekcie);
- zabránenie výskytu infekcie vyvolanej *Candidou* (ak je váš imunitný systém oslabený a nefunguje správne).

Deti a dospevajúci (vo veku od 0 do 17 rokov)

Tento liek vám môže predpísaať váš lekár na liečbu nasledujúcich druhov hubových infekcií:

- kandidóza (kvasinková infekcia) slizníc – infekcie postihujúce sliznicu úst, hrdla;
- infekcie vyvolané *Candidou* a zistené v krvnom obehu, telových orgánoch (napr. srdci, pľúcach) alebo močovom systéme;
- kryptokoková meningitída (hubová infekcia v mozgu).

Mycomax vám môže byť tiež predpísaný na:

- zabránenie výskytu infekcie vyvolanej *Candidou* (ak je váš imunitný systém oslabený a nefunguje správne);
- zabránenie návratu kryptokokovej meningitídy (hubovej infekcie v mozgu).

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Mycomax

Neužívajte Mycomax

- ak ste alergický na flukonazol, iné lieky, ktoré užívate na liečbu hubových infekcií alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6). Príznaky môžu zahŕňať svrbenie, začervenanie kože alebo ťažkosti s dýchaním.
- ak užívate astemizol, terfenadín (antihistaminiaká na alergie);
- ak užívate cisaprid (používa sa na liečbu žalúdočnej nevoľnosti);
- ak užívate pimozid (používa sa na liečbu duševných chorôb);
- ak užívate chinidín (používa sa na liečbu nepravidelného srdcového rytmu – „arytmie“);
- ak užívate erytromycín (antibiotikum na liečbu infekcií).

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Mycomax, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Povedzte svojmu lekárovi, ak

- máte problémy s pečeňou alebo obličkami;
- máte srdcové ochorenie vrátane nepravidelného srdcového rytmu;
- máte abnormálne hladiny draslíka, vápnika alebo horčíka v krvi;
- sa u vás vyvinuli závažné kožné reakcie (svrbenie, začervenanie kože alebo ťažkosti s dýchaním);
- sa u vás vyvinuli príznaky nedostatočnosti nadobličiek, kedy nadobličky neprodukujú dostatočné množstvo niektorých steroidných hormónov, ako je kortisol (chronická alebo dlhotrvajúca únava, svalová slabosť, strata chuti do jedla, úbytok telesnej hmotnosti, bolesti brucha);
- sa u vás niekedy objavila závažná kožná vyrážka alebo olupovanie kože, pľuzgiere a/alebo vriedky v ústach po užíti Mycomaxu.
V súvislosti s liečbou Mycomaxom boli hlásené závažné kožné reakcie vrátane liekovej reakcie s eozinofiliou a systémovými príznakmi (drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms, DRESS). Ak spozorujete ktorúkoľvek z príznakov súvisiacich s týmito závažnými kožnými reakciami, opísanými v časti 4, prestaňte užívať Mycomax a okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.
- sa váš zdravotný stav v súvislosti s mykotickou infekciou nezlepší, pretože môže byť potrebná iná antimykotická liečba.

Iné lieky a Mycomax

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Ak užívate astemizol, terfenadín (antihistaminikum na liečbu alergií) alebo cisaprid (používa sa na liečbu žalúdočnej nevoľnosti) alebo pimozid (používa sa na liečbu duševných ochorení), alebo chinidín (používa sa na liečbu nepravidelného srdcového rytmu – „arytmie“) alebo erytromycín (antibiotikum na liečbu infekcií), **okamžite** to oznámte svojmu lekárovi, keďže tieto lieky sa nesmú užívať s Mycomaxom (pozri časť: "Neužívajte Mycomax, ak").

Existujú lieky, ktoré sa môžu vzájomne ovplyvňovať s Mycomaxom. Ak užívate niektorý z nasledujúcich liekov, uistite sa, že váš lekár o tom vie:

- rifampicín alebo rifabutín (antibiotiká na liečbu infekcií);
- alfentanil, fentanyl - používajú sa ako anestetiká (látky spôsobujúce čiastočné (miestne) alebo úplné znecitlivenie organizmu);
- amitriptylín, nortriptylín (používajú sa na liečbu depresií);
- amfotericín B, vorikonazol (antimykotiká - lieky na hubové infekcie);
- lieky na riedenie krvi, ktoré zabraňujú tvorbe krvných zrazenín (warfarín alebo podobné lieky);
- benzodiazepíny (midazolam, triazolam alebo podobné lieky) používané pri problémoch so spánkom alebo proti úzkosti;
- karbamazepín, fenytoín (používajú sa na liečbu kŕčov (epileptických záchvatov));
- nifedipín, isradipín, amlodipín, verapamil, felodipín a losartan (používajú sa na liečbu hypertenzie – vysoký krvný tlak);
- olaparib (používaný na liečbu rakoviny vaječníkov);
- cyklosporín, everolimus, sirolimus alebo takrolimus (používa sa ako prevencia proti odmietnutiu transplantovaného orgánu);
- cyklofosfamid, vinca alkaloidy (vincristín, vinblastín alebo podobné lieky) používané na liečbu rakoviny;
- halofantrín (používa sa na liečbu malárie);
- statíny (atorvastatín, simvastatín a fluvastatín alebo podobné lieky) používané na zníženie hladiny cholesterolu;
- metadón (používa sa proti bolesti);
- celekoxib, flurbiprofén, naproxén, ibuprofén, lornoxikam, meloxikam, diklofenak (nesteroидné protizápalové lieky);
- perorálne kontraceptíva (antikoncepcné tablety);
- prednizón (steroid);
- zidovudín, tiež známy ako AZT; sakvinavir (používa sa u pacientov infikovaných vírusom HIV);
- lieky na liečbu cukrovky, ako je chlórpropamid, glibenklamid, glipizid alebo tolbutamid;
- teofylín (používa sa na liečbu astmy);
- tofacitinib (používa sa na liečbu reumatoidnej artritídy);
- tolvaptán používaný na liečbu hyponatriémie (nízke hladiny sodíka vo vašej krvi) alebo na spomalenie poklesu funkcie obličiek;
- vitamín A (výživový doplnok);
- ivakaftor (používa sa na liečbu cystickej fibrózy);
- amiodarón (používa sa na liečbu nepravidelného srdcového rytmu – „arytmie“);
- hydrochlórtiazid (diuretikum);
- ibrutinib (používa sa na liečbu rakoviny krví).

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčité, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Ak plánujete otehotniť, pred otehotnením sa odporúča počkať týždeň po jednorazovej dávke flukonazolu.

Pri dlhšie trvajúcej liečbe flukonazolom sa poraďte so svojím lekárom o potrebe vhodnej antikoncepcie počas liečby, ktorej používanie má pokračovať jeden týždeň po poslednej dávke.

Nesmiete užívať Mycomax, ak ste tehotná, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, pokiaľ vám to neodporučil váš lekár. Ak otehotniate počas užívania tohto lieku alebo do jedného týždňa od poslednej dávky, obráťte sa na svojho lekára.

Užívanie flukonazolu počas prvého alebo druhého trimestra tehotenstva môže zvýšiť riziko spontánneho potratu. Užívanie flukonazolu počas prvého trimestra môže zvýšiť riziko, že sa dieťa narodí s vrodenými chybami postihujúcimi srdce, kosti a/alebo svaly.

Boli hlásené prípady detí narodených s vrodenými chybami postihujúcimi lebku, uši a stehenné a laktové kosti u žien, ktoré sa liečili počas troch mesiacov alebo dlhšie vysokými dávkami (400 – 800 mg denne) flukonazolu na kokcidiodomykózu. Súvislosť medzi flukonazolom a týmito prípadmi nie je jasná.

Po užíti Mycomaxu v jednorazovej dávke do 150 mg môžete pokračovať v dojčení.
Ak užívate Mycomax v opakovaných dávkach, nesmiete dojčiť.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Pri vedení vozidiel alebo obsluhe strojov sa môžu občas vyskytnúť závraty alebo kŕče (epileptické záchvaty).

Mycomax obsahuje laktózu a sodík

Tento liek obsahuje malé množstvo laktózy (mliečny cukor). Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v každej kapsule, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Mycomax

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Kapsulu prehltnite celú a zapite ju pohárom vody. Najlepšie je užívať kapsuly každý deň v rovnakom čase. Liek sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla.

Odporučané dávky tohto lieku pre jednotlivé infekcie sú uvedené nižšie.

Dospelí

Ochorenie	Dávka
Liečba kryptokokovej meningitídy	400 mg prvý deň, potom 200 mg až 400 mg jedenkrát denne počas 6 až 8 týždňov alebo dlhšie, ak je to potrebné. Niekoľko sa dávky môžu zvýšiť až na 800 mg.
Zabránenie návratu kryptokokovej meningitídy	200 mg jedenkrát denne, pokiaľ vám lekár nepovie, aby ste liečbu ukončili.

Liečba kokcidiodomykózy	200 mg až 400 mg jedenkrát denne od 11 mesiacov až do 24 mesiacov alebo dlhšie, ak je to potrebné. Niekedy sa dávky môžu zvýšiť až na 800 mg.
Liečba vnútorných hubových infekcií spôsobených <i>Candidou</i>	800 mg prvý deň, potom 400 mg jedenkrát denne, pokiaľ vám lekár nepovie, aby ste liečbu ukončili.
Liečba infekcií slizníc postihujúcich sliznicu úst a hrdla	200 mg až 400 mg prvý deň, potom 100 mg až 200 mg jedenkrát denne, pokiaľ vám lekár nepovie, aby ste liečbu ukončili.
Liečba kandidózy (kvasinkovej infekcie) slizníc – dávka závisí od toho, kde sa infekcia nachádza	50 mg* až 400 mg jedenkrát denne počas 7 až 30 dní, pokiaľ vám lekár nepovie, aby ste liečbu ukončili.
Zabránenie opakovaným infekciám slizníc postihujúcich sliznicu úst, hrdla	100 mg až 200 mg jedenkrát denne alebo 200 mg 3-krát týždenne, pokiaľ máte riziko vzniku infekcie.
Liečba genitálnej kandidózy	150 mg ako jednorazová dávka.
Zniženie opäťovného výskytu vaginálnej kandidózy	150 mg každý tretí deň, celkovo 3 dávky (1., 4. a 7. deň) a potom jedenkrát týždenne počas 6 mesiacov, pokiaľ máte riziko vzniku infekcie.
Liečba hubových infekcií kože a nechtovej	V závislosti od miesta infekcie 50 mg* jedenkrát denne, 150 mg jedenkrát týždenne, 300 mg až 400 mg jedenkrát týždenne počas 1 až 4 týždňov (pri „atletickej nohe“ to môže byť až do 6 týždňov, pri liečbe infekcie nechtovej až kým nebude poškodený necht nahradený novým).
Zabránenie výskytu infekcie vyvolanej <i>Candidou</i> (ak je váš imunitný systém oslabený a nefunguje správne)	200 mg až 400 mg jedenkrát denne, pokiaľ máte riziko vzniku infekcie.

*Pre dávku 50 mg, ktorú nie je možné dosiahnuť prípravkom Mycomax 100 a Mycomax 150 je nutné zvoliť alternatívne prípravky s obsahom flukonazolu.

Dospievajúci vo veku od 12 do 17 rokov

Dodržiavajte dávku, ktorú vám predpísal váš lekár (buď dávkovanie pre dospelých alebo pre deti).

Deti vo veku do 11 rokov

Maximálna dávka pre deti je 400 mg denne.

Dávka závisí od hmotnosti dieťaťa v kilogramoch. Pre dávky, ktoré v závislosti od hmotnosti dieťaťa nie je možné dosiahnuť prípravkom Mycomax 100 a Mycomax 150 je nutné zvoliť alternatívne prípravky s obsahom flukonazolu.

Ochorenie	Denná dávka
-----------	-------------

Kandidóza (kvasinková infekcia) slizníc a infekcie hrdla vyvolané <i>Candidou</i> – dávka a trvanie liečby závisí od závažnosti infekcie a miesta výskytu infekcie	3 mg/kg telesnej hmotnosti jedenkrát denne (prvý deň sa môže podať dávka 6 mg/kg telesnej hmotnosti)
Kryptokoková meningitída (hubová infekcia v mozgu) alebo vnútorné hubové infekcie vyvolané <i>Candidou</i>	6 mg/kg až 12 mg/kg telesnej hmotnosti jedenkrát denne
Zabránenie opäťovnému výskytu kryptokokovej meningitídy	6 mg/kg telesnej hmotnosti jedenkrát denne
Zabránenie výskytu infekcií vyvolaných <i>Candidou</i> u detí (ak je imunitný systém oslabený a nefunguje správne)	3 mg/kg až 12 mg/kg telesnej hmotnosti jedenkrát denne

Starší pacienti

Ak nemáte problémy s obličkami, užívajte dávku určenú pre dospelých.

Pacienti s poruchou funkcie obličiek

Váš lekár vám upraví dávku v závislosti od funkcie vašich obličiek.

Ak užijete viac Mycomaxu, ako máte

Užitie príliš veľkého množstva kapsúl naraz môže spôsobiť, že sa nebudete cítiť dobre. Navštívte ihned svojho lekára alebo najbližšie nemocničné pohotovostné oddelenie. Príznaky možného predávkovania môžu zahŕňať: počutie, videnie, cítenie a predstavy vecí, ktoré nie sú skutočné (halucinačné a paranoidné správanie). Postačujúca môže byť symptomatická liečba (s podpornými opatreniami a výplachom žalúdka).

Ak zabudnete užiť Mycomax

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku. Ak zabudnete užiť dávku, užite ju hned, ako si spomeniete. Ak sa už blíži čas na ďalšiu dávku, neužite vynechanú dávku.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Prestaňte užívať Mycomax a okamžite vyhľadajte lekársku pomoc, ak spozorujete ktorýkoľvek z nasledovných príznakov:

- rozsiahla vyrážka, vysoká telesná teplota a zväčšené lymfatické uzliny (DRESS syndróm alebo syndróm precitlivenosti na liek).

U niekoľkých ľudí sa objavili **alerгické reakcie**, hoci závažné alergické reakcie sú zriedkavé. Ak sa u vás prejaví akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľa.

Ak sa u vás prejaví niektorý z nasledujúcich príznakov, **okamžite to oznámte svojmu lekárovi**:

- náhly sipot, tŕžkosti s dýchaním alebo tlak na hrudníku;
- opuch očných viečok, tváre alebo pier;
- svrbenie celého tela, začervenanie kože alebo svrbivé červené flăaky;
- kožná vyrážka;
- závažné kožné reakcie, ako je vyrážka, ktorá spôsobuje tvorbu pľuzgierov (toto môže postihnúť ústa a jazyk)

Mycomax môže ovplyvniť funkciu pečene. Príznaky problémov s pečeňou zahŕňajú:

- únavu;
- stratu chuti do jedla;
- vracanie;
- zožltnutie kože alebo očných bielok (žltačka);

Ak sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z nich, prestaňte užívať Mycomax a **okamžite to oznámite svojmu lekárovi.**

Ďalšie vedľajšie účinky:

Naviac, ak začnete pocíťovať akýkoľvek z nasledujúcich vedľajších účinkov ako závažný, alebo ak spozorujete vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľa, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb):

- bolest' hlavy;
- bolest' brucha, hnačka, nutkanie na vracanie, vracanie;
- zvýšenie hodnoty pečeňových testov;
- vyrážka.

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb):

- pokles počtu červených krviniek, ktorý môže spôsobiť zblednutie pokožky a zapríčiniť slabosť alebo dýchavičnosť;
- znížená chuť do jedla;
- nespavosť, pocit ospalosti;
- krčé (epileptické záchvaty), závraty, pocity točenia, mravčenia, pichania alebo zníženej citlivosti, zmeny vo vnímaní chuti;
- zápcha, tráviace ťažkosti, zvýšená plynatosť (vetry), sucho v ústach;
- bolest' svalov;
- poškodenie pečene a zožltnutie kože a očí (žltačka);
- vyrážky, tvorba pľuzgierov (žihľavka), svrbenie, zvýšené potenie;
- únava, celkový pocit nevoľnosti, horúčka.

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb):

- nižší počet bielych krviniek, ktoré pomáhajú chrániť pred infekciami a krvných doštičiek, ktoré pomáhajú zastaviť krvácanie;
- začervenanie alebo sfialovanie pokožky, ktoré môže byť spôsobené nízkym počtom krvných doštičiek, iné zmeny krviniek;
- nízka hladina draslíka v krvi;
- zmeny vo výsledkoch krvných testov (vysoká hladina cholesterolu a tukov v krvi);
- tras;
- odchýlky na elektrokardiograme (EKG), zmeny pulzovej frekvencie alebo srdcového rytmu;
- zlyhanie pečene;
- alergické reakcie (niekedy závažné) vrátane rozšírenej tvorby pľuzgierovitých vyrážok a odlupovania kože, závažných kožných reakcií, opuchu pier alebo tváre;
- vypadávanie vlasov.

Neznáma frekvencia, ale môžu sa vyskytnúť (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- hypersenzitívna reakcia (lieková reakcia alebo vyrážka s eozinofiliou a systémovými príznakmi (DRESS)), ktorej prejavy sú: kožná vyrážka, horúčka, opuchnuté uzliny, zvýšený počet

eozinofilov - druh bielych krviniek (eozinofilia) a zápal vnútorných orgánov (pečeň, pľúca, srdce, obličky a hrubé črevo).

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Mycomax

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na obale po „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Mycomax obsahuje

- Liečivo je flukonazol.

Mycomax 100: 1 tvrdá kapsula obsahuje 100 mg flukonazolu.

Mycomax 150: 1 tvrdá kapsula obsahuje 150 mg flukonazolu.

- Pomocné látky sú:

Mycomax 100: monohydrát laktózy

predželatinovaný kukuričný škrob
bezvodý koloidný oxid kremičitý
laurylsíran sodný
stearát horečnatý
oxid titaničitý (E171)
želatína
patentná modrá V
žltý oxid železitý
čierny atrament (šelak (lak), čierny oxid železitý (E172), propylénglykol, 30 % roztok amoniaku, hydroxid draselný).

Mycomax 150: monohydrát laktózy

predželatinovaný kukuričný škrob
bezvodý koloidný oxid kremičitý
laurylsíran sodný
stearát horečnatý
oxid titaničitý (E171)
patentná modrá V
želatína
čierny atrament (šelak (lak), čierny oxid železitý (E172), propylénglykol, 30 % roztok amoniaku, hydroxid draselný).

Ako vyzerá Mycomax a obsah balenia

Mycomax 100: tvrdé želatínové nepriehľadné kapsuly, vrchná časť modrozelená, spodná časť biela s čiernou potlačou „MYCO 100“, vnútri takmer biely až žltkastý prášok.

Mycomax 150: tvrdé želatínové nepriehľadné kapsuly, vrchná časť zelenomodrá, spodná časť biela s čiernou potlačou „MYCO 150“, vnútri takmer biely až žltkastý prášok.

Obsah balenia:

Blister PVC/Al alebo PVC/PE/PVDC/Al

Mycomax 100: 7, 28 alebo 70 kapsúl

Mycomax 150: 1 alebo 3 kapsuly.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Zentiva, k.s.

U kabelovny 130

102 37 Praha 10 – Dolní Měcholupy

Česká republika

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v apríli 2024.

Logo Zentiva