#### KULLANMA TALİMATI

### BARNİXX® PLUS C 600 mg / 200 mg efervesan tablet

Ağız yoluyla alınır.

*Etkin maddeler:* Her bir efervesan tablet 600 mg asetilsistein (ördek tüyü kaynaklıdır.) ve 200 mg askorbik asit (Vitamin C) içerir.

*Yardımcı maddeler:* Sitrik asit DC, Laktoz (sığır kaynaklı), Kolloidon 30 polietilen glikol 8000, sodyum hidrojen karbonat, sukraloz, portakal aroması.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice
okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.
🛘 Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.
Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.
Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.
Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı
kullandığınızı söyleyiniz.
Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında <b>yüksek</b>
veya düşük doz kullanmayınız.

#### Bu Kullanma Talimatında:

- 1. BARNİXX® PLUS C nedir ve ne için kullanılır?
- 2. BARNİXX® PLUS C'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler.
- 3. BARNİXX® PLUS C nasıl kullanılır?
- 4. Olası yan etkiler nelerdir?
- 5. BARNIXX® PLUS C'nin saklanması.

#### Başlıkları yer almaktadır.

#### 1. BARNİXX® PLUS C nedir ve ne için kullanılır?

BARNİXX® PLUS C, beyaz veya beyaza yakın yuvarlak düz efervesan tablet. 30 efervesan tabletlik silikajel kapaklı polipropilen tüp ambalaj içerisinde, karton kutuda kullanma talimatı ile beraber kullanıma sunulmaktadır.

BARNIXX®	PLUS	C suda	tamamen	eritildikten	sonra i	cilerek	kullanıl	lan bir ila	ctir.
D2 11 (112 12 12 1		Cbuau	turinition i	CITUITATING	. DOILL a I	CIICI CIX	Kumumi	un on ma	ψtii.

- BARNİXX® PLUS C etkin madde olarak asetilsistein ve askorbik asit içerir. Asetilsistein, bir aminoasit olan sistein türevi bir ajandır. Balgam söktürücü etkiye sahiptir. C vitamini (Askorbik asit); insan vücudunda sentezlenmediği için, besinlerle düzenli olarak alınması gereken bir vitamindir.
- BARNİXX® PLUS C yoğun kıvamlı balgamın atılması, azaltılması, yoğunluğunun düzenlenmesi ekspektorasyonun (balgamın atılabilmesi) kolaylaştırılması gereken bronkopulmoner (bronş ve akciğer) hastalıklarda, bronşiyal sekresyon (solunum yolu salgısı) bozukluklarının tedavisinde kullanılan mukolitik (balgamı, mukusu parçalayan) bir ilaçtır.



# 2. BARNİXX® PLUS C'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler BARNİXX® PLUS C'yi aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer;

Asetilsistein, askorbik asit (C vitamini) veya BARNİXX® PLUS C' nin bileşimindeki yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılığınız var ise,

Hiperoksalüri (idrarda bol miktarda oksalat bulunması), asidüri (idrarın asidik olması) veya normal idrar pH'sı ve oksalüri (idrarda oksalat çıkması) ile birlikte görülen böbrek taşı probleminiz var ise,

bu ilacı kullanmayınız.

## BARNİXX® PLUS C'yi aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ Eğer,

	Astim ve bronkospazm (bronşların daralması) hikayeniz var ise, BARNIXX® PLUS
	C'yi kullanmadan önce mutlaka doktorunuza başvurunuz,
	Karaciğer veya böbrek hastalığınız var ise,
	Mide veya barsağınızda yara (ülser) ve yemek borusunda toplardamar genişlemesi gibi
	rahatsızlıklarınız var ise,
	Siroz hastası iseniz,
	Sara (epilepsi) hastası iseniz, BARNİXX® PLUS C' yi kullanmadan önce
	doktorunuza danışınız.
	Histamin intoleransınız varsa (belirtileri: baş ağrısı, burun akıntısının eşlik ettiği rinit,
	kaşıntı vb.) bu ilacı dikkatli kullanınız.
	BARNİXX® PLUS C' yi kullanırken cildinizde ve göz çevresinde herhangi bir değişiklik
	(örn. kızarıklık, kaşıntı, içi sıvı dolu kabarcıklar, kan oturması) fark ederseniz hemen
	doktorunuza başvurunuz.
	BARNİXX® PLUS C'nin içeriğindeki askorbik asit, demir absorbsiyonunu
	artırdığından yüksek dozlar hemokromatoz (demir depolama hastalığı), talasemi
	(akdeniz anemisi
	olarak da bilinen kalıtsal bir kan hastalığı) polisitemi (kanda alyuvar (eritrosit)
	miktarının artması), lösemi (kan kanseri) ya da sideroblastik anemili (bir çeşit kansızlık)
	hastalarda tehlikeli olabilir.
	Aşırı demir yükü hastalığı durumunda, BARNİXX® PLUS C alımı minimumda
tutulm	
	BARNİXX® PLUS C idrarda şeker testi sonuçlarında yanlışlıklara neden olabilir. Diyabet
	testi yapılmadan 2-3 gün önce BARNİXX® PLUS C alımı kesilmelidir.
	Böbrek taşı oluşturmaya eğilimli iseniz BARNİXX® PLUS C' yi dikkatlı kullanınız.
	G6PD (glukoz-6-fosfat dehidrogenaz) enzim eksikliğiniz varsa (kan şekeri
	metabolizmasında hayati önem taşıyan enzimin eksik olması ve yeterince aktif olmaması)
	dikkatli olunmalıdır.

Bu uyarılar, geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

#### BARNİXX® PLUS C'nin yiyecek ve içecek ile kullanılması

BARNİXX® PLUS C' nin yiyecek ve içecekler ile beraber kullanılmasında bilinen bir sakınca bulunmamaktadır.

Bol sıvı alımı BARNİXX® PLUS C' nin mukolitik (balgam söktürücü) etkisini destekler.



#### Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

BARNİXX® PLUS C'nin anneye veya bebeğe herhangi bir zararlı etkisinin olup olmadığı tam olarak bilinmemektedir. Gebeyseniz veya gebe kalmayı planlıyorsanız, BARNİXX® PLUS C'yi kullanmadan önce doktorunuza danışınız. Doktorunuz hamilelik sırasında BARNİXX® PLUS C kullanmanın potansiyel yararının fetüs (doğmamış çocuk) üzerindeki potansiyel riskine üstün görürse kullanılır.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

#### **Emzirme**

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

BARNİXX® PLUS C'nin içeriğindeki asetilsisteinin anne sütüne geçip geçmediği tam olarak bilinmemektedir; ancak askorbik asit süte geçmektedir. Emzirme döneminde zorunlu olmadıkça BARNİXX® PLUS C kullanılmamalıdır. Emzirmeye devam edip etmemeniz gerektiği konusunda doktorunuza danışınız.

#### Araç ve makine kullanımı

BARNİXX® PLUS C'nin araç ve makine kullanımıüzerine herhangi olumsuzbir etkisi bildirilmemiştir.

### BARNİXX® PLUS C'nin içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Her bir efervesan tablet 9,5mmol sodyum içermektedir . Bu durum, kontrollü sodyum diyeti alan hastalar için göz önünde bulundurulmalıdır.

BARNİXX® PLUS C bir şeker tipi olan sığır kaynaklı laktoz monohidrat içerir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

#### Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Bazı ilaçlar ile birlikte kullanıldığında BARNİXX® PLUS C'nin ya da kullanılan diğer ilaçların etkisi değişebilir. BARNİXX® PLUS C'ye ek olarak herhangi bir ilaç almadan önce doktorunuza danışınız.

BARNİXX® PLUS C'nin antitussif (öksürüğü kesen) ilaçlarla bir arada kullanımı
uygun değildir.
BARNİXX® PLUS C'nin antibiyotik grubu ilaçlarla (örn., tetrasiklin, aminoglikozid,
penisilin) beraber kullanılmamalıdır. İki ilacın birlikte kullanılmaları gerekiyorsa
alınmaları arasında 2 saatlik bir süre olmalıdır.
BARNİXX® PLUS C'nin nitrogliserin (kalp hastalığında kullanılır) içeren ilaçlarla
ve karbamazepin (epilepside kullanılır) birlikte kullanılmadan önce doktorunuza danışınız.
Aktif kömür BARNİXX® PLUS C ile birlikte kullanılmamalıdır.
BARNİXX® PLUS C içeriğindeki askorbik asit kan ve idrar örneklerinde glukoz, kreatin
ve ürik asitin biyokimyasal tayinlerine zarar verebilir.
Diyabet (şeker hastalığı) hastalarında askorbik asit diyabetin kontrolünü etkileyebilir.
Kan diyalizine (kanın temizlenmesi işlemi) giren hastalarda bir tür organik asit olan
oksalik asitin kan plazmasındaki düzevlerinde artmava neden olabilir.



Ayrıca aşağıdaki ilaçları kullanıyorsanız lütfen doktorunuza söyleyiniz:
Aspirin (ateş düşürücü, ağrı kesici ilaç)
Barbitürat (sakinleştirici, uyku getirme ve anestezi amacıyla kullanılır)
Varfarin, dikumarol (pıhtılaşmaya karşı kullanılır)
<ul> <li>Tetrasiklin (antibiyotik)</li> <li>Flufenazin gibi fenotiyazinler (psikolojik hastalıklarda kullanılır)</li> <li>Meksiletin (kalp ritim bozukluğunun tedavisinde kullanılır)</li> </ul>
Meksiletin (kalp ritim bozukluğunun tedavisinde kullanılır)
Oral kontraseptifler (gebeliği önlemek için kullanılan doğum kontrol ilaçları)
Kansızlık tedavisinde kullanılan demir içeren ilaçlar (Bu tür ilaçlar C vitamini demir emilimini arttırır.)
Disülfiram (Alkol bağımlılığı tedavisinde kullanılır)
Antikonvülsan ilaçlar (sara nöbetlerinin tedavisinde kullanılır)
Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.
3. BARNİXX® PLUS C nasıl kullanılır?
Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:
Başka şekilde önerilmediği durumlarda BARNİXX® PLUS C için öngörülen doz 14 yaş
üzeri yetişkinlerde günde 1 veya 2 defa 1 efervesan tablettir.
BARNİXX® PLUS C kullanırken her zaman doktorunuzun talimatlarına uyunuz.
Emin olmadığınızda doktorunuza veya eczacınıza sorunuz.
BARNİXX® PLUS C doktor tarafından aksi önerilmedikçe 4-5 günden daha uzun süre kullanılmamalıdır.
Tedaviye vereceğiniz cevaba göre, doktorunuz daha yüksek ya da daha düşük doz önerebilir. Önerilen dozu aşmayınız.
Doktorunuzla konuşmadan dozu değiştirmeyin veya tedaviye son vermeyin.
Antibiyotik tedavisi gören hastaların BARNİXX® PLUS C'yi antibiyotiği aldıktan 2 saat önce veya sonra almaları gerekmektedir.
Uygulama yolu ve metodu:
BARNİXX® PLUS C yalnızca ağız yoluyla kullanılır.
BARNİXX <sup>®</sup> PLUS C yemeklerden sonra bir bardak suda eritilerek içilir. Suda eritilerek
kullanıma hazırlanan ilaç bekletilmeden içilmelidir. Efervesan tabletler çiğnenmemeli ve
yutulmamalıdır.
Değişik yaş grupları: Çocuklarda kullanımı:
14 yasın altındaki cocuklarda, dozu nedeniyle kullanılmamaktadır

14 yaşın altındaki çocuklarda, dozu nedeniyle kullanılmamaktadır.

#### Yaşlılarda kullanımı:

Özel bir kullanımı yoktur, erişkinler için önerilen dozlarda kullanılmalıdır.

### Özel kullanım durumları:

#### Böbrek/Karaciğer yetmezliği:

BARNİXX® PLUS C daha fazla nitrojenli maddenin sağlanmasından kaçınmak amacıyla karaciğer ve böbrek yetmezliği olanlarda uygulanmamalıdır. (bkz. BARNİXX® PLUS C'yi aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ bölümü).



Eğer böbrek veya karaciğer rahatsızlığınız varsa BARNİXX® PLUS C'yi kullanmadan önce doktorunuza danışınız.

Diyabet hastası iseniz veya böbrek taşı oluşturmaya eğilimli iseniz ilacı hekim kontrolünde kullanınız.

- Ilacın etkili olduğundan emin olabilmek için düzenli doktor kontrollerinde, doktorun gelişimi takip etmesi önemlidir.
- Doktorunuz ayrı bir tavsiyede bulunmadıkça, bu talimatları takip ediniz.
- Doktorunuz BARNİXX® PLUS C ile tedavinizin ne kadar süreceğini size bildirecektir.

Tedaviyi erken kesmeyiniz, çünkü BARNİXX® PLUS C tedavisini durdurmak hastalığınızın daha kötüye gitmesine neden olabilir.

Eğer BARNİXX® PLUS C'nin etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

#### Kullanmanız gerekenden daha fazla BARNİXX® PLUS C kullandıysanız

BARNİXX® PLUS C''nin içeriğindeki asetilsisteinle ilişkili olarak; bulantı, kusma ve ishal gibi mide bağırsak sistemiyle ilgili rahatsızlıklar görülebilir. Çok yüksek dozlarda bile daha ağır yan etkiler ve zehirlenme belirtileri görülmemiştir. Emzirilen bebeklerde vücut salgılarının aşırı artması tehlikesi vardır.

BARNİXX® PLUS C' nin içeriğindeki C vitamininin yüksek miktardaki dozları ishale ve idrara sık çıkmaya neden olabilir. İdrarınızın asidik olması bazı durumlarda böbrek taşı oluşumuna neden olabilir.

BARNİXX® PLUS C 'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

#### BARNİXX® PLUS C'yi kullanmayı unutursanız:

Endişelenmeyiniz. BARNİXX® PLUS C'yi almayı unutursanız hatırladığınızda hemen alınız. Hatırladığınızda bir sonraki dozun alınma zamanı yakın ise bu dozu atlayıp gelen dozu zamanında alınız ve normal kullanıma devam ediniz.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

#### BARNİXX® PLUS C ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

BARNİXX® PLUS C tedavisini kesmek hastalığınızın daha kötüye gitmesine neden olabilir. Doktorunuz tarafından belirtilmedikçe ilacınızı kesmeyiniz.

#### 4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi BARNİXX® PLUS C' nin içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

## Aşağıdakilerden biri olursa, BARNİXX® PLUS C'yi kullanmayı durdurunuz ve DERHALdoktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Alerjik reaksiyonlar (kaşıntı, kurdeşen, cilt kızarıklıkları, soluk alma güçlüğü, kalp atışında hızlanma ve kan basıncının düşmesi (Tansiyon düşmesi)).
- Şoka kadar gidebilen aşırı duyarlılık yanıtları (Anafilaktik reaksiyonlar-döküntü, kaşıntı, terleme, baş dönmesi, dil, dudak ve soluk borusunda şişme, hava yolunun tıkanması, bulantı, kusma gibi belirtiler görülebilir). Ayrıca, çok seyrek olarak aşırı duyarlılık reaksiyonları kapsamında BARNİXX® PLUS C içeriğindeki asetilsistein kullanımına bağlı kanama oluşumu bildirilmiştir.

	Nadiren de olsa yüksek dozlarda alındığında diürez (idrara sık çıkma), ishal ve diğer
п	mide-bağırsak bozuklukları,
	Okzalat kristalleri (böbrek taşı varlığı), Glikoz 6 Fosfat Dahidroianaz (G6PD) eksikliğinde (kan sakari matahalizmasında hayati
	Glikoz 6 Fosfat Dehidrojenaz (G6PD) eksikliğinde (kan şekeri metabolizmasında hayati önem taşıyan enzimin eksik olması ve yeterince aktif olmaması)
	onem taşıyan enzimmi eksik onnası ve yeterince aktır onnaması)
Bunlar	rın hepsi çok ciddi yan etkilerdir.
	bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin BARNİXX® PLUS C'ye karşı ciddi alerjiniz var
demek	tir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.
	eyen olaylar aşağıda belirtilen sıklıklara göre sınıflandırılmıştır:
	aygın: 10 hastanın en az birinde görülebilir.
	n: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.
	n olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.
•	t: 1.000 hastanın birinden az, fakat 10.000 hastanın birinden fazla görülebilir.
-	eyrek: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.
DIIIIIII	niyor: Eldeki verilerden hareketle sıklık derecesi tahmin edilemiyor.
	Yaygın olmayan
	Bronşların daralması (Nefes darlığı, nefes almada güçlük yaşanabilir.)
	Baş ağrısı
	Ateş
	Kaşıntı
	Kurdeşen (ürtiker)
	Döküntü
	Egzantem (enfeksiyon hastalıklarında görülen deri üzerindeki kızartı veya lekeler ve
kabarı	klıklar)
	Taşikardi (kalbin normalden hızlı çalışması)
	Ağız içinde iltihap
	Karın ağrısı
	Bulantı
	Kusma
	İshal
	Tansiyon düşmesi
Seyrel	<b>k:</b>
	Nefes darlığı (dispne)
	Bronkospazm (bronş düz kaslarının kasılması), zor soluk alıp verme
Colve	nymalra.
Çok so	
	Mide krampı Ateş
	Şoka kadar gidebilen anafilaktik reaksiyonlar
П	yoka kadai gideonen anamakik teaksiyomai
Bilinn	niyor:
	Al basması
	Ciltte kızarıklık
	İdrar yapmada güçlük



Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

#### Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri <u>www.titck.gov.tr</u> sitesinde yer alan"İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

#### 5. BARNİXX® PLUS C'nin saklanması

BARNİXX® PLUS C'yi çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında ve kuru ortamda ve ambalajında saklayınız.

Her kullanımdan sonra tüpün kapağını kapatmayı unutmayınız. Tüpün kapağını kesinlikle açık bırakmayınız.

#### Son kullanma tarihi ile uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra BARNİXX® PLUS C'yi kullanmayınız. Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz BARNİXX® PLUS C'i kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

#### Ruhsat Sahibi:

Santa Farma İlaç San. A.Ş.

Okmeydanı, Boruçiçeği Sokak, No: 16 34382 Şişli-İSTANBUL

Tel: (+90 212) 220 64 00 Fax: (+90 212) 222 57 59

#### Üretim Yeri:

Santa Farma İlaç Sanayii A.Ş. GEBKİM 41455 Dilovası- KOCAELİ

Bu kullanma talimatı 24/03/2023 tarihinde onaylanmıştır.

