

VENTA LIBRE

INDUSTRIA ARGENTINA

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO:

¿QUÉ CONTIENE PULMOSAN? FÓRMULA: Cada 100 ml contiene:

Principio activo: clorhidrato de bromhexina 0,080 g. Excipientes: ácido tartárico, ácido benzoico, carboximetilcelulosa sódica, esencia de cerezas, glicerina, sorbitol 70%, alcohol y agua purificada.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: mucolítico y expectorante (ayuda a disolver el moco para facilitar su eliminación).

¿PARA QUÉ SE USA PULMOSAN?

Alivio de los síntomas del catarro bronquial y la tos, por fluidificación del moco, facilitando la expectoración.

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR PULMOSAN? NO USE este medicamento si usted sabe que:

- Es alérgico al principio activo o componentes de la fórmula.
- Tiene úlcera duodenal.
- Tiene dificultad para expectorar.
- Tiene asma.
- Tiene enfermedades del hígado o riñón o toma alcohol.
- Menores de 6 años.
- Pacientes en tratamiento con disulfiram.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO? CONSULTE CON SU MÉDICO ANTES DE INGERIR EN LOS SIGUIENTES CASOS:

- Si está tomando simultáneamente algún medicamento, por ejemplo otros remedios para la tos.
- Si va a ser utilizado en personas mayores de 65 años.
- Dado que durante este tratamiento es de esperar un aumento de la secreción, puede no ser aconsejable en pacientes con dificultades para expectorar.

Se han recibido informes de reacciones cutáneas intensas tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson (SSJ)/necrosis epidérmica tóxica (NET) y pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA) asociadas a la administración de bromhexina. Si el paciente presenta síntomas o signos de exantema progresivo (en ocasiones asociado a ampollas o lesiones en las mucosas), deberá interrumpirse inmediatamente el tratamiento con bromhexina y deberá consultar a su médico.

Si usted recibe algún medicamento, está embarazada o dando de mamas consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?

Pueden aparecer efectos no deseados causados por este medicamento, como gastrointestinales (náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal), respiratorios (reacciones alérgicas severas, dificultades para respirar, etc.) y de la piel (picazón, ronchas), trastornos del sistema inmunológico (raras: reacciones de hipersensibilidad, frecuencia no conocida: reacciones anafilácticas tales como choque anafiláctico, angioedema y prurito).

Trastornos de la piel y el tejido subcutáneo (raras: exantema, urticaria, frecuencia no conocida: reacciones cutáneas intensas tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson/necrosis epidérmica tóxica y pustulosis exantemática generalizada aguda). Si esto sucede, suspender el tratamiento y consultar al médico.

Si los síntomas del catarro bronquial persisten por más de 2 días, o empeoran consulte inmediatamente con su médico. No administrar este producto por más de 5 días.

¿CÓMO SE USA PULMOSA? Vía de administración: oral.

Los niños mayores de 12 años (más de 35 Kg de peso) y adultos pueden tomar 10 ml (una cucharada tamaño sopa) 3 veces por día (cada 8 horas). Dosis máxima: 30 ml por día.

Para niños de 6 a 12 años (hasta 35 Kg de peso) la dosis es de 5 ml (1 cucharadita de café) 3 veces por día (cada 8 horas). Dosis máxima 15 ml por día.

Para niños menores de 6 años, consulte con su médico.

¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS, O SI TOMÉ MÁS CANTIDAD DE LA NECESARIA?

Llame por teléfono a un centro de intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica. Centros:

-Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247

-Hospital A. Posadas: (011) 4656-6648 / 4658-7777

-Centro de Asistencia de Toxicología La Plata: (0221) 451-5555

¿TIENE USTED ALGUNA CONSULTA ACERCA DE PULMOSAN? Llame sin cargo a:

Laboratorio Edgardo Jorge Gezzi, TEL.: 0800-444-2468. ANMAT responde., TEL.: 0800-333-1234.

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

FORMA DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar en su envase original a temperatura ambiente (15°C - 25°C).

ELABORADO EN: LABORATORIO EDGARDO JORGE GEZZI

Guevara 1357 - (1427) - CABA.

DIRECTOR TÉCNICO: Pablo Paramidani – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD.

CERTIFICADO N°: 33.880.

Fecha de la última revisión: 24/08/2016.

PRESENTACIONES: Frascos x 120 ml de jarabe. Igual rótulo-estuche.

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización.

Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento.

Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas

de reacciones adversas a través del sistema nacional de farmacovigilancia al siguiente link:

http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevo/index.html