

VENTA LIBRE

INDUSTRIA ARGENTINA

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO:

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

Principio activo: clorhidrato de bromhexina 80 mg. Excipientes: CMC sódica (cekol 4000), benzoato de sodio, colorante rojo punzó 4R, propilenglicol, agua purificada, glicerina, esencia de frutilla, ciclamato de sodio, ácido tartárico, sorbitol 70%.

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

¿PARA QUÉ SE USA PULMOSAN PEDIÁTRICO?

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

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

- Es alérgico al principio activo o componentes de la fórmula.
- Tiene úlcera gastroduodenal.
- Tiene dificultad para expectorar.
- Tiene asma.
- Tiene enfermedades del hígado o riñón o toma alcohol.
- Menores de 2 años de edad.
- 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.

Si usted recibe algún medicamento, está embarazada o dando de mamar 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 y dolor abdominal), respiratorios (reacciones alérgicas severas, dificultades para respirar, etc.) y de la piel (picazón, ronchas). Si esto sucede, suspender el tratamiento y consultar al médico.

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 al médico. Posibles efectos adversos: trastornos del sistema inmunológico (raras: reacciones de hipersensibilidad (alergia), frecuencia no conocida: reacciones anafilácticas tales como choque anafiláctico, angioedema y prurito). Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo (raras: exantema, urticaria (enrojecimiento, aparición de ronchas), 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 a su médico. No administrar este producto por más de 5 días.

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

¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO? Vía de administración: oral.

Niños de 2 a 6 años (12-22 Kg de peso): 2.5 ml (media cucharadita tamaño café) 3 veces por día (cada 8 horas). Dosis máxima: 7,5 ml por día. Niños de 6 a 12 años (22-35 Kg de peso): 5 ml (una cucharadita tamaño café) 3 veces por día (cada 8 horas). Dosis máxima 15 ml por día. Niños mayores de 12 años (más de 35 Kg de peso) y adultos: 10 ml (una cucharada tamaño sopa) 3 veces por día (cada 8 horas). Dosis máxima: 30 ml por día.

¿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 PEDIÁTRICO? 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.

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: 30/11/2018.

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