

VENTA LIBRE

INDUSTRIA ARGENTINA

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO:

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

Principio activo: clorhidrato de bromhexina 0,160 g. Excipientes: CMC sódica (cekol 4000), benzoato de sodio, 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 FORTE?

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

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR PULMOSAN FORTE? 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, ya que durante el tratamiento es de esperar un aumento de la secreción..
- Tiene asma.
- Tiene enfermedades del hígado o riñón o toma alcohol.
- Menores de 12 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.

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 consultar a su médico. 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.

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.

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 (raros: 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.

¿CÓMO SE USA PULMOSAN FORTE? 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) tres veces por día o sea cada 8 horas.

¿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 FORTE? 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 MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

FORMA DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

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: 10/08/2016.

PRESENTACIONES: Frascos x 120 ml de jarabe.

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