

MUCOBRON

CLORHIDRATO DE AMBROXOL

VENTA LIBRE

INDUSTRIA ARGENTINA

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE USAR EL MEDICAMENTO:

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

PRINCIPIO ACTIVO: ambroxol clorhidrato 300 miligramos.

EXCIPIENTES: glicerina, sorbitol solución 70%, sacarina sódica, ciclamato de sodio, metilparabeno sódico, propilparabeno sódico, ácido cítrico anhidro, carboximetilcelulosa sódica, esencia de frutilla, colorante rojo punzó, agua purificada.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: mucolítico y expectorante.

¿PARA QUÉ SE USA MUCOBRON?

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

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR MUCOBRON?

No use este medicamento: • Si ud. sabe que es alérgico al ambroxol o a alguno de los ingredientes de la fórmula.

• Menores de 2 años. • Pacientes con antecedentes de úlcera gastro duodenal. • No debe utilizar si ud. está tomando remedios para la tos. • No administrar en caso de tos crónica, si ud. es asmático o tiene antecedentes de alguna enfermedad respiratoria. • No administrar en pacientes con dificultad para expectorar (ya que durante el tratamiento es de esperar un aumento de las secreciones respiratorias). • Intolerancia hereditaria a la fructosa.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR MUCOBRON?

Dado que durante el tratamiento es de esperar un aumento de la secreción, puede ser indeseable en pacientes incapaces de expectorar.

Se han recibido informes de reacciones cutáneas intensas tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) / necrólisis epidérmica tóxica (NET) y pustulosis exantematosa generalizada aguda (PEGA) asociados a la administración de ambroxol. 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 ambroxol y deberá consultar a su médico.

Si ud. recibe otro medicamento, está embarazada o dando el pecho a su bebé, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO MUCOBRON?

Pueden aparecer efectos no deseados causador por el medicamento, tales como: náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, constipación, reacciones alérgicas en la piel tales como ronchas, enrojecimiento o prurito, reacciones adversas a nivel respiratorio (dificultad para respirar, etc).

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://sistema.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevo/index.html

Reacciones adversas:

Se han reportado 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 del tejido subcutáneo (raras: exantema, urticaria. Frecuencia no conocidas: reacciones cutáneas intensas tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson / necrólisis epidérmica tóxica y pustulosis exantematosa generalizada aguda).

Si alguno de estos síntomas aparece, suspenda la medicación y consulte con su médico.

No debe ingerirse este medicamento si ud. está tomando al mismo tiempo remedios para la tos.

Si en 48 horas los síntomas no mejoran o empeoran consulte inmediatamente con su médico.

No administrar por más de 5 (cinco) días.

¿CÓMO SE USA MUCOBRON?

Adultos y niños mayores de 12 años deben tomar, 10 ml (dos cucharaditas de té) cada doce horas. Máximo 20 ml por día.

Niños de 6 a 12 años (22-35 kg de peso): 5 ml (una cucharadita de té) cada 12 horas. Máximo 15 ml por día.

Niños de 2 a 6 años (menor o igual a 22 kg): 2,5 ml (una cucharadita de café) cada 8 horas. Máximo 7,5 ml por día.

Menores de 2 años, consulte con su médico.

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

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

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

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

-Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA): (011) 4961-8447

Este medicamento, como cualquier otro debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

Ante cualquier duda consulte con su médico y/o farmacéutico.

¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?

Llame sin cargo a:

Laboratorio Edgardo Jorge Gezzi, TEL.: 0800-444-2468

ANMAT responde., TEL.: 0800-333-1234

FORMA DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar en su envase original a temperatura ambiente (15°C - 30°C).

TITULAR: Laboratorios E. J. Gezzi S.R.L.

ELABORADO EN:

LABORATORIO EDGARDO JORGE GEZZI

Guevara 1357 - (C1427BSG) - CABA

DIRECTOR TÉCNICO: Pablo Paramidani – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD.

CERTIFICADO N° : 54.753.

Fecha de la última revisión: 03/08/2018.

PRESENTACIONES: envases por 120 ml de jarabe.