



Granulado para Solución Oral

Vía Oral

**Acemuk®**

**ACETILCISTEÍNA 2 g / 100 mL**  
MUCOLÍTICO

**COMPOSICIÓN**

Cada 40 g de granulado para preparar 100 mL de solución oral contiene:

Acetilcisteína.....2 g  
Excipientes.....c.s.p.

**INDICACIONES**

Mucolítico de las vías respiratorias. Acción expectorante para las enfermedades respiratorias que presentan mucosidad viscosa.

**ACCIÓN FARMACOLÓGICA**

La N-acetilcisteína es un derivado de la cisteína, un aminoácido natural que reduce la viscosidad del mucus bronquial rompiendo por reducción los puentes disulfuro de la fracción proteica de las glicoproteínas. La N-acetilcisteína no depolimeriza las proteínas ni ejerce acción alguna sobre la fibrina y los tejidos vivos.

El pH óptimo está comprendido entre 7-9.

Los medios de defensa locales no son perturbados por Acemuk solución oral.

Acemuk solución oral fluidifica las secreciones espesas de las vías aéreas, facilita la expectoración, normaliza la respiración y se opone a los reflejos de la tos.

**POSOLOGÍA Y MODO DE USO**

Adultos y adolescentes a partir de los 14 años: 10 mL conteniendo 200 mg de N-acetilcisteína 3

veces por día (equivalente a 600 mg de N-acetilcisteína por día).

Niños entre 6 y 14 años: 5 mL conteniendo 100 mg de N-acetilcisteína 4 veces por día (equivalente a 400 mg de N-acetilcisteína por día) o 10 mL con 200 mg de N-acetilcisteína 2 veces por día equivalente a 400 mg de N-acetilcisteína por día.

Niños entre 2 y 5 años: 1 medida de Acemuk solución oral (5 mL) con 100 mg de N-acetilcisteína 2 veces por día (equivalente a 200 mg de N-acetilcisteína por día).

Lactantes a partir de la 5ta semana de vida y niños menores de 2 años: 2,5 mL conteniendo 50 mg de N-acetilcisteína 2 veces por día (equivalente a 100 mg de N-acetilcisteína por día).

Tratamiento de la Mucoviscidosis:

Niños mayores de 6 años: 10 mL conteniendo 200 mg de N-acetilcisteína 3 veces por día (equivalente a 600 mg de N-acetilcisteína por día).

Niños entre 2 y 6 años: 5 mL con 100 mg de N-acetilcisteína 4 veces por día (equivalente a 400 mg de N-acetilcisteína por día).

Lactantes a partir de la 5ta semana de vida y niños menores de 2 años: 2,5 mL con 50 mg de N-acetilcisteína 3 veces por día (equivalente a 150 mg de N-acetilcisteína por día). El tratamiento debe iniciarse en forma gradual.

Aclaración: 10 mL de Acemuk solución oral 2% contiene 3,7g de sorbitol. Cuando se aplican las instrucciones para la posología se suministran 3,7 g de sorbitol (D-glucitol) en cada administración.

**Forma de Administración:**

El granulado se prepara como solución y debe ingerirse luego de las comidas.

-Agregue agua de la canilla aproximadamente la medida del ancho de un dedo por debajo de la marca.

-Cierre el frasco y agítelo intensamente.

-Una vez que haya desaparecido la espuma agregue nuevamente agua de la canilla hasta la marca y agite el frasco. Este proceso debe repetirse hasta que la solución haya alcanzado el nivel de la marca en el frasco.

Entonces estará lista para usar.

La solución puede conservarse en la heladera durante 12 días manteniendo su acción y sin modificar su sabor.

Aclaración: La ingestión de líquido mejora el efecto expectorante de Acemuk solución oral. Para la prevención de infecciones en el caso de bronquitis crónica y de mucoviscidosis se requiere un tratamiento mas prolongado y debe ser determinado por el médico tratante.

**CONTRAINDICACIONES**

En pacientes con hipersensibilidad a la N-acetilcisteína o a alguno de los demás componentes de la solución oral. El medicamento no es apto para personas con intolerancia a la fructosa (intolerancia hereditaria).

**PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS**

Embarazo y Lactancia: Se recomienda no utilizar durante el embarazo y periodo de lactancia por no contar con experiencias suficientes.



En lactantes y niños menores de 1 año, el tratamiento solo se realizará bajo control médico en internación.

Este medicamento contiene Metilparabeno y Propilparabeno, puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) y excepcionalmente broncoespasmos (sensación repentina de ahogo).

Este medicamento contiene Sorbitol, si su médico le ha indicado que padece de intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar / usar este medicamento

### **REACCIONES ADVERSAS Y EFECTOS COLATERALES**

Son raras pero debido al contenido de Metil-4-hidrobenzoato y Propil-4-hidrobenzoato el uso de este medicamento puede producir urticaria o reacciones tardías como dermatitis por contacto.

Las reacciones inmediatas de urticaria y broncoespasmo son poco frecuentes.

### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

Cuando Acemuk solución oral se administra en combinación con antitusivos puede producirse una peligrosa acumulación de secreción por una limitación del reflejo tusígeno, de modo que la indicación de este tratamiento combinado debe ser muy precisa.

El antibiótico clorhidrato de tetraciclina debe ingerirse en forma separada y con una diferencia mínima de dos horas.

Este criterio no se aplica a la doxiciclina.

La aplicación simultánea con nitroglicerina puede potenciar el efecto vasodilatador y hemodiluyente de este último.

La N-acetilcisteína reacciona con ciertos metales especialmente con hierro, níquel y cobre, así como con el caucho. Se debe evitar el contacto con materiales que los contengan.

Si se mezclan soluciones de N-acetilcisteína con antibióticos como anfotericina B, ampicilina sódica, cefalosporinas, lactobionato de eritromicina o algunas tetraciclinas, pueden ser físicamente incompatibles o incluso pueden resultar inactivados los antibióticos. En estos casos, se recomienda separar las tomas al menos a un intervalo de 2 horas.

### **SOBREDOSIS (Signos, Síntomas y Tratamiento)**

En caso de sobredosis intencional o por error de aplicación pueden producirse síntomas de irritación local como ardor estomacal, dolores de estómago, náuseas, vómitos y diarrea.

En caso de intoxicación o sobredosis acudir al Hospital mas cercano o al Centro Nacional de Toxicología, sito en Avda. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelos, o llamar al Teléf.: (021) 204 800/ 204 908 o al 911. Asunción.

### **RESTRICCIONES DE USO**

Embarazo - Lactancia.

### **PRESENTACIÓN**

Caja conteniendo 1 frasco con 40 g de granulado para preparar 100 mL de solución oral + 1 con vaso dosificador para administrar.

Mantener en lugar fresco a temperatura ambiente (15°C a 30°C).  
Mantener fuera del alcance de los niños.  
Conservar en su envase original hasta su total utilización.  
Luego de preparada la solución, el producto puede conservarse durante 12 días bajo refrigeración a temperatura entre 2°C a 8°C.

DR. LA SALUD DE SU PACIENTE ES TAMBIÉN  
NUESTRO COMPROMISO.

CAMPAÑA DE EDUCACIÓN SANITARIA.

La consulta médica regular, es uno de los pilares de la Medicina Preventiva.

Consulte con su médico periódicamente.

Fabricado por

Roemmers S.A.I.C.F.

Álvaro Barros 1113, Luis Guillón, Partido de Esteban Echeverría,  
Buenos Aires - Argentina.

Para Laboratorios Almos S.A.

Administración

Ruta PY01, Km 20, N°: 3063, Ciudad de Ypané.

Departamento Central. Paraguay.

Dir. Téc.: Qca. Fca. Teresa Tanaka / Reg. Prof. N°: 1.663.

Venta autorizada por la D.N.V.S. del M.S.P. y B.S.

Reg. Sanit. N° 25367-01-EF.

En caso de Reacciones Adversas al producto comunicarse a:  
farmacovigilancia@siegfried.com.py  
o al Teléfono: (021) 614 313 R.A.



**SIEGFRIED**

VENTA BAJO RECETA  
INDUSTRIA ARGENTINA

Ultima revisión: Junio 2021

214728871  
S1084 0621  
127/L503