

Comprimidos efervescentes

Vía Oral

Acemuk[®] 600

ACETILCISTEÍNA 600 mg

MUCOLÍTICO

COMPOSICIÓN

Acetilcisteína..... 600 mg
Excipientes..... c.s.p.

INDICACIONES

Mucolítico de las vías respiratorias. Para el tratamiento de todas las enfermedades de las vías respiratorias que presentan una alta secreción mucosa. La N-acetilcisteína es usada como mucolítico en el tratamiento complementario de las secreciones mucosas patológicas además de las afecciones broncopulmonares agudas y crónicas siguientes: Neumonía, bronquiolitis, bronquiectasias, bronquitis, bronquitis crónica asmátiforme, enfisema, traqueobronquitis, tuberculosis, dilatación de los bronquios, amiloidosis pulmonar primaria, complicaciones pulmonares en la mucoviscidosis y en las etapas posteriores a las intervenciones torácicas y cardiovasculares, tratamientos post-traumáticos, exámenes pulmonares de diagnóstico, traqueotomías. En todas las afecciones asociadas a una secreción mucopurulenta intensa: Sinusitis, faringitis, laringitis, otitis media secretante y pacientes laringectomizados.

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 600.

Acemuk 600 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: Un comprimido efervescente por día (equivalente a 600 mg de N-acetilcisteína por día)

Mucoviscidosis:

En pacientes con mucoviscidosis (trastorno congénito del metabolismo con mayor predisposición a las infecciones de las vías bronquiales) y con un peso corporal superior a 30 kg puede indicarse un aumento de la dosis diaria a 800 mg.

Los comprimidos efervescentes de Acemuk 600, deben ingerirse en aproximadamente medio vaso de agua luego de las comidas. La duración del tratamiento depende del cuadro clínico. En caso de afecciones agudas la duración del tratamiento abarca por lo general de 5 a 7 días. El médico determinará la duración del tratamiento en el caso de las enfermedades crónicas.

CONTRAINDICACIONES

Pacientes alérgicos a la N-acetilcisteína o a cualquier otro componente de la formulación.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Solo puede utilizarse en niños menores de 1 año de edad por indicación vital y bajo control médico en internación.

Controlar especialmente a los asmáticos durante el tratamiento; en casos de broncoespasmos administrar un broncodilatador por nebulizador. Si el broncoespasmo persiste suspender el tratamiento con N-acetilcisteína. En niños menores de 14 años se recomienda no usar la concentración de 600 mg salvo bajo control médico.

Este medicamento contiene 160 mg de sodio por dosis (600 mg), lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes con dietas pobres en sodio.

REACCIONES ADVERSAS Y EFECTOS COLATERALES

Son raras. Ocasionalmente ligeros trastornos gastrointestinales después de la administración oral.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Puede observarse incompatibilidad fisicoquímica si la N-Acetilcisteína esta en contacto directo con la ampicilina, las tetraciclina, los macrólidos, las cefalosporinas y al anfotericina B. Es por ello necesario respetar un intervalo de dos horas en las ingestas cuando exista un tratamiento simultáneo con los antibióticos mencionados y la N-Acetilcisteína oral.

Durante el uso combinado de antitusígenos puede disminuir los reflejos tusígenos y producirse una acumulación de secreciones, debiendo ser estrictamente controlado por el médico.

Con nitroglicerina administrada simultáneamente, se informó un aumento del efecto vasodilatador e inhibidor de la agregación plaquetaria de esta última sustancia. Hasta el presente no se ha aclarado la relevancia clínica de estos hallazgos.

SOBREDOSIS (Signos, Síntomas y Tratamiento)

La sobredosis puede causar irritaciones, ardor de estómago, gastralgia, náusea, vómitos y diarrea. Aún en casos de extrema sobredosis no se han observado hasta la fecha efectos colaterales graves o síntomas de intoxicación. En caso de sobredosis se realizará un tratamiento de rescate según el tiempo transcurrido, cantidad ingerida, edad, medicamentos concomitantes y sensorios del paciente. Posteriormente tratamiento sintomático. 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

Durante el embarazo y la lactancia, no se recomienda el uso de este producto por no contar con experiencias suficientes.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo un tubo con 5 comprimidos efervescentes.
Caja conteniendo un tubo con 10 comprimidos efervescentes.
Caja conteniendo un tubo con 20 comprimidos efervescentes.
Caja conteniendo un tubo con 60 comprimidos efervescentes.

**Conservar a temperatura inferior a 30°C.
Mantener fuera del alcance de los niños.
Conservar en su envase original hasta su total utilización.**

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.

José E. Rodó 6424.

Buenos Aires - Argentina.

Para Laboratorios Almos S.A.

Administración

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

Departamento Central. Paraguay.

Teléfono: (021) 614 313 R.A.

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°: 25201-01-EF

En caso de Reacciones Adversas al producto comunicarse a:

farmacovigilancia@siegfried.com.py

o al Teléfono: (021) 614 313 R.A.



VENTA BAJO RECETA
INDUSTRIA ARGENTINA

