

acebrofilina



FORMA FARMACÉUTICA E APRESENTAÇÕES

Xarope pediátrico (25 mg). Embalagem contendo 1 frasco de 120 ml, acompanhado de um copo-medida graduado de 10 ml.

Xarope adulto (50 mg). Embalagem contendo 1 frasco de 120 ml, acompanhado de um copo-medida graduado de 10 ml.

USO ADULTO E PEDIATRICO USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada 5 ml do xarope pediátrico contém:

acebrofilina 25 mg
veículo q.s.p. 5 ml

Cada 5 ml do xarope contém:

acebrofilina 50 mg
veículo q.s.p. 5 ml
(veículo: sacarina sódica, propilenoalcol, metilparabeno, propilparabeno, essência de menta, essência de framboesa, glicerol, macrogol, corante vermelho, ácido cítrico, água purificada).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento: acebrofilina xarope tem ação broncodilatadora, mucorreguladora e expectorante.
Indicações do medicamento: acebrofilina está indicado para o tratamento sintomático das patologias agudas e crônicas do aparelho respiratório caracterizadas por fenômenos de hipersecreção, traqueobronquites, rinfaringites, laringotraqueites, pneumonioses e bronquiectasias, bem como nas patologias pulmonares acompanhadas de broncoespasmo, tais como: bronquite aguda, bronquite obstrutiva ou asmática, asma brônquica e enfisema pulmonar.

Risco do medicamento: acebrofilina é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida a esta droga, derivados da xantina e em casos de hipertensão.

"Informe seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis"

"Informe seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento"

O produto deve ser usado com cautela em pacientes que apresentam cardiopatias, hipertensão, hipoxemia severa e úlcera péptica.

NÃO TOMAR MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

Uso durante a gravidez e lactação: evitar o uso de acebrofilina durante o primeiro trimestre da gravidez.

"Não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica."

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento"

"Atenção: Este medicamento contém corante que podem, eventualmente, causar reações alérgicas"

Modo de uso: o xarope de acebrofilina é um líquido rosa sabor e odor de framboesa / menta.

acebrofilina é administrado por via oral.

A dose inicial recomendada para adultos: xarope (50mg/5ml) 10 ml do xarope duas vezes ao dia.

Crianças - xarope pediátrico (25mg/5ml): 1 a 3 anos: 2 mg/kg/dia do xarope pediátrico dividido em 2 tomadas. 3 a 6 anos: 5,0 ml do xarope pediátrico duas vezes ao dia, 6 a 12 anos: 10 ml do xarope pediátrico duas vezes ao dia.

"Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento."

"Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico"

"Não utilize medicamentos com prazo de validade vencido. Antes observe o aspecto do medicamento".

Reações adversas: relatos de desconforto gastrointestinal (náusea) e, ocasionalmente, tonturas. A interrupção do medicamento conduz ao rápido desaparecimento destes sintomas.

Conduta em caso de superdose: em caso de superdosagem, não ocorrendo convulsões, recomenda-se induzir o vômito ou utilizar um agente laxante e entrar em contato com o seu médico. Em caso de convulsão, deve-se entrar em contato imediatamente com seu médico e levar ao hospital.

Cuidados de conservação: manter à temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco. O número de lote e as datas de fabricação e validade deste medicamento estão carimbados na embalagem do produto.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Características Farmacológicas

Farmacodinâmica

A acebrofilina possui vários mecanismos pelo qual exerce seu efeito terapêutico. Atua fragmentando e

088622

desagregando a organização filamentososa do muco, de forma a diminuir sua viscosidade e adesividade e tornando as secreções do aparelho respiratório mais fluidas.

A acebrofilina estimula a síntese e secreção do surfactante alveolar, favorece a expulsão das secreções bronquiais melhorando, portanto, a capacidade de ventilação. Por sua ação broncodilatadora, inibe o broncoespasmo, a dispnéia e os sibilos, melhorando a função respiratória com o aumento do fluxo respiratório.

Farmacocinética

Administrado por via oral em indivíduos adultos e saudáveis, proporciona altas concentrações do princípio ativo no plasma, persistindo por algumas horas.

A meia-vida plasmática varia de 3 a 5 horas após a administração oral.

Indicações

A acebrofilina está indicado como broncodilatador, mucolítico e expectorante.

Para o tratamento sintomático das patologias agudas e crônicas do aparelho respiratório, caracterizadas por fenômenos de hipersecreção, traqueobronquites, rinfaringites, laringotraqueites, pneumonioses e bronquiectasias, bem como nas patologias pulmonares acompanhadas de broncoespasmo, tais como: bronquite aguda, bronquite obstrutiva ou asmática, asma brônquica e enfisema pulmonar.

Contraindicações

Este medicamento é contraindicado em casos de reconhecida hipersensibilidade ao princípio ativo ou a outros derivados da xantina e em casos de hipertensão.

Posologia

Adultos - xarope (50mg/5ml):

10 ml do xarope duas vezes ao dia.

Crianças - xarope pediátrico (25mg/5ml):

1 a 3 anos: 2 mg/kg/dia do xarope pediátrico dividido em 2 tomadas.

3 a 6 anos: 5,0 ml do xarope pediátrico duas vezes ao dia.

6 a 12 anos: 10 ml do xarope pediátrico duas vezes ao dia

Precauções e Advertências

Advertências

Gravidez: evitar o uso de acebrofilina durante o primeiro trimestre da gravidez.

Precauções

O produto deve ser usado com cautela em pacientes que apresentam cardiopatias, hipertensão, hipoxemia severa e úlcera péptica.

Interações Medicamentosas, Alimentares e Laboratoriais

A acebrofilina interage com outros derivados da xantina e com betabloqueadores.

Reações Adversas/ Efeitos Colaterais

Relatos de desconforto gastrointestinal (náusea) e, ocasionalmente, tonturas.

A interrupção do medicamento conduz ao rápido desaparecimento destes sintomas.

Superdose

Em caso de superdosagem, não ocorrendo convulsões, recomenda-se induzir o vômito ou utilizar um agente laxante ou carvão ativo. Em caso de convulsão, deve-se assegurar a manutenção da respiração e administrar oxigênio e diazepam por via i.v. monitorar a pressão arterial e hidratar o paciente.

Armazenamento

Mantiver à temperatura ambiente (15°C a 30°C), protegido da luz e em lugar seco.

Reg. MS: nº 1.0235.0658

Farm.Resp.: Drª Erika Santos Martins

CRF-SP nº37.386

"VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA"

Registrado por: EMS S/A.

Rua Com. Carlo M. Gardano, 450

S. B. do Campo/SP - CEP 09720-470

CNPJ: 57.507.378/0001-01

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado por: EMS S/A

Hortolândia/SP

"Lote, fabricação e validade: vide cartucho"

SAC 0800-191914
www.ems.com.br

BU-937/LAETUS 138