

# Broncopulmin<sup>®</sup>

## Acebrofilina

### JARABE

### BRONCODILATADOR, MUCOLITICO Y EXPECTORANTE

#### COMPOSICION

##### Cada 5 mL contienen:

Acebrofilina 50 mg

Vehículo, c.s.

#### PROPIEDADES

Es una molécula única con triple mecanismo de acción (broncodilatadora, mucolítica y expectorante).

Como broncodilatadora, posee acción relajante de la musculatura lisa bronquial que facilita la expectoración y disminuye la hiperactividad bronquial.

Con su acción mucolítica, normaliza las características físicas del moco y disuelve los tapones mucosos.

Con su acción expectorante, estimula la síntesis y secreción del surfactante, favoreciendo la expulsión de las secreciones bronquiales hacia el exterior.

#### FARMACOCINETICA

La administración oral en adultos sanos genera la presencia de altas concentraciones del ingrediente activo en el suero, el cual persiste en la sangre unas cuantas horas.

La vida media en plasma corresponde de 3 a 5 horas después de la administración oral.

#### TOXICOLOGIA

No se han reportado a la fecha, precauciones y relación con efectos de carcinogénesis, mutagénesis, teratogénesis.

#### INFORMACION CLINICA

##### INDICACIONES

Tratamiento de las afecciones agudas y crónicas del aparato respiratorio, caracterizadas por broncoespasmos e hipersecreción, terapia sintomática y preventiva del asma bronquial y de los estados broncoespásticos asociados a bronquitis crónica.

##### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a sus componentes básicos, embarazo, taquiarritmias y epilepsia.

##### EFFECTOS INDESEABLES

Náuseas y, ocasionalmente, ligeros casos de vértigo.

En caso de que se presenten, el suspender el medicamento conduce a la rápida desaparición de los síntomas.

##### PRECAUCIONES

Debe ser utilizada con cautela en pacientes con cardiopatías, hipertensión, úlcera péptica e hipoxemia severa.

##### USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA

Aun cuando no se encontraron efectos negativos en el desarrollo fetal, es recomendable abstenerse de su ingestión durante el embarazo.

No se conoce su efecto durante la lactancia.

##### INTERACCIONES

No presenta interacciones con medicamentos empleados en el tratamiento habitual de las bronconeumopatías.

No debe combinarse con otros derivados de la xantina ni beta-bloqueadores.

##### SOBREDOSIS

No se han reportado casos de sobredosificación.

Sin embargo, en caso de que esto sucediera, si no hay convulsiones es recomendable inducir el vómito con la administración de un agente laxante y carbón activado. Si aparecen convulsiones, asegúrese de mantener las vías aéreas permeables y administrar oxígeno; además líquidos por venoclisis, diazepam I.V. y vigilar la presión arterial.

##### USO Y DOSIS

Salvo criterio contrario del médico:

**Niños de 1 a 6 años de edad:** 2.5 mL 2 veces al día (mañana y noche).

**Niños de 6 a 12 años de edad:** 5 mL 2 veces al día (mañana y noche).

**Adultos:** 10 mL 2 veces al día (mañana y noche).

### Jarabe libre de azúcar.

Para suministrar el jarabe utilizar la copa dosificadora graduada, colocada sobre la tapa del envase.

#### VIA DE ADMINISTRACION

Oral.

Antes de consumir este o cualquier otro medicamento, debe siempre consultar a su médico.

En caso de un marcado efecto secundario, sea este por sobredosis o reacción particular, acuda inmediatamente a su médico.

#### INFORMACION FARMACEUTICA

##### DURACION DE ESTABILIDAD

Verificar fecha de vencimiento señalada en el envase.

##### PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU CONSERVACION

Conservar a una temperatura menor o igual a los 30°C.

##### PRESENTACION

Caja conteniendo 1 frasco de 100 mL y copa dosificadora.

Caja conteniendo 1 frasco de 200 mL y copa dosificadora.

Registro Sanitario No. 2006-1375

Venta por receta médica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Producto fabricado por

Ethical Pharmaceutical, S.R.L.

de República Dominicana

Registro Industrial 14109

**FLUTER<sup>®</sup> DOMULL**

Pi000337

Doc. No.: YDP2223

Rev.: G

Aprob. por: Gte. Desarrollo de Productos / Gte. Mercadeo