

Muxol®

AMBROXOL / SAVAL

COMPRIMIDOS

JARABE

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente.

¿CUÁL ES LA COMPOSICIÓN DEL PRODUCTO?

COMPRIMIDOS

Cada comprimido recubierto contiene:

Ambroxol 30 mg

Excipientes: dióxido de silicio coloidal anhidro, celulosa microcristalina, fosfato de calcio dibásico, estearato magnesio, lactosa monohidrato, talco, c.s.

JARABE ADULTO

Cada 5 ml (1 cucharadita) de Jarabe Adulto contiene:

Ambroxol 30 mg

Excipientes: ácido benzoico, ácido cítrico anhidro, colorante amarillo FD&C #5 (tartrazina), hidroxietilcelulosa, esencia limón, sorbitol, sucralosa, agua purificada c.s.

JARABE PEDIÁTRICO

Cada 5 ml (1 cucharadita) de Jarabe Pediátrico contiene:

Ambroxol 15 mg

Excipientes: ácido benzoico, ácido cítrico anhidro, colorante amarillo FD&C #5 (tartrazina), hidroxietilcelulosa, esencia limón, sucralosa, sorbitol, agua purificada c.s.

¿QUÉ ES Y PARA QUÉ SE USA MUXOL®?

MUXOL® pertenece a un grupo de medicamentos denominados expectorantes-mucolíticos, indicado para el alivio de la tos productiva por estados gripales.

¿CUÁL ES LA ACCIÓN TERAPÉUTICA DE ESTE MEDICAMENTO?

EXPECTORANTE - MUCOLITICO.

¿CUÁNDO NO USAR MUXOL®?

No use si tiene hipersensibilidad a ambroxol, bromhexina y/ o a cualquier componente de la fórmula.

No debe tomar este medicamento si se encuentra embarazada o en período de lactancia o si presenta úlcera péptica.

No se debe utilizar para el alivio de la tos crónica producida por el cigarrillo, asma, enfisema o tos seca.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o alguna otra sustancia, ya sea alimento, preservantes, colorantes u saborizantes. Si presenta reacción alérgica con este medicamento debe discontinuar su uso y acudir a su médico.

Si durante el tratamiento sufre lesiones en la piel o mucosas (dermatitis de contacto, erupción cutánea, urticaria), debe consultar a su médico y, como precaución, debe suspender el tratamiento con ambroxol.

Embarazo: Usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada, se debe usar con precaución durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre.

Lactancia: Este medicamento pasa a la leche materna y puede afectar al lactante. Converse con su médico la conveniencia de seguir el tratamiento o dejar de amamantar.

¿CÓMO DEBO TOMAR MUXOL®?

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

Comprimidos: Dosis usual en adultos y niños mayores de doce años: un comprimido cada 8 horas. (60 a 90 mg diarios).

Jarabe Adulto: Dosis usual en adultos y niños mayores de doce años: 5 ml cada 8 horas (60 a 90 mg diarios).
Dosis usual en niños entre seis y doce años: 2,5 ml cada 8 horas (30 a 45 mg diarios).

Jarabe pediátrico: Niños hasta dos años: 2,5 ml dos veces al día.
Niños de dos a cinco años: 2,5 ml tres veces al día.
Niños entre cinco y doce años: 5 ml tres veces al día.

¿QUÉ DEBO HACER SI ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO PADEZCO DE OTRAS ENFERMEDADES?

El efecto de este medicamento se puede modificar por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos. Debe informar a su médico si padece de alguna enfermedad. En este caso particular informe a su médico si padece de problemas hepáticos o renales.

¿QUÉ INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS PRESENTA ESTE MEDICAMENTO?

El efecto de un medicamento se puede modificar por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco. Se pueden llegar a presentar interacciones medicamentosas si se administra este medicamento junto con: algunos antibióticos (amoxicilina, cefuroxima, eritromicina, doxiciclina).

EFFECTOS NO DESEADOS:

Todos los medicamentos pueden producir efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto o intensificación de alguno de los indicados a continuación, consulte a su médico.

Por lo general ambroxol es bien tolerado. Las reacciones adversas producto de la administración de ambroxol fueron: diarrea, náusea, vómitos, constipación, salivación excesiva, otros síntomas gastrointestinales leves, reacciones alérgicas, disuria, fatiga, rinoresaca, vértigo, indigestión, dolor de cabeza, sueño, agitación, pirosis.

Otras reacciones adversas de frecuencia no conocida reportadas, muy rara vez, tras la administración de ambroxol son dispepsia, dermatitis de contacto, erupción cutánea, urticaria, prurito, angioedema y reacciones anafilácticas (incluyendo shock anafiláctico).

SOBREDOSIS:

No se han comunicado hasta la fecha síntomas de sobredosificación.

Tratamiento general de la sobredosis:

En caso de ocurrir una sobredosificación concurra al centro asistencial más cercano, portando el envase de este medicamento, para poder implementar el tratamiento sintomático que sea necesario.

¿CÓMO ALMACENAR?

No dejar al alcance de los niños.

Almacenar a la temperatura indicada en el envase.

Mantener en su envase original, protegido de calor, luz y humedad.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin antes consultar a su médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.