

FLUIDÍN MUCOLÍTICO

CARBOCISTEÍNA – SOLUCIÓN ORAL

COMPOSICIÓN

Principios activos: Por 100 ml Por 5 ml (una cucharadita):

Carbocisteína 5 g 250 mg

Excipientes:

Sacarosa (390 mg / ml). Metilparahidroxibenzoato de sodio. Propilparahidroxibenzoato de sodio. Esencias de frambuesa agreste, naranja y cacao. Caramelina. Agua purificada.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Frasco con 200 ml de solución oral y vaso dosificador.

ACTIVIDAD

La carbocisteína, principio activo de FLUIDIN MUCOLÍTICO, presenta una actividad fluidificante y mucorreguladora que normaliza la viscosidad del esputo, restablece la ventilación normal y facilita la expectoración, por lo que constituye el tratamiento idóneo en todos aquellos procesos traqueo-bronquiales y otorrinolaringológicos, agudos o crónicos, en los que la acumulación o el espesamiento excesivo de la secreción mucosa altera la correcta ventilación.

TITULAR Y FABRICANTE

FAES FARMA, S.A.
Máximo Aguirre, 14
48940 Leioa

INDICACIONES

Tratamiento coadyuvante de enfermedades respiratorias que cursen con secreción mucosa excesiva o espesa. Enfermedades pulmonares obstructivas crónicas (bronquitis crónicas; enfisema); neumoconiosis; atelectasias; bronquiectasias; bronquitis asmática.

CONTRAINDICACIONES

- Úlcera gastroduodenal activa.
- Hipersensibilidad individual a cualquiera de los componentes del preparado.
- Niños menores de 2 años.

INTERACCIONES

No se han detectado interacciones con otros medicamentos. Los mucolíticos no se deben asociar con antitusivos o con medicamentos que disminuyen las secreciones bronquiales (por ejemplo, atropina).

INCOMPATIBILIDADES

No se han detectado incompatibilidades con otros medicamentos.

ADVERTENCIAS

Uso en el Embarazo y Lactancia: No debe administrarse durante el embarazo (especialmente durante el primer trimestre) y la lactancia, a menos que a juicio del médico los beneficios superen los riesgos potenciales.

IMPORTANTE PARA LA MUJER

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción: No se ha descrito que la ingesta del preparado pueda afectar a la capacidad de conducción de vehículos y manejo de maquinaria peligrosa por el paciente.

Uso en ancianos: El preparado puede administrarse a ancianos.

Advertencias sobre los excipientes: Este medicamento contiene 78 g de sacarosa (azúcar) en cada envase de 200 ml, es decir, cada ml de solución contiene 390 mg de sacarosa, lo cual deberá ser tenido en cuenta por los enfermos diabéticos. No utilizar en pacientes con intolerancia a la fructosa, síndrome de malabsorción glucosa/galactosa, o deficiencia en la sacarasa-isomaltasa. Por otra parte, los parahidroxibenzoatos pueden causar urticaria. Generalmente pueden producir reacciones como dermatitis de contacto. En raras ocasiones pueden darse reacciones inmediatas con urticaria y broncoespasmo. La especialidad no contiene alcohol en su formulación.

POSOLOGÍA

La solución se administrará por vía oral, con la siguiente posología recomendada salvo prescripción médica diferente :

- **Adultos:** Inicialmente 15 ml (3 cucharaditas, equivalentes a 750 mg de carbocisteína), tres veces al día. Después, y como dosis de mantenimiento, continuar con 10 ml (2 cucharaditas, equivalentes a 500 mg de carbocisteína) tres veces al día.
- **Niños de 6 a 12 años:** 5 ml (1 cucharadita, equivalente a 250 mg de carbocisteína), tres veces al día.
- **Niños de 2 a 5 años:** 2,5 ml (½ cucharadita, equivalente a 125 mg de carbocisteína), de dos a cuatro veces al día.

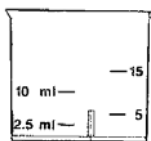
INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

El preparado puede administrarse solo o bien diluido con agua u otro líquido. Se recomienda efectuar la administración antes de las comidas.

Una cucharadita equivale a 5 ml. Con el fin de asegurar una dosificación correcta y dado su uso en pediatría, se recomienda realizar la dosificación utilizando el vaso dosificador (con enrasas a 2,5, 5, 10 y 15 ml) incluido en la presentación.

Coloque el vaso dosificador sobre una superficie plana y a la altura de los ojos. Llénelo de la solución hasta la línea que indica su dosis.

Después de su uso, lave el vaso dosificador con agua.



SOBREDOSIS

La ingestión accidental de dosis muy elevadas puede producir reacciones de hipersensibilidad, trastornos gastrointestinales, náuseas, vómitos, diarreas, cefalea, hemorragias gastrointestinales, etc. En estos casos se realizará un tratamiento sintomático, se mantendrán las vías respiratorias libres de secreciones, recostando al paciente y practicando aspiración bronquial y si se cree necesario, se efectuará un lavado gástrico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consultar al Servicio de Información Toxicológica, Tel. 91.562 04 20.

REACCIONES ADVERSAS

Pueden presentarse, especialmente a dosis altas, reacciones de hipersensibilidad y trastornos gastrointestinales, náuseas, gastralgias, diarreas, etc., que desaparecen habitualmente al suspender o disminuir la medicación. También se han notificado cefaleas y erupciones cutáneas.

Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

CONSERVACIÓN

El preparado no precisa ninguna condición especial de conservación.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

PRESENTACIÓN

FLUIDIN MUCOLÍTICO : Frasco con 200 ml de solución oral y vaso dosificador.

SIN RECETA MÉDICA

**LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE
Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS**

FAES FARMA, S.A.

Máximo Aguirre, 14
48940 Leioa

TEXTO AUTORIZADO : Marzo 2012.