

VISCOTEINA

CARBOCISTEINA SOLUCIÓN

COMPOSICIÓN

Un ml contiene:

Carbocisteina (D.C.I.)..... 50 mg

Excipientes: Agua, sacarosa 0,3 g, hidróxido sódico 15 mg (8,625 mg de sodio), metilparabeno sódico (E219) (0'2378 mg de sodio), aroma caramelo, propilparabeno sódico (E217) (0,0455 mg de sodio), sacarina sódica (0,0239 mg de sodio), colorante caramelo (E 150), c.s.

PROPIEDADES

VISCOTEINA (carbocisteina) actúa a la vez como fluidificante y expectorante. Reduce la viscosidad del esputo, incrementando la fracción de Sialomucina del mucus.

INDICACIONES

VISCOTEINA (carbocisteina) es un tratamiento fisiológico de todas las hipersecreciones bronquiales, de las vías aéreas superiores y de las auriculares medias, aunque, en caso de infección concomitante, sea necesario establecer la correspondiente antibioticoterapia.

Entre estos estados patológicos se pueden citar: bronquitis, bronquiectasia, broncorrea, insuficiencia respiratoria crónica, enfisema, faringitis, traqueitis, laringitis, rinitis, catarros tubáricos, sinusitis, otitis, otorrea, etcétera.

POSOLOGÍA

Adultos y niños mayores de 12 años: 15 ml, tres veces al día.

Niños 5-12 años: 5 ml, tres veces al día.

Niños 2,5-5 años: 2,5 ml, tres veces al día.

Niños 1 mes a 2,5 años: 2,5 ml, dos veces al día.

CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad al medicamento.
- Úlcera péptica activa.
- Primer trimestre del embarazo.

PRECAUCIONES

Debe utilizarse con precaución en pacientes que hayan tenido úlcera gastroduodenal.

ADVERTENCIAS

IMPORTANCIA 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.

Advertencia sobre excipientes

Este medicamento contiene 4,5 g de sacarosa por dosis de 15 ml; 1,5 g por dosis de 5 ml; 0'750 g por dosis de 2,5 ml; lo que deberá ser tenido en cuenta por los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

Este medicamento por contener 133,983 mg de sodio por dosis de 15 ml; 44,661 mg por dosis de 5 ml; 22,3305 mg por dosis de 2,5 ml; puede ser perjudicial en pacientes con dietas pobres en sodio.

INCOMPATIBILIDADES E INTERACCIONES

No asociar con medios excesivamente ácidos o alcalinos in a metales pesados.

EFFECTOS SECUNDARIOS

A veces se pueden presentar molestias digestivas, gastralgia, náuseas, diarrea, cefalea y erupciones cutáneas.

INTOXICACIÓN

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicios de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

PRESENTACIÓN

Envase con 200 ml de solución.

SIN RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

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