

acebrofilina

Medley.

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Xarope: embalagens contendo frascos de 120 mL, acompanhados de dosadores.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 1 ANO
USO ORAL

COMPOSIÇÕES

Cada 5 mL do **xarope pediátrico** contém:

acebrofilina 25 mg
veículo q.s.p. 5 mL
(aroma de cereja, aroma de framboesa, ácido cítrico, benzoato de sódio, ciclamato de sódio, citrato de sódio di-hidratado, glicerol, hietelose, sorbitol, água deionizada).

Cada 5 mL do **xarope adulto** contém:

acebrofilina 50 mg
veículo q.s.p. 5 mL
(aroma de cereja, aroma de framboesa, ácido cítrico, álcool etílico, benzoato de sódio, ciclamato de sódio, citrato de sódio di-hidratado, glicerol, hietelose, mentol, sorbitol, água deionizada).

Este produto NÃO contém açúcar e nem corantes.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- **Ação esperada do medicamento:** a acebrofilina tem ação broncodilatadora, mucorreguladora e expectorante.
- **Cuidados de armazenamento:** conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C).
- **Prazo de validade:** 24 meses a partir da data de fabricação, que pode ser verificada na embalagem externa do produto. Não utilize o medicamento se o prazo de validade estiver vencido. Pode ser prejudicial a sua saúde.
- **Gravidez e lactação:** informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se está amamentando.
- **Cuidados de administração:** siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.
- **Interrupção do tratamento:** não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.
- **Reações adversas:** informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como náuseas ou tontura. "TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS."

• **Ingestão concomitante com outras substâncias:** a administração concomitante com outros medicamentos só deve ser feita sob orientação médica.

• **Contraindicações e Precauções:** este produto é contra-indicado em pacientes com reconhecida hipersensibilidade à droga ou a outros derivados da xantina e em casos de hipertensão.

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

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento.

"NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SAÚDE."

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Descrição

A acebrofilina é uma molécula que possui ação broncodilatadora, mucorreguladora e expectorante.

Modo de Ação

A acebrofilina possui vários mecanismos pelo qual exerce seu efeito terapêutico. Atua fragmentando e desagregando a organização filamentosa 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, favorecendo 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

Este medicamento 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

Este medicamento é indicado como broncodilatador, mucolítico e expectorante.

Para o tratamento sintomático das patologias agudas e crônicas do aparelho respiratório caracterizadas por fenô-

0180



0180

menos de hipersecreção, traqueobronquites, rino-faringites, laringotraqueítes, pneumoconioses e bronquiectasias, bem como nas patologias pulmonares acompanhadas de broncoespasmo, tais como bronquite aguda, bronquite obstrutiva ou asmátiforme, 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.

PRECAUÇÕES

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

ADVERTÊNCIAS

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

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

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

REAÇÕES ADVERSAS

Relatos de desconforto gastrointestinal (náuseas) e, ocasionalmente, tonturas. A interrupção do medicamento conduz ao rápido desaparecimento destes sintomas.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Adultos - xarope (50 mg/5 mL)

- 10 mL do xarope duas vezes ao dia.

Crianças - xarope pediátrico (25 mg/5 mL)

- 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.

SUPERDOSE

Em caso de superdose, 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. (intravenosa), monitorar a pressão arterial e hidratar o paciente.

PACIENTES IDOSOS

Não existem restrições ou precauções especiais com relação ao uso do produto em pacientes idosos.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Nº de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.

Farm. Resp.: Dra. Miriam Onoda Fujisawa

CRF-SP nº 10.640

MS - 1.0181.0476

Medley Indústria Farmacêutica Ltda.

Rua Macedo Costa, 55 - Campinas - SP

CNPJ 50.929.710/0001-79

Indústria Brasileira



Serviço de
Informações Medley
0800 7298000
www.medley.com.br

0180



0180

000206108