

Bistronfor

N-ACETILCISTEINA

600 mg

Qué es Bistronfor? Es un medicamento cuyo principio activo es N-Acetilcisteína.

Cada sobre monodosis de 600 mg contiene:

N-acetilcisteína 600 mg

Excipientes: Acido cítrico, esencia de frambuesa en polvo, Rojo punzó 4R laca aluminica, aspartame, glucosa anhidra csp 3900 mg

Lea este prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.

Conserve este prospecto. Puede ser que tenga necesidad de volver a leerlo.

Este medicamento se le ha administrado a usted o a un menor que está a su cuidado. No debe darlo a otra persona aunque tenga síntomas similares porque puede perjudicarlo.

No usar una vez superada la fecha de vencimiento que figura en la caja.

Ante cualquier inconveniente con el producto usted puede llamar al laboratorio al número de atención del paciente 0810-666-4306 o bien a ANMAT responde 0800-333-1234.

También puede llenar la ficha que está en la página web de ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

Para qué se utiliza Bistronfor? Bistronfor actúa disminuyendo la viscosidad del moco, fluidificándolo y facilitando su eliminación.

Este medicamento está indicado para reducir la viscosidad del moco y flemas facilitando su expulsión en procesos catarrales y gripales.

Información para el paciente: Algunos procesos catarrales y gripales pueden acompañarse de moco en las vías respiratorias. En ocasiones, este moco se hace espeso y se adhiere a las paredes de dichas vías. Esto explica que en dichos procesos se produzca tos como un mecanismo de defensa del propio organismo ante la aparición de mucosidad para expulsar las flemas y despejar las vías respiratorias.

Bistronfor fluidifica el moco adherido, despegándolo. Al finalizar el proceso catarral o gripal se produce una disminución de la mucosidad y en consecuencia de la tos necesaria para eliminarla.

Antes de tomar Bistronfor: No tome **Bistronfor** si:

- Usted es alérgico a la N-Acetilcisteína o a cualquiera de los componentes de la formulación.

- Usted padece úlcera de estómago o duodeno.

- Usted encuentra el envase abierto o deteriorado.

Tenga especial cuidado si:

- Usted es asmático o padece enfermedad respiratoria grave.

- Usted podrá observar un aumento de mocos y flemas que irá disminuyendo a lo largo del tratamiento.

- Usted conduce vehículos u opera maquinarias que requieran atención ya que puede observarse somnolencia con este medicamento.

- Usted observa que los síntomas empeoran o si persisten después de 5 días de tratamiento o bien se produce fiebre, erupciones en la piel, dolor de cabeza persistente o dolor de garganta, debe efectuar una nueva consulta a su médico.

- Importante para la mujer: Embarazo: Si cree estar o está embarazada el consumo de este medicamento puede ser peligroso para el embrión o para el feto y debe ser supervisado por el médico tratante.

- Lactancia: consultar con el médico tratante.

Cómo tomar Bistronfor?

Se toma por vía oral. Siga estas instrucciones, a menos que su médico le haya dado otras indicaciones.

Modo de administración: Verter el contenido de un sobre en un vaso conteniendo agua. Agitar hasta disolución. Administrar luego de las comidas.

Las dosis usuales son: Adultos y adolescentes a partir de los 14 años: 1 sobre monodosis de 600 mg/día o bien 1 sobre monodosis de 200 mg tres veces por día.

Niños entre 6-14 años: 1 sobre monodosis de 200 mg dos veces por día.

Niños entre 2-5 años: 1 sobre monodosis de 200 mg repartido en dos tomas diarias (equivalente a 200 mg/día)

La duración del tratamiento depende del cuadro clínico: en caso de afecciones agudas abarca, por lo general, de 5 a 7 días. En el caso de enfermedades crónicas el médico debe determinar la duración del tratamiento.

Si usted olvidó tomar **Bistronfor** no tome luego una dosis doble para compensar las olvidadas.

- Posibles efectos adversos:

Como todo medicamento **Bistronfor** puede tener efectos adversos.

En raras ocasiones (menos de 1/1000 pero más de 1/10000 pacientes) puede aparecer somnolencia, náuseas, vómitos, dolor de cabeza, dolor y ardor de estómago, diarreas, erupción cutánea y zumbido de oídos.

Si usted observa éstos o cualquier otro efecto no descrito en este prospecto, consulte a su médico.

- Toma de otros medicamentos

No administrar conjuntamente con medicamentos antitusivos (para la tos) o con aquéllos que disminuyen las secreciones bronquiales (anticolinérgicos, antihistamínicos) ya que puede provocar una acumulación de moco fluidificado.

Debe espaciarse su toma al menos 2 horas de la ingesta de hierro, calcio, antibióticos. Informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, inclusive los adquiridos sin receta médica.

- Qué hacer en caso de sobredosificación accidental:

En caso de sobredosis elevada no se han observado efectos colaterales graves o síntomas de intoxicación. Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología de: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez (011)4962-6666 - Hospital A.Posadas (011)4654-6648/4658-7777

- Modo de conservación: Conservar en su envase original a temperatura ambiente no mayor de 30°C, protegido de la humedad.

TODO MEDICAMENTO DEBE PERMANECER ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N°: 57231

INSTITUTO SEROTERAPICO ARGENTINO SAIC - Avda. Larrazábal 1848/50- CABA

Elaborado en: Avda Remedios 5772- CABA - Director técnico: **Ariel Oscar Correa- Farmacéutico**

Fecha de la última revisión: Agosto 2013