

# ContraTos®

## ADULTO AMBROXOL HCl 30 mg MUCOLITICO JARABE - V.A.: ORAL

### FORMULA

Cada 5 mL contiene:

Ambroxol Clorhidrato.....30 mg

Excipientes c.s.p.....5 mL

### ACCION TERAPEUTICA

Mucolítico.

### PROPIEDADES

**CONTRATOS ADULTO** es un mucolítico estimulante del transporte mucociliar. Contribuye a disminuir la viscosidad de la secreción del moco bronquial.

### INDICACIONES

Está indicado en el tratamiento de afecciones bronco pulmonares que cursan con secreciones bronquiales muy viscosas asociadas con tos productiva.

Está indicado en: bronquitis aguda, bronquiectasias, pacientes traqueotomizados, bronquitis crónicas, neumonías, coadyuvante de la antibioterapia de la vía aérea, bronquitis asmático, bronconeumonías, bronquitis tabaquica, bronquitis de pre-operado y post-operado, tratamiento de la permeabilidad de la vía aérea del paciente crítico.

### CONTRAINDICACIONES

Primer trimestre del embarazo. Úlcera péptica en actividad.

No es aconsejable en pacientes que reciben depresores del sistema nervioso central.

### REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Las más frecuentes son: náuseas, vómitos, epigastralgias que se presentan a dosis elevadas.

### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No se aconseja su administración simultánea con antitussivo de acción central u otros depresores del sistema nervioso central.

**MECANISMO DE ACCIÓN:** Rompe los enlaces de unión de los mucopéptidos, produciendo una fluidificación de las secreciones viscosas y adherentes del tracto respiratorio. Estimula la secreción de sustancias líquidas por parte de las glándulas submucosas bronquiales. Estimula la mucokinesis del epitelio bronquial. Estimula la formación de líquido surfactante pulmonar. Permite una mejor difusión de los antibióticos al sitio de la infección.

**Farmacocinética:** Se absorbe bien por vía oral, se metaboliza en el hígado y se elimina por vía renal.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Se han recibido notificaciones de reacciones cutáneas graves, tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson (SSJ)/ necrólisis epidérmica tóxica (NET) y pustulosis exantematosas generalizadas agudas (PEGA), asociadas a la administración de ambroxol. Si el paciente presenta síntomas o signos de exantema progresivo (en ocasiones asociado a ampollas o lesiones de las mucosas), se debe interrumpir inmediatamente el tratamiento con ambroxol y se debe consultar a un médico. En caso de alteración de la función renal o hepatopatía grave, sólo se debe utilizar ambroxol tras la consulta con un médico. Se debe controlar la toma de Ambroxol y por ejemplo reducir la dosis o prolongar los intervalos de administración.

Debido a que el medicamento se metaboliza en el hígado y la eliminación es renal, en caso de insuficiencia renal grave cabe esperar la acumulación de los metabolitos hepáticos de ambroxol.

**ADVERTENCIAS SOBRE EXCIPIENTES:** Este medicamento contiene sorbitol. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento.

Puede producir reacciones alérgicas porque contiene colorante rojo 4R. Puede provocar Asma, especialmente en pacientes alérgicos al Ácido Acetil Salicílico.

**RESTRICCIONES DE USO: EMBARAZO:** No se recomienda su empleo durante los primeros tres meses de embarazo, aunque se ha demostrado que carece de efectos teratogénicos o embriotóxicos; esta indicación se toma de acuerdo a la norma internacional de la FDA, por lo que su administración durante el embarazo queda bajo la responsabilidad del médico tratante. Pero se ha observado que este medicamento puede atravesar la placenta acelerando la maduración de pneumocitos granulados en el feto, y produce un efecto, quizá preventivo, en la enfermedad de membrana hialina, lo cual es útil en los casos de parto pretérmino inminente para ayudar a la maduración pulmonar fetal del neonato.

Lactancia: Debido a que no se cuenta con estudios confiables en el ser humano, este medicamento puede excretarse por la leche materna, por lo que no se recomienda administrarlo durante la lactancia.

### POSOLOGIA Y MODO DE USO

1 a 2 años 2,5 mL cada 12 horas

2 a 6 años 2,5 mL cada 8 horas

6 a 12 años 5 mL cada 8 horas

Adultos: 5 a 10 mL cada 12 horas

### SOBREDOSIS

En caso de intoxicación accidental llamar al centro de toxicología de emergencias médicas. Teléfono: 220.418.

### PRESENTACION

Caja conteniendo frasco x 100 mL.

Hospitalar: 25 frascos x 100 mL.

20 frascos x 100 mL.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S. Certif. N° 15589-02-EF

Conservar el frasco bien tapado a temperatura ambiente a no más de 30°C y en lugar fresco. Protéjase de la luz.

Mantener fuera del alcance de los niños.

**Regente:** Q. F. Lina Laratro - Reg. N° 2337

**VENTA BAJO RECETA**

Industria Paraguaya

**Guayaki®** 

Elaborado por GUAYAKI S.A.

Ofic. Administr.: Av. Brasília N° 1895  
Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 N° 2416  
Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay