TrisulminBalsámico N.F.

SULFAMETOXAZOL - TRIMETOPRIM BROMHEXINA HCI

BACTERIOSTATICO - MUCOLITICO EXPECTORANTE - BALSAMICO

SUSPENSION - V.A.: ORAL

FORMULA

Cada 5 mL de Suspensión contiene:

Sulfametoxazol	200 m
Trimetoprim	40 m
Bromhexina HCI	
Excipientes c.s.p	5 m

ACCION TERAPEUTICA

Bacteriostático, mucolítico, expectorante, balsámico.

PROPIEDADES

Trisulmin Balsámico, mediante la acción combinada y efectiva de sus componentes actúa sobre las diversas afecciones del aparato respiratorio, con efecto bacteriostático, expectorante, antitusivo, balsámico y mucolítico, gracias a su gran poder de absorción y distribución en forma universal, pero con gran concentración en todo el tracto respiratorio.

INDICACIONES

Esta indicado en todos los procesos infecciosos respiratorios producidos por gérmenes sensibles como los neumococos, estafilococos, estreptococos, proteus, Klebsiella, H influenzae, B pertussis.

Afecciones de las vías respiratorias de tos productiva, cuadros gripales, traqueobronquitis, bronquitis aguda, enfisemas, bronquiectasias.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la asociación Sulfametoxazol-Trimetoprim. Insuficiencia hepática o renal grave. No debe administrarse a lactantes o recién nacido por el riesgo de producir KERNICTERUS.

REACCIONES ADVERSAS: EFECTOS COLATERALES

En raras ocasiones: dolor articular y muscular, fiebre, mareos, anorexia, nauseas y vómitos.

Es de incidencia mas frecuente fotosensibilidad, rash cutáneo y prurito.

RESTRICCIONES DE USO

No usar en personas con problemas de hipersensibilidad al Sulfametoxazol y Trimetoprim, o cualquiera de sus componentes.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El uso simultaneo con Rifampicina puede aumentar la eliminación y disminuir la vida media del Sulfametoxazol + Trimetoprim. El Probenecid disminuye la secreción tubular renal de las sulfamidas, dando lugar a concentraciones séricas totales mayores y más prolongadas. Los alimentos no influyen en la absorción de medicamentos, pero se recomienda si ingestion con abundante liquido, para favorecer su eliminación.

MECANISMO DE ACCION Y FARMACOCINETICA

El Sulfametoxazol inhibe de manera competitiva una enzima bacteriana, responsable de la incorporacion del PABA al ácido dihidrofólico. Por consiguiente bloquea la síntesis del acido dihidrofolico. La acción de la sulfamida es antagonizada por el PABA y sus derivados y por la presencia de pus, componentes necesarios para el crecimiento bacteríano.

El Trimetoprim se une a una enzina bacteriana dihidrofolato reductasa inhibiéndola, bloqueando en forma selectiva la conversión del ácido dihidrofólico a su forma funcional. Esto agota el folato, lo que interfiere en la producción del ácido nucleico y proteínas bacterianas.

El Sulfametoxazol y el Trimetoprim se distribuyen ampliamente en tejidos y líquidos, atraviesa la placenta. Su unión a las proteínas es variable, se metabóliza en el hígado, se elimina por vía renal.

La Bromhexina fluidifica las secreciones por fragmentación de los mucopolisacaridos ácidos con lo cual facilita la expectoración. Se absorben bien por el tracto castrointestinal, se elimina por orina y heces.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

En ciertos casos, pueden presentarse: cefaleas, mareos, diarrea, náuseas y vómitos.

Los efectos neutropénicos de la Trimetoprim pueden dar lugar a mayor incidencia de infecciones microbianas, retraso en la cicatrización y hemorragia gingival.

POSOLOGIA Y MODO DE USO

Salvo prescripción facultativa.
SUSPENSIÓN: Adultos: 20 mL cada 12 horas.
Niños menores de 3 kg: 2,5 cada 12 horas.
Niños de 4 a 8 kg: 3mL de 8 a 12 horas.
Niños de 4 a 8 kg: 5mL de 8 a 12 horas.
Niños de 15 a 24 kg: 7,5mL de 8 a 12 horas.
Niños de 15 a 24 kg: 7,5mL de 8 a 12 horas.
Niños de 24 a 32 kg: 10 mL cada 12 horas.
Niños de 24 a 48 kg: 10 mL cada 8 horas.

Niños de mas de 50 kg: igual a la dosis de adulto.

Agitar antes de Usar.

SOBREDOSIS

La Bromhexina es poco tóxica pero puede producir náuseas, mareos y sudoración. El tratamiento consiste en disminuir la dosis o suspender el tratamiento. El Sulfametoxazol y el Trimetoprim en sobredosis pueden causar náuseas, vómito, diarrea. Se ha observado ictericia leve y transitoria. Todos estos síntomas desaparecen al disminuir la dosis o suspender el tratamiento. Ante cualquier sobredosis accidental Ilamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Telf. 220-418/9.

PRESENTACIONES

Suspensión: Caja conteniendo frasco x 100 mL.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S. Certif. №: 01198-04-EF Suspensión Oral

Mantener a una temperatura ambiente, entre 15ºC y 30ºC Mantener fuera del alcance de los niños **Regente:** Q. F. Doriela Díaz Girett - Reg. № 5459

Venta bajo receta

Industria Paraguaya



Ofic. Administ.: Av. Brasilia № 1895 Tel.: 291-339 Planta Industrial: Futsal 88 № 2416 Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay