

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

PECTOX 50 MG/ML SOLUCIÓN ORAL

Carbocisteína

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Pectox 50 mg/ml Solución oral y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Pectox 50 mg/ml Solución oral.
3. Cómo tomar Pectox 50 mg/ml Solución oral.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Pectox 50 mg/ml Solución oral.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es Pectox 50 mg/ml solución oral y para qué se utiliza

Pectox 50 mg/ml solución oral pertenece a un grupo de medicamentos llamados mucolíticos, y se utiliza para fluidificar las secreciones bronquiales excesivas y/o espesas.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Pectox 50 mg/ml solución oral

No tome Pectox

- Si es alérgico (hipersensible) a carbocisteína o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si padece úlcera de estómago o duodeno.
- En niños menores de 2 años.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Pectox.

Toma de Pectox con otros medicamentos

Comunique a su médico o farmacéutico que está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

Si está tomando medicamentos para la tos o que disminuyen las secreciones bronquiales, consulte a su médico antes de tomar Pectox conjuntamente con éstos, ya que puede provocar un acúmulo de moco fluidificado.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos sobre la capacidad de conducción y/o el uso de máquinas.

Pectox contiene rojo cochinilla A (E-124). Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene rojo cochinilla A (E-124). Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

Pectox contiene parahidroxibenzoato de metilo sal de sodio (E-219). Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de metilo sal de sodio (E-219).

Pectox contiene sodio. Los pacientes con dietas pobres en sodio deben tener en cuenta que este medicamento contiene 115,8 mg (5,035 mmol) de sodio por 15 ml de solución oral.

3. Cómo tomar Pectox 50 mg/ml solución oral

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Recuerde tomar su medicamento.

Este medicamento se toma por vía oral, sólo o bien diluido en agua u otro líquido y preferentemente antes de las comidas. Este medicamento viene acompañado de un vasito dosificador que tiene marcadas las siguientes medidas: 2,5 ml, 5 ml, 7,5 ml, 10 ml. La dosis recomendada es:

- Adultos y adolescentes (> 12 años): 15 ml (750 mg de carbocisteína) cada 8 horas.
- Niños de 6 a 12 años: 5 ml (250 mg de carbocisteína) cada 8 horas.
- Niños de 2 a 5 años: 2,5 ml (125 mg de carbocisteína) cada 6-12 horas.

Se recomienda beber abundante líquido durante el día.

Si estima que la acción de Pectox es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Si toma más Pectox del que debe

Si ha tomado más de lo que debe, consulte a su médico o farmacéutico, o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 62 04 20, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Si olvidó tomar Pectox

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Pectox

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Pectox. No suspenda el tratamiento antes, ya que puede ser perjudicial para su salud.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico..

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Pectox puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Efectos adversos poco frecuentes (afectan a entre 1 y 10 de cada 1.000 pacientes):

Molestias digestivas como náuseas, diarreas, malestar gástrico sobre todo a dosis altas, que suelen desaparecer con la reducción de la dosis administrada.

Efectos adversos raros (afectan a entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes):

Reacciones de hipersensibilidad (reacciones alérgicas), acompañadas de urticaria (enrojecimiento e inflamación de la piel).

Efectos adversos muy raros (afectan a menos de 1 por cada 10.000 pacientes):

Broncoespasmo (asma), caso en que se recomienda suspender la medicación y consultar al médico.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto..


5. Conservación de Pectox 50 mg/ml solución oral

No requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD.

La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Pectox

- El principio activo es carbocisteína. Cada 100 ml de solución oral contienen 5 g de Carbocisteína.
- Los demás componentes son: sacarina sódica, p-hidroxibenzoato de metilo sal sódica (E-219), esencia de frambuesa, rojo cochinitilla A (E-124), hidróxido de sodio, hidroxietilcelulosa, fosfato sódico dibásico, ciclamato sódico, ácido cítrico y agua purificada c.s.

Aspecto del producto y contenido del envase

Este medicamento es una solución de color rojo que se presenta en envases de 120 ml y 240 ml de solución oral acompañados de un vaso dosificador.

Titular de la autorización de comercialización y Responsable de la fabricación:

ITALFARMACO S.A.

San Rafael 3, 28108-Alcobendas (Madrid)

Tel. 916572323

Fecha de la última revisión de este prospecto: agosto 2012

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>