

carbocisteína

Xarope adulto 50mg/mL

MODELO DE BULA COM INFORMAÇÕES AO PACIENTE



carbocisteína

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

APRESENTAÇÕES

Xarope adulto 50mg/mL

Embalagem contendo 01, 25, 50 e 100 frascos com 100mL + 01, 25, 50 e 100 copos-medida.

USO ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada mL do xarope contém:

carbocisteína50mg
Veículo q.s.p1mL
Excipientes: álcool etílico, aroma de baunilha, corante caramelo C, essência de maçã, hidróxido
de sódio, metilparabeno, propilparabeno, sacarose, vanilina e água de osmose reversa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

A carbocisteína ajuda no tratamento de problemas respiratórios, quando há um excesso de secreções que podem piorar o estado do paciente.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Este medicamento ajuda diminuir a produção das secreções respiratórias, assim como deixa as secreções menos espessas, facilitando sua eliminação pelo organismo, quando há um excesso destas secreções por doenças respiratórias.

A carbocisteína começa a fazer efeito cerca de 1 a 2 horas após a administração.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Contraindicações: carbocisteína não deve ser utilizado por pacientes com úlceras no estômago ou no duodeno ou com alergia aos componentes da formulação.

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos de idade.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Pacientes com antecedentes de úlcera gástrica ou duodenal devem ter cautela.

Pacientes com asma brônquica e insuficiência respiratória devem ter cuidado ao usar carbocisteína.

O tratamento com carbocisteína não substitui o tratamento específico das doenças respiratórias, como a bronquite, a asma ou as infecções dos pulmões. Assim, antes de começar o tratamento

com carbocisteína o médico deve ser consultado para diagnosticar o tipo de doença, e indicar o tratamento ou medicamento específico para cada doença.

Gravidez e lactação:

O efeito de carbocisteína na fertilidade humana não é conhecido e não há estudos adequados e bem controlados em gestantes. Não se sabe se a carbocisteína é excretada no leite humano.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Idosos:

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

Interações medicamentosas:

Durante o tratamento com carbocisteína você não deve fazer uso de medicamentos que inibem a tosse como os antitussígenos, bem como não deve fazer uso de medicamentos atropínicos (como por exemplo, atropina).

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características do medicamento: Solução límpida de cor caramelo com aroma e sabor de baunilha e maçã.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

Xarope adulto: 5 a 10mL (para medir o volume, utilize o copo-medida) do xarope (o que equivale a 250 a 500mg de carbocisteína), 3 vezes ao dia. A dosagem utilizada pode ser modificada pelo médico, caso seja necessário.

Atenção:

Para medir o volume de carbocisteína xarope, utilize o copo-medida verificando a posologia a ser adotada.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você tenha se esquecido de tomar uma dose, tome o medicamento assim que possível. Se estiver muito perto do horário da próxima dose, aguarde e tome somente uma única dose. Não tome duas doses ao mesmo tempo ou uma dose extra para compensar a dose perdida.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgiãodentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

A carbocisteína pode causar as seguintes reações adversas:

Reações comuns (ocorrem em 1% a 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): desconforto no estômago, enjoo, diarreia.

Reações incomuns (ocorrem em 0,1% a 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): tontura, insônia, dor de cabeça, erupções cutâneas.

Reações de frequência desconhecida: sangramento no estômago ou nos intestinos, palpitações, leve diminuição da taxa de açúcar no sangue.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Nestes casos, os sintomas mais comuns que podem aparecer são dor de estômago, enjoo, vômito e diarreia. O médico deve ser imediatamente informado e provavelmente deverá ser feita uma lavagem gástrica, devendo o paciente ser mantido sob cuidadosa observação médica.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001 se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

M.S. nº 1.0370. 0397

Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva

CRF-GO nº 2.659

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A.

CNPJ – 17.159.229/0001 -76 VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 – DAIA CEP 75132-140 – Anápolis – GO Indústria Brasileira





Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.

HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VP S)	Apresentações relacionadas
06/10/2014	0886579/14-5	10459 - GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	06/10/2014	0886579/14-5	10459 - GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	06/10/2014	Versão inicial	VP	-50mg/mL xpe ct 01 fr vd amb x 100mL + cp medida -20mg/mL xpe ct 01 fr vd amb x 100mL + cp medida
01/07/2019	0575177/19-2	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC - 60/12	01/07/2019	0575177/19-2	10452 - GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC – 60/12	01/07/2019	Composição 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP	-50mg/mL xpe ct 01 fr vd amb x 100mL + cp medida -20mg/mL xpe ct 01 fr vd amb x 100mL + cp medida
13/01/2020	0167581/21-8	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC - 60/12	13/01/2020	0167581/21-8	10452 - GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC – 60/12	13/01/2020	Apresentação 1. Para que este medicamento é indicado? 2. Como este medicamento funciona? 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de utilizar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento? 9. O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento?	VP	-50mg/mL xpe ct 01 fr vd amb x 100mL + cp medida -50mg/mL xpe ct 25 fr vd amb x 100mL + 25 cp medida -50mg/mL xpe ct 50 fr vd amb x 100mL + 50 cp medida -50mg/mL xpe ct 100 fr vd amb x 100mL + 100 cp medida

22/07/2021	-	10452 -	22/07/2021	-	10452 -	22/07/2021	5. Onde, como e por quanto	VP	-50mg/mL xpe ct 01 fr
		GENÉRICO			GENÉRICO –		tempo posso guardar este		vd amb x 100mL + cp
		 Notificação 			Notificação de		medicamento?		medida
		de Alteração			Alteração de		Dizeres legais (SAC)		-50mg/mL xpe ct 25 fr
		de Texto de			Texto de Bula				vd amb x 100mL + 25 cp
		Bula – RDC –			– RDC –				medida
		60/12			60/12				-50mg/mL xpe ct 50 fr
									vd amb x 100mL + 50 cp
									medida
									-50mg/mL xpe ct 100 fr
									vd amb x 100mL + 100
									cp medida