

PROSPECTO : INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

acetilcisteína cifa 600 mg comprimidos efervescentes EFG acetilcisteína

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- 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 a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es acetilcisteína cifa y para qué se utiliza
2. Antes de tomar acetilcisteína cifa
3. Cómo tomar acetilcisteína cifa
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de acetilcisteína cifa
6. Información adicional

1. QUÉ ES acetilcisteína cifa Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Acetilcisteína pertenece al grupo de medicamentos denominados mucolíticos.

acetilcisteína cifa se utiliza para fluidificar la secreciones bronquiales excesivas y/o espesas. Está indicado en el tratamiento de ayuda en los procesos respiratorios que cursan con hipersecrección, mucosa excesiva o espesa, tales como:

- bronquitis (inflamación de los bronquios) aguda y crónica,
- enfermedad pulmonar obstructiva crónica,
- enfisema (inflamación de los alveolos de los pulmones, que disminuyen la función respiratoria),
- atelectasia,(disminución del volumen pulmonar) debido a obstrucción mucosa.

2. ANTES DE TOMAR acetilcisteína cifa

No tome acetilcisteína cifa

- si es alérgico (hipersensible) a la acetilcisteína o a cualquiera de los demás componentes de acetilcisteína cifa
- si padece úlcera de estómago o duodeno
- si padece asma u otra insuficiencia respiratoria grave.

Tenga especial cuidado con acetilcisteína cifa

- si padece problemas respiratorios.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

No se han detectado incompatibilidades con otros medicamentos, aunque se recomienda no tomar este medicamento junto con:

- Antitusivos (medicamentos utilizados para calmar la tos)
- Medicamentos que disminuyen las secreciones bronquiales (Atropina).

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Embarazo:

Su médico valorará la necesidad de emplear este medicamento. Sólo debe utilizarse en el embarazo cuando, a criterio de su médico, los beneficios compensen los posibles riesgos.

Lactancia:

Su médico valorará la necesidad de emplear este medicamento. Sólo debe utilizarse durante la lactancia cuando, a criterio de su médico, los beneficios compensen los posibles riesgos.

Conducción y uso de máquinas

No se ha descrito que acetilcisteína afecte a la capacidad de conducir o utilizar máquinas.

Información importante sobre algunos de los componentes de acetilcisteína cínfa

Este medicamento contiene sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Los pacientes con dietas pobres en sodio deben tener en cuenta que este medicamento contiene 194,04 mg (8,44 mmol) de sodio por comprimido.

La eventual presencia de un leve olor sulfúreo no indica alteración del comprimido, sino que es propia del principio activo.

3. CÓMO TOMAR acetilcisteína cínfa

Siga exactamente las instrucciones de administración de acetilcisteína cínfa indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Su médico le indicará la duración del tratamiento con acetilcisteína cínfa. No suspenda el tratamiento antes, ya que si lo hace no alcanzará el efecto deseado.

Adultos y niños mayores de 7 años:

se recomiendan 600 mg de acetilcisteína al día (un comprimido de acetilcisteína cínfa).

En niños menores de 7 años no está recomendada la dosis de 600 mg.

acetilcisteína cínfa se administra por vía oral. Los comprimidos efervescentes se deben disolver en un vaso de agua, y se deben ingerir cuando se hayan disuelto completamente.

Si toma más acetilcisteína cínfa del que debiera

Si ha tomado más acetilcisteína cínfa de lo que debe, consulte a su médico o farmacéutico.

En caso de toma excesiva o accidental de acetilcisteína cifa, acuda a un Centro Médico o consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el producto y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar acetilcisteína cifa

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Sólo debe tomar un comprimido al día.

Si interrumpe el tratamiento con acetilcisteína cifa

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, acetilcisteína cifa puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Ocasionalmente han aparecido efectos adversos de carácter leve y transitorio, siendo los más frecuentes trastornos en el estómago y el intestino: náuseas, vómitos y diarreas.

Raramente se presentan reacciones alérgicas acompañadas de enrojecimiento de la piel y dificultad para respirar. Si aparecen estos síntomas se recomienda interrumpir el tratamiento y acudir al médico.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE acetilcisteína cifa

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

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Caducidad:

No utilice acetilcisteína cifa 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. 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. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de acetilcisteína cifa

- El principio activo es acetilcisteína.
- Los demás componentes son: ácido cítrico anhidro (E-330), sorbitol (E-420), bicarbonato sódico, L-leucina, polietilenglicol 6000, sacarina sódica (E-954) y aromatizante de naranja.

Aspecto del producto y contenido del envase

acetilcisteína cifa se presenta en forma de comprimidos efervescentes, de color blanco, cilíndricos, planos y en envases de 20 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios Cinfa, S.A.
C/Olaz-Chipi, 10-Polígono Industrial Areta
31620 Huarte - Pamplona (Navarra)-España

Responsable de la fabricación

E-Pharma Trento S.p.A.
Frazione Ravina ,Via Provina, 2
38123 Trento (TN)- Italia

Este prospecto ha sido aprobado en {Mes/año}.

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.es/>