



INDICAÇÕES

A acebrofilina é indicada como broncodilatador, mucolítico e expectorante para o tratamento sintomático das patologias agudas e crônicas do aparelho respiratório caracterizadas por fenômenos de hipersecreção, traqueobronquites, rinoфаринgites, laringotraqueites, pneumoconioses e bronquiectasias, bem como nas patologias pulmonares acompanhadas de broncoespasmo, tais como: bronquite aguda, bronquite obstrutiva ou asmátiforme, asma brônquica e enfisema pulmonar.

CONTRA-INDICAÇÕES

ESTE MEDICAMENTO É CONTRA-INDICADO EM CASOS DE RECONHECIDA HIPERSENSIBILIDADE AO PRINCÍPIO ATIVO OU A OUTROS COMPONENTES DA FÓRMULA, AOS DERIVADOS DA XANTINA E EM CASOS DE HIPERTENSÃO.

"ESTE MEDICAMENTO É CONTRA-INDICADO EM CRIANÇAS MENORES DE 2 ANOS DE IDADE".

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Este medicamento deve ser usado com cautela em pacientes que apresentem cardiopatias, hipertensão, hipoxemia severa e úlcera péptica.

Gravidez: Evitar o uso deste medicamento durante o primeiro trimestre da gravidez.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Ocorre interação deste medicamento com outros derivados da xantina e com beta-bloqueadores.

REAÇÕES ADVERSAS

Algumas reações de desconforto gastrointestinal (náuseas) e, ocasionalmente tonturas, foram relatadas. Interrompa o uso do medicamento, esses sintomas desaparecem rapidamente.

POSOLOGIA

Adultos: xarope (10mg/mL): 10mL do xarope, 2 vezes ao dia.
Crianças: xarope (5mg/mL)
• 2 a 3 anos: 2mg/Kg/dia do xarope pediátrico dividido em 2 tomadas.
• 3 a 6 anos: 5mL do xarope pediátrico, 2 vezes ao dia.
• 6 a 12 anos: 10mL do xarope pediátrico, 2 vezes ao dia.

SUPERDOSE

Em casos de superdose, recomenda-se induzir o vômito ou utilizar um agente laxante ou carvão ativado, quando não ocorre convulsão. Em caso de convulsão, deve-se assegurar a manutenção da respiração e administrar oxigênio e diazepam por via I.V., hidratando o paciente e monitorando a pressão arterial.

PACIENTES IDOSOS

Para o uso deste medicamento em idosos, não há recomendações especiais.

Registro M.S. nº 1.0465.0418
Farm. Responsável: Dr Marco Aurélio Limirio G. Filho - CRF-GO nº 3.524
Nº do Lote, Data de Fabricação e Prazo de Validade: **VIDE CARTUCHO**

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Prezado Cliente:

Você acaba de receber um produto **Neo Química**.
Em caso de alguma dúvida quanto ao produto, lote, data de fabricação,
ligue para nosso SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor.



Laboratório Neo Química Com. e Ind. Ltda.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020

www.neoquimica.com.br

C.N.P.J.: 29.785.870/0001-03 - Indústria Brasileira

Faber
Print
570 - 00202
3003971 - 10/2006

acebrofilina

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Xarope Adulto (10mg/mL): Embalagens contendo 1 e 50* frascos com 120mL
Xarope Pediátrico (5mg/mL): Embalagens contendo 1 e 50* frascos com 120mL
*Embalagem hospitalar

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada mL do xarope adulto contém:

acebrofilina10mg
veículo q.s.p.1mL
(sorbitol, metilparabeno, propilparabeno, ciclamato de sódio, sacarina sódica, glicerol, essência de framboesa, corante vermelho bordeaux, corante azul FDC n°1 e água purificada).

Cada mL do xarope pediátrico contém:

acebrofilina5mg
veículo q.s.p.1mL
(sorbitol, metilparabeno, propilparabeno, ciclamato de sódio, sacarina sódica, glicerol, essência de framboesa, corante vermelho bordeaux e água purificada).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- **Ação esperada do medicamento:** A acebrofilina tem ação reguladora do muco, broncodilatadora e expectorante.
- **Cuidados de armazenamento:** Conservar em temperatura ambiente entre 15° e 30° C. Proteger da luz.
- **Prazo de validade: 24 meses.** "Não use medicamento com o prazo de validade vencido, pode ser prejudicial à sua saúde".
- **Gravidez e lactação:** "Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após seu término". "Informe seu médico se está amamentando".
- O uso da acebrofilina durante o primeiro trimestre de gravidez deve ser evitado.
- **Cuidados de Administração:** "Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento".
- **Interrupção do tratamento:** "Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico".
- **Reações adversas:** "Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como náusea ou tontura".
- **"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS".**
- **Ingestão concomitante com outras substâncias:** A ingestão concomitante com outros medicamentos só deve ser feita sob orientação médica.
- **Contra-indicações e precauções:** A acebrofilina é contra-indicada em pacientes com reconhecida hipersensibilidade à droga ou a outros componentes da fórmula, aos derivados da xantina e em casos de hipertensão.
- Em pacientes que apresentem cardiopatias, hipertensão, hipoxemia severa e úlcera péptica, o produto deve ser usado com cautela.
- "Este medicamento é contra-indicado em crianças menores de dois anos de idade".
- "Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento".
- **"NÃO TOMAR MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE".**

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

A acebrofilina possui vários mecanismos, pelos quais exerce seu efeito terapêutico. É uma molécula que possui ação broncodilatadora, mucorreguladora e expectorante. Atua fragmentando e descarregando a organização filamentososa do muco, de forma a diminuir sua viscosidade e adesividade e tornando mais fluidas as secreções do aparelho respiratório.

Por sua ação broncodilatadora, a acebrofilina inibe o broncoespasmo, a dispnéia e os sibilos, melhorando a função respiratória com o aumento do fluxo respiratório. Estimula a síntese e secreção do surfactante alveolar, favorecendo a expulsão das secreções bronquiais melhorando portanto, a capacidade de ventilação.

A meia-vida plasmática da acebrofilina varia de 3 a 5 horas após a administração oral. Quando administrada por via oral em indivíduos adultos e saudáveis, proporciona altas concentrações do princípio ativo no plasma, persistindo por algumas horas.

