

## Bronquidiazina C.R. Suspensión

### COMPOSICIÓN

	<b>Por 7,5 ml</b>	<b>Por 2,5 ml</b>
Trimetoprim	80 mg	26,7 mg
Sulfametoxazol	400 mg	133,3 mg
Bromhexina HCl	4 mg	1,3 mg
Benzoato de sodio	250 mg	83,3 mg
Jarabe bálsamo Tolú	325 mg	108,3 mg

Excipientes: Glicerol (E422), sacarosa, goma xantana, sacarina de sodio, parahidroxibenzoato de metilo (E218), polisorbato 80, parahidroxibenzoato de propilo (E216), antiespumante dimetilpolisiloxano, esencia de anís, agua, c.s.

### PROPIEDADES

La asociación de una sulfamida, el sulfametoxazol y una diaminopirimidina, la trimetoprima, da lugar a un medicamento eficaz frente a una gran variedad de gérmenes causantes de diferentes enfermedades.

**Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro.**  
**Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.**  
**No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.**

Bronquidiazina C.R. logra también, a través de la Bromhexina, un efecto fluidificante de las secreciones respiratorias, efecto conseguido gracias a la obtención de una disminución de la viscosidad del mucus. El resultado final es una mayor facilidad de expulsión de dichas secreciones.

Finalmente, gracias al Benzoato de sodio y al Jarabe bálsamo Tolú, Bronquidiazina C.R. posee una clara actividad balsámico-expectorante.

### INDICACIONES

#### **Infecciones del aparato respiratorio:**

Bronquitis aguda y reagudización de la bronquitis crónica, neumonía, infecciones del oído medio y sinusitis.

#### **Tratamiento y prevención de neumonía por *Pneumocystis Carinii*.**

Cualquiera de las infecciones citadas debe ser diagnosticada y su tratamiento establecido por el médico, por lo que no debe, en ningún caso, utilizarse este medicamento por propia iniciativa.

### POSOLOGÍA. MODO DE EMPLEO

Las dosis prescritas por el médico no deben modificarse ni interrumpirse.

Como regla general puede darse la siguiente pauta para la utilización del medicamento.

En adultos y niños mayores de 12 años: 7,5 ml tres veces al día.

En niños de edad comprendida entre 2 y 12 años: 2,5 ml tres veces al día.

### ADVERTENCIAS

Se han recibido notificaciones de reacciones cutáneas graves asociadas a la administración de bromhexina. Si le aparece una erupción en la piel (incluidas lesiones de las mucosas de, por ejemplo,

la boca, la garganta, la nariz, los ojos y los genitales), deje de usar Bronquidiazina C.R. suspensión y consulte a su médico inmediatamente.

### **Advertencia sobre excipientes**

Este medicamento por contener glicerol como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

### **CONTRAINDICACIONES**

- Este medicamento puede resultar contraindicado en personas sensibles a alguna de las sustancias que lo componen.
- No se debe utilizar en niños menores de dos años.
- No se debe utilizar sin una supervisión adecuada en desórdenes hematológicos graves.

### **PRECAUCIONES**

- Debe ser empleado con precaución en pacientes con insuficiencia renal o hepática, o en los afectados por desnutrición o alcoholismo.
- Se empleará con precaución en pacientes con alergias graves o asma bronquial.
- Se debe poner especial cuidado en tratar con este medicamento a pacientes ancianos.
- Evitar la exposición excesiva al sol o el uso de lámparas solares.

Se han descrito erupciones cutáneas que pueden amenazar la vida del paciente (síndrome de Stevens Johnson y necrólisis epidérmica tóxica) con el uso de BRONQUIDIAZINA C.R., inicialmente aparecen como puntos o manchas circulares, rojizos, a menudo con una ampolla central.

Otros signos adicionales que pueden aparecer son llagas en la boca, garganta, nariz, genitales y conjuntivitis (ojos hinchados y rojos)

Estas erupciones, a menudo van acompañadas de síntomas de gripe. La erupción puede progresar a la formación de ampollas generalizadas o descamación de la piel.

El periodo de mayor riesgo de aparición de reacciones cutáneas graves es durante las primeras semanas de tratamiento.

Si usted ha desarrollado síndrome de Stevens Johnson o necrólisis epidérmica tóxica con el uso de BRONQUIDIAZINA C.R., no debe utilizar BRONQUIDIAZINA C.R. de nuevo en ningún momento.

Si usted desarrolla erupciones o estos síntomas en la piel suspenda el tratamiento y acuda inmediatamente a un médico e infórmele de que está tomando este medicamento.

### **Embarazo y lactancia**

La posible utilización de este medicamento en los períodos de embarazo y lactancia será igualmente valorada y establecida por el médico.

### **EFECTOS SECUNDARIOS**

Este medicamento es, generalmente, bien tolerado por la mayoría de los pacientes.

No obstante en determinados casos, pueden producirse náuseas, vómitos, diarrea o dificultades respiratorias.

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Reacciones de hipersensibilidad
- Exantema, urticaria

Más raramente y en pacientes de edad avanzada erupciones cutáneas de mayor gravedad.

Con frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- Reacciones anafilácticas tales como choque anafiláctico, angioedema, (hinchazón de rápida progresión de la piel, de los tejidos subcutáneos, de las mucosas o de los tejidos submucosos) y prurito.

- Reacciones adversas cutáneas graves que pueden amenazar la vida del paciente (tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson/necrólisis epidérmica tóxica y pustulosis exantematosa generalizada aguda).

(Ver apartado PRECAUCIONES).

Si aparece cualquiera de los síntomas citados se deberá consultar inmediatamente al médico.

#### **Comunicación de efectos adversos:**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es/>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

#### **INCOMPATIBILIDADES**

Este medicamento puede tener una influencia sobre la acción de otros que se estén tomando simultáneamente por lo que si está usted en tratamiento para diabetes, epilepsia o con fármacos con efecto sobre la coagulación de la sangre, deberá comunicarlo a su médico.

#### **INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO**

La toma accidental de este medicamento o la sobredosificación deben ser inmediatamente comunicados al médico, indicando la cantidad de producto ingerido.

Los síntomas de sobredosificación más frecuentes son vómitos, náuseas, vértigo y confusión.

#### **En cualquier caso:**

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.


#### **PRESENTACIÓN**

Frasco conteniendo 150 ml y medida dosificadora.

#### **AGÍTESE ANTES DE USARLO**

**Con receta médica.**

**Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.**

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.

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/>

---

**FAES FARMA, S.A.**

Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa

**Fecha de la última revisión de este prospecto: Julio 2016**