



Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.
Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
Si tiene alguna duda consulte a su médico o farmacéutico.
Este medicamento se le ha recetado a Usted personalmente y no debe darlo a otras personas. Puede perjudicarles, aun cuando sus síntomas sean los mismos que los suyos.

En este prospecto se explica:

1. Qué es *Acetilcisteína TARBIS 600 mg* y para qué se utiliza.
2. Antes de tomar *Acetilcisteína TARBIS 600 mg*.
3. Cómo tomar *Acetilcisteína TARBIS 600 mg*.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de *Acetilcisteína TARBIS 600 mg*.

ACETILCISTEÍNA TARBIS 600 mg polvo efervescente EFG
Acetilcisteína

El principio activo de este medicamento es acetilcisteína.

Cada sobre monodosis contiene acetilcisteína (D.O.E.) 600 mg.
Los demás componentes son: manitol, sacarina sódica, granulado efervescente (conteniendo bicarbonato sódico, ácido cítrico y maltodextrina), sílice coloidal anhidra y aroma de naranja.

El titular es **TARBIS FARMA, S.L.**
Gran Vía Carlos III, 94
08028-Barcelona

Responsable de la fabricación: **Farmasierra Manufacturing, S.L.**
Carretera de Irún km 26,200
San Sebastián de los Reyes.
28700 - Madrid

1. QUÉ ES ACETILCISTEÍNA TARBIS 600 mg Y PARA QUÉ SE UTILIZA:

Este medicamento es un polvo efervescente para administración oral.

Se presenta en envases con 20 sobres monodosis.

Acetilcisteína pertenece a un grupo de medicamentos llamados mucolíticos, es decir, que rompe químicamente el moco haciéndolo más líquido para que pueda ser expectorado.

Esta medicina está indicada como coadyuvante en el tratamiento de enfermedades donde exista mucho moco o moco espeso, tales como bronquitis aguda y crónica, Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC), enfisema, atelectasia debida a obstrucción mucosa: complicaciones pulmonares de la fibrosis quística y otras patologías relacionadas.

CORREO ELECTRÓNICO

sugerencias_ft@aemps.es

Se atenderán exclusivamente incidencias informáticas sobre la aplicación CIMA (<https://cima.aemps.es>)

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID

2. ANTES DE TOMAR ACETILCISTEÍNA TARBIS 600 mg:

No tome Acetilcisteína Tarbis 600 mg si:

es usted alérgico a alguno de los componentes de este medicamento,
tiene úlcera gastroduodenal,
padece asma o insuficiencia respiratoria grave.

Tenga especial cuidado con Acetilcisteína Tarbis 600 mg :

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

Embarazo y lactancia:

Durante el embarazo y el periodo de lactancia:
Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

Conducción y uso de maquinaria:

Durante el tratamiento con este medicamento usted podrá conducir y utilizar maquinaria de forma segura.

Uso con otros medicamentos:

Se recomienda no asociar la administración de acetilcisteína con antitusivos (medicamentos para la tos) o con medicamentos que disminuyan las secreciones bronquiales (atropina). Consulte a su médico si está siendo tratado con alguno de esos medicamentos.

Tenga en cuenta que estas instrucciones pueden ser también de aplicación a medicamentos que se hayan tomado o utilizado antes, y que puedan tomarse o utilizarse después.

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando/tomando, o ha utilizado/tomado recientemente cualquier otro medicamento – incluso los adquiridos sin receta médica.

3. CÓMO TOMAR ACETILCISTEÍNA TARBIS 600 mg:

Recuerde tomar su medicamento.

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas.

Su médico le indicará la duración del tratamiento con Acetilcisteína Tarbis 600 mg, y cuando y como deberá interrumpirlo. No suspenda el tratamiento antes.

Acetilcisteína Tarbis 600 mg se administra por vía oral. Se recomienda administrar un sobre (600 mg de acetilcisteína) una vez al día. La dosis de 600 mg se puede administrar en tres tomas de 200 mg cada una, para los que se utilizará Acetilcisteína Tarbis 200 mg EFG.

Para su administración, reconstituir el polvo efervescente en agua hasta obtener una solución de sabor agradable que se bebe directamente del vaso.

Si Usted toma más Acetilcisteína Tarbis 600 mg de lo que debiera:

Si Usted ha tomado más Acetilcisteína Tarbis 600 mg de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico.



En caso de ingestión accidental acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: (91) 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si se olvidó de tomar Acetilcisteína Tarbis 600 mg:

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS:

Como todos los medicamentos, Acetilcisteína Tarbis 600 mg puede tener efectos adversos.

En algún caso aislado pueden aparecer náuseas, vómitos y diarreas.

En raras ocasiones pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad, con urticaria y broncoespasmo. En estos casos, interrumpir el tratamiento e inmediatamente consultar con su médico.

Si se observa cualquier otra reacción no descrita en este prospecto, consulte con su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE ACETILCISTEÍNA TARBIS 600 mg:

Mantenga Acetilcisteína Tarbis 600 mg fuera del alcance y de la vista de los niños.

No conservar a temperaturas superiores a 30°C.

Caducidad

No utilizar este medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el sobre y en el envase.

Este prospecto ha sido aprobado en Julio 2002

Acetilcisteina600.PR3 (Mod. I-1)
Enero 2004

MINISTERIO DE SANIDAD,
POLÍTICA SOCIAL
E IGUALDAD
**Agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios**