

Prospecto: información para el usuario

Anatac 750 mg granulado para solución oral en sobre Carbocisteína

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Anatac 750 mg y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Anatac 750 mg
3. Cómo tomar Anatac 750 mg
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Anatac 750 mg
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Anatac y para qué se utiliza

La carbocisteína, principio activo de este medicamento, pertenece al grupo de medicamentos denominados mucolíticos que actúan disminuyendo la viscosidad del moco, fluidificándolo y facilitando su eliminación.

Este medicamento está indicado para facilitar la eliminación del exceso de mocos y flemas, en catarros y gripes para adultos y adolescentes a partir de 12 años. Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Anatac

No tome Anatac:

- Si es alérgico (hipersensible) a la Carbocisteína y sus derivados, o a cualquiera de los demás componentes del medicamento.
- Si padece usted úlcera gástrica o duodenal.
- Si padece asma o cualquier enfermedad respiratoria grave.
- En menores de 12 años

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Anatac.

- No sobrepasar la dosis recomendada. Aunque la duración media del tratamiento es de 10-15 días, en caso de que se agrave el proceso que sufre o si los síntomas persisten más de 5 días (se produce

fiebre o erupciones de la piel, dolores de cabeza persistentes o dolor de garganta) consulte con su médico.

Niños

Los niños menores de 12 años no pueden tomar este medicamento.

Toma de Anatac con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

No tome este medicamento con medicamentos utilizados para reducir la tos no productiva (antitusivos) ni con medicamentos utilizados para inhibir las secreciones bronquiales porque puede provocar un acumulo del moco fluidificado.

Toma de Anatac con alimentos y bebidas

Tome este medicamento preferentemente antes de las comidas.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Este medicamento no se debe utilizar durante el embarazo, a no ser que su médico se lo indique.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Anatac sobre la capacidad de conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

3. Cómo tomar Anatac

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Modo de administración

Verter el contenido del sobre en un vaso de agua, mezclar y beber a continuación.

Se recomienda beber abundante cantidad de agua durante el día.

La dosis recomendada es:

Adultos y adolescentes a partir de 12 años: 1 sobre de Anatac 3 veces al día.

Si empeora, o si no mejora después de 5 días de tratamiento debe consultar a su médico.

Uso en niños

Este medicamento no debe administrarse a niños menores de 12 años

Si toma más Anatac del que debe

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte a su médico, farmacéutico, o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 62 04 20, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Si olvidó tomar Anatac

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico ó farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Anatac puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos frecuentes (entre 1 y 10 de cada 100 pacientes): trastornos gastrointestinales como: náuseas, vómitos, diarrea o dispepsia (malestar gastrointestinal). En algunos casos puede ser útil reducir la dosis administrada.

Efectos adversos raros (entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes): reacciones de hipersensibilidad (reacciones alérgicas), espasmo bronquial (asma), sangrado gastrointestinal, dolor de cabeza, vértigo, mareo, erupciones en la piel, prurito (picor).

Efectos adversos muy raros (en menos de 1 de cada 10.000 pacientes): espasmo bronquial (asma), eritema (enrojecimiento de la piel).

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.

5. Conservación de Anatac

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

No requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento 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. 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.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Anatac

- El principio activo es carbocisteína 750 mg en forma de granulado para solución oral.
- Los demás componentes (excipientes) son: Manitol (E-421), Acesulfame potásico, Glicina, Maltodextrina, Aroma de limón, Sílice coloidal anhidra.

Aspecto del producto y contenido del envase

Anatac se presenta en envases que contienen 20 sobres de 2,25 g de granulado. Cada sobre contiene 750 mg de carbocisteína.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

ARAFARMA GROUP, S.A.

C/ Fray Gabriel de San Antonio, 6-10

Pol. Ind. del Henares

19180 Marchamalo

(Guadalajara). España

Fecha de la última revisión de este prospecto: Junio 2017

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>