



MINISTERIO  
DE SANIDAD, POLÍTICA SOCIAL  
E IGUALDAD



agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios

# RESOLVEBOHM

# PROSPECTO

CORREO ELECTRÓNICO

[sugerencias\\_ft@aemps.es](mailto:sugerencias_ft@aemps.es)

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

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8  
28022 MADRID





**Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.**

Este medicamento está disponible sin receta médica, para el tratamiento de afecciones menores sin la intervención de un médico. No obstante, debe usted utilizar con cuidado Resolvebohm 1 g polvo efervescente para obtener los mejores resultados.

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita información adicional o consejo, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de 10 días para el dolor o 3 días para la fiebre, debe consultar a un médico.

En este prospecto se da información sobre:

1. Qué es Resolvebohm 1 g polvo efervescente y para qué se utiliza
2. Antes de tomar Resolvebohm 1 g polvo efervescente
3. Cómo tomar Resolvebohm 1 g polvo efervescente
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Resolvebohm 1 g polvo efervescente

**Resolvebohm 1 g polvo efervescente  
Paracetamol**

Cada sobre contiene 1 g de Paracetamol como principio activo.

Los demás componentes (excipientes) son: hidrogenocarbonato de sodio, hidrogenocarbonato de potasio; carbonato de sodio anhidro, ácido ascórbico, ácido cítrico, glucosa anhidra, sacarosa, aroma de naranja, acesulfamo potásico, neohesperidina dihidrochalcona, indigotina (E-132) y tartracina (E-102).

**El titular y responsable de la fabricación** de la especialidad es LABORATORIO BOHM, S.A. C/ Molinaseca, 23. Pol. Ind. Cobo Calleja. Fuenlabrada, 28940-Madrid.

**1. QUÉ ES RESOLVEBOHM 1 g Y PARA QUE SE UTILIZA**

Qué es Resolvebohm 1 g polvo efervescente

Resolvebohm 1 g se presenta en forma de polvo efervescente envasado en sobres unidosos para administración oral.

El Paracetamol es eficaz para reducir el dolor y la fiebre.

**El Resolvebohm esta indicado** para el alivio sintomático de los dolores ocasionales leves o moderados, como dolores de cabeza, dolores dentales. Estados febriles.

**2. ANTES DE TOMAR RESOLVEBOHM 1 g POLVO EFERVESCENTE**

**No tome Resolvebohm 1 g polvo efervescente si:**

- Tiene alergia al paracetamol o a cualquiera de los componentes de esta especialidad.
- Padece enfermedades de hígado.

**Tenga especial cuidado con Resolvebohm 1 g polvo efervescente ya que:**

- no se debe exceder la dosis recomendada en el apartado 3 (como tomar Resolvebohm)
- en alcohólicos crónicos, deberá tener la precaución de no tomar más de 2 sobres al día (2 g de paracetamol).
- en pacientes con enfermedades del riñón, del corazón, o del pulmón y en pacientes con anemia, consultar con el médico antes de tomar este medicamento.

**Toma con alimentos y bebidas:**

La utilización de *paracetamol* en pacientes que consumen habitualmente alcohol (tres o más bebidas alcohólicas -cerveza, vino, licor, ...- al día) puede provocar daño en el hígado

**Embarazo:**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento

**Importante para la mujer:**

Si está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto, y debe ser vigilado por su médico.

**Lactancia:**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento

El paracetamol se pasa a la leche materna, por lo que las mujeres en período de lactancia deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

**Uso en niños:**

Este medicamento es solo para adultos. No se debe dar a menores de 18 años.

**Conducción y uso de máquinas:**

No se conoce ningún efecto que afecte a la conducción y al uso de maquinaria.

**Información importante sobre algunos de los componentes de Resolvebohm:**



- Este medicamento contiene 2,31 g de sacarosa por sobre, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción glucosa/galactosa, deficiencia de sacarosa-isomaltasa y pacientes con diabetes mellitus.
- Este medicamento contiene 1,53 g de glucosa por sobre, lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes diabéticos.
- Este medicamento por contener 264,5 mg de sodio por sobre puede ser perjudicial en pacientes con dietas pobres en sodio.
- Por contener 300 mg de potasio por sobre es perjudicial para pacientes con dietas pobres en potasio y con insuficiencia renal.
- Este medicamento contiene mezcla de indigotina (E-132) y tartracina (E-102) como excipiente. Puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

#### **Uso de otros medicamentos:**

Informe a su médico o farmacéutico si está usando o ha usado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica, homeopáticos, plantas medicinales y otros productos relacionados con la salud.

En particular si está utilizando algunos de los siguientes medicamentos puede ser necesario modificar la dosis de algunos de ellos o la interrupción del tratamiento:

- Antibióticos (cloranfenicol)
- Anticoagulantes orales (acenocumarol, warfarina)
- Anticonceptivos orales y tratamientos con estrógenos
- Antiepilépticos (lamotrigina, fenitoína u otras hidantoínas, fenobarbital, metilfenobarbital, primidona, carbamacepina)
- Antituberculosos (isoniazida, rifampicina)
- Barbitúricos (utilizados como hipnóticos, sedantes y anticonvulsivantes)
- Colestiramina (utilizado para disminuir los niveles de colesterol en sangre)
- Medicamentos utilizados para el tratamiento de la gota (antigotosos)( probenecid y sulfínpirazona)
- Algunos medicamentos utilizados para aumentar la eliminación de orina (diuréticos del asa como los del grupo furosemida)
- Medicamentos usados para el alivio de espasmos o contracciones de estómago, intestino y vejiga (anticolinérgicos)
- Medicamentos utilizados para el corazón (glucósidos digitálicos)
- Metoclopramida y domperidona (utilizados para evitar las náuseas y los vómitos)
- Propranolol utilizado en el tratamiento de la tensión arterial alta (hipertensión) y las alteraciones del ritmo del corazón (arritmias cardíacas)
- Zidovudina (utilizado en el tratamiento de las infecciones por VIH)

Tampoco debe utilizarse con otros analgésicos (medicamentos que disminuyen el dolor) sin consultar con su médico.

#### **Interferencias con pruebas de diagnóstico**

El Resolvebohm puede alterar los valores de algunas determinaciones analíticas.

Consulte con el médico o farmacéutico si está tomando otra medicación o si tiene que someterse a un análisis de sangre u orina.

### **3. CÓMO TOMAR Resolvebohm 1 g polvo efervescente**

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas. Una vez abierto el sobre debe utilizarlo en el mismo momento. Si estima que la acción de Resolvebohm 1 g polvo efervescente es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Los sobres de Resolvebohm son para administración por vía oral.

**Adultos:** Tomar un sobre (1 g de paracetamol) cada 6-8 horas según se requiera, hasta un máximo de 4 sobres (4 g de paracetamol) al día.

#### **Pacientes con enfermedad de hígado o riñón:**

Deben consultar a su médico.

Los sobres de Resolvebohm se tienen que tomar disolviendo el contenido de un sobre en medio/o un vaso de agua. No ingerir hasta que haya cesado el burbujeo.

Usar siempre la dosis menor que sea efectiva.

La administración del preparado está supeditada a la aparición de los síntomas de dolor o episodios febriles. A medida que éstos desaparezcan debe suspenderse la medicación.

No exceder la dosis recomendada

Si el dolor se mantiene durante más de 10 días, la fiebre durante más de 3 días, o bien el dolor o la fiebre empeoran o aparecen otros síntomas, hay que interrumpir el tratamiento y consultar al médico.

#### **Si usted toma más Resolvebohm 1 g polvo efervescente del que debiera:**

Debe consultar a su médico o farmacéutico.

Si se ha ingerido una sobredosis, debe acudir rápidamente a un centro médico aunque no haya síntomas, ya que a menudo no se manifiestan hasta pasados 3 días desde la ingestión de la sobredosis, aún en casos de intoxicación grave.

Los síntomas de sobredosis pueden ser: mareos, vómitos, pérdida de apetito, coloración amarillenta de la piel y los ojos (ictericia) y dolor abdominal.

El tratamiento de la sobredosis es más eficaz si se inicia dentro de las 4 horas siguientes a la ingestión del medicamento.

Los pacientes en tratamiento con barbitúricos o los alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles a la toxicidad de una sobredosis de *paracetamol*.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico o si no fuera posible llamar al Servicio de Información Toxicológica (Tfno: 91 562 04 20), indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

#### **Si ha olvidado tomar Resolvebohm 1 g polvo efervescente:**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

### **4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**



Como todos los medicamentos Resolvebohm 1 g polvo efervescente puede tener efectos adversos.

En raras ocasiones (en menos de 1 por cada 1.000 pacientes pero en más de 1 por cada 10.000), se pueden producir: Trastornos del riñón, orina turbia, dermatitis alérgica, ictericia (coloración amarillenta de la piel), alteraciones sanguíneas (agranulocitosis, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, anemia hemolítica) e hipoglucemia (bajada de azúcar en sangre). El paracetamol puede dañar el hígado cuando se toma en dosis altas o en tratamientos prolongados.

Si observa éstos o cualquier otro efecto adverso no descrito anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

#### **5. CONSERVACIÓN DE RESOLVEBOHM 1 g POLVO EFERVESCENTE**

Mantenga Resolvebohm 1 fuera del alcance y de la vista de los niños.

No se precisan condiciones especiales de conservación.

#### **Caducidad**

No utilizar Resolvebohm después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Este prospecto ha sido aprobado en Marzo 2.005