

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Carbocisteína lisinato Geitox 2,7 g granulado para solución oral EFG

Carbocisteinato de Lisina

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

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto

Contenido del prospecto:

1. Qué es Carbocisteína lisinato Geitox y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Carbocisteína lisinato Geitox
3. Cómo tomar Carbocisteína lisinato Geitox
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Carbocisteína lisinato Geitox

Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Carbocisteína lisinato Geitox y para qué se utiliza

Carbocisteína lisinato Geitox pertenece al grupo de medicamentos llamados mucolíticos y expectorantes.

Carbocisteína lisinato Geitox está indicado en:

Tratamiento de los trastornos de la secreción mucosa que aparecen en el curso de las enfermedades broncopulmonares agudas y crónicas.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Carbocisteína lisinato Geitox

No tome Carbocisteína lisinato Geitox

- si es alérgico (hipersensible) a carbocisteína de lisinato o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6),
- si padece úlcera de estómago o duodeno,
- en niños menores de 2 años.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Carbocisteína lisinato Geitox

Toma de Carbocisteína lisinato Geitox con otros medicamentos

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

No se han observado interacciones o incompatibilidades con otros medicamentos.

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.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos sobre la capacidad de conducción y/o el uso de máquinas.

Carbocisteína lisinato Geitox contiene Aspartamo.

Este medicamento puede ser perjudicial para personas con fenilcetonuria porque contiene aspartamo que es una fuente de fenilalanina.

3. Cómo tomar Carbocisteína lisinato Geitox

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. Este medicamento se toma por vía oral.

La dosis recomendada es:

- *Adultos y adolescentes:* 1 sobre de Carbocisteína lisinato Geitox (2,7 g carbocisteína sal de Lisina) en 24 horas (1 día).
- *Niños de 2 a 12 años:* medio sobre de Carbocisteína lisinato Geitox en 24 horas (1 día).

Disolver el contenido del sobre en medio vaso de agua y agitar bien con una cucharilla.

Si toma más Carbocisteína lisinato Geitox del que debe:

Si ha tomado más de lo que debe, consulte a su médico o farmacéutico, o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 62 04 20, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Si olvidó tomar Carbocisteína lisinato Geitox:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Carbocisteína lisinato Geitox:

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Geitox. No suspenda el tratamiento antes ya que puede ser perjudicial para su salud.

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

4. Posibles efectos adversos

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

Efectos adversos poco frecuentes (menos de 1 de cada 100 pacientes):

Trastornos gastrointestinales como: náuseas, vómitos, diarrea o dispepsia (malestar gastrointestinal). En algunos casos puede ser útil reducir la dosis administrada.

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 Carbocisteína lisinato Geitox

No requiere condiciones especiales de conservación.

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. 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 Carbocisteína lisinato Geitox :

- El principio activo es Carbocisteína Lisinato. Cada sobre contiene 2,7 g de carbocisteína lisinato.
- Los demás componentes son: aspartamo (E-951), ácido cítrico anhidro, Povidona K-30, manitol (E-421), aroma de naranja (maltodextrina de maíz, agentes aromatizantes, alfa tocoferol (E307)), aroma de pomelo (maltodextrina de maíz, agentes aromatizantes, almidón modificado de maíz (E1450), alcohol etílico (94% p/p), alfa tocoferol (E307)) .

Aspecto del producto y contenido del envase

Este medicamento se presenta en envases de 8 y 20 sobres conteniendo cada sobre 4,02 g de granulado de color blanco o casi blanco.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización:

Geiser Pharma S.L.

Camino Labiano 45B derecha

31192 Mutilva (Navarra)

Spain

Responsable de la fabricación:

RECIPHARM PARETS, S.L.

C/ Ramón y Cajal, 2

Parets del Vallès

08150 Barcelona. España

Fecha de la última revisión de este prospecto: Abril 2018

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/>