

BROXONEST®

AMBROXOL 30 mg/5 ml - 15 mg/5 ml
SOLUCIÓN ORAL
MUCOLÍTICO - EXPECTORANTE

Lea detenidamente toda la información del prospecto antes de empezar a usar este medicamento. Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo. Utilice el medicamento tal y como se lo indicó su médico. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Nunca dé a tomar o a utilizar su medicamento a otra persona. Lávese las manos antes de utilizar el medicamento. Guarde el medicamento de acuerdo a las condiciones de conservación indicadas en este prospecto. No quite ni cambie el envase del medicamento. **Mantenga los medicamentos fuera del alcance de los niños. No usar este medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el envase. Consulte a su médico si los síntomas persisten o empeoran.**

FORMA FARMACÉUTICA	COMPOSICIÓN	PRESENTACIONES	VÍA DE ADMINISTRACIÓN
Solución oral	BROXONEST®: (30 mg/5 mL) Cada 5 ml contiene: Ambroxol hidrocloreuro 32,9 mg (equivalente a 30 mg de Ambroxol). Excipientes: metilparabeno, propilparabeno, etanol 0,21 % v/v, colorante verde menta 4151 y otros c.s.	Frasco x 100 ml	Vía oral
	BROXONEST® INFANTIL: (15 mg/5 mL) Cada 5 ml contiene: Ambroxol hidrocloreuro 16,45 mg (equivalente a 15 mg de Ambroxol). Excipientes: metilparabeno, propilparabeno, etanol 0,21 % v/v, colorante verde menta 4151 y otros c.s.	Frasco x 100 ml	

BROXONEST® tiene acción mucolítica, actúa reduciendo la viscosidad de las secreciones mucosas, fluidificándolas y facilitando su expulsión. Su administración está indicada en todos los procesos patológicos del árbol respiratorio que precisen la fluidificación de la secreción mucosa, afecciones tales como: bronquitis aguda, bronquitis crónica, bronquiectasias, bronquitis enfisematosa, bronconeumopatías crónicas, traqueítis, laringitis, terapias concomitantes con antibióticos para facilitar la penetración de los mismos en la secreción mucosa.

No debe usarse BROXONEST® en las siguientes situaciones: Si el paciente presenta hipersensibilidad al ambroxol hidrocloreuro o a cualquiera de los demás componentes declarados en este prospecto. No está indicado su uso en niños menores de 2 años.

Precauciones generales para el uso de BROXONEST®: En casos de pacientes con antecedentes ulcerosos gastroduodenales o de enfermedad convulsiva se debe administrar con precaución. En caso de alteración de la función renal o hepatopatía solo deberá usarse tras consultar a su médico. Si aparecen síntomas o signos de exantema progresivo (en ocasiones asociado a ampollas o lesiones de las mucosas), se deberá interrumpir el tratamiento e informar al médico.

Precauciones durante el embarazo y lactancia: Si está embarazada o cree que pudiera estarlo, deberá consultar a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. No se recomienda el uso especialmente en el primer trimestre del embarazo.

Si está en período de lactancia, no se recomienda el uso de BROXONEST® ya que puede pasar a la leche materna y aunque no son de esperar efectos adversos en lactantes, se debe evitar su uso durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas: No se han observado efectos sobre la capacidad de conducir y utilizar maquinaria.

Uso con otros medicamentos: No se han descrito interacciones desfavorables de trascendencia clínica con otros medicamentos.

Información importante sobre algunos de los componentes de BROXONEST®: Este medicamento contiene verde menta, metil parabeno y propilparabeno por lo que puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas en el



caso de los dos últimos excipientes mencionados) o provocar asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico (en el caso de verde menta).

Presenta además en su composición 0,21 % de etanol en volumen final, esta pequeña cantidad corresponde a 8,5 mg/5 ml.

Dosis y forma de administración: Según criterio médico. Se sugiere la siguiente pauta posológica:

- **BROXONEST®:** (30 mg / 5 mL)
Adultos: 5 a 10 ml (30 a 60 mg de ambroxol), 2 a 3 veces al día, lo que significa un máximo diario de 180 mg de ambroxol. Una vez que el paciente vaya mejorando se puede reducir la dosis a la mitad.
Adolescentes mayores de 12 años: 5 ml (30 mg de ambroxol), 2 a 3 veces al día, lo que significa un máximo diario de 60 a 90 mg de ambroxol, una vez que el paciente vaya mejorando se puede reducir la dosis a la mitad.
- **BROXONEST® INFANTIL:** (15 mg / 5 ml)
Niños de 6 a 12 años: 5 ml de solución oral (15 mg de ambroxol), 2 a 3 veces al día, lo que significa un máximo diario de 45 mg de ambroxol. Después de 2 o 3 días, una vez que el paciente mejore, se puede reducir la pauta posológica a 2 veces al día.
Niños de 2 a 5 años: 2,5 ml (7,5 mg de ambroxol) 3 veces al día, lo que significa un máximo diario de 22,5 mg de ambroxol. Después de 2 o 3 días, una vez que el paciente mejore, se puede reducir la pauta posológica a 2 veces al día.

Se recomienda beber un vaso de agua después de cada dosis y abundante líquido durante el día.

Debe consultar con su médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento (3 días en niños menores de 6 años).

Ante la eventualidad de una sobredosis o ingesta accidental, comuníquese con su médico o concurra con este prospecto al Centro de Salud más próximo.

Dada su escasa toxicidad no se espera la aparición de intoxicación, sin embargo en caso de que existiese se recomienda lavado y aspiración gástrica y tratamiento sintomático.

Posibles efectos adversos: Se ha presentado raramente algún caso de intolerancia gástrica caracterizada por náuseas o vómitos, pirosis y diarrea, los cuales remiten al disminuir la dosis diaria administrada. Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso descrito, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Es importante notificar sospechas de efectos adversos al medicamento, usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad del mismo.

En caso de presentar posibles efectos adversos no descritos en este prospecto, comuníquese a su médico o a través de nuestra página: <https://alfabolivia.com/es/farmaco-vigilancia/>.

Conservar BROXONEST® a temperatura ambiente inferior a 30°C y protegido de la luz. No congelar.

Dispensación y venta: Venta con receta médica.

Registros Sanitarios en Bolivia:

BROXONEST®: NN - 66873/2018

BROXONEST®: INFANTIL: NN - 73454/2020

BROXONEST® es fabricado por:

LABORATORIOS ALFA S.A.

Dir. Tec. Fco.: Juan J. Ferrer. M. Prof. No. F-57

Avda. Busch N° 1970. Tel.: (591) 2-2227910

La Paz - Bolivia

www.alfabolivia.com

