



BRONCOFLU®

SALBUTAMOL - AMBROXOL

JARABE

Broncodilatador y mucolítico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

BRONCOFLU® Jarabe

Cada 5 ml contiene:

Salbutamol sulfato equivalente a salbutamol base.....	1	mg
Ambroxol HCl.....	15	mg
Excipientes.....	5.	s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: Bronquitis agudas y crónicas; asma y en general en aquellos procesos agudos y crónicos que cursen con retención de secreciones y broncoespasmo.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula. Pacientes con úlcera gástrica y gastritis, hipertensión arterial, insuficiencia cardíaca, tirotoxicosis, hipertiroidismo, parkinson, simultáneamente con drogas β -bloqueadoras como el Propranolol, con inhibidores de la MAO.

PRECAUCIONES: No administrar durante el embarazo y lactancia. Su uso debe considerarse si los beneficios esperados para la madre son mayores que cualquier posible riesgo para el feto.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: BRONCOFLU® puede causar temblor de las manos, cefaleas ocasionales, vaso dilatación periférica y un pequeño incremento compensatorio en la frecuencia cardíaca. Raras veces: urticaria, broncospasmo, hipotensión, colapso, calambres musculares, diarrea, náusea y vómito.

DOSIS:

Edad	Dosis recomendada	Dosis máxima
2 a 4 años (12 a 16 kg)	3 ml cada 8 h	6 ml cada 8 h
>4 y <6 años (16 a 22 kg)	4 ml cada 8 h	8 ml cada 8 h
>6 años y adultos	5 ml cada 8 h	10 ml cada 8 h †

† Debido a que con dosis excesivas pueden asociarse eventos adversos, la dosis y frecuencia de administración únicamente deben incrementarse de acuerdo con la evolución clínica y al criterio del médico tratante.

VIA DE ADMINISTRACION: Oral.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Mantener en lugar fresco y seco, a no más de 30°C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento.

ADVERTENCIAS: Este medicamento contiene 2,96% de etanol en volumen final. Cada 5 ml contiene 0,148 ml. El etanol puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas y pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos. Por contener benzoato de sodio como excipiente, puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos. Además contiene 3,5 g de sacarosa por 5 ml, lo que deberá ser tomado en cuenta para pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos.

PRESENTACION: BRONCOFLU® Jarabe: Frasco x 100 ml
Registro Sanitario N° NN-31093/2015



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352