



# **VIROBRON**

N-Acetilcisteína 600 mg



**COMPRIMIDOS  
EFERVESCENTES  
N-ACETILCISTEÍNA**

**COMPOSICIÓN:**

Cada comprimido efervescente contiene:

N-acetilcisteína.....600 mg  
Excipientes.....cs.

**ACCIÓN TERAPÉUTICA:**

Mucolítico, antioxidante



## INDICACIONES:

Tratamiento coadyuvante en los procesos respiratorios que cursan con hipersecreción mucosa excesiva o espesa tales como bronquitis aguda y crónica, sinusitis, otitis media secretante, enfermedad pulmonar obstructiva crónica, enfisema, atelectasia debida a obstrucción mucosa, complicaciones pulmonares de la fibrosis y otras patología relacionadas.

N-acetilcisteína se emplea también como profiláctico del daño renal ocasionado por los medios de contraste empleados en los exámenes de imagen de vías urinarias.

## POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN:

Adultos y adolescentes a partir de los 12 años: 1 comprimido efervescente de VIROBRON 600 mg por día disuelto en medio vaso de agua. El tratamiento prolongado no debería superar los 3-6 meses. El medicamento debería ingerirse luego de las comidas.

Como profiláctico en radiología: dos comprimidos disueltos en medio vaso de agua el día anterior de la urografía excretoria, dos comprimidos el día de la radiografía y dos comprimidos el día después de la radiografía.

## FARMACOLOGÍA:

La N-acetilcisteína posee propiedades mucolíticas y antioxidantes. La acción mucolítica se basa en la propiedad para reducir los puentes disulfuro de las mucoproteínas contenidas en las mucosidades. Los oxidantes endógenos y exógenos están implicados en la patogénesis de las afecciones inflamatorias de las vías respiratorias y pueden verse reducidas por la N-acetilcisteína que es un precursor del glutatión.

La acetilcisteína es rápidamente absorbida pero su biodisponibilidad es pequeña debido a su metabolismo de primer paso. Las concentraciones plasmáticas máximas se alcanzan a las 2 horas.

La N-acetilcisteína se localiza principalmente en los pulmones, en las secreciones bronquiales, en el hígado y en los riñones.

La N-acetilcisteína es metabolizada en el hígado y desacetilada en la pared intestinal.

Se elimina principalmente por vía renal.

## CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al principio activo. Úlcera péptica activa, niños menores de 12 años, lactancia. La utilización simultánea de un antitusivo no es pertinente.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

La administración oral puede provocar vómitos; en consecuencia se recomienda prudencia durante el tratamiento en pacientes que presentan riesgo de hemorragias gastrointestinales (várices esofágicas, úlcera péptica latente). Prudencia en pacientes con bronco-espasmo.

No usar con antitusivos por riesgo de provocar obstrucción de las secreciones por inhibición del reflejo tusígeno.

### EMBARAZO Y LACTANCIA:

Categoría B del embarazo. Usar en la lactancia sólo en caso imperativo y suspender la lactancia mientras dure el tratamiento.

### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

La N- acetilcisteína puede reducir la eficacia de diferentes antibióticos pertenecientes a las penicilinas, aminoglucósidos y cefalosporinas, así como las tetraciclinas. Con respecto a la amoxicilina existen indicios que demuestran que su índice tisular puede verse aumentado con la administración simultánea de N- acetilcisteína. En caso de tratamiento simultáneo con estos antibióticos es conveniente respetar un intervalo de 2 horas entre las tomas.

En caso de administración simultánea de trinitrato de glicerilo, sus efectos vasodilatadores pueden verse reforzados.

La N-acetilcisteína es incompatible con las sustancias oxidantes y la mayoría de metales debido a su grupo SH libre.

### REACCIONES ADVERSAS:

En raros casos pueden aparecer trastornos gastrointestinales (acidez, náusea, vómitos, diarrea), así como urticaria, cefaleas y fiebre.

En pacientes predispuestos pueden aparecer reacciones de hipersensibilidad que se manifiestan a nivel de la piel y de los órganos respiratorios. Como todas las preparaciones que contengan acetilcisteína, el aire expirado puede contener, en forma pasajera, un olor desagradable, probablemente debido a la liberación de hidrógeno sulfurado.

### PRESENTACIÓN:

Tubo de aluminio con 12 comprimidos efervescentes, sabor a piña.

Manténgase el tubo herméticamente cerrado.

Elaborado por Laboratorios TEMIS LOSTALÓ de Argentina para Laboratorios EUROSTAGA S. A. Quito-Ecuador

[www.eurostaga.com](http://www.eurostaga.com)