

No se han descrito interferencias si se toma acetilcisteína 600 mg con alimentos y bebidas.

SOBREDOSIS

- **Síntomas:** La acetilcisteína ha sido administrada en el hombre a dosis de hasta 500 mg/kg/24 horas sin provocar efectos secundarios, por lo que es posible excluir la posibilidad de intoxicación por sobredosificación de este principio activo. No obstante, en caso de ingestión masiva, se espera la aparición de una intensificación de los efectos adversos, fundamentalmente de tipo gastrointestinal.

- **Tratamiento:** Se recurrirá a tratamiento sintomático. Se mantendrán las vías respiratorias libres de secreciones, recostando al paciente y practicando aspiración bronquial. Si se estima necesario, y no han transcurrido más de 30 minutos de la ingestión, se realizará un lavado gástrico. Además, se debe vigilar la función renal e hidroelectrolítica, la diuresis y realizar exámenes de orina por la eventual aparición de cristaluria.

Ante la eventualidad de una sobredosis, observar al paciente, dar tratamiento de soporte sintomático, y concurrir al Centro Nacional de Toxicología en Emergencias Médicas, sitio ubicado en Avda. Gral. Santos y T. Mongelós. Tel. 220 418 Asunción – Paraguay.

PRESENTACION

Caja conteniendo 10 sobres de 5 g c/u.

CONSERVACION

Almacenar a temperatura ambiente (inferior a 30°C), en lugar seco. Mantener fuera del alcance de los niños.



Venta Bajo Receta
Industria Paraguaya



Elaborado por **QUIMFA S.A.**

Avda. Primer Presidente 1736 c/ Yrendagué. - Asunción

Para **Promepar S.A.**

Gral. Wenceslao López N° 999. - Tel.: 572-112.

San Lorenzo - Paraguay

D.T.: Q.F. Myriam Cabriza de Paredes.

Reg. Prof. N° 2.837

Venta autorizada por la DINAVIS.

313931PRO-002

**Antiinflamatorio Bronquial
Expectorante
Mucolítico**

Fluidyl® 600

Acetilcisteína 600 mg

Sobres con polvo para reconstituir solución oral.

Vía Oral

FORMULA

Cada sobre contiene:

Acetilcisteína.....600 mg.
Excipientes.....C.S.

MECANISMO DE ACCIÓN

La acetilcisteína es un derivado N-acetilado del aminoácido natural cisteína. Reduce la viscosidad de las secreciones bronquiales, favoreciendo su eliminación, debido probablemente a la presencia de un grupo tiólico libre. Este grupo es capaz de romper los puentes disulfuro que mantienen la estructura tridimensional de las mucoproteínas, lo que da lugar a la fluidificación de la secreción. Sus efectos son pH-dependientes, siendo máximos a pH entre 7 a 9. Por su carácter reductor, la acetilcisteína ejerce una actividad citoprotectora en el aparato respiratorio frente a la acción lesiva del estrés oxidativo por radicales libres oxidantes de diversa etiología, a nivel pulmonar. En base a su estructura derivada de la cisteína, la acetilcisteína actúa como precursor en la síntesis de glutatión y normaliza sus niveles cuando éstos se reducen, por una agresión oxidante continuada sobre el aparato respiratorio.

FARMACOCINÉTICA

La acetilcisteína se absorbe rápidamente tras su administración por vía oral, se desacetila y circula en forma libre ligada a las proteínas plasmáticas, con una biodisponibilidad de un 10 %.

Tras la administración de una dosis de 600 mg, la C_{máx.} para la acetilcisteína libre resultó de 15 nmol/ml, la T_{máx.} de 0,67 h y la semivida del fármaco de aproximadamente 6 hs. También se observó un incremento en los niveles plasmáticos de cisteína y glutatión, aspecto relacionado con su propio mecanismo de acción. La acetilcisteína difunde de forma rápida a los líquidos extracelulares, localizándose principalmente a nivel de la secreción bronquial. Su eliminación es renal en un 30 % en forma libre, y el resto como metabolitos.

INDICACIONES

Tratamiento coadyuvante en los procesos respiratorios que cursan con hipersecreción mucosa excesiva o espesa tales como bronquitis aguda y crónica, enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), enfisema, atelectasia debida a obstrucción mucosa, complicaciones de la fibrosis quística y otras patologías relacionadas.

POSOLOGIA

Vía oral

Salvo indicación médica, la dosis recomendada es:

Adultos y Niños mayores de 7 años:

* *Hipersecreción bronquial*: 600 mg/24 horas, en una única toma.

MODO DE USO

La dosis total se debe administrar por vía oral, en una única toma diaria.

El contenido del sobre se debe disolver en un vaso de agua. Se obtiene así una solución de sabor agradable que se puede ingerir directamente. Se recomienda beber abundante cantidad de líquido durante el día, para favorecer los efectos de la acetilcisteína. La eventual presencia de olor sulfúreo no indica alteración del preparado, sino que es propia del principio activo.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad reconocida a la acetilcisteína. Pacientes con úlcera gastroduodenal. Pacientes asmáticos o con insuficiencia respiratoria grave, ya que puede incrementarse la obstrucción de las vías respiratorias. Niños menores de 2 años.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas de la acetilcisteína son raras, de carácter leve y transitorio, siendo las más frecuentes:

Digestivas: náuseas, vómitos, diarrea, hiperacididad gástrica, sobre todo cuando se emplea a altas dosis.

Neurológicas/psicológicas: Se han descrito algunos casos de cefalea, tinnitus, hemoptisis.

Oculares: visión borrosa

Alérgicas/dermatológicas. Al cabo de 30 a 60 minutos de la administración, pueden producirse reacciones de hipersensibilidad, que cursan con urticaria generalizada, fiebre moderada, erupciones exantemáticas, angioedema, disnea e hipotensión. Estas reacciones son más frecuentes y graves en caso de administración parenteral, pudiendo llegar a ser mortales, mientras que por vía oral o inhalatoria es raro que se produzcan.

En caso de reacciones alérgicas, se recomienda suspender temporalmente el tratamiento y administrar antihistamínicos H1, y si fuera necesario, adrenalina. Si la reacción alérgica se repitiese, se deberá suspender el tratamiento y no volver a iniciarlo.

Generales: exceso de sudoración.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

En los pacientes con insuficiencia renal severa, el aclaramiento de la n-acetilcisteína puede estar disminuido, con el consiguiente mayor riesgo de reacciones adversas, por lo que se recomienda vigilar estrechamente al paciente ante el riesgo de reacciones adversas anafilácticas. La acetilcisteína puede dar lugar en ocasiones a náuseas y vómitos, sobre todo a dosis altas, existiendo por lo tanto un mayor riesgo de hemorragias gástricas. Además, se ha postulado también que la acetilcisteína produce un aumento de la fluidez del moco gástrico, dando lugar a una disminución de la acción protectora del mismo, por lo que se recomienda extremar las precauciones en pacientes con úlcera péptica.

En pacientes asmáticos, con insuficiencia respiratoria grave o en aquellos con enfermedades que cursen con espasmo bronquial, un incremento de la fluidez de las secreciones, puede dar lugar a una obstrucción de las vías respiratorias si la expectoración no es adecuada, por lo que se deben extremar las precauciones. Durante el tratamiento con acetilcisteína, pueden presentarse cuadros de urticaria generalizada u otros síntomas alérgicos. En estos casos se recomienda suspender el tratamiento.

La acetilcisteína puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico. Este medicamento contiene aspartamo como excipiente, por lo que debe ser tenido en cuenta por las personas afectadas de fenilcetonuria.

- **Uso en niños:** La acetilcisteína en su presentación de 600mg sólo está indicada para niños mayores de 7 años de edad.

- **Uso en ancianos:** En estos pacientes suele ser más común la presencia de insuficiencia hepática o respiratoria, por lo que se recomienda utilizar con precaución la acetilcisteína.

- **Uso durante el embarazo y la lactancia:**

Embarazo: Aunque los estudios llevados a cabo en animales no han evidenciado potencial daño fetal, se recomienda la administración de acetilcisteína bajo supervisión médica durante el embarazo.

Lactancia: Se desconoce si la acetilcisteína se excreta con la leche, y si ello pudiera afectar al niño. Se recomienda suspender la lactancia materna o evitar la administración de este medicamento.

- **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria**

La acetilcisteína no suele dar lugar a fenómenos de somnolencia, pero excepcionalmente se han descrito algunos casos. Se recomienda tener precaución a la hora de conducir, hasta tener la certeza relativa de que el tratamiento no afecta negativamente a la capacidad del paciente.

RESTRICCIONES DE USO

Este producto se debe administrar con restricción en pacientes con antecedentes de insuficiencia respiratoria, insuficiencia renal o hepática, trastornos gastrointestinales.

INTERACCIONES

- **Antibióticos.** La acetilcisteína podría resultar incompatible con anfotericina B, ampicilina sódica, cefalosporinas, lactobionato de eritromicina o algunas tetraciclinas. Se recomienda separar las tomas al menos con un intervalo de dos horas.

- **Antitusivos.** La acetilcisteína aumenta la fluidez de las secreciones bronquiales, por lo que no se aconseja administrarla junto con antitusivos, que podrían inhibir el reflejo de la tos y dar lugar a una obstrucción pulmonar.

- **Fármacos inhibidores de la secreción bronquial (anticolinérgicos, antidepresivos tricíclicos, antihistamínicos H1, antiparkinsonianos, IMAO, neurolépticos):** Pueden antagonizar los efectos de la acetilcisteína.

- **Nitroglicerina:** La acetilcisteína podría potenciar los efectos vasodilatadores de la nitroglicerina y sus reacciones adversas a dosis muy elevadas (100 mg/kg).

- **Salas de metales.** La acetilcisteína podría presentar ciertos efectos quelantes de algunos metales como oro, calcio o hierro, por lo que disminuiría su absorción. Se recomienda distanciar la toma de suplementos minerales y acetilcisteína al menos dos horas.