

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

SALBUTAMOL Solución para Nebulización 0,5%

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada 100 mL de solución para nebulizador contiene:

Salbutamol (sulfato) 0,5 g.

Excipientes: Metilparabeno sódico, Propilparabeno sódico, Agua purificada c.s.p. 100 mL.

Envase conteniendo 1 frasco con 20 mL de solución para nebulización.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Inhalación.

CLASIFICACIÓN:

Broncodilatador. Profiláctico del asma.

INDICACIÓN:

Tratamiento y profilaxis del asma bronquial. Bronquitis crónica. Broncoespasmo asociado con exacerbación de asma bronquial y bronquitis crónica.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre usted y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- Alergias: usted debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- Embarazo: usar con precaución.
- Lactancia: usar con precaución.
- Otros: no hacer dos inhalaciones a la vez, con un intervalo entre 1 a 2 minutos. Evitar el contacto con los ojos.

CONTRAINDICACIONES:

Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si su médico lo indica: hipersensibilidad al Salbutamol.

INTERACCIONES:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Usted debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que

está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco, especialmente si se trata de: derivados de las xantinas, esteroides o diuréticos. Drogas betabloqueantes no selectivas, tales como Propranolol (no administrar).

EFFECTOS ADVERSOS (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos requieren atención médica, tales como: temblores, vahídos, nerviosismo, dolor de cabeza, insomnio (poco frecuentes). Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento). No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico, entre estos: náuseas, dispepsia (poco frecuentes).

Si usted nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la indicada. Para administrar 2,5 mL de Salbutamol, diluir 0,5 mL de la solución para nebulizar con 2,5 mL de solución salina normal estéril.

DOSIS:

Dosis habitual para adultos y adolescentes (mayores de 12 años):

2,5 mg de Salbutamol, administrados 3 a 4 veces al día.

No se recomienda la administración con mayor frecuencia o dosis superiores.

Para administrar 2,5 mL de Salbutamol, diluir 0,5 mL de la solución para nebulizar con 2,5 mL de solución salina normal estéril.

El ritmo de flujo se regula de acuerdo a cada nebulizador, de forma que el producto sea liberado durante aproximadamente 5 a 15 minutos.

Volumen promedio de 10 gotas = 0,49 - 0,51 mL

Las soluciones diluidas deben emplearse en las 24 horas siguientes a la dilución si se mantienen a temperatura ambiente o en 48 horas si se mantienen refrigeradas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, a no más de 25°C, protegido de la luz. No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**



bph2014-01

0001 | Desarrollo 90 x 125 mm | P®647cvc + 10% | bph2014

Emite	Revisa	Revisa	Aprueba
(Firma y sello)	(Firma y sello)	(Firma y sello)	(Firma y sello)
(Fecha)	(Fecha)	(Fecha)	(Fecha)