

donoepoc®

ACETILCISTEÍNA

fluidificante de secreciones bronquiales

donoepoc® 200 mg polvo para suspensión oral
donoepoc® 600 mg polvo para suspensión oral

CONOCIENDO donoepoc®

donoepoc® es un medicamento que actúa como mucolítico, secretolítico y fluidificante de las secreciones mucopurulentas de las vías respiratorias, haciéndolas menos viscosas (efecto mucolítico) y facilitando su expectoración.

QUÉ CONTIENE donoepoc®

donoepoc® 200 mg polvo para suspensión oral
Cada 2.5 g de polvo para suspensión oral contiene:
Acetilcisteína 200 mg
Excipientes c.s.

donoepoc® 600 mg polvo para suspensión oral
Cada 3 g de polvo para suspensión oral contiene:
Acetilcisteína 600 mg
Excipientes c.s.

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO donoepoc®

donoepoc® está indicado para:

- El alivio sintomático de las afecciones del tracto respiratorio que cursan con producción excesiva de moco tales como: bronquitis aguda y crónica, (EPOC), enfisema pulmonar, atelectasis, complicaciones pulmonares de la fibrosis quística y otras patologías relacionadas. En el resfriado común, sinusitis y traqueitis.
- La profilaxis de complicaciones pulmonares obstructivas e infecciosas por traqueotomía.
- La preparación de broncoscopias, broncografías y broncoaspiraciones.
- El resfriado común y en la gripe para reducir la viscosidad de las secreciones mucosas facilitando su expulsión.

CÓMO SE PRESENTA donoepoc®

donoepoc® 200 mg polvo para suspensión oral se presenta en caja conteniendo 10 sobres con 2.5 g de polvo cada uno para preparar la suspensión, y el presente inserto.

donoepoc® 600 mg polvo para suspensión oral se presenta en caja conteniendo 10 sobres con 3 g de polvo cada uno para preparar la suspensión, y el presente inserto.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

La dosis puede ser diferente para cada paciente, siga las indicaciones que le de su médico. A continuación, se presentan las dosis usuales:

Adultos y niños mayores de 7 años: 200 mg cada 8 horas.
En fibrosis quística: 200 – 400 mg cada 8 horas.

Niños entre 2 y 7 años: 100 mg cada 8 horas.
En fibrosis quística: 200 mg cada 8 horas.

Niños menores de 2 años: 100 mg cada 12 horas.
En fibrosis quística: 100 - 200 mg cada 12 horas.

NOTA IMPORTANTE: Colocar el contenido de un sobre en un vaso (250 mL) de agua y mezclar.

ANTES DE USAR donoepoc® LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO

- **Alergia:** Infórmele a su médico si usted es alérgico a la Acetilcisteína o a cualquier otro medicamento o comida.
- Antes de iniciar el tratamiento indíquelo a su médico si tiene alguno de los siguientes padecimientos: algún problema respiratorio, úlceras en el estómago o cirrosis hepática.
- **donoepoc®** puede tener un leve olor sulfúreo que no indica la alteración del producto, sino es propia del principio activo contenido en este.
- Después de la administración de **donoepoc®** puede ocurrir un incremento del volumen de la mucosidad eliminada durante los primeros días de tratamiento como consecuencia de la fluidificación de las secreciones, se ira atenuando a lo largo del tratamiento.
- Beba agua en abundancia, ya que le ayudará a eliminar el moco.
- Como sucede con todo mucolítico administrado en pacientes que sufren de asma bronquial, se requiere el uso en conjunto de un broncodilatador beta-adrenérgico por inhalación y deben estar estrictamente controlados durante la terapia; si se presentan espasmos bronquiales debe suspenderse inmediatamente el tratamiento.
- En caso de que se produzca una excesiva cantidad de secreción, especialmente en niños pequeños o personas severamente enfermas que estén inmovilizadas, se debe tener en cuenta la posibilidad de succionar la secreción.
- No se debe administrar **donoepoc®** en pacientes que tengan poca habilidad para expectorar a no ser que cuenten con fisioterapia respiratoria durante el tratamiento.
- No se recomienda su uso en el embarazo y la lactancia, debido a que no se dispone de estudios suficientes y concluyentes de sus efectos.

- Si se desarrolla encefalopatía debido a insuficiencia hepática durante la administración de **donoepoc®** el tratamiento debe ser suspendido.
- Monitorear por incrementos de la presión sanguínea diastólica en pacientes de 1 mes a 4 años.

EFFECTOS NO DESEADOS

Ocasionalmente se han observado efectos aislados de carácter leve y transitorio, siendo los más frecuentes los siguientes:

- Náuseas
- Vómitos
- Ardor de estómago
- Dolor de cabeza
- Pitidos en los oídos
- Somnolencia
- Visión borrosa
- Exceso de sudoración
- Ruborización

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

- **donoepoc®** puede potenciar los efectos de los nitratos.
- El carbón activado puede interferir con la absorción de **donoepoc®**.
- En la utilización de la Acetilcisteína junto con antitusígenos se puede presentar la retención de secreción como resultado del reflejo de una tos leve.
- La Acetilcisteína puede disminuir la acción de los medicamentos como sales de oro y otros metales pesados (hierro), por lo que no deben administrarse con **donoepoc®**.
- Antibióticos como: anfotericina B, ampicilina sódica, cefalosporina, lactobionato de eritromicina y algunas tetraciclinas.

USO ADECUADO DE **donoepoc®**

- No tome más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Si usted olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como sea posible; sin embargo, si está muy cerca de la próxima dosis, omita la dosis olvidada y continúe con su horario de tratamiento normal. No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Protéjase de la luz y consérvese en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.
Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

Última Revisión 21/11/12.022

V.0021122

COD. 53192

LABORATORIO Y DROGUERÍA
DONOVAN WERKE
A.G.S.A.



Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro
Departamento Médico en Guatemala al
PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a info@donovanwerke.com
Le invitamos a visitar nuestra página web: www.donovanwerke.com