

Aires[®] xarope acetilcisteína

USO ORAL Xarope USO PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES:

Embalagem com 1 frasco contendo 100 mL de xarope sabor framboesa com 20 mg/ml de acetilcisteína + 1 copo dosador.

COMPOSIÇÃO:

Cada 1 mL de Aires® xarope contém: acetilcisteína ... excipientes* q.s.p. 1 ml *Excipientes: edetato dissódico, ácido clorídrico, carmelose sódica, sacarina sódica, benzoato de sódio, hidróxido de sódio, metilparabeno, álcool etílico, água

Contem 1,0 mg de sacarina sódica por mL de xarope.

purificada, e aroma de framboesa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE 1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É

INDICADO? Este é um medicamento expectorante indicado quando se tem dificuldade para expectorar e há muita secreção densa e viscosa, tais como bronquite 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE a atenção e o estado de vigília do paciente aguda, bronquite crônica e suas exacerbações (piora MEDICAMENTO? do quadro clínico e complicações), enfisema pulmonar A presença de odor sulfúreo (enxofre) não indica alteração (doença crônica caracterizada pelo comprometimento no medicamento, pois é característico do princípio ativo dos pulmões), pneumonia (inflamação nos pulmões e contido no mesmo. brônquios), colapso/atelectasias pulmonares (fechamento É recomendada precaução quando utilizado por pacientes dos brônquios) e mucoviscidose (doença hereditária que com úlcera péptica ou histórico de úlcera, especialmente produz muco espesso, também conhecida por fibrose no caso de administração concomitante a outros cística). Também é indicado para intoxicação acidental ou medicamentos com conhecido efeito irritativo à mucosa voluntária por paracetamol.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

expectorante que ajuda a eliminar as secreções produzidas nos pulmões, facilitando a respiração.

Aires® xarope (acetilcisteína) modifica as características da secreção respiratória (muco) reduzindo sua consistência e elasticidade, tornando-a mais fluida ou mais liquefeita, o que facilita a sua eliminação das vias respiratórias. Aires® xarope (acetilcisteína) funciona ainda como antídoto de especiais. danos hepáticos provocados pelo paracetamol, regenerando os estoques de uma substância vital para a função normal do figado (a glutationa). Aires® xarope (acetilcisteína) é rapidamente absorvido no trato gastrintestinal. O início de sua ação ocorre dentro de uma hora após sua administração, quando alcança concentrações máximas nas secreções brônquicas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE **MEDICAMENTO?**

Aires® xarope (acetilcisteína) é contraindicado para pacientes alérgicos a acetilcisteína e/ou demais dificuldade para respirar ou chiado no peito), suspender a componentes de sua formulação.

grávidas sem orientação médica ou do cirurgião

menores de 2 anos.

Não há contraindicações para o tratamento de overdose de paracetamol com acetilcisteína.

gástrica

A administração da acetilcisteína, principalmente no Aires® xarope (acetilcisteína) é um medicamento início do tratamento, pode fluidificar a secreção brônquica e aumentar seu volume. Se efetivamente o paciente não conseguir expectorar, deve ser realizada a drenagem postural, aspiração brônquica e/ou outras medidas para drenagem de secreção.

Uso em idosos: Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações

Uso pediátrico: Agentes mucolíticos podem induzir obstrução respiratória em crianças abaixo de 2 anos. Devido às características fisiológicas das vias aéreas nessa faixa etária, a habilidade de expectorar pode ser limitada. Portanto agentes mucolíticos não devem ser utilizados em crianças com menos de 2 anos de idade.

Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Pacientes portadores de asma brônquica devem ser rigorosamente monitorados durante o tratamento; se ocorrer broncoespasmo (contração dos brônquios causando acetilcisteína imediatamente e iniciar tratamento adequado. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres Acetilcisteína pode afetar moderadamente o metabolismo da histamina, portanto deve-se ter cautela quando administrar o produto para o tratamento ao longo prazo Este medicamento é contraindicado para crianças em pacientes com intolerância à histamina, uma vez que sintomas de intolerância podem ocorrer (dor de cabeça, rinite vasomotora e prurido).

dirigir e operar máquinas, pois o medicamento não diminui

Estudos com animais não sugerem nenhum efeito nocivo, de precaução é preferível evitar o uso de Aires® xarope (acetilcisteína) na gravidez.

Não há informações disponíveis sobre o efeito da não indicaram efeitos nocivos com relação à fertilidade Aires® xarope (acetilcisteína).

humana nas dosagens recomendadas.

Não há informações disponíveis sobre a excreção de acetilcisteína e seus metabólitos pelo leite materno. O produto só deve ser usado durante a gravidez e lactação depois de cuidadosa avaliação de risco-benefício.

O risco para a criança amamentada não pode ser excluído. Atenção pacientes sob dietas restritivas de sódio: contém sódio.

Aires® xarope (acetilcisteína) 20 mg/mL contém metilparabeno. Esta substância pode causar reação alérgica (possivelmente tardia).

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.

Interações medicamentosas: Os estudos de interação foram realizados apenas em adultos.

Aires® xarope (acetilcisteína) não deve ser administrado concomitantemente com fármacos antitussígenos, pois a redução do reflexo tussígeno pode levar ao acúmulo de secreções brônquicas.

O uso de carvão ativado pode reduzir o efeito de Aires® xarope (acetilcisteína).

Dissolução de formulações de acetilcisteína com outros medicamentos não é recomendada.

Relatos de inativação de antibióticos com acetilcisteína foram encontrados apenas em estudos "in vitro" onde as substâncias foram misturadas diretamente. Portanto quando o tratamento com antibiótico oral for necessário, é O paciente que utiliza Aires[®] xarope (acetilcisteína) pode recomendado o uso de acetilcisteína oral 2 horas antes ou depois da administração do antibiótico.

A administração concomitante de nitroglicerina e Gravidez e lactação: Há escassez de dados clínicos sobre acetilcisteína causam hipotensão significante e aumentam mulheres expostas à acetilcisteína durante a gravidez. a dilatação da artéria temporal. Se houver necessidade de tratamento concomitante com nitroglicerina e direto ou indireto na toxicidade reprodutiva. Como medida acetilcisteína, os pacientes devem ser monitorados, pois pode ocorrer hipotensão, inclusive grave, devendo-se ter atenção para a possibilidade de cefaleias (dor de cabeça). Avise seu médico ou farmacêutico se você usar acetilcisteína na fertilidade humana. Estudos em animais medicamentos a base de nitrato em conjunto com o uso de





O uso concomitante de acetilcisteína e carbamazepina Dosagem podem resultar em níveis subterapêuticos de carbamazepina. Pediátrico (crianças acima de 2 anos) Alterações de exames laboratoriais: A acetilcisteína pode interferir no método de ensaio colorimétrico de mensuração do salicilato e interferir também no teste de cetona na urina.

Interações com alimentos: Até o momento não foi relatada interação entre Aires® xarope (acetilcisteína) e alimentos. Não há nenhuma indicação sobre a administração do produto antes ou após as refeições.

Informe ao seu médico ou cirurgião dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO **GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Conservar em temperatura ambiente (entre 15° e 30° C.)

Guarde-o em sua embalagem original.

Após aberto, o medicamento é válido por 14 dias. Características do produto: Líquido ligeiramente xaroposo.

Incolor à levemente amarelado. Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso

ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Aires® xarope (acetilcisteína) é um medicamento que não necessita de prescrição médica obrigatória. Leia as informações da bula antes de utilizá-lo e, se persistirem os 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO sintomas ao fazer uso deste medicamento, suspenda o uso e procure orientação médica.

Aires® xarope (acetilcisteína) deve ser administrado somente por via oral e não deve ser diluído.

Idade	Dose	Frequência
2 a 4 anos	100 mg (5 mL)	2 a 3 vezes ao dia ou a critério médico
Acima de 4 anos	100 mg (5 mL)	3 a 4 vezes ao dia ou a critério médico

A duração do tratamento é de 5 a 10 dias, não desaparecendo os sintomas procure um médico.

Indicações específicas para uso pediátrico Complicação Pulmonar da Fibrose Cística

A posologia recomendada para este caso é a seguinte:

- Crianças acima de 2 anos de idade: 200 mg (10 mL de xarope pediátrico) a cada 8 horas;

A critério médico, as doses acima podem ser aumentadas

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide Intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol

Por via oral, dose inicial de 140 mg/kg de peso corpóreo Não use medicamento com o prazo de validade vencido. o mais rápido possível, dentro de 10 horas da ingestão do agente tóxico, seguidas de doses únicas de 70 mg/kg de peso corpóreo a cada 4 horas, por 1-3 dias.

> Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO? Caso você esqueça de tomar uma dose, deve tomá-la o quanto antes e tomar a dose seguinte como de costume,

isto é, na hora regular e sem dobrar a dose. Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião dentista.

PODE ME CAUSAR? Os eventos adversos mais frequentemente associados com a administração oral de acetilcisteína são gastrointestinais.

Reações de hipersensibilidade incluindo choque anafilá-

tico, reação anafilática/anafilactoide, broncoespasmo, andiariamente por três meses sem ocorrência de qualquer gioedema, rash e prurido têm sido reportados com menor

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipersensibilidade, cefaleia (dor de cabeça), zumbido no ouvido, taquicardia, vômito, diarreia, estomatite, dor abdominal, náusea, urticária, rash, angioedema (alergia), prurido (coceira), febre e pressão arterial baixa.

dos pacientes que utilizam este medicamento): broncoespasmo (chiado no peito), dispneia (falta de ar) e dispepsia (indigestão).

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide e hemorragia.

Reação com frequência desconhecida: edema (inchaço)

Em casos raríssimos houve relato de reações severas da pele, como síndrome de Stevens-Johnson e síndrome de Lvell, com relação temporal com a administração da acetilcisteína. Na maioria dos casos havia envolvimento provável de pelo menos uma droga co-suspeita na provocação da síndrome muco-cutânea relatada. Por isso, é preciso consultar o médico assim que ocorrer alguma nova alteração na pele ou em membranas mucosas, a acetilcisteína deve ser interrompida imediatamente.

Também já foi descrita redução da agregação plaquetária com o uso da acetilcisteína. O significado clínico desta alteração ainda não está estabelecido.

Se for observada qualquer outra reação não descrita nesta bula, informe seu médico.

Informe ao seu médico, cirurgião dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA Voluntários saudáveis receberam 11,2 g de acetilcisteína

evento adverso sério. Doses acima de 500 mg de acetilcisteína/kg de peso foram bem toleradas sem nenhum sintoma de envenenamento.

A superdosagem pode levar a sintomas gastrintestinais como náusea, vômito e diarreia.

Não há antídoto específico para a acetilcisteína e o tratamento é sintomático.

Em caso de uso de grande quantidade deste Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



M.S.: 1.9427.0082

Farm. Resp.: Dr. Geovani Pereira de Almeida CRF-SP 46.862

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela ANVISA em 15/03/2019.



Fabricado por: **EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.** Rod. Pres. Castello Branco, km 35,6 Itapevi/SP

Registrado por: MOMENTA FĂRMACÊUTICA LTDA Rua Enéas Luis Carlos Barbanti, 216 São Paulo/SP CNPJ: 14.806.008/0001-54 Indústria Brasileira

> Central de Relacionamento 0800-703-1550

central@momentafarma.com.br www.momentafarma.com.br