



### FORMAS FARMACÉUTICAS Y PRESENTACIONES:

#### Gel 5 mg/mL

Caja conteniendo 1 frasco con 60 y 120 mL acompañado de cucharita dosificadora con graduaciones de 1.0 mL, 2.5 mL y 5.0

USO ORAL

USO EN ADULTOS Y NIÑOS MAYORES DE 2 AÑOS.

COMPOSICIÓN Cada mL del gel contiene:

acebrofilina .5 mg Excipientes c.s.p ..1 mL

#### INFORMACION AL PACIENTE

# 1. ¿PARA QUÉ FUE INDICADO ESTE MEDICAMENTO?

FILINAR® G (acebrofilina) promueve una mejor abertura de las vías aéreas además de facilitar la fluidificación y eliminación del moco de las vías respiratorias. Está indicado para el tratamiento y prevención de los síntomas de las patologías agudas y crónicas del aparato respiratorio, tales como: bronquitis obstructiva o asmática, asma bronquial, traqueobronquitis, bronconeumonías, bronquiextasias, neumoconiosis, rinofaringitis, laringotraqueítis y enfisema pulmonar.

producto en la cucharita dosificadora, nivelar el contenido agitando

Figura 2: Producto representado por el sombreado en gris -

Figura 3: Producto representado por el sombreado en gris -

cucharita dosificadora con 2.5 mL del producto.

cucharita dosificadora con 5 mL del producto.

Vista Lateral de la cucharita

dosificadora con 1.0 mL del

dosificadora con 2.5 mL del

Vista Lateral de la cucharita

dosificadora con 5 mL del

producto

producto

producto

### 2. ¿CÓMO FUNCIONA ESTE MEDICAMENTO?

FILINAR® G (acebrofilina) es un producto en forma de gel para MEDICAMENTO? a 2 horas, se transforma en ambroxol y teofilina. Estos fármacos (acebrofilina) en el organismo. poseen acción dilatadora de los bronquios, reguladora de la Dietas ricas en proteínas (carnes, huevos, leche y derivados) secreción de moco y expectorante, que facilitan la remoción de las aumentan la pérdida de la teofilina del organismo, disminuyendo la secreciones acumuladas en el aparato respiratorio.

450320

#### 3. ¿CUÁNDO NO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?

FILINAR® G (acebrofilina) no debe ser administrado en casos dieta a base de fibras (vegetales y frutas). uso de este medicamento en caso haya presentado alergia al componente activo de la fórmula (acebrofilina) u otras xantinas medicamento en caso tenga alergia a cualquiera de los componentes de la fórmula. FILINAR® G (acebrofilina) no debe ser utilizado por pacientes portadores de enfermedades hepáticas, renales o enfermedades hepáticas (hígado) y renales graves. cardiovasculares graves, úlcera péptica activa, y pacientes con

FILINAR® G (acebrofilina) presenta en su formulación sorbitol, por tanto, no debe ser utilizado en pacientes diabéticos que hagan uso de insulina o hipoglucemiantes orales.

Este medicamento contiene 2,36 G de sorbitol por cada 5 mL. Puede causar molestias de estómago y diarrea. "No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa".

Por contener metilparabeno como excipiente este medicamento puede causar urticaria. Generalmente puede producir reacciones retardadas como dermatitis de contacto. En raras ocasiones pueden darse reacciones inmediatas urticaria y broncoespasmo

Este medicamento por contener glicerol como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

Este medicamento está contraindicado en niños menores de 2 años de edad.

uso oral, cuyo fármaco acebrofilina después de su absorción de 1 La alimentación puede interferir en la cantidad de FILINAR® G

duración de FILINAR® G (acebrofilina) en el mismo, en cuanto a dietas ricas en carbohidratos (azúcares, cereales, pan, masas, etc.) reducen esta pérdida. Ninguna interacción parece ocurrir con una

de enfermedades hepáticas y renales graves. Usted no debe hacer Es aconsejable evitar el uso de este medicamento durante el primer trimestre de embarazo. Se debe tener precaución en la administración de acebrofilina en pacientes hipertensos (con como aminofilina y teofilina, así como al ambroxol. No utilice este presión alta), con enfermedades del corazón o con hipoxemia severa (deficiencia grave y anormal de oxígeno en la sangre).

Este medicamento no debe ser administrado en casos de

Informe a su médico sobre cualquier medicamento que esté usando, antes del inicio o durante el tratamiento. La teofilina (componente de la acebrofilina) puede afectar las habilidades del individuo para conducir vehículos, operar maquinarias o trabajar de manera segura bajo circunstancias peligrosas.

Este medicamento no debe ser utilizado por mujeres embarazadas sin orientación del médico

#### Pacientes Ancianos

Las mismas indicaciones dadas a los adultos deben ser seguidas por los pacientes ancianos, observándose las recomendaciones presentes en el ítem "¿Cuando no debo usar este medicamento?".

#### Interacciones Medicamentosas

La carbamazepina, así como el fenobarbital, la fenitoína y las sales de litio pueden llevar a una reducción de la efectividad de la teofilina, componente farmacológico presente en el medicamento acebrofilina, por aumentar su metabolismo en el hígado.

La administración concomitante de antibióticos macrólidos (por

4. ¿QUÉ DEBO SABER ANTES DE USAR ESTE ejemplo, eritromicina y azitromicina), algunas quinolonas como Juan" (Hipericum perforatum) pueden llevar a una reducción de retardar la eliminación de la teofilina, aumentando el riesgo de adversa. intoxicación por la misma.

1450320

La intoxicación puede desarrollarse en aquellos pacientes cuyos medicamento. niveles de teofilina, componente del medicamento acebrofilina, estuviesen altos en la sangre, debido a que el tratamiento se necesita en uso frecuente y diario. En este caso la dosis diaria

El uso concomitante de la acebrofilina y broncodilatadores betaagonistas (salbutamol, terbutalina, isoprenalina y otros) es común de la luz. y considerado ventajoso, pero algunas reacciones adversas pueden ocurrir, siendo las más serias la hipocalemia (con salbutamol y terbutalina) que es la disminución de la concentración de potasio en la sangre, y la frecuencia cardiaca aumentada particularmente con altas dosis de acebrofilina (teofilina y ambroxol). Algunos pacientes pueden mostrar un declive significativo en los niveles de teofilina (componente de la acebrofilina) si salbutamol o isoprenalina (isoproterenol) fueran administrados por vía oral.

Los niveles de teofilina (componente de la acebrofilina) presentes en la sangre pueden presentar algún aumento en mujeres que rosada puede variar dependiendo del ángulo de visualización del toman anticonceptivos orales, aunque ninguna toxicidad haya sido

El empleo concomitante de la teofilina (componente de la acebrofilina) con medicamentos betabloqueadores selectivos (propranolol, caverdilol, pindolol, metrolol, entre otros) no es En caso observe algún cambio en el aspecto del medicamento que totalmente contraindicado, sin embargo se recomienda cautela con

El uso concomitante de la teofilina (componente de la acebrofilina) TODO MEDICAMENTO SE DEBE MANTENER FUERA con alfaadrenérgicos como la efedrina, nafazolina, anfetamina, fenilefrina, clonidina, metoxamina e isoproterenol, puede llevar a un aumento de las reacciones adversas, principalmente relacionadas con el sistema nervioso central y gastrointestinal.

Los productos a base de la planta conocida como "Hierba de San

norflaxacino y ciprofloxacina, antihistamínicos H2 (cimetidina, la eficacia de la teofilina, probablemente debido a la acción en ranitidina, famotidina), alopurinol, diltiazem e ipriflavona pueden el sistema nervioso central, aumentando los riesgos de reacción

Informe a su médico si usted está haciendo uso de algún otro

No use medicamentos sin el consentimiento de su médico, puede ser peligroso para su salud

## de acebrofilina debe ser reducida, conforme la indicación de su 5. ¿DÓNDE, CÓMO Y POR CUÁNTO TIEMPO PUEDO **GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Conservar a temperatura ambiente menor de 30° C y protegido

Paraguay: Conservar a temperatura ambiente (entre 15 a 30 °C) y proteger de la luz.

El plazo de validez de este medicamento es de 24 meses.

Número de lote y fechas de fabricación y validez: vea el empaque. No use medicamento con plazo de validez vencido. Para su seguridad, mantenga el medicamento en el empaque original.

FILINAR® G (acebrofilina) se presenta bajo la forma de un gel traslúcido (gel que permite el paso de la luz) de color rosado, libre de partículas extrañas. La intensidad de la coloración producto, mientras tanto esta variación de intensidad demuestra una alteración en la calidad o seguridad del mismo hasta el plazo de validez descrito de 24 meses.

Antes de usar, observe el aspecto del medicamento.

aún esté dentro del plazo de validez, consulte al médico para saber

DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

## 6. ¿CÓMO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?

FILINAR® G (acebrofilina) debe ser ingerido o administrado solamente con la cucharita dosificadora incluida en el empaque. La



# cucharita soporta 1.0 mL cuando alcanza la marca inferior (figura POSOLOGÍA

1), 2.5 mL cuando alcanza la marca intermedia (figura 2) y 5 mL La duración del tratamiento debe ser establecida a criterio médico, cuando alcanza el borde superior (figura 3). Después de colocar el de acuerdo con la gravedad de la enfermedad.

# levemente o golpeando la superficie inferior de la misma sobre Adultos:

una superficie rígida. Este medicamento debe ser administrado solamente por vía oral.	Edad	Posología	Horario
Figura 1: Producto representado por el sombreado en gris – cucharita dosificadora con 1.0 mL del producto.	Adultos	Adultos  4 cucharitas llenas hasta la graduación de 5 mL (total de 20 mL de Filinar® G)	

dosificadora con 1.0 mL del

dosificadora con 2.5 mL del

Vista Superior de la cucharita

dosificadora con 5 mL del

producto

producto

producto

Edad	Posología	Horario
Niños de 6 a 12 años	2 cucharitas llenas hasta la graduación de 5 mL (total de 10 mL de Filinar® G)	Cada 12 horas
Niños de 3 a 6 años	1 cucharita llena hasta la graduación de 5 mL (total de 5 mL de Filinar® G)	Cada 12 horas
Niños de 2 a 3 años	1 mg (0.2 mL de Filinar® G) por cada kg de peso del niño. La medida en la cucharita dosificadora debe ser ajustada considerando que, la graduación inferior de la cucharita de 1 mL contiene 5 mg de acebrofilina.	Cada 12 horas

Siga las indicaciones de su médico, respetando siempre los uso de laxantes o la utilización de carbón activado. En el caso MédicasAvda. Gral. Santos y Teodoro S. MongelósTelf.: 021horarios, las dosis y la duración del tratamiento.

No interrumpa el tratamiento sin el consentimiento de su Médico.

## 7. ¿QUÉ DEBO HACER CUÁNDO ME OLVIDE DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

En caso que olvide tomar este medicamento, vuelva a tomar el tratamiento a partir de la próxima dosis.

En caso de dudas, consulte a su médico.

# 8. ¿CUÁLES SON LOS MALESTARES QUE ESTE MEDICAMENTO PUEDE CAUSAR?

Pueden ocurrir casos raros de malestares digestivos que desaparecen al suspender el medicamento o la reducción de la dosis del mismo. Reacción común (ocurre entre 1% y 10% de los pacientes que Farm. Resp.: Dra. Maria Benedita Pereira utilizan este medicamento): Náuseas y Vómitos

Reacción poco común (ocurre entre 0.1% y 1% de los pacientes Para LAPRIN, S.A. de Guatemala que utilizan este medicamento): taquicardia, temblores, diarrea, Servicio al cliente (502) 6637-4569 dolor epigástrico, boca seca, agitación, somnolencia, insomnio, transpiración, palidez, extremidades frías y erupciones de piel.

En caso que ocurran eventos adversos imprevisibles o desconocidos, informe a su médico

## 9. ;OUE HACER SI ALGUIEN USA UNA CANTIDAD MAYOR A LA INDICADA DE ESTE MEDICAMENTO?

En el caso de ingestión de grandes cantidades de este medicamento, buscar atención médica inmediatamente, siguiendo los mismos La Policlínica procedimientos de urgencia para los casos de intoxicación por Rojas Silva 1044 c/ Tte Fariña. Telf: 021 - 2480000 xantinas (acebrofilina)

Los principales síntomas asociados a la intoxicación por teofilina (componente de la acebrofilina) son: náusea, vómitos, dolor VENTA BAJO RECETA MÉDICA abdominal, diarrea, cefalea, irritabilidad, insomnio, taquicardia, hipotensión, arritmias cardiacas y convulsiones.

Si el paciente estuviese alerta y transcurrieran pocas horas después de la ingestión, puede ser útil la inducción al vómito, el

que el paciente presente convulsiones, mantenga las vías aéreas 204.800 descubiertas, administre oxígeno y el tratamiento que el médico indique. Mantenga hidratación adecuada y monitoree las señales

En el caso de uso de gran cantidad de este medicamento, lleve al Av. Doble Vía la Guardia Nº 5265 paciente inmediatamente al médico o al hospital más cercano, lleve R.S: II-60694/2016 el empaque o inserto del medicamento, si fuera posible.

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. Rod. Pres. Castello Branco Km 35.6 - Itapevi -SP Industria Brasilera

Importado por: Eurofarma Paraguay S.A

Edificio Citi Center 4to piso Nº418 Mcal. López 3794, / CP: 1892. Telf: 021 6207752-75

DT: Q.F. Angela Romero R.P. N° 4.756

# SOBREDOSIS

En caso de sobredosis recurrir al:

Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias

Asunción-Paraguay

# Importado por:

LABORATORIOS EUROFARMA BOLIVIA S.A.

Santa Cruz - Bolivia