

# Acemuk® 200

## Acetilcisteína 200 mg

Comprimidos efervescentes  
Vía oral

Mucolítico de las vías respiratorias.

### Composición

Cada comprimido efervescente contiene Acetilcisteína 200 mg. Excipientes: carbonato de sodio, bicarbonato de sodio, ácido cítrico, citrato de sodio, ciclamato de sodio, sacarina sódica, manitol, ácido ascórbico, esencia de mora fx, colorante rojo allura laca aluminica.

### Acción farmacológica

La Acetilcisteína es un derivado de la cisteína, un aminoácido natural, que reduce la viscosidad del mucus bronquial rompiendo por reducción los puentes disulfuro de la fracción proteica de las glicoproteínas. La Acetilcisteína no depolimeriza las proteínas ni ejerce acción alguna sobre la fibrina y los tejidos vivos. El pH óptimo está comprendido entre 7-9.

Los medios de defensa locales no son perturbados por **Acemuk® 200**. **Acemuk® 200** fluidifica las secreciones espesas de las vías aéreas, facilita la expectoración, normaliza la respiración y se opone a los reflejos de la tos, también tiene una acción antioxidante y antiinflamatorio.

### Farmacocinética

Se absorbe en el intestino. Las concentraciones séricas máximas se obtienen a las 2-3 horas y se mantienen elevadas durante un período superior a las 24 hs.

El principio activo se degrada principalmente en hígado, riñones y pulmones. La vida media de la molécula de Acetilcisteína es de 1 hora 35 minutos.

### Indicaciones

Para el tratamiento de todas las enfermedades respiratorias que presentan una alta secreción mucosa. La Acetilcisteína es usada como mucolítico y antiinflamatorio en el tratamiento complementario de las secreciones mucosas patológicas además de las afecciones broncopulmonares agudas y crónicas siguientes: Neumonía, bronquiolitis, bronquiectasias, bronquitis, bronquitis crónica asmátiforme, enfisema, traqueobronquitis, tuberculosis, dilatación de los bronquios, amiloidosis pulmonar primaria, complicaciones pulmonares en la mucoviscidosis y en las etapas posteriores a las intervenciones torácicas y cardiovasculares, tratamientos post-traumáticos, exámenes pulmonares de diagnóstico, traqueostomías.

En todas las afecciones asociadas a una secreción mucopurulenta intensa: Sinusitis, faringitis, laringitis, otitis media secretante y pacientes laringostomizados. En casos de intoxicación por paracetamol y enfermedades crónicas, su uso se justifica como antioxidante

### Contraindicaciones

Contraindicado en casos de: Hipersensibilidad a la Acetilcisteína o a alguno de sus excipientes. En pacientes con úlcera gastroduodenal. En pacientes con insuficiencia respiratoria grave y pacientes asmáticos ya que puede incrementarse la obstrucción de las vías respiratorias (especial precaución en ancianos). Contraindicado durante el embarazo o lactancia.

### Advertencias y precauciones

En niños menores de 2 años, el tratamiento sólo se realizará bajo control médico.

Controlar especialmente a los asmáticos durante el tratamiento; en caso de broncoespasmos administrar un broncodilatador por nebulizador. Si el broncoespasmo persiste, suspender el tratamiento con Acetilcisteína.

Con nitroglicerina administrada simultáneamente, se informó un aumento del efecto vasodilatador e inhibidor de la agregación plaquetaria de esta última sustancia. Hasta el presente no se ha aclarado la relevancia clínica de estos hallazgos.

• **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

La influencia de **Acemuk® 200** sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinarias es nula o insignificante.

No se han realizado estudios sobre el efecto de Acetilcisteína al conducir vehículos u operar maquinaria. Sin embargo, los pacientes que experimentan somnolencia luego de recibir **Acemuk® 200**, deberían abstenerse de manejar vehículos y operar maquinaria.

• **Información necesaria antes de tomar el producto**

En niños menores de 14 años se recomienda no usar la concentración de 600 mg salvo bajo control médico.

Durante el uso combinado con antitusígenos, pueden disminuir los reflejos tusígenos y producirse una acumulación de secreciones, debiendo ser estrictamente controlado por el médico.

El comprimido no se debe deglutir directamente. Disuelva o disperse en agua antes de su administración. Cierre el tubo luego de utilizar.

• **Interacciones medicamentosas**

Puede observarse incompatibilidad fisicoquímica si la Acetilcisteína está en contacto directo con la ampicilina, las tetraciclinas, los macrólidos, las cefalosporinas y la anfotericina B. Es por ello necesario respetar un intervalo de dos horas en las ingestas cuando exista un tratamiento simultáneo con los antibióticos mencionados y la Acetilcisteína oral. Durante el uso combinado con antitusígenos, pueden disminuir los reflejos tusígenos y producirse una acumulación de secreciones, debiendo ser estrictamente controlado por el médico. Con nitroglicerina administrada simultáneamente, se informó un aumento del efecto vasodilatador e inhibidor de la agregación plaquetaria de esta última sustancia. Hasta el presente no se ha aclarado la relevancia clínica de estos hallazgos.

• **Embarazo y lactancia**

Durante el embarazo y lactancia, no se recomienda el uso de este producto por no contar con experiencias suficientes.

### Reacciones adversas

Son raras. Ocasionalmente han aparecido efectos adversos, de carácter leve y transitorio, siendo los más frecuentes los trastornos del estómago y del intestino: náuseas, vómitos y diarreas.

Raramente se presentan reacciones alérgicas, acompañadas de urticaria y dificultad para respirar (broncoespasmos, broncoconstricción), caso en el que se recomienda interrumpir el tratamiento y consultar al médico.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico

### Sobredosificación

La sobredosis puede causar irritaciones, ardor de estómago, gastralgia, náuseas, vómitos y diarrea. Aún en casos de extrema sobredosis no se han observado hasta la fecha efectos colaterales graves o síntomas de intoxicación. En caso de sobredosis se realizará un tratamiento de rescate según el tiempo transcurrido, cantidad ingerida, edad y medicamentos concomitantes. Posteriormente tratamiento sintomático. Ante la eventualidad de una sobredosificación, acudir al hospital más cercano.

### Dosis e instrucciones de uso

Adultos y adolescentes a partir de los 14 años: 200 mg tres veces por día (equivalente a 600 mg de Acetilcisteína por día).

Niños:

• Entre 6 y 14 años: 200 mg 2 veces por día (equivalente a 400 mg de Acetilcisteína por día).

• Entre 2 y 5 años: 1/2 comprimido efervescente 2 veces por día, (equivalente a 200 mg de Acetilcisteína por día).

*Acemuk 200 no es adecuado para niños de menos de 2 años de edad debido al elevado contenido de sustancia activa.*

• Mucoviscidosis:

En pacientes con mucoviscidosis (trastorno congénito del metabolismo con mayor predisposición a las infecciones de las vías bronquiales) y con un peso corporal superior a 30 kg puede indicarse un aumento de la dosis diaria a 800 mg.

Los comprimidos efervescentes de **Acemuk® 200**, deben ingerirse en aproximadamente medio vaso de agua luego de las comidas. La duración del tratamiento depende del cuadro clínico. En caso de afecciones agudas la duración del tratamiento abarca por lo general de 5 a 7 días. El médico determinará la duración del tratamiento en el caso de enfermedades crónicas.

### Presentación

**Acemuk® 200 Comprimidos efervescentes:** Envase conteniendo 10 comprimidos efervescentes.

### VENTA LIBRE.

**SI LOS SÍNTOMAS PERSISTEN, CONSULTE A SU MÉDICO. TODO MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. PROTÉJASE DE LA HUMEDAD Y DEL CALOR. CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR A 30° C.**

Fabricado por **Roemmers S.A.I.C.F.**, José E. Rodó 6424 Buenos Aires - Argentina.

Importado y distribuido por **Laboratorios Siegfried S.A.** Av. República de El Salvador N34-493 Y Av. Portugal. Torre Gibraltar. Quito - Ecuador.

2147730840  
S0902 0522  
103/1351

