

MUCOVIBROL C
Comprimidos y Solución
Activador Mucociliar-Broncodilatador
(Ambroxol-Clenbuterol)

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

Cada comprimido contiene:

Clorhidrato de ambroxol	0.030 mg
Clorhidrato de Clenbuterol	0.02 mg
Excipiente c.b.p.	Comprimidos

Cada 5 ml de Solución contiene:

Clorhidrato de ambroxol	7.5 mg
Clorhidrato de Clenbuterol	0.0005 mg

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Bronquitis aguda, bronquitis crónica, bronquitis asmátiforme, asma bronquial y en general, en todos aquellos procesos agudos y crónicos que cursan con retención de secreciones y broncoespasmos.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Estenosis subvalvular aórtica idiopática, tirotoxicosis, taquiarritmias. Durante el primer trimestre del embarazo.

PRECAUCIONES:

Manéjese con cuidado en pacientes con úlcera gástrica. Este medicamento se deberá administrar con precaución después de un reciente infarto del miocardio.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA:

Aunque no ha sido demostrada su acción teratogénica, siendo normas internacionales, no se recomienda el empleo del medicamento durante los 3 primeros meses de embarazo. Por la acción uteroinhibidora del Clorhidrato de Clenbuterol, el medicamento no se debe administrar el último periodo próximo al parto.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:

Las reacciones rara vez se desencadenen utilizando las dosis recomendadas.

Ocasionalmente se presentan trastornos gastrointestinales como diarrea, náuseas y vómito. Los sujetos con mayor sensibilidad llegan a desarrollar discreto temor o ligera inquietud, taquicardia o palpitaciones que generalmente se presentan al inicio del tratamiento; en estos casos se recomienda reducir la dosis.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

La acción del clorhidrato de Clenbuterol puede ser contrarrestada por betabloqueadores y viceversa.

Mucovibrol C puede administrarse con otro tipo de medicamentos sin riesgo de interacciones adversas. Esta observación es válida sobre todo para tratamientos concomitantes con fármacos utilizados en forma rutinaria en pacientes hospitalizados como glucósidos cardíacos, diuréticos y corticoesteroides.

PRECAUCIONES Y RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGÉNESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD:

Toxicidad: Los estudios realizados no han mostrado que el Ambroxol o Clenbuterol a dosis terapéuticas provoquen alteraciones morfológicas, hematológicas o bioquímicas.

Embriotoxicidad y Teratogenicidad: En los estudios realizados con Clenbuterol en ratas y conejos, no se obtuvieron alteraciones en el desarrollo normal de los fetos, ni tampoco efecto embriotóxico para el ratón, cuando fue administrado en dosis tóxicas durante la gestación no se encontró efecto teratogénico en rata y conejo.

Mutagenicidad: No hubo evidencia de posibles efectos mutagénicos en los estudios realizados.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral. A menos que el médico prescriba lo contrario, se recomienda la siguiente posología:

Adultos y niños mayores de 12 años: (Comprimidos)

Un comprimido 2 veces al día. En caso de afecciones respiratorias severas el tratamiento podría iniciarse con un comprimido 3 veces al día, durante los primeros 2-3 días. Una vez lograda la mejoría se proseguirá el tratamiento con 1 comprimido dos veces al día.

Adultos y niños mayores de 12 años: (Solución)

2 cucharaditas (10 ml) cada 12 horas.

Escolares: (6-12 años) 1 cucharadita (5 ml) cada 12 horas.

Pre-escolares : (3-5 años) ½ cucharadita cada 12 horas.

Mucovibrol C ha de ingerirse durante las comidas con mucho líquido. Se recomienda jugos, leche o agua, la toma de Mucovibrol C con regularidad es esencial para lograr una mejoría duradera.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS):

A la fecha no se han reportado casos de intoxicación por el Clorhidrato de Ambrosoli en el ser humano.

La sobredosificación accidental con Clorhidrato de Clenbuterol se manifiesta por inquietud, tembor, rubor facial, la ingestión aguda de 0.6 mg de Clenbuterol (30 tabletas de 30 mcg) Puede ser controlada sin complicaciones mediante la administración de un betabloqueador una hora y media después de su administración.

Tras la administración del Betabloqueador, las manifestaciones de sobredosificación desaparecen de manera muy rápida, conviene que el tratamiento de las sobredosificaciones se realice en forma acumulativa y a corto plazo, en relación con el cuadro clínico.

PRESENTACIÓN:

Comprimidos :

Caja con 20 comprimidos.

Solución :

Frasco con 120 ml.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

Literatura exclusiva para médicos. No se deje al alcance de los niños. Su venta requiere de receta médica. Este producto no debe administrarse a personas que padecen fenilcetonuria porque contiene fenilalanina.

Hecho en México, por:
LABORATORIOS LIOMONT, S.A. DE C.V.
Ética Farmacéutica desde 1938
A. López Mateos 68 Delegación Cuajimalpa
05000 México, D.F.

®Marca registrada

Reg. Núms. 169M92-170M92.