

Tussibron® Balsámico

Polvo Liofilizado para reconstituir a solución Inyectable
Antibiótico, Mucolítico, Expectorante.

COMPOSICIÓN: Tussibron Balsámico Pediátrico Tussibron Balsámico Adulto

Cada vial contiene:

Ampicilina Sódica Estéril.....50 mg.....100 mg
Ampicilina Benzatinica Estéril.....200 mg.....500 mg

Cada ampolla disolvente de 2.5 mL contiene:

Bromhexina HCL.....4.0 mg.....8.0 mg
Guayacolato de glicerilo.....50.0 mg.....100.0 mg
Gomenol.....2.5 mg.....5.0 mg
EucaliptoL.....2.5 mg.....5.0 mg
Lidocaína.....12.5 mg.....25.0 mg
Agua destilada estéril y apirógeno c.b.p.....2.5 mL.....5 mL

MECANISMO DE ACCIÓN:

Tussibron® Balsámico está constituido por una mezcla de 2 sales de Ampicilina Sódica y Benzatinica

La Ampicilina Sódica y Benzatinica administrada intramuscularmente, se absorbe perfectamente alcanzado sus máximos niveles alrededor de 1 1/2 hora la que se mantiene con valores terapéuticos transcurridas 6 horas desde su administración.

Difunde rápidamente a todos los tejidos y líquidos orgánicos excepto al líquido cefalorraquídeo cuando las meninges no están inflamadas.

Se elimina en la orina prácticamente inalterada, determinando elevados niveles de la misma, lo cual requiere de inyecciones repetidas para mantener el nivel de concentración inhibitorias necesarias en sangre.

Esto se evita asociándola a la Ampicilina Benzatinica, poco soluble que se absorbe lenta y regularmente sosteniendo concentraciones útiles de Ampicilina durante más de 24 horas.

Aproximadamente del 25 al 30 % de la concentración de la dosis intramuscular de Ampicilina Benzatinica puede ser recobrada en la orina antes de las 32 horas, sin embargo aproximadamente el 70 % de la dosis de Ampicilina Sódica es recobrada en la orina antes de la 8 horas.

En la bilis se pierde Ampicilina 1.0 %Benzatinica en 32 horas y alrededor de 2.7 % de Sódica después de 8 horas.

Tussibron®Balsámico incluye en la ampolla disolvente Bromhexina HCL y Guayacolato de Glicerilo, dos sustancias balsámicas de acción expectorante, bronquiolítica y antiséptica que coadyuvan a la mejor actividad terapéutica y broncopulmonar de la Ampicilina.

INDICACIONES:

Tussibron® Balsámico está indicado en infecciones agudas y crónicas de las vías respiratorias y en infecciones broncopulmonares: laringotraqueo-bronquitis, neumonía, bronconeumonías bacterianas, sinusitis y faringotraqueitis.

CONTRAINDICACIONES:

No debe administrarse a pacientes alérgicos a penicilinas y cefalosporinas ni a personas con dando alérgico medicamentoso.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Tussibron® Balsámico contiene lidocaína, un anestésico local usado para mejorar la tolerancia del producto. Utilizar con cuidado en pacientes con úlceras gastroduodenal.

POSOLÓGIA Y MODO DE USO:

Adultos: Un vial de Tussibron® Balsámico Adultos: cada 24 horas.

Niños: Un vial de Tussibron® Balsámico Pediátrico: cada 24 horas.

En ambos casos, si la gravedad de la infección lo requiere, puede aumentar a un vial cada 12 horas. La inyección se administrara por vía intramuscular profunda, no debe administrarse por vía endovenosa.

Preparación:

El contenido de la ampolla se vierte en el vial y se agita, luego se administra por vía intramuscular profunda

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Intramuscular.

SOBREDOSIS:

Es un preparado prácticamente atoxico. En los casos de aparición de síntomas tales como: urticaria, eritemas, etc., deben administrarse antihistamínicos y corticosteroides. En casos de anafilaxia, administrar adrenalina, oxígeno y esteroides por vía intravenosa.

REACCIONES ADVERSAS:

En pacientes sensibles a los antibióticos del núcleo Betalactamico, pueden presentarse urticaria, eritema multiforme, erupciones maculopapulosas y en casos graves, anafilaxia.

INTERACCIONES:

El uso simultaneo de este preparado con agentes bacteriostáticos. El uso concomitante con Alopurinol puede incrementar la posibilidad de reacciones cutáneas.

PRESENTACIONES:

Tussibron® Balsámico Adulto: Caja con un vial y una ampolla disolvente con 5 mL.

Tussibron® Balsámico Pediátrico: Caja con un vial y una ampolla disolvente con 2.5 mL.

CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:

Conserve este medicamento en lugar fresco, seco y fuera del alcance de los niños.

EMP-092-40-04



FELTRET

Empresa Certificada en Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001