

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient																			
				Coefficient des travaux <input type="text"/>																		
				Montant des soins <input type="text"/>																		
				Début d'exécution <input type="text"/>																		
				Fin d'exécution <input type="text"/>																		
O.D.F. Prothèses dentaires 	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux <input type="text"/>																		
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <th colspan="2">D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553			Montant des soins <input type="text"/>
	H																					
	25533412	21433552																				
00000000	00000000																					
D		G																				
00000000	00000000																					
35533411	11433553																					
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Date du devis <input type="text"/>																			
			Fin d'exécution <input type="text"/>																			
Visa et cachet du praticien attestant le <u>dévis</u>		Visa et cachet du praticien attestant l' <u>exécution</u>																				



P 17/0058412

DATE DE DEPOT

/ / 201

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle 1444		
Nom & Prénom		NAZIH AHMED		
Fonction	Retraité	Phones		
Mail				
MEDECIN	Prénom du patient		MONICA	
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input checked="" type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>	Age	
Nature de la maladie		Date		
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		Date 1ère visite		
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires		
PHARMACIE		Date	21/05/2019	
Montant de la facture		84,69€		
(cochenbo y cuatro euros y setenta y cinco céntimos)				
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date		
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		CACHET	
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date	CACHET	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires		
AM	PC	IM		IV

FARMACIA FUENTELARREINA
C/ ALFONSO RGUEZ. CASTELAO S/N L-35
MADRID (MADRID, C.P: 28035)
Cod. Farmacia: 1655
N.I.F. 52363979V

Nombre: MONICA TEIXEIRA NAZIH
Direccion: AV. MONFORTE DE LEMOS, 81
Poblacion: MADRID
CP: 28029
N.I.F: 500887492S
Referencia: 0936
E-Mail: N/A

Factura Numero: A520819/2019

Fecha: 21/05/19

Fecha	Codigo	Descripcion del Articulo	Unidades	P.V.P
21/05/2019	656706.7	VENTOLIN 100MCG/DOS INHALACION	1	2.51
21/05/2019	653308.6	LORATIDINA 10 MG 20 COMPRIMIDOS	1	2.70
21/05/2019	660250.8	AVAMYS 27,5 MCG/PULVERIZACION	1	11.24
21/05/2019	700581.1	FOSTER NEXTHALER 100 MCG INHALATOR	1	51.52
21/05/2019	786204.4	CLOVATE 0,05% 30G CREMA	1	2.61
21/05/2019	715775.5	ESOMEPRAZOL 20 MG 56 CAPSULAS	1	4.15
21/05/2019	958116	MUCOSAN 30MG 20 COMPRIMIDOS	1	7.99
21/05/2019	653306.2	IBUPROFENO 600 MG 40 COMPRIMIDOS	1	1.97



TOTAL FACTURA

84.69



SaludMadrid

Fecha de emisión: 21/05/2019 10:28

Nº de orden de tratamiento: 69376006

HOJA DE MEDICACIÓN

Emitida por: Badenes Garcia caro, Rosa

Centro: C.S. BARRIO DEL PILAR



Página 1 de 1

Sr/a.D/Dª.: TEIXEIRA NAZIH, MONICA

CIPA: 1663351047

F. Nac.: 22/04/1961

Centro de Salud de C.S. BARRIO DEL PILAR

Médico titular: BADENES GARCIA CARO, ROSA MARIA

Teléfono: 913149777

CIAS titular: 1605260103N

PIDA CITA CON SU MÉDICO ANTES DE: 20/03/20

FÁRMACOS	Desayuno 	Comida 	Cena 	Al Acostarse 	Fecha Inicial	Fecha Final
VENTOLIN 100MCG/DOS 200 DOSIS SUSPEN PARA 100 MCG ORAL NEBULIZACION (*)	1	1	1		30/05/16	20/03/20
DOSIS MÁX 2 PUFF/4 HRS						
LORATADINA 10 MG 20 COMPRIMIDOS 10 MG ORAL COMPRIMIDOS (*)			1		30/05/16	20/03/20
AVAMYS 27,5 MCG/PULVERIZACION PARA 27,5 MCG NASAL SOLUCION PARA NEBULIZACION/ (*)	2				07/06/16	20/03/20
FOSTER NEXTHALER 100 MICROGRAMOS/6 1 U.D.INHALACION INHALATORIA POLVO (*)	1		1		21/03/19	20/03/20
si precisa						
CLOVATE 0,05% P/P 30G CREMA ,5 MG TOPICA CREMA (*)	1 cada 24 Horas				28/03/17	20/03/20
ESOMEPRAZOL 20 MG 56 CAPSULAS 20 MG ORAL CAPSULAS (*)	1		1		14/08/17	20/03/20
ayunas						
MUCOSAN 30 MG COMPRIMIDOS , 20 COMPRIMIDOS 30 MG ORAL COMPRIMIDOS	1	1	1		21/05/19	27/05/19
7 dias						
IBUPROFENO 600 MG 40 COMPRIMIDOS 600 MG ORAL COMPRIMIDOS	1	1	1		21/05/19	27/05/19
7 dias						

(*) Prescripciones a demanda
10:28)

Impresa por: Badenes Garcia caro Rosa, C.S. BARRIO DEL PILAR (21/05/2019

Prospecto: información para el paciente
Ventolin 100 microgramos/inhalación
suspensión para inhalación
en envase a presión
Salbutamol

lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted. Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque presenten los mismos síntomas de enfermedad que usted, ya que puede perjudicarlos. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:
Qué es Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión y para qué se utiliza
Qué necesita saber antes de empezar a usar Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión
Cómo usar Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión
Posibles efectos adversos
Conservación de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión
Contenido del envase e información adicional
¿Qué es Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión y para qué se utiliza
Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión, está indicado en adultos, adolescentes y niños de 4 años (para niños menores de 4 años ver sección 3), en los siguientes casos:
- Tratamiento de rescate en el asma leve, moderada o grave.
- Prevención de broncoespasmo (dificultad para respirar o ahogos) inducido por ejercicio físico o antes de exponerse a un ambiente alérgico conocido e inevitable.

¿Qué necesita saber antes de empezar a usar Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión
Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión es un medicamento alérgico a salbutamol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6). Puede causar parto prematuro no complicado o la amenaza de aborto. **Precauciones**
Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión si:
- Quiere dejar de utilizar este u otro medicamento para el tratamiento de esta enfermedad por alergia o algún otro problema

- padece problemas de tensión alta
 - tiene hipertiroidismo (aumento de la actividad de la glándula tiroides)
 - tiene historial de problemas de corazón como ritmo cardíaco rápido o irregular o angina (dolor en el pecho)
 - tiene niveles bajos de potasio en sangre
 - está tomando derivados de la xantina (como teofilina) o esteroides para tratar el asma
 - está tomando diuréticos, utilizados en ocasiones para el tratamiento de hipertensión o problemas de corazón.
- Su médico controlará sus niveles de potasio si está tomando derivados de la xantina, esteroides o diuréticos.
- Consulte con su médico** si cree que puede tener cualquiera de estos problemas.
- Si el uso de este medicamento no le proporcionara alivio durante al menos tres horas, consulte a su médico. Algunas veces este medicamento puede no ser adecuado y su médico podría querer cambiarlo por otro distinto.
- Uso de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión con otros medicamentos**
Comuníquese a su médico o farmacéutico que está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica. Algunos medicamentos pueden afectar al funcionamiento de Ventolin o hacer que sea más probable que usted tenga efectos adversos. Entre estos medicamentos se incluyen:
- Fármacos β -bloqueantes no selectivos como propranolol, utilizados para el tratamiento de tensión alta o problemas de corazón.
 - Inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), utilizados para el tratamiento de la depresión.
- Su médico o farmacéutico decidirá si debe usar Ventolin con estos medicamentos.
- Embarazo y lactancia**
Si está embarazada o en periodo de lactancia, o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.
- Si es necesario administrar Ventolin durante el embarazo o en el periodo de lactancia, su médico valorará cuidadosamente los beneficios y riesgos potenciales en función de la gravedad del cuadro clínico.
- Conducción y uso de máquinas**
No se han realizado estudios sobre la capacidad de conducir y usar máquinas.
- Información importante sobre algunos de los componentes de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión**
Es posible que algunos pacientes puedan notar alguna sensación o sabor diferente con respecto a la formulación en inhalador de Ventolin que anteriormente utilizaban, debido a que se ha sustituido el propulsores por uno nuevo que no contribuye al agotamiento de la capa de ozono.
- Uso en deportistas**
Este medicamento contiene salbutamol, que puede producir un resultado positivo en las pruebas de control de dopaje.

- 3. Cómo usar Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión**
Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.
- Recuerde usar su medicamento.
Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Ventolin. No suspenda el tratamiento antes.
- Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión produce una fina niebla que debe ser inhalada en los pulmones. Asegúrese que sabe utilizar el inhalador correctamente. Si tiene cualquier problema pregunte a su médico o farmacéutico.
- La dosis recomendada para **aliviar un ataque agudo** es:
Adultos: una aplicación (100 microgramos) o dos aplicaciones (200 microgramos).
Niños de 12 años y mayores: una aplicación (100 microgramos) o dos aplicaciones (200 microgramos).
Niños menores de 12 años: una aplicación (100 microgramos). Su médico puede aumentarla hasta dos aplicaciones (200 microgramos).
- La utilización de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión a demanda no debe exceder de cuatro veces al día. La necesidad de uso adicional o un aumento repentino en la dosis indican un empeoramiento de la enfermedad asmática.
- La dosis recomendada para **prevenir un ataque durante el ejercicio** es:
Adultos: una aplicación (100 microgramos) o dos aplicaciones (200 microgramos) antes del ejercicio.
Niños de 12 años y mayores: una aplicación (100 microgramos) o dos aplicaciones (200 microgramos) antes del ejercicio.
Niños menores de 12 años: una aplicación (100 microgramos) antes del ejercicio. Su médico puede aumentarla hasta dos aplicaciones (200 microgramos) antes del ejercicio.
- La dosis recomendada para el **uso continuado** es:
Adultos, niños a partir de 12 años y menores de 12 años: hasta dos aplicaciones (200 microgramos) cuatro veces al día. Generalmente, la dosis máxima que se tomará en 24 horas es de 8 aplicaciones (800 microgramos).
No debe inhalar más aplicaciones o utilizar su inhalador más frecuentemente que lo que le indique su médico.
Su médico puede indicarle que inhale más aplicaciones como tratamiento de emergencia si sus "pitos" o respiración empeoran. Es importante que siga las instrucciones de su médico en cuanto al número de aplicaciones y la frecuencia de las mismas.
Algunas personas pueden encontrar dificultad para liberar una aplicación justo antes de aspirar. Las cámaras de inhalación ayudan a solucionar este problema. Su médico o farmacéutico le aconsejarán. Los bebés y los niños pequeños pueden beneficiarse del uso de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión, mediante el uso de un dispositivo espaciador pediátrico con una máscara (por ejemplo BABYHALER). Su médico o farmacéutico le aconsejarán.

Si justo después de la administración del medicamento su respiración o su dificultad para respirar comienzan a empeorar, deje de utilizarlo inmediatamente y avise a su médico tan pronto como sea posible. Si el alivio de la dificultad respiratoria o de la opresión en el pecho no es tan bueno como el habitual, o la duración del efecto no es tan larga como de costumbre, avise a su médico tan pronto como sea posible. Puede ser que su situación respiratoria esté empezando a empeorar y necesite algún otro medicamento.

Si estima que la acción de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

LEA CUIDADOSAMENTE ESTAS INSTRUCCIONES ANTES DE UTILIZAR SU MEDICACIÓN

Instrucciones de uso:

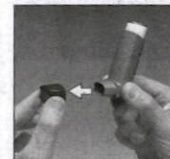
Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión produce una fina niebla que es inhalada por la boca hasta los pulmones. Su médico o farmacéutico deben indicarle cómo usar el dispositivo inhalador. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico.

Comprobación del inhalador:

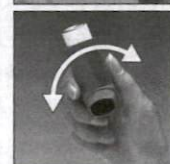
Antes de usar por primera vez el inhalador, quitar el protector de la boquilla apretando suavemente por los lados, agitar el inhalador concienzudamente y liberar al aire dos dosis para asegurar de esta manera, el funcionamiento del inhalador. Si el inhalador no ha sido utilizado durante 5 o más días, agitarlo concienzudamente y liberar al aire 2 dosis para asegurarse de que funciona.

Uso del inhalador:

1. Quitar el protector de la boquilla apretando suavemente por los lados.



2. Comprobar que no hay partículas extrañas por dentro y por fuera del inhalador, incluyendo la boquilla.
3. Agitar bien el inhalador para asegurarse de que se elimina cualquier partícula extraña y que el contenido del inhalador se mezcla adecuadamente.



4. Sujetar el inhalador verticalmente entre los dedos índice y pulgar, colocando el pulgar sobre la base, por debajo de la boquilla. Echar tanto aire como razonablemente se pueda.





5. Introducir a continuación la boquilla en la boca, entre los dientes, cerrando los labios sobre el aparato, pero sin morderlo.



6. Inmediatamente después de comenzar a tomar aire por la boca pulsar el inhalador para liberar el salbutamol, y continuar tomando aire profunda y constantemente.



7. Contener la respiración, sacar el inhalador de la boca y quitar el dedo índice colocado en la parte superior del inhalador. Continuar conteniendo la respiración tanto como razonablemente se pueda.

8. Si se va a administrar otra inhalación, mantener el inhalador vertical y esperar durante aproximadamente medio minuto antes de repetir los pasos 3 a 7.
9. Colocar el protector de la boquilla empujando firmemente y cerrando de un golpe para que la tapa quede en su sitio.

Importante

No efectuar rápidamente los pasos 5, 6 y 7. Es importante iniciar la respiración tan lentamente como se pueda, justamente antes de pulsar el inhalador. Practicar delante de un espejo las primeras veces. Si se observa una "especie de niebla" saliendo de la parte superior del inhalador o de los lados de la boca, comenzar de nuevo desde el paso 2. Los pacientes que encuentren dificultad en coordinar el manejo del inhalador con la inhalación, pueden utilizar una cámara para inhalación tipo VOLUMATIC (adultos y niños mayores de 5 años) o BABYHALER (niños de 1 a 5 años). En caso de que el médico diera instrucciones diferentes, seguirlas cuidadosamente. Consultar al médico o farmacéutico si hubiera dificultades.

Niños:

Los niños pequeños pueden necesitar ayuda, teniendo un adulto que manejar el inhalador por ellos. Animar al niño a echar el aire y accionar el inhalador justo después de que el niño comience a tomar aire. Practicar juntos la técnica.



Los niños mayores o las personas con manos frágiles deberán sujetar el inhalador con ambas manos; para lo cual se pondrán los dos dedos índice en la parte superior del inhalador y los dos pulgares en la base, debajo de la boquilla.

Limpieza del inhalador

Limpia el inhalador una vez a la semana, por lo menos.

1. Sacar el cartucho metálico de la carcasa de plástico del inhalador y quitar el protector de la boquilla.
 2. Enjuagar la carcasa de plástico con agua templada.
 3. Dejar secar la carcasa de plástico por dentro y por fuera en un lugar templado, evitando el calor excesivo.
 4. Volver a poner el cartucho metálico y el protector de la boquilla.
- Puede añadirse al agua un detergente suave o una solución del tipo de las usadas para limpiar biberones. Enjuagar concienzudamente con agua limpia antes de secar.

NO INTRODUCIR EL CARTUCHO METÁLICO EN AGUA.

Si usa más Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión del que debiera

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si accidentalmente toma una dosis mayor de la recomendada, tiene más probabilidad de sufrir efectos adversos como aceleración del ritmo cardíaco, dolores de cabeza, temblores o calambres musculares (ver Posibles efectos adversos). Debe avisar a su médico tan pronto como sea posible si la dosis que usted ha tomado es superior a la recomendada.

Si olvidó usar Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Simplemente inhale la siguiente dosis cuando corresponda, o antes si empieza a notar que respira con dificultad. Su médico le habrá indicado que utilice su inhalador regularmente cada día o solamente cuando empeore su respiración.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Ventolin puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Algunas personas pueden ser alérgicas a los medicamentos. Si usted experimenta cualquiera de los siguientes síntomas inmediatamente después de utilizar Ventolin, interrumpa el tratamiento y avise a su médico tan pronto como sea posible.

Síntomas a los que debe estar atento:

Reacciones alérgicas: son muy raras en pacientes que utilizan Ventolin. Incluyen los signos:

- aparición súbita de "pitos" u opresión en el pecho
- hinchazón de párpados, cara o labios
- erupción en la piel (habones) o urticaria en cualquier parte del cuerpo
- sensación repentina de debilidad o mareo (puede conducir a colapso o pérdida de conciencia).

Contacte con su médico inmediatamente si sufre cualquiera de estos síntomas. Deje de utilizar Ventolin.

A continuación se indican los efectos adversos asociados a salbutamol clasificados por órgano, sistema y frecuencia. El significado de los términos utilizados para describir la frecuencia de los efectos adversos es el siguiente:

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes.
Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes.
Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes.
Raros: pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes.
Muy raros: pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes.
Avisar al médico si tiene alguno de los síntomas siguientes:

Trastornos del sistema inmunológico

Muy raros: reacciones de hipersensibilidad (alérgicas) incluyendo angioedema (reacciones cutáneas con eritema, edemas y picor), urticaria, broncoespasmo (estrechamiento de las paredes de los bronquios con disminución de la entrada de aire), hipotensión y colapso.

Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Raros: hipopotasemia (niveles bajos de potasio en sangre). La terapia con agonistas β_2 puede dar lugar a una hipopotasemia potencialmente grave.

Trastornos del sistema nervioso

Frecuentes: temblor, cefalea (dolor de cabeza).
Muy raros: hiperactividad (agitación y excitabilidad).

Trastornos cardíacos

Frecuentes: taquicardia (aumento de la frecuencia cardíaca).
Poco frecuentes: palpitaciones (ritmo cardíaco irregular).
Muy raros: arritmias cardíacas, incluyendo fibrilación auricular, taquicardia supraventricular y extrasístoles (trastornos del ritmo del corazón).

Aunque no se conoce exactamente con qué frecuencia ocurre, algunas personas pueden experimentar ocasionalmente dolor en el pecho (debido a problemas de corazón tales como angina). Avise a su médico si desarrolla estos síntomas mientras está siendo tratado con salbutamol, pero no deje de tomarlo a no ser que le digan que lo haga.

Trastornos vasculares

Raros: vasodilatación periférica (dilatación del tamaño de los vasos sanguíneos periféricos).

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Muy raros: broncoespasmo paradójico (estrechamiento de las paredes de los bronquios con disminución de la entrada de aire).

Trastornos gastrointestinales

Poco frecuentes: irritación de boca y garganta.

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Poco frecuentes: calambres musculares.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30°C. No congelar. Conservar en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.

Colocar el protector de la boquilla firmemente y encajarlo para que quede en su sitio.

Si el inhalador estuviera muy frío, sacar el cartucho y calentar con la mano durante unos pocos minutos antes de usar. No utilizar ningún otro método para calentarlos.

El envase está a presión. No debe perforarse, romperse o quemarse el envase aunque aparentemente esté vacío.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Ventolin 100 microgramos/inhalación suspensión para inhalación en envase a presión

- El principio activo es 100 microgramos de salbutamol (como salbutamol sulfato) por aplicación.
- Los demás componentes son norflurano (HFA134a).

Aspecto del producto y contenido del envase

Cada envase contiene un inhalador que proporciona 200 aplicaciones.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:


GlaxoSmithKline, S.A.
P.T.M. - C/ Severo Ochoa, 2
28760 Tres Cantos (Madrid)

Responsable de la fabricación:

Glaxo Wellcome, S.A.
Avda. de Extremadura, 3
09400 - Aranda de Duero (Burgos)

Fecha de la última revisión de este prospecto: Junio 2015

La información detallada y actualizada de este medicamento es disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>

 GlaxoSmithKline

- **Prospecto: información para el usuario**

Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos EFG

Loratadina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos
3. Cómo tomar Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos y para qué se utiliza

Loratadina pertenece a una clase de medicamentos conocidos como antihistamínicos, que actúan como antialérgicos. Este medicamento actúa bloqueando el efecto de la histamina, que está involucrada en el desarrollo de la reacción alérgica.

Loratadina se utiliza para el tratamiento de los síntomas en los siguientes procesos alérgicos:

Adultos y niños mayores de 2 años

Rinitis alérgica: por ejemplo alergia a ácaros del polvo o animales domésticos (estornudos, picor, goteo nasal y nariz taponada), inflamación alérgica de los ojos (picor, enrojecimiento y lagrimeo de ojos) y urticaria (hinchazón, enrojecimiento y picor de la piel).

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos

No tome Loratadina ratiopharm 10 mg:

- Si es alérgico a loratadina o a cualquiera de los componentes de este medicamento.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Loratadina ratiopharm 10 mg

- si presenta enfermedad hepática grave

Niños

Este medicamento no debe administrarse a niños menores de 2 años de edad o con un peso inferior a 30 Kg.

Uso de Loratadina ratiopharm 10 mg con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Si le van a efectuar cualquier tipo de prueba en la piel, debe interrumpir la toma de sus comprimidos al menos 48 horas antes de la realización de dicha prueba.

Toma de Loratadina ratiopharm 10 mg con alcohol

Loratadina ratiopharm 10 mg puede tomarse con o sin alimentos. Evite el consumo de bebidas alcohólicas mientras toma este medicamento.

Embarazo y Lactancia:

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No tome Loratadina ratiopharm si está embarazada, si piensa que podría estarlo o está en periodo de lactancia.

Conducción y uso de máquinas:

Loratadina puede causar somnolencia o mareos. Si usted se siente afectado no conduzca ni use máquinas.

Loratadina ratiopharm 10 mg contiene lactosa

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

No se recomienda este medicamento en niños con un peso inferior a 30 kg o menores de 2 años de edad.

Dosis habitual para adultos y adolescentes mayores de 12 años

Tome un comprimido (10 mg) una vez al día.

Dosis habitual para niños de 2 a 12 años con un peso superior a 30 Kg:

Tome un comprimido (10 mg) una vez al día.

Si usted sufre una enfermedad hepática grave puede que necesite una dosis inferior, consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

No exceda la dosis indicada.

Si usted toma más Loratadina ratiopharm 10 mg del que debiera:

Si usted ha tomado más Loratadina ratiopharm 10 mg del que debiera, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Puede sentir somnolencia, palpitaciones o dolor de cabeza.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

Si olvidó tomar Loratadina ratiopharm 10 mg:

Si olvidó tomar su dosis a tiempo, tómela lo antes posible, y luego vuelva a su pauta de dosificación habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Si sufre alguno de los siguientes efectos adversos, interrumpa el tratamiento **inmediatamente** y consulte con su médico o acuda al hospital más cercano: casos de reacción alérgica como hinchazón de labios, lengua o cara (Edema de Quincke) o dificultad para respirar y reacciones alérgicas (pinchazo, ardor, picor en la piel con inflamación), angioedema (hinchazón de la piel y de las membranas mucosas). Estos son efectos adversos muy graves, si los tiene puede que haya tenido una reacción alérgica grave. Puede que necesite una atención médica urgente u hospitalización.

Frecuentes >1% y <10% (menos de 1 por cada 10 pero más de 1 por cada 100 pacientes): dolor de cabeza, nerviosismo, cansancio, dificultad para dormir e incremento del apetito.

Muy raros hasta 0,01% (menos de 1 por cada 10.000 pacientes): mareos, convulsiones, latidos cardíacos irregulares o rápidos, náuseas (ganas de vomitar), sequedad de boca, inflamación del revestimiento del estómago (gastritis, los síntomas incluyen dolor de estómago, náuseas, vómitos, diarrea), cambios en las funciones del hígado, erupción cutánea, pérdida del cabello y cansancio.

Frecuencia no conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles): aumento de peso

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano Website: www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a

proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere ninguna condición especial de almacenamiento.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Loratadina ratiopharm 10 mg comprimidos

El principio activo es loratadina. Cada comprimido contiene 10 mg de loratadina.

Los demás componentes (excipientes) son: lactosa monohidrato, celulosa microcristalina, almidón de maíz y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Los comprimidos son blancos, redondos y biconvexos con ranura curvada en uno de los lados. Los comprimidos se pueden dividir en dos mitades iguales.

Cada envase contiene 2, 7, 10, 14, 20, 20x1, 21, 28, 30, 50, 100 o 100x1 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular

ratiopharm España, S.A.

C/Anabel Segura, 11 Edificio Albatros B, 1ª Planta
28108 Alcobendas, Madrid

Responsable de la fabricación

Merckle GmbH

Ludwig-Merckle-Strasse, 3

89143 Blaubeuren (Alemania)

Fecha de la última revisión de este prospecto: Mayo 2015

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>

ratiopharm

R123026/LF3.1

FOSTER NEXThaler

100 microgramos/6 microgramos / inhalación polvo para inhalación dipropionato de beclometasona anhidra/ fumarato de formoterol dihidrato

Para uso en adultos.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, enfermero o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, enfermero o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Foster Nexthaler y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Foster Nexthaler
3. Cómo usar Foster Nexthaler
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Foster Nexthaler
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Foster Nexthaler y para qué se utiliza

Foster Nexthaler es un polvo que se inhala a través de su boca y se libera profundamente en sus pulmones. Contiene dos principios activos: dipropionato de beclometasona anhidra y fumarato de formoterol dihidrato.

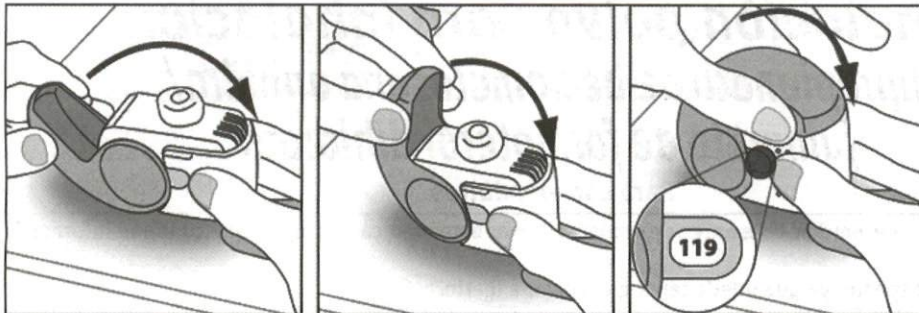
- El dipropionato de beclometasona anhidra pertenece a un grupo de medicamentos comúnmente denominados esteroides (técnicamente corticosteroides). Los esteroides se utilizan para tratar y prevenir los síntomas del asma, reduciendo la inflamación, hinchazón e irritación de las paredes de las vías aéreas de pequeño calibre en los pulmones.
- El fumarato de formoterol dihidrato pertenece a un grupo de medicamentos denominados broncodilatadores de acción prolongada que relajan los músculos de las vías respiratorias haciendo que éstas se dilaten, lo que facilita la entrada y salida de aire en los pulmones.

Estos dos principios activos combinados facilitan la respiración, ya que proporcionan alivio de síntomas como la dificultad para respirar, las sibilancias y la tos en pacientes con asma o EPOC, y también ayudan a prevenir los síntomas del asma.

3. Retire el inhalador de su boca.
4. Contenga la respiración durante 5 a 10 segundos o tanto como le sea posible.
5. Espire lentamente.
 - No espire a través del inhalador.

E.4. Cierre

1. Vuelva a colocar el inhalador en posición vertical y cierre la tapa protectora completamente.
2. Compruebe que el contador de dosis haya descontado una unidad.



3. Si necesita tomar otra dosis, repita los pasos E.1 a E.4.

F. Limpieza

- Normalmente, no es necesario limpiar su inhalador.
- Si fuera necesario, puede limpiar el inhalador tras su uso con un paño de ropa o de papel secos.
 - No limpie su inhalador con agua u otros líquidos. Manténgalo seco.

G. Conservación

- Cuando no esté usando su inhalador manténgalo en un lugar limpio y seco. Puede guardarlo en la bolsa protectora tras el uso.
 - No exponga su inhalador al calor o a la luz directa del sol.
 - No exponga su inhalador a ambientes húmedos o mojados.
- Mantenga fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Si su inhalador tiene más de 6 meses desde que abrió la bolsa protectora, deséchelo y adquiera uno nuevo.

H. Eliminación

- Deseche su inhalador Nexthaler si el número que muestra la ventana contador de dosis es "0".
- Pregunte a su farmacéutico qué hacer con los medicamentos terminados o que ya no necesita.
 - No deseche los medicamentos con sus residuos domésticos.

Puede acceder a información detallada y actualizada sobre cómo administrar este medicamento escaneando el código QR incluido en el prospecto y en el cartón con su móvil (Smartphone).

También puede acceder a la misma información en la siguiente dirección de internet:

<https://cima.aemps.es/info/76713>



5 Conservación de Avamys

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Es preferible conservar el pulverizador nasal Avamys en posición vertical. Mantenga siempre la tapa puesta.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica. Una vez abierto, el periodo de validez de Avamys suspensión para pulverización nasal es de 2 meses.

No refrigerar o congelar.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6 Contenido del envase e información adicional

Composición de Avamys

El principio activo es furoato de fluticasona. Cada pulverización libera 27,5 microgramos de furoato de fluticasona.

Los demás componentes son glucosa anhidra, celulosa dispersable, polisorbato 80, cloruro de benzalconio, edetato de sodio y agua purificada (ver sección 2).

Aspecto del producto y contenido del envase

El medicamento, es una suspensión para pulverización nasal de color blanquecino que está contenida en un frasco de vidrio de color ámbar, dotado con una bomba pulverizadora. El frasco está protegido por una cubierta de plástico blanco con una tapa azul claro y un botón dosificador lateral. La cubierta tiene una ventana para ver el contenido del frasco. Avamys está disponible en envases de 30, 60 y 120 pulverizaciones.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Autorización de comercialización:
GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
12 Riverwalk,
Citywest Business Campus
Dublín 24, Irlanda

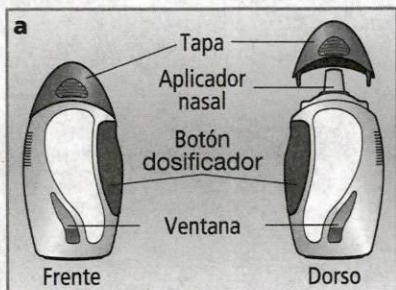
Responsable de la fabricación

Glaxo Wellcome S.A.
Avenida de Extremadura 3
09400 Aranda de Duero
Burgos
España

Guía paso a paso para la utilización del pulverizador nasal

Aspecto del pulverizador nasal

El pulverizador nasal está contenido en un frasco de vidrio ámbar protegido por una cubierta de plástico - ver dibujo **a**. Contendrá 30, 60 ó 120 pulverizaciones, dependiendo del tamaño de envase que le hayan prescrito.

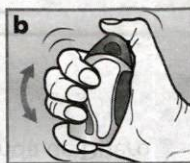


La ventana de la cubierta de plástico le permite ver cuánto Avamys queda en el frasco. Será capaz de ver el nivel de líquido en los frascos nuevos de 30 ó 60 pulverizaciones, pero no en un frasco nuevo de 120 pulverizaciones porque el nivel de líquido está por encima de la ventana.

Seis aspectos importantes que necesita conocer sobre cómo usar el pulverizador nasal

- Avamys está contenido en un frasco de vidrio ámbar. Si necesita comprobar cuánto queda, **sujete el pulverizador nasal en posición vertical a contraluz**. De esta forma será capaz de ver el nivel a través de la ventana.

- Cuando utilice el pulverizador nasal por primera vez necesitará agitarlo vigorosamente con la tapa puesta durante 10 segundos. Esto es importante

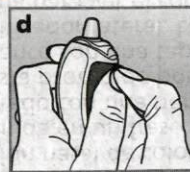


ya que Avamys es una suspensión densa que se vuelve líquida cuando se agita bien - ver dibujo **b**. Sólo se pulverizará cuando se vuelve líquida.

- Se debe presionar el botón dosificador firmemente y por completo para liberar la niebla a través del aplicador nasal - ver dibujo **c**.



- Si tiene dificultades para presionar el botón con el dedo pulgar, puede usar las dos manos - ver dibujo **d**.



- Mantenga siempre la tapa puesta en el pulverizador nasal cuando no esté utilizándolo. La tapa impide la entrada de polvo, se cierra herméticamente bajo presión y evita que el aplicador nasal se obstruya. Mientras la tapa está puesta, el botón dosificador no puede presionarse accidentalmente.
- Nunca use un alfiler o cualquier otro objeto punzante para desatascar el aplicador nasal. Esto dañaría el pulverizador nasal.

Preparación del pulverizador nasal para su uso

Debe preparar el pulverizador nasal

- antes de usarlo
- si se lo ha dejado 5 días o no ha utilizado intranasal durante

La preparación del pulverizador nasal ayuda a asegurarse de que siempre recibe la dosis correcta del medicamento. Siga los pasos a continuación:

- 1 Agite vigorosamente el pulverizador nasal con la tapa puesta durante 10 segundos.
- 2 Quite la tapa apretando firmemente en los lados de la tapa con el pulgar y el índice - ver dibujo **e**.
- 3 Sujete el pulverizador nasal en posición vertical y oriente el aplicador nasal hacia usted.
- 4 Presione el botón dosificador firmemente y por completo. Haga esto al menos 6 veces hasta que se libere una fina niebla de pulverización.

El pulverizador nasal está listo para su uso.

Esomeprazol ratiopharm 20 mg cápsulas duras gastroresistentes EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Esomeprazol ratiopharm 20 mg cápsulas duras gastroresistentes y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Esomeprazol ratiopharm 20 mg cápsulas duras gastroresistentes
3. Cómo tomar Esomeprazol ratiopharm 20 mg cápsulas duras gastroresistentes
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Esomeprazol ratiopharm 20 mg cápsulas duras gastroresistentes
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Esomeprazol ratiopharm 20 mg y para qué se utiliza

Esomeprazol ratiopharm contiene un medicamento llamado esomeprazol. Este pertenece a un grupo de medicamentos llamados "inhibidores de la bomba de protones". Trabajan reduciendo la cantidad de ácido que produce su estómago.

Esomeprazol ratiopharm se utiliza para el tratamiento de las siguientes enfermedades:

Adultos

- Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE). Donde el ácido del estómago asciende hacia el esófago (el tubo que conecta la garganta con el estómago) causando dolor, inflamación y ardor de estómago.
- Úlceras en el estómago o en la parte superior del intestino que están infectados con la bacteria llamada "*Helicobacter pylori*". Si padece esta enfermedad, su médico puede además prescribirle antibióticos para tratar la infección y permitir que la úlcera se cure.
- Úlcera de estómago causada por los medicamentos llamados AINES (medicamentos antiinflamatorios no esteroideos). Esomeprazol ratiopharm puede además ser utilizado para prevenir la formación de úlceras de estómago si está tomando AINES.
- Exceso de ácido en el estómago causado por un tumor en el páncreas (síndrome de Zollinger Ellison).
- Tratamiento de continuación de la prevención del resangrado por úlcera péptica inducida por vía intravenosa

Adolescentes de 12 años y mayores

- Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE). Donde el ácido del estómago asciende hacia el esófago (el tubo que conecta la garganta con el estómago) causando dolor, inflamación y ardor de estómago
- Úlceras en el estómago o en la parte superior del intestino que están infectados con la bacteria llamada "*Helicobacter pylori*". Si padece esta enfermedad, su médico puede además prescribirle antibióticos para tratar la infección y permitir que la úlcera se cure.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- Atazanavir (utilizado para tratar el VIH),
- Clopidogrel (utilizado para prevenir los coágulos sanguíneos),
- Ketoconazol, itraconazol o voriconazol (utilizados para tratar infecciones causadas por hongos),
- Erlotinib (utilizado para tratar el cáncer),
- Citalopram, imipramina o clomipramina (utilizados para tratar la depresión),
- Diazepam (utilizado para tratar la ansiedad, relajar los músculos o en epilepsia),
- Fenitoína (utilizado en la epilepsia). Si está tomando fenitoína, su médico necesitará controlarle al iniciar o dejar de tomar Esomeprazol ratiopharm,
- Medicamentos utilizados para diluir la sangre, como warfarina. Su médico necesitará controlarle al iniciar o dejar de tomar Esomeprazol ratiopharm,
- Cilostazol (utilizado para tratar la claudicación intermitente – dolor en las piernas cuando se camina que está causado por un suministro insuficiente de sangre).
- Cisaprida (utilizado para la indigestión y el ardor de estómago).
- Digoxina (utilizada para tratar problemas cardíacos)
- Metotrexato (medicamento quimioterápico utilizado a altas dosis para tratar el cáncer) – Si está tomando altas dosis de metotrexato, su médico puede interrumpir el tratamiento con Esomeprazol ratiopharm.
- Tacrolimus (transplante de órganos)
- Rifampicina (utilizado para tratar la tuberculosis)
- Hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*) (se utiliza para el tratamiento de la depresión)

Si su médico le ha recetado los antibióticos amoxicilina y claritromicina junto con Esomeprazol ratiopharm para tratar las úlceras causadas por la infección por *Helicobacter pylori*, es muy importante que informe a su médico si está tomando otro medicamento.

Toma de Esomeprazol ratiopharm con alimentos y bebidas

Puede tomar sus cápsulas con comida o con el estómago vacío

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte con su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Su médico decidirá si puede tomar Esomeprazol ratiopharm durante este tiempo.

No se conoce si Esomeprazol ratiopharm pasa a leche materna. Por lo tanto, no debería tomar Esomeprazol ratiopharm si está en período de lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que Esomeprazol ratiopharm afecte a su capacidad de conducir vehículos o utilizar cualquier herramienta o máquinas. Sin embargo, pueden suceder con poca frecuencia o raramente efectos adversos tales como mareos o visión borrosa (ver sección 4). No debe conducir o usar máquinas si nota alguno de estos efectos.

Esomeprazol ratiopharm contiene sacarosa

Esomeprazol ratiopharm cápsulas duras gastroresistentes contiene sacarosa, que es un tipo de azúcar. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Esomeprazol ratiopharm 20 mg

Siga exactamente las instrucciones de administración de Esomeprazol ratiopharm indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

- Si está tomando este medicamento durante un largo período de tiempo, su médico querrá controlarle (particularmente si lo

- La dosis recomendada una vez que la garganta ha sanado, es una cápsula de Esomeprazol ratiopharm 20 mg una vez al día.
- Si su garganta no ha sido dañada, la dosis recomendada es una cápsula de Esomeprazol ratiopharm 20 mg cada día. Una vez que la situación esté controlada, su médico puede decirle que tome su medicamento como y cuándo lo necesite, hasta un máximo de una cápsula de Esomeprazol ratiopharm 20 mg cada día.
- Si tiene graves problemas de hígado, su médico le indicará una dosis menor.

Para tratar las úlceras causadas por infección por Helicobacter pylori y para prevenir su reaparición

- La dosis recomendada es una cápsula de Esomeprazol ratiopharm 20 mg dos veces al día durante una semana.
- Su médico también le dirá que tome antibióticos, por ejemplo amoxicilina y claritromicina.

Toma de este medicamento

- Puede tomar las cápsulas a cualquier hora del día.
- Puede tomar las cápsulas con comida o con el estómago vacío.
- Trague las cápsulas enteras con un vaso de agua. No mastique ni triture las cápsulas. Esto es porque las cápsulas contienen pellets recubiertos que previenen que el medicamento sea descompuesto por el ácido en su estómago. Es importante no dañar los pellets.

Qué hacer si tiene problemas para tragar las cápsulas

- Si tiene problemas tragando las cápsulas:
 - Abra las cápsulas y vacíe los pellets dentro de medio vaso de agua (sin gas). No utilice otros líquidos.
 - Beba la mezcla directamente o en un plazo de 30 minutos. Siempre remueva la mezcla antes de tomarla.
 - Para estar seguro de que bebió todo el medicamento, aclare el vaso muy bien con medio vaso de agua y bébalo. Este medicamento contiene piezas enteras- no las mastique ni aplaste.
- Si no puede tragar nada, los pellets pueden ser mezclados con algo de agua y poner dentro de una jeringa. Esto puede ser administrado a través de una sonda directamente a su estómago ("sonda gástrica"). Es importante analizar la idoneidad de la jeringa y sonda a emplear.

Niños menores de 12 años

Esomeprazol ratiopharm 20 mg cápsulas gastroresistentes no están recomendadas en niños menores de 12 años.

Pacientes de edad avanzada

No se requiere un ajuste de dosis en este tipo de pacientes.

Si toma más Esomeprazol ratiopharm 20 mg del que debe

Si toma más Esomeprazol ratiopharm del que debiera, consulte inmediatamente con su médico o farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Esomeprazol ratiopharm 20 mg

- Si olvidó tomar una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde. Sin embargo, si es casi la hora de la toma de su siguiente dosis, salte la dosis olvidada.
- No tome una dosis doble (dos dosis al mismo tiempo) para compensar la dosis olvidada.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

- ver, sentir u oír cosas que no existen (alucinaciones),
- problemas graves del hígado que conducen a insuficiencia hepática e inflamación del cerebro,
- aparición súbita de una erupción grave o ampollas o descamación de la piel. Esto puede estar asociado con una fiebre alta y dolores en las articulaciones (eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica),
- debilidad muscular,
- problemas graves de riñón,
- aumento del tamaño de las mamas en el hombre.

Esomeprazol ratiopharm puede en muy raras ocasiones afectar a los glóbulos blancos lo que conduce a la inmunodeficiencia. Si tiene una infección con síntomas tales como fiebre con una condición muy reducida en general o fiebre con síntomas de una infección local como dolor en el cuello, garganta o boca o dificultades para orinar, debe consultar con su médico tan pronto como sea posible para que la falta de glóbulos blancos (agranulocitosis) pueda ser descartada mediante un análisis de sangre. Es importante que facilite información sobre su medicación.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- Si usted está tomando Esomeprazol ratiopharm durante más de tres meses es posible que los niveles de magnesio en sangre disminuyan. Los bajos niveles de magnesio se pueden manifestar como fatiga, tétanos, delirios, convulsiones, mareos, aumento de la velocidad del corazón. Si usted sufre alguno de estos problemas, consúlteselo a su médico inmediatamente. Los bajos niveles de magnesio en sangre pueden desencadenar en bajos niveles de potasio o calcio en la sangre. Su médico puede decidir llevar a cabo análisis de sangre para monitorizar los niveles de magnesio.
- Inflamación del intestino (pudiendo desencadenar diarrea)
- Erupción cutánea, posiblemente con dolor en las articulaciones

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Esomeprazol ratiopharm 20 mg

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de la abreviatura CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Envase en blister

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

Conservar en el envase original para protegerlo de la humedad.

Frasco de HDPE

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

Conservar el envase herméticamente cerrado para protegerlo de la humedad.

Después de la apertura del envase

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Conservar el envase herméticamente cerrado para protegerlo de la humedad.

Después de la primera apertura, el medicamento debería ser

MUCOSAN[®] 30 mg comprimidos

Ambroxol hidrocloreuro

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Mucosan y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Mucosan
3. Cómo tomar Mucosan
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Mucosan
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Mucosan y para qué se utiliza

Ambroxol, principio activo de este medicamento, pertenece a un grupo de medicamentos denominados mucolíticos, que actúan disminuyendo la viscosidad del moco, fluidificándolo y facilitando su eliminación.

Este medicamento está indicado para facilitar la eliminación del exceso de mocos y flemas, en catarros y gripes, para adultos.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Mucosan

No tome Mucosan

- Si es alérgico al ambroxol hidrocloreuro o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si padece alguna enfermedad rara hereditaria que pueda ser incompatible con alguno de los excipientes de este medicamento (ver **Mucosan contiene lactosa**).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Mucosan.

Si tiene problemas relacionados con el funcionamiento del riñón o del hígado, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

Se han recibido notificaciones de reacciones cutáneas graves asociadas a la administración de ambroxol hidrocloreuro. Si le aparece una erupción en la piel (incluidas lesiones de las mucosas de, por ejemplo, la boca, la garganta, la nariz, los ojos y los genitales), deje de usar Mucosan y consulte a su médico inmediatamente.

Niños

No está indicado su uso en niños.

Toma de Mucosan con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Toma de Mucosan con alimentos y bebidas

Mucosan se puede tomar con o sin comidas.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No se han observado efectos nocivos durante el embarazo. Sin embargo, se deben cumplir las precauciones habituales en relación a la utilización de medicamentos durante el embarazo. No se recomienda el uso de Mucosan especialmente en el primer trimestre del embarazo.

El principio activo de este medicamento, ambroxol, puede pasar a la leche materna y aunque no son de esperar efectos nocivos en el lactante, se debe evitar su uso durante la lactancia.

Los estudios realizados en animales no indican efectos nocivos directos o indirectos sobre la fertilidad.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos sobre la capacidad de conducir y utilizar maquinaria.

Mucosan contiene lactosa

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Mucosan

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda pregunte a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos: 1 comprimido (30 mg de ambroxol hidrocloreuro) 3 veces al día (cada 8 horas), lo que significa un máximo diario de 90 mg de ambroxol hidrocloreuro.

El efecto terapéutico se puede potenciar tomando 2 comprimidos (60 mg de ambroxol hidrocloreto), 2 veces al día (cada 12 horas), lo que significa un máximo diario de 120 mg de ambroxol hidrocloreto.

Cómo tomar:

Mucosan se toma por vía oral.

Ingiera el comprimido con una cantidad suficiente de líquido. Se recomienda beber un vaso de agua después de cada dosis y abundante líquido durante el día.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento.

Si toma más Mucosan del que debe

Si ha tomado más Mucosan de lo que debe, podría notar náuseas o cualquier otro efecto adverso descrito en el apartado 4 Posibles efectos adversos. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte a su médico o farmacéutico, o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida. En caso de administración masiva accidental se recomienda tratamiento sintomático.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Mucosan puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Se pueden producir los siguientes efectos adversos:

- Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas): náuseas.
- Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas): vómitos, diarrea, indigestión, dolor en el abdomen.
- Raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas): reacciones de hipersensibilidad, exantema, urticaria.
- Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles): Reacciones anafilácticas tales como choque anafiláctico, angioedema (hinchazón de rápida progresión de la piel, de los tejidos subcutáneos, de las mucosas o de los tejidos submucosos) y prurito. Reacciones adversas cutáneas graves (tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson/necrosis epidérmica tóxica y pustulosis exantemática generalizada aguda).

Comunicación de efectos adversos:


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <http://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Mucosan

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesite en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional **Composición de Mucosan**

- El principio activo es ambroxol hidrocloreto. Cada comprimido contiene 30 mg de ambroxol hidrocloreto.
- Los demás componentes son: lactosa, almidón de maíz, sílice coloidal y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Mucosan se presenta en cajas de 20 comprimidos. Los comprimidos son redondos, de color blanco y planos por ambas caras. Una de las caras está ranurada y la otra lleva inscrito el símbolo de la empresa.

Titular de la autorización de comercialización

sanofi-aventis, S.A.
C/ Josep Pla, 2
08019 - Barcelona
España

Responsable de la fabricación:

Delpharm Reims, S.A.S.
10, Rue Colonel Charbonneaux
51100 Reims
Francia

Fecha de la última revisión de este prospecto: Mayo 2016.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.