

Bequidex®



cloridrato de bromexina

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Xarope Infantil: Frasco com 120 mL, acompanhado de copo-medida graduado.

Xarope Adulto: Frasco com 120 mL, acompanhado de copo-medida graduado.

VIA ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (crianças acima de 2 anos de idade)

Composição

Xarope infantil:

Cada 5 mL (½ copo-medida) contém:

cloridrato de bromexina	4,0 mg
excipientes: ciclamato de sódio, edetato de sódio, ácido cítrico anidro, aroma de morango, glicerina bidestilada, hidroxietilcelulose, sorbitol 70%, vanilina, sucralose, aspartame, propilenoglicol, ácido láctico, benzoato de sódio, corante vermelho 40, água purificada q.s.p.....	5,0 mL

Xarope adulto:

Cada 5 mL (½ copo-medida) contém:

cloridrato de bromexina	8,0 mg
excipientes: metabissulfito de sódio, mentol, ácido cítrico, aroma de cereja, aroma de cacau, hidroxietilcelulose, vanilina, sucralose, aspartame, propilenoglicol, ácido láctico, glicerina bidestilada, sorbitol 70%, ácido benzóico, álcool anidro e água purificada q.s.p.....	5,0 mL

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Bequidex® fluidifica e dissolve as secreções, facilitando a eliminação do catarro e aliviando a respiração.

O efeito inicia-se dentro de 5 horas após a administração oral.

POR QUE ESTE MEDICAMENTO FOI INDICADO?

Bequidex® é indicado para facilitar a expectoração, atua eliminando o excesso de catarro nas doenças broncopulmonares agudas e crônicas, através da tosse.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Contraindicações:

O produto é contraindicado aos pacientes com hipersensibilidade (alergia) à bromexina ou aos outros componentes da fórmula.

“Este medicamento é contraindicado na faixa etária de 0 - 2 anos.

Advertências

“Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina.”

“Informe ao médico o aparecimento de reações indesejáveis.”

Bequidex® não contém açúcar, podendo ser utilizado por pacientes diabéticos.

1

Precauções

Embora raras, podem ocorrer algumas reações indesejáveis temporárias com o uso de bromexina. Se ocorrerem lesões na pele ou mucosas, descontinue o tratamento por precaução e consulte o médico.

Gravidez e lactação

Até o momento, não há evidência de prejuízo do uso de Bequidex® durante a gravidez. Mesmo assim, principalmente durante o primeiro trimestre de gravidez, o uso só deve ser feito mediante orientação médica. Bequidex® é eliminado pelo leite materno e, portanto, seu uso deve ser evitando durante a amamentação.

“Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.”

Interações medicamentosas

Não se relataram interações medicamentosas desfavoráveis clinicamente relevantes.

“Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.”

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Aspecto físico

Bequidex® é um líquido incolor ou levemente amarelado, isento de partículas estranhas.

Características organolépticas

Odor e sabor característicos.

Dosagem

Bequidex® infantil: cada mL contém 0,8 mg de cloridrato de bromexina.

Crianças de 2 a 6 anos: ¼ copo-medida (2,5 mL) 3 vezes ao dia.

Crianças de 6 a 12 anos: ½ copo-medida (5,0 mL), 3 vezes ao dia.

Adultos e crianças maiores de 12 anos: 1 copo-medida (10 mL), 3 vezes ao dia.

Bequidex® adulto: cada mL contém 1,6 mg de cloridrato de bromexina.

Adultos e crianças maiores de 12 anos: ½ copo medida (5 mL), 3 vezes ao dia.

“Este medicamento não deve ser utilizado em crianças menores de 2 anos de idade.”

“Siga corretamente o modo de usar. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.”

“Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto (vide “Aspecto físico”) do medicamento.”

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

Podem ocorrer diarreia, náusea, vômito e outras manifestações gastrointestinais leves.

Relataram-se também reações alérgicas, incluindo lesões de pele, coceira, broncoespasmo, inchaço da língua, lábios, face e anafilaxia.

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA GRANDE QUANTIDADE DESTA QUANTIDADE DE ESTE MEDICAMENTO DE UMA SÓ VEZ?

Até o momento, não se relataram casos de superdose em pessoas. Na eventualidade da ingestão de doses muito acima das aconselhadas, recomenda-se consultar o médico.

ONDE E COMO DEVO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar em local fresco. Proteger da luz e umidade.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Reg. MS- 1.0404.1975

Farm. Resp.: Christian Gregory Burgos de Menezes - CRF-SP nº 30.098

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800-551066

Nº de lote, Data de fabricação, Prazo de validade: Vide cartucho.

LUPER INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.

Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1039-A • Bragança Paulista - SP

CEP: 12929-600 • CNPJ: 61.299.111/0001-35

INDÚSTRIA BRASILEIRA

2

GL 4901 A