



# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

## BRONTEC® HEDERA HELIX 35 mg / 5 mL JARABE

**Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este Medicamento corresponde exactamente al indicado por su Médico.**

### **Composición:**

Cada 100 mL de jarabe contiene:

Extracto seco de hojas de Hedera helix 0,7 g (Equivalente a 45 mg de Hederacósido C)

Excipientes: Metilparabeno, Propilparabeno, Benzoato de Sodio, Ácido Cítrico Anhidro, Goma Xantano, Sorbitol, Agua Purificada, c.s.

### **Clasificación:**

Mucolítico, Expectorante, Espasmolítico.

### **1.- ¿Para qué se usa Brontec®?**

Tratamiento de los síntomas de enfermedades bronquiales inflamatorias, acompañada de tos.

### **2.- Administración: (oral)**

Brontec® se debe administrar por vía oral.

#### **Brontec® debe agitarse antes de usar.**

En niños desde 1 año, mujeres embarazadas o en período de lactancia, el Médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado, no obstante, la dosis usuarecomendada es:

Niños de 1 a 4 años: 2,5 mL de jarabe 3 veces al día.

Niños de 4 y más años: 5 mL de jarabe 3 veces al día.

Adultos: 5 mL de jarabe 3 a 5 veces al día.

La duración del tratamiento depende del tipo y de la severidad del cuadro clínico; de todos modos, el tratamiento debe durar como mínimo una semana aún en el caso de inflamaciones menores del tracto respiratorio, o mantenerse hasta uno o dos días después de desaparecida la tos.

### **3.- Precauciones:**

Brontec® no debe ser usado en forma continuada por más de 15 días. Si no ceden los síntomas, consulte a su Médico.

### **4.- Usted no debe tomar Brontec® en los siguientes casos:**

No administrar en casos de antecedentes de alergia o hipersensibilidad a alguno de los componentes de esta formulación. Embarazadas y madres en período de lactancia. Niños menores de 1 año.

### **5.- Interacciones:**

Brontec® puede combinarse en forma segura con otros medicamentos como, por ejemplo, antibióticos ya que no se conocen efectos adversos en caso de ingestión simultánea de este producto con otros medicamentos. Hasta el momento se desconoce que este producto provoque alteraciones en los Resultados de Pruebas de Laboratorio.

### **6.- Efectos adversos:**

No se conocen efectos adversos. No existe evidencia de daño al feto (acción teratogénica) o en período de lactancia; sin embargo, su administración a niños desde 1 año de edad, a mujeres embarazadas o en período de lactancia deberá realizarse sólo bajo prescripción y vigilancia médica.

### **7.- Sobredosis:**

En general Brontec® es bien tolerado y no provoca reacciones tóxicas. No se tiene antecedentes de toxicidad atribuible a Brontec®. En caso de sospechar una intoxicación; debe recurrir a un Centro Asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

### **8.- Condiciones de Almacenamiento:**

Manténgase fuera del alcance de los niños, en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 30°C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**Si los síntomas no ceden en 15 días, consulte a su Médico.**

**No se Automedique.**