

TEMPOTANE®
N-ACETILCISTEINA
Gránulos de 600 mg
Sobres monodosis
Industria Argentina
Venta bajo receta

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACION ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

Este medicamento puede obtenerse bajo prescripción médica.

- Conserve este prospecto. Puede necesitar volver a leerlo.
- Este medicamento ha sido prescripto solo para su problema actual. No lo recomiende a otras personas.
- Si necesita información adicional o consejo, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran, o si persisten luego de **5 días** de tratamiento, o aparecen: fiebre, erupciones en la piel, dolor persistente de cabeza o dolor de garganta, debe CONSULTAR A UN MEDICO.

En este prospecto:

1. Qué contiene **Tempotane®** y qué es N-Acetilcisteína
2. Para qué se utiliza
3. Quiénes no pueden recibir este medicamento
4. Antes de tomar N-Acetilcisteína
5. Posibles efectos adversos
6. Cómo tomar N-Acetilcisteína
7. Información adicional para el paciente

1 ¿Qué contiene Tempotane®?

Tempotane® Cada sobre de 600 mg granulado contiene: N-acetilcisteína 600 mg. Excipientes c.s.

Acción Terapéutica:

Este medicamento es un mucolítico que disminuye la consistencia y viscosidad del moco, haciéndolo más fluido. No disminuye la producción de moco, pero facilita su eliminación.

2 ¿Para qué se usa Tempotane®?

Tempotane® se utiliza para facilitar la eliminación natural de las secreciones de las vías aéreas, y ayudar a que la tos pueda limpiar más efectivamente los bronquios cuando hay secreción muy abundante y espesa (por ejemplo, durante procesos catarrales).

3 ¿Qué personas no pueden recibir Tempotane®?

No use este medicamento si Ud. sabe que es alérgico a algunos de los ingredientes del medicamento. Además no utilice este medicamento si:

- Usted padece úlcera de estómago o duodeno.
 - Usted encuentra el envase abierto o deteriorado.
- Debido a las altas concentraciones:
Los niños menores de 2 años no deben recibir los sobres de 200mg y 600mg.
Los niños menores de 14 años no deben recibir los sobres de 600mg.

4 ¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Si Ud. está tomando algún otro medicamento, si está embarazada o si está dando pecho a su bebé, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Tenga especial cuidado si:

- Usted es asmático o padece enfermedad respiratoria grave.
- Usted observa que los síntomas empeoran o si persisten después de 5 días de tratamiento o bien se produce fiebre, erupciones en la piel, dolor de cabeza persistente o dolor de garganta, debe efectuar una nueva consulta a su médico.
- Si usted está tomando algún antibiótico consulte también a su médico debido que el producto puede afectar su eficacia.

5 ¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

Usted podrá observar un aumento de moco y flemas que se elimina con la tos, cantidad que irá disminuyendo a lo largo del tratamiento.

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento.

En raras ocasiones (menos de 1 cada 1000 pacientes) puede aparecer náuseas, vómitos, dolor de cabeza, dolor y ardor de estómago, diarrea, erupción cutánea, reacción alérgica, enrojecimiento de las orejas y fiebre.

Ante cualquier duda o aparición de algún síntoma durante el tratamiento, consulte con su médico.

6 ¿Cómo se usa Tempotane®?

Siga exactamente las instrucciones de administración de **Tempotane®** indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas. Pida a su médico que le aclare cualquier cuestión que no entienda contenida en el prospecto que acompaña al medicamento.

Método de administración:

Disolver el contenido de un sobre en medio vaso de agua y agitar hasta disolución total del granulado.

No administrar conjuntamente con medicamentos antiúsvivos (para la tos) o con aquéllos que disminuyen las secreciones bronquiales (antihistamínicos) ya que puede provocar una acumulación de moco fluidificado.

No se auto-medique con **Tempotane®**. No ingiera mayor cantidad de **Tempotane®** que lo indicado por su médico.

7 ¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más cantidad de la necesaria?

En caso de ingestión oral accidental de **Tempotane®**, pueden aparecer síntomas tales como: ardor o dolor de estómago, náuseas, vómitos y diarrea; que por lo general desaparecen espontáneamente sin necesidad de tratamiento específico. Si persisten, contacte con su médico.

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Pediatría "Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6866 / 2247
Hospital A. Posadas : (011) 4654-8648 / 4658-7777
Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8850
Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011)4961-8001

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar
011-5550-2900
www.lazar.com.ar

CONSULTE A SU MÉDICO

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:
<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a "ANMAT responde"
0800-333-1234

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Conservación:

Conservar en lugar seco, a menos de 30°C.
No utilizar luego de la fecha de vencimiento.

Presentación:

Tempotane gránulos de 600 mg:
Envases conteniendo 10 y 20 sobres monodosis.

Especialidad medicinal autorizada por
el Ministerio de Salud. Certificado N° 56.698



Dr. LAZAR y Cía. S.A.Q. e I.
Av. Vélez Sársfield 5853/5855
B1605EPI Munro, Pcia. De Buenos Aires
Directora Técnica: Daniela A. Casas,
Farmacéutica y Bioquímica.

Última revisión: 6/09/2016

36977/1
P293