

SOBREFLUID*ADULTI 10 supp 200 mg

Marchio: Bayer
Codice Min.: 039427024
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE SOBREFLUID CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA Espettoranti, escluse le associazioni con antitosse. **PRINCIPI ATTIVI** Sobrerolo. **ECCIPIENTI** Soluzione iniettabile 60 mg/ 4 ml adulti, soluzione da nebulizzare 40mg/3 ml: sodio benzoato, acido benzoico, acqua per preparazioni iniettabili. Adulti supposte, bambini supposte: gliceridi semisintetici solidi. **INDICAZIONI** Mucolitico, fluidificante nelle affezioni acute e croniche dell'apparato respiratorio. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti; generalmente controindicato in gravidanza e nell'allattamento;

il farmaco è controindicato nei bambini d'età inferiore ai 2 anni. **POSOLOGIA** Soluzione iniettabile 60 mg/ 4 ml adulti: 1-2 fiale al dì per via intramuscolare. Adulti 200 mg supposte: 1-2 supposte al dì. Bambini 100mg supposte: 1-2 supposte al dì. 40 mg/ 3 ml soluzione da nebulizzare: 1 fiala per ogni inalazione o cateterismo tubarico aerosolizzato per 1 o 2 applicazioni al dì. **CONSERVAZIONE** Supposte adulti, bambini: conservare a temperatura non superiore a 25 gradi C. Soluzione iniettabile adulti, soluzione da nebulizzare 40 mg/3 ml: nessuna particolare condizione di conservazione. **AVVERTENZE** I mucolitici possono indurre ostruzione bronchiale nei bambini d'età inferiore ai 2 anni. Infatti la capacità di drenaggio del muco bronchiale è limitata in questa fascia d'età, a causa delle caratteristiche fisiologiche delle vie respiratorie. Essi non devono quindi essere usati nei bambini d'età inferiore ai 2 anni. **INTERAZIONI** Non sono note interazioni del sobrerolo con altri farmaci. **EFFETTI INDESIDERATI** Ostruzione bronchiale. Frequenza sconosciuta: possono verificarsi disturbi gastrici e nausea. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** In gravidanza e nell'allattamento la sicurezza di sobrerolo non è sufficientemente dimostrata; pertanto il farmaco va somministrato solo quando, i potenziali benefici superano i rischi possibili.