



# Solmux®

Broncodilatador, Mucolítico.

Salbutamol 2 mg

Clorhidrato de Ambroxol 7,5 mg

Vía oral

• Jarabe

Lea todo el prospecto detenidamente antes de comenzar el tratamiento.

## Composición

Salbutamol (como sulfato) .....2 mg  
Clorhidrato de Ambroxol.....7,5 mg  
Excipientes: Citrato de Sodio Dihidrato, Ácido Cítrico Anhidro, Benzoato de Sodio, Sacarina Sódica, Cloruro de Sodio, Esencia de Frambuesa, Hidroxipropilmetilcelulosa, Agua Purificada c.s.p.

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.

Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas. Si tiene alguna duda o si considera que presenta algún efecto secundario, consulte a su médico.

## Qué es Solmux® y para qué se utiliza

Solmux® jarabe se encuentra compuesto por dos activos, el Ambroxol que es un mucolítico que reduce la viscosidad de la flema, lo que ayuda a su expulsión. Así mismo, contiene Salbutamol, que es un broncodilatador, que relaja el músculo de las vías respiratorias que se encuentran obstruidas por la enfermedad.

Solmux® se encuentran indicado en la bronquitis aguda y crónica, asma, y en general en procesos agudos y crónicos relacionados con una mucosidad excesiva.

## Contraindicaciones

- Solmux® se encuentra contraindicado en pacientes con alergia al Ambroxol, Salbutamol o a cualquiera de los componentes de esta fórmula.
- Así mismo, se encuentra contraindicado también en pacientes con úlcera gástrica y gastritis.
- No administrar en niños menores de 2 años.

## Precauciones

- Producto de uso delicado. Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica.
- Ambroxol puede producir reacciones cutáneas graves tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson (SSJ)/necrólisis epidérmica tóxica (NET) y pustulosis exantemosa generalizada aguda (PEGA), si esto sucede se debe interrumpir inmediatamente el tratamiento con ambroxol y se debe consultar a un médico.
  - Salbutamol utilizado a largo plazo puede empeorar el asma. En estas condiciones, debe valorarse de nuevo la terapia del paciente.
  - Si los síntomas no mejoran no aumente la dosis ni la frecuencia, consulte a su médico.
  - Administrar con precaución en pacientes con tirotoxicosis.
  - Este medicamento puede producir deficiencia de potasio grave, por lo que debe tenerse precaución de uso con derivados de la xantina, esteroides y diuréticos.
  - Precaución en pacientes diabéticos, la administración concurrente de corticosteroides puede incrementar este efecto.
  - Precaución en pacientes con enfermedades cardíacas subyacentes graves (ej. isquemia cardíaca, arritmia o insuficiencia cardíaca grave) que están siendo tratados con salbutamol, consulte a su médico si experimentan dolor torácico, disnea u otros síntomas de empeoramiento de la enfermedad cardíaca.
  - Este medicamento puede producir un resultado positivo en las pruebas de control del dopaje.

## Advertencias

Este medicamento contiene benzoato de sodio, puede aumentar el riesgo de ictericia (coloración amarillenta de la piel y los ojos) en los recién nacidos (hasta de 4 semanas de edad). Este medicamento contiene sacarina, los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, insuficiencia de sacarasa-isomaltasa o mala absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

## Uso en embarazo

Solamente debe considerarse la administración de fármacos durante el embarazo si el beneficio esperado para la madre es mayor que cualquier posible riesgo para el feto. Si se encuentra o sospecha que está embarazada, consulte a su médico antes de administrar este medicamento.

## Uso en lactancia

Como salbutamol se excreta, probablemente, por la leche, no se recomienda su utilización en madres lactantes, a no ser que los beneficios esperados para la madre sean mayores que cualquier posible riesgo. En el caso del Ambroxol, este pasa a la leche materna, pero no es probable que afecte a niños cuando se administra a dosis terapéuticas. Si se encuentra en período de lactancia, consulte a su médico antes de administrarse este medicamento.

## Efecto sobre la conducción o manejo de máquinas

La influencia de Solmux® jarabe sobre la capacidad de conducir y manejar máquinas es nula o insignificante.

## Interacciones con otros medicamentos

Antes de usar este medicamento, informe a su médico si se encuentra tomando o aplicándose otros productos, así sea los adquiridos sin receta. Así mismo informe si se encuentra tomando:

El salbutamol y las drogas β-bloqueantes no selectivo, como por ejemplo el propranolol, no deberán tomarse juntas. La administración de ambroxol junto con antibióticos (amoxicilina, cefuroxima, eritromicina, doxiciclina) eleva la concentración de antibiótico en tejido pulmonar.

## Efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Solmux® puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Tenga en cuenta que, dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad: Muy frecuentes (= 1/10), frecuentes (> 1/100 a < 1/10), poco frecuentes (= 1/1000 a < 1/100), raras (= 1/10.000 a < 1/10000), muy raras (< 1/10.000) y de frecuencia desconocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

### Trastornos gastrointestinales

Poco frecuentes: Dispepsia, pirosis.

Raros: Vómitos, náuseas.

### Trastornos del sistema inmunológico

Raros: Reacciones de hipersensibilidad, incluyendo angioedema, urticaria, broncoespasmo, hipotensión y colapso.

Frecuencia no conocida: Reacciones anafilácticas tales como choque anafiláctico, angioedema y prurito.

### Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Raros: Hipopotasemia.

La terapia con β2-agonistas puede dar lugar a una hipopotasemia grave.

### Trastornos del sistema nervioso

Muy frecuentes: Temblor.

Frecuentes: Cefaleas

Muy raros: Hiperactividad.

### Trastornos cardíacos

Frecuentes: Taquicardia, palpitaciones.

Raros: Arritmias cardíacas (incluyendo fibrilación auricular, taquicardia supraventricular y extrasístoles).

Desconocido: Isquemia miocárdica.

### Trastornos vasculares

Raros: Vasodilatación periférica.

### Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Raros: Exantema, urticaria.

Frecuencia no conocida: Reacciones adversas cutáneas intensas (tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson/necrólisis epidérmica tóxica y pustulosis exantemosa generalizada aguda).

### Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Frecuentes: Calambres musculares.

Muy raros: Sensación de tensión muscular.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico.

## Posología

Edad	Dosis recomendada	Dosis máxima
2 a 4 años (12-16 Kg)	3 mL c/8 hrs	6 mL c/8 hrs
>4 y <6 años (16-22Kg)	4 mL c/ 8 hrs	8 mL c/ 8 hrs
>6 años y adultos	5 mL c/8 hrs	10 mL c/8 hrs

## Cómo administrar Solmux®

Este medicamento es exclusivo de uso oral.

• Siga las indicaciones de su médico, mida con la jeringa dosificadora la dosis indicada por su médico.

## Si olvidó tomar Solmux®

Tome la dosis que olvidó tan pronto como recuerde; pero, si ya casi es hora de la próxima dosis, omite la dosis que no usó y continúe con la dosificación indicada. No tome una cantidad doble para compensar una dosis que olvidó.

## Si toma más Solmux® del que debe

En casos como sobredosis o ingesta accidental se recomienda visitar a su médico o a la casa de salud más cercana, se recomienda llevar este documento y el envase del producto.

En caso de tomar mayor dosis a la recomendada, se tiene más posibilidad de sufrir efectos adversos como aceleración del ritmo cardíaco, dolores de cabeza, temblores o calambres musculares, se debe comunicar a su médico tan pronto como sea posible si la dosis que ha tomado es superior a la recomendada. En los casos de sobredosis con salbutamol administrado por vía oral se han notificado náuseas, vómitos e hiperglucemia, especialmente en niños. Tanto a dosis altas como en sobredosis, se incrementa los niveles de ácido láctico en la sangre, que puede producir dificultad para respirar e hiperventilación. En estos casos se recomienda tratamiento sintomático y el uso de agentes β-bloqueador cardioselectivos. Sin embargo, deben ser usadas con cautela en pacientes con historia de broncoespasmos.

## Presentaciones de Solmux®

Caja x frasco x 120 mL + jeringa dosificadora.

No utilice medicamentos después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase o si observa indicios visibles de deterioro. Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al responsable local de su comercialización.

## PRODUCTO MEDICINAL.

VENTA BAJO RECETA MÉDICA.

TODO MEDICAMENTO DEBE CONSERVARSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR A 30 °C.

En caso de inconveniente con el uso de este producto, ingrese a [www.cimlatam.com](http://www.cimlatam.com) o escribanos a [contacto@cimlatam.com](mailto:contacto@cimlatam.com) y/o comuníquese con el Centro Nacional de Vigilancia Sanitaria de su país.

Fabricado por **Acromax**  
Laboratorio Químico Farmacéutico S. A.  
Guayaquil-Ecuador.



INS10261  
V.6