

# QURA MUK

## N-ACETILCISTEÍNA 600 mg

### COMPRIMIDOS DISPERSABLES

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

#### - Contenido del prospecto:

1. ¿Qué es **QURA MUK** y para qué se utiliza?
2. ¿Qué necesita saber antes de empezar a tomar **QURA MUK**?
3. ¿Cómo tomar **QURA MUK**?
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de **QURA MUK**
6. Contenido del envase e información adicional.

#### 1. ¿Qué es **QURA MUK** y para qué se utiliza?

**QURA MUK** contiene el principio activo N-Acetilcisteína que pertenece a un grupo de medicamentos llamados mucolíticos y se utiliza para fluidificar las secreciones bronquiales excesivas y/o espesas.

#### 2. ¿Qué necesita saber antes de empezar a tomar **QURA MUK**?

##### -No tome **QURA MUK**:

- Si es alérgico a la N-Acetilcisteína, a otros mucolíticos, o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si padece úlcera gastroduodenal.
- Si es asmático o presenta insuficiencia respiratoria grave.
- Este medicamento no debe administrarse a niños menores de 14 años.

##### - Advertencias y precauciones:

Consulte a su médico antes de empezar a tomar **QURA MUK** si padece asma u otros problemas respiratorios.

##### - Toma de **QURA MUK** con otros medicamentos

Informe a su médico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento. Si está tomando medicamentos contra la tos o que reducen las secreciones bronquiales, consulte a su médico antes de tomar **QURA MUK** conjuntamente con éstos.

##### - Toma de **QURA MUK** con alimentos y bebidas

No se han descrito interferencias si se toma **QURA MUK** con alimentos y bebidas.

##### - Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

##### - Conducción y uso de máquinas

No se han descrito interferencias si se está tomando **QURA MUK** sobre la conducción y/o el uso de máquinas.

#### 3. ¿Cómo tomar **QURA MUK**?

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico. Los comprimidos dispersables deben disolverse en ½ vaso de agua. **QURA MUK** debe administrarse luego de la ingesta de alimentos.

Las dosis generalmente recomendadas son:

**Adultos y niños mayores de 14 años:** 1 comprimido dispersable por día (600 mg de N-Acetilcisteína / día).

#### **Mucoviscidosis**

Siga exactamente las instrucciones de administración indicadas por su médico.

#### **- Si toma más QURA MUK del que debe:**

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico, concurra al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: **Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962 - 2247 / 6666, Hospital A. Posadas: (011) 4654 - 6648 / 4658 - 7777".**

#### **- Si olvidó tomar QURA MUK:**

- No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.
- Es preferible que consulte a su médico.
- Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento pregunte a su médico.

#### **- Si interrumpe el tratamiento con QURA MUK**

Su médico le indicará la duración del tratamiento con **QURA MUK**. No suspenda el tratamiento antes, ya que entonces no se logrará el efecto previsto.

### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, **QURA MUK** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Ocasionalmente se han descrito efectos aislados, de carácter leve y transitorio, siendo los más frecuentes gastrointestinales (náuseas, vómitos y diarreas), así como urticaria, cefaleas y fiebre. Raramente se presentan reacciones de hipersensibilidad, en piel y aparato respiratorio caso en el que se recomienda interrumpir el tratamiento y consultar al médico. Todas las preparaciones conteniendo N-Acetilcisteína pueden provocar en el aire expirado en forma pasajera olor desagradable, probablemente debido a la liberación de hidrógeno sulfurado. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

### **5. Conservación de QURA MUK**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños. No utilice **QURA MUK** después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica. Conservar a temperatura ambiente entre 15°C y 30° C.

### **6. Contenido del envase e información adicional de QURA MUK**

El principio activo de **QURA MUK** es N-Acetilcisteína 600 mg. Los demás componentes son: Dextratos 31 mg, Crospovidona 115 mg, Acido ascórbico 75 mg, Sucralosa 27 mg, Esencia de naranja en polvo 50 mg, Acido cítrico 45 mg, Estearilfumarato de sodio 15,5 mg, Colorante amarillo ocaso 1,3 mg, Celulosa microcristalina 279 mg, Lactosa monohidrato csp .1550 mg.

#### **- Aspecto del producto y contenido del envase**

**QURA MUK** son comprimidos dispersables. Presentación: envases por 10 y por 20 comprimidos dispersables.



### **MANTENGA ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**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.**

Director Técnico: Gastón L. Landsman. Farmacéutico.  
Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 54.395  
Fecha de última revisión: 29/11/18.