

Prospecto: información para el usuario

Salbuair 2.5 mg solución para inhalación por nebulizador Salbutamol sulfato

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 o farmacéutico.
- 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 perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Salbuair 2.5 mg y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Salbuair 2.5 mg
3. Cómo tomar Salbuair 2.5 mg
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Salbuair 2.5 mg
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es SALBUAIR 2.5 mg y para qué se utiliza

Este medicamento se presenta en ampollas que contienen una solución acuosa para inhalación por nebulizador. Salbuair 2.5 mg contiene 2.5 mg de salbutamol (equivalentes a 3 mg de sulfato de salbutamol) disueltos en 2.5 ml de solución salina isotónica estéril.

El principio activo de este medicamento, salbutamol, pertenece a un grupo de medicamentos llamados broncodilatadores, que relajan los músculos de las paredes de los conductos aéreos de los pulmones. Esto facilita la apertura de los conductos de aire para que se pueda respirar más fácilmente.

Está indicado en el tratamiento del broncoespasmo crónico (cierre de los conductos de aire en los pulmones) que no responde a la terapia convencional y en el tratamiento de asma grave agudo.

2. ANTES DE USAR SALBUAIR 2.5 mg.

No use Salbuair 2.5 mg:

- Si es alérgico (hipersensible) al salbutamol o a cualquiera de los demás componentes de Salbuair 2.5 mg.
- No debe usarse durante el parto prematuro o en la amenaza de aborto.

Tenga especial cuidado con Salbuair 2.5 mg

Informe a su médico antes de iniciar el tratamiento con este medicamento:

- Si tiene alguna enfermedad cardíaca, ritmo cardíaco irregular o angina de pecho.

- Si tiene una glándula tiroide demasiado activa.
- Si tiene niveles elevados de potasio en sangre.
- Si padece diabetes.
- Si tiene los niveles de lactato en sangre elevados (acidosis láctica), ya que un aumento de estos niveles puede empeorar los problemas respiratorios.
- Si usa conjuntamente salbutamol y bromuro de ipratropio ya que esta combinación puede producir alteraciones oculares como, glaucoma de ángulo cerrado.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Algunos medicamentos pueden interaccionar con Salbuair 2.5 mg. Es importante que informe a su médico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- Medicamentos que contengan beta-bloqueantes no selectivos, como el propranolol.
- Ciertos medicamentos para tratar la depresión (conocidos como inhibidores de la monoamino oxidasa y antidepressivos tricíclicos).
- Medicamentos que contengan anticolinérgicos (usados para tratar el asma, síndrome del intestino irritable, enfermedad de Parkinson e incontinencia).
- Otros medicamentos que ayudan a respirar más fácilmente, como la terbutalina.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Si es necesario administrar Salbuair 2.5 mg durante el embarazo o en la fase de lactancia, su médico valorará cuidadosamente los beneficios y riesgos potenciales en función de la gravedad del cuadro clínico.

Conducción y uso de máquinas

No se han descrito los efectos de Salbuair 2.5 mg sobre la conducción y el uso de máquinas.

Uso en deportistas

Este medicamento contiene salbutamol que puede producir un resultado positivo en las pruebas de control de dopaje (ver referencias en la sección 4.4 de ficha técnica).

3. Cómo usar SALBUAIR 2.5 mg

Siga exactamente las instrucciones de administración de Salbuair 2.5 mg indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

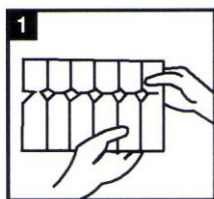
Uso en adultos y niños:

La dosis recomendada es de 2.5 mg hasta cuatro veces al día. Su médico puede incrementar esta dosis a 5 mg hasta cuatro veces al día. Su médico puede decirle que use su nebulizador cada día regularmente o sólo cuando tenga sibilancias o falta de respiración.

Salbuair 2.5 mg debe utilizarse con dispositivos nebulizadores adecuados. La neblina que se produce es inhalada a través de la mascarilla o la boquilla. Su médico le indicará cuál es el nebulizador adecuado y cómo debe usarlo.

Instrucciones para la correcta administración del preparado:

Su medicación es para inhalación mediante un nebulizador, por lo que no debe inyectarse ni tragarse.



1. Prepare su nebulizador siguiendo las instrucciones dadas por el fabricante y su médico. Asegúrese de que el dispositivo nebulizador está limpio.
2. Saque de la caja una tira de plástico con ampollas, ábrala y saque una de las ampollas (Fig. 1). Deje el resto de las ampollas en la tira y devuélvala a la caja.
3. Coja la ampolla y ábrala girando la parte superior (Fig. 2).
4. A menos que su médico le dé otras indicaciones, añada todo el líquido de la ampolla de plástico en el contenedor de solución del nebulizador.
5. Utilice el nebulizador de acuerdo con las instrucciones del médico. Tire la ampolla de plástico vacía.
6. Tras usar el nebulizador, límpielo de acuerdo con las instrucciones del fabricante.

Si estima que la acción de Salbuair 2.5 mg es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Si usa más Salbuair 2.5 mg del que debiera

Si usa más del que debiera, podrían aparecer alteraciones del ritmo cardíaco, palpitaciones, temblor, aumento o descenso de la presión arterial, alteraciones del pulso, angina de pecho, sofocos, sequedad de boca y trastornos de la acomodación visual.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad administrada. Contacte con su médico o Servicio de Urgencias Hospitalarias más cercano. Lleve consigo este prospecto o una ampolla de este medicamento, para que el médico que le trate sepa lo que está tomando.

Si olvidó usar Salbuair 2.5 mg

Si olvidó usar Salbuair 2.5 mg, use la siguiente dosis cuando corresponda o antes, en caso de empezar a respirar con dificultad.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Salbuair 2.5 mg puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Aunque no se conoce exactamente con qué frecuencia ocurre, algunas personas pueden experimentar ocasionalmente dolor en el pecho (debido a problemas de corazón tales como angina de pecho). Avise a su médico si desarrolla estos síntomas mientras está siendo tratado con Salbuair 2.5 mg, pero no deje de tomar este medicamento a menos que así lo indique su médico.

Se han comunicado los siguientes efectos adversos:

Frecuentes (afectan a 1 de cada 10 personas)

- Dolor de cabeza (cefaleas)
- Temblor
- Taquicardia

Poco frecuentes (afectan a menos de 1 de cada 100 personas)

- Palpitaciones
- Irritación de la boca y la garganta
- Calambres musculares

Raros (afectan a menos de 1 de cada 1000 personas)

- Niveles bajos de potasio en sangre (hipopotasemia).
- Dilatación del tamaño de los vasos sanguíneos periféricos (vasodilatación periférica).

Muy raros (afectan a menos de 1 de cada 10000 personas)

- Reacciones alérgicas (hipersensibilidad) incluyendo angioedema y urticaria, broncoespasmo, hipotensión y colapso.
- Hiperactividad.
- Arritmias cardíacas, incluyendo fibrilación auricular, taquicardia supraventricular y extrasístoles (trastornos del ritmo del corazón).
- Broncoespasmo paradójico.

No conocidas

- Isquemia miocárdica (falta de riego sanguíneo a una parte del músculo del corazón).
- Acidosis láctica.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de los efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano, Website: www.notificaram.es

5. Conservación de SALBUAIR 2.5 mg.

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25°C. Conservar en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.

Desechar las ampollas a los 3 meses de la apertura del sobre de aluminio.

Las ampollas deben abrirse inmediatamente antes de su uso y debe desecharse cualquier resto de solución sobrante.

No utilice Salbuair 2.5 mg después de la fecha de caducidad que aparece en el frasco después de Cad.. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de salbuair 2.5 mg

- El principio activo es salbutamol sulfato. Cada ampolla contiene 2.5 mg de salbutamol (equivalentes a 3 mg de sulfato de salbutamol) disueltos en 2.5 ml de solución salina isotónica estéril.
- Los demás componentes son: cloruro sódico, agua para inyectables y ácido sulfúrico.

Aspecto del producto y contenido del envase:

Salbuair 2.5 mg se presenta en tiras de 10 ampollas conteniendo una solución incolora o amarillo pálido en el interior de un sobre de aluminio.

Cada caja contiene 60 ampollas.

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorio ALDO-UNIÓN, S.L.

Baronesa de Maldá, 73

08950 Esplugues de Llobregat

Barcelona (España)

Responsable de la fabricación:

Laboratoire Unither

Espace Industriel Nord

151 rue André Durouchez–CS 28028

80084 AMIENS Cedex 2

Francia

Otras presentaciones:

Salbuair 5 mg solución para inhalación por nebulizador.

Este prospecto ha sido aprobado en junio de 2013