

## **PROETZONIDE BRONQUIAL**

### **BUDESONIDE**

Aerosol

Industria Argentina

Venta bajo receta

#### **FORMULA**

Cada dosis contiene:

Budesonide 200 mcg.

Excipientes : Trioleato de Sorbitan - Freón 11 - Freón 12 c.s.

#### **ACCIÓN TERAPÉUTICA**

Prevención de broncoespasmo en afecciones alérgicas o inflamatorias de las vías respiratorias.

#### **POSOLOGÍA**

Niños menores de 12 años : 1 pulsación ( 200 mcg de budesonide ), 2 veces por día. (Si es necesario hasta 2 pulsaciones, 2 veces por día)

Niños mayores de 12 años y adultos : 1 a 2 pulsaciones, 2 veces por día. (Si es necesario, hasta 4 pulsaciones 2 veces por día).

#### **ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS**

Ocasionalmente puede presentarse ronquera y/o candidiasis de la mucosa bucofaríngea. La experiencia demuestra que la micosis es menos frecuente cuando las inhalaciones se realizan antes de las comidas o el cepillado dental.

#### **PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS**

Si bien no se han observado efectos secundarios particulares, se recomienda no administrar durante los primeros meses del embarazo. Los niños no deben utilizar el aerosol sin vigilancia de un adulto. Debe establecerse un cuidado especial en pacientes con tuberculosis pulmonar activa o latente.

## **CONTRAINDICACIONES**

Hipersensibilidad al principio activo.

## **PRESENTACIÓN**

Aerosol dosificador con 100 y 200 dosis.

## **MODO DE EMPLEO**

1- Quitar la tapa de protección.

2- Sostener el bidón dosificador entre el pulgar y el índice, y agitar enérgicamente.

3- Cerrar los labios sobre la boquilla del inhalador, estando el bidón dosificador orientado hacia abajo.

Espirar lentamente, si es posible a través de la boquilla del inhalador. Inspirando lenta y profundamente, ejercer una presión de arriba hacia abajo sobre el bidón dosificador. Esto tiene por objeto proyectar una dosis de aerosol a los bronquios. Continuar inspirando profundamente.

4- Retener la respiración durante algunos segundos, para permitir que las partículas aerosolizadas se adhieran a la mucosa bronquial.

Espirar lentamente.

Se puede repetir el conjunto del procedimiento, en las mismas condiciones.

5- Reponer la tapa de protección.

## **INSTRUCCIONES PARA LA LIMPIEZA**

Es muy importante mantener limpio el aplicador plástico, para evitar la acumulación del medicamento. Retire el aerosol metálico y la tapa plástica del inhalador, lave el inhalador plástico con agua tan caliente como tolere su mano, luego sacúdalo para eliminar el agua y séquelo con prolijidad (si es posible con aire caliente). Esta limpieza debe practicarse 2 a 3 veces por semana o todos los días.

## **IMPORTANTE**

- ◆ Conservar en lugar fresco, lejos de la luz solar y fuera del alcance de los niños.
- ◆ No exponer a temperatura superior a 50 °C.
- ◆ No arrojar al incinerador o al fuego.
- ◆ No perforar.

## ***AGITESE ANTES DE USAR.***

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Elaborado en : Avda. Eva Perón 5820. Ciudad de Buenos Aires.

Dirección Técnica: María del Rosario García Fernández. Farmacéutica.

## **LABORATORIOS DALLAS S.A.**

Uriarte 2121/23. Capital Federal.

## **PROETZONIDE NASAL SPRAY**

### **BUDESONIDE**

Suspensión en Spray

Industria Argentina

Venta bajo receta

### **FORMULA**

Cada dosis contiene :

Budesonide 0,100 mg.

Excipientes: Edta disódico – Cloruro de sodio - Nipagin - Propilenglicol – Tween 80 – Acido cítrico – Citrato de sodio - Agua purificada c.s.

### **ACCION TERAPEUTICA**

Antialérgico y antiinflamatorio de acción tópica sobre la mucosa nasal y los senos paranasales.

### **POSOLOGÍA**

Adultos y niños mayores de 12 años: Dos aplicaciones en cada fosa nasal, una vez por día. Cuando la sintomatología se reduce y con el acuerdo del médico, la dosis puede reducirse a una aplicación en cada fosa nasal, una vez por día, como tratamiento de mantenimiento.

Budesonide nasal spray no contiene fármacos descongestivos y por lo tanto no ejerce efecto inmediato sobre los síntomas (obstrucción nasal, picazón, estornudos, etc.) Es aconsejable mantener el tratamiento durante un tiempo suficientemente prolongado, bajo la supervisión del médico, para tener los beneficios terapéuticos de Proetzonide nasal spray.

### **TÉCNICAS DE ADMINISTRACIÓN**

Proetzonide nasal spray es un tratamiento que se prolonga con el uso diario durante varios meses; por tal razón es imprescindible utilizarlo cumpliendo estrictamente las siguientes instrucciones:

1- Sonarse la nariz delicadamente.

2- Agitar el envase enérgicamente y quitar la tapa protectora.

3- Llevar la cabeza ligeramente hacia atrás, introducir el aplicador en una fosa nasal y comprimir el otro lado de la nariz con un dedo para que no pase aire.

4- Comenzar a inspirar aire lentamente y apenas iniciada la inspiración comprimir con energía la válvula del spray. Completar la inspiración profunda para que el aire transporte totalmente el medicamento.

5- Respirar normalmente 3 o 4 veces y luego de acuerdo a la dosis aplicar en el mismo lado o bien en la otra fosa nasal.

6- Dos veces por semana retirar la válvula y lavarla bajo un chorro de agua caliente, dejar secar y reponer en su lugar.

Cumpliendo estas instrucciones, se aprovechan completamente las cualidades terapéuticas del producto.

### **ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS**

Ocasionalmente pueden observarse estornudos tras la aplicación y/o pequeña hemorragia nasal.

### **PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS**

Ante la sospecha o evidencia de infección activa ( secreciones amarillentas o verdosas ) suspender el tratamiento y consultar de inmediato al medico.

### **CONTRAINDICACIONES**

Hipersensibilidad al principio activo.

Importante:

AGITARSE ANTES DE USAR.

MANTENER LEJOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

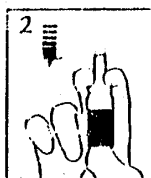
**Conservación:** En lugar seco y fresco (entre 15 °C y 30 °C) y al abrigo de la luz.

Al utilizar por primera vez el envase hacer actuar 2 o 3 veces la válvula para completar su llenado y obtener la dosis completa.

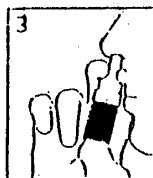
**FORMA DE USO:**



Agitación.



Posición de los  
dedos para actuar  
la válvula



Aplicación.



Reposición del  
protector.

Especialidad Medicinal autorizado por el Ministerio de Salud. ANMAT

Elaborado en : Uriarte 2121/23. Capital.

Dirección Técnica: María del Rosario García Fernández. Farmacéutica.

**LABORATORIOS DALLAS S.A.**

