

LUKASTMA®

Montelukast

Tabletas masticables, polvo granulado

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN:

Lukastma 4 mg. Tabletas masticables

Cada tableta masticable contiene: Montelukast sódico 4.15 mg

(Equivalente a 4 mg de montelukast)

Excipientes : aspartamo, celulosa microcristalina PH102, croscamelosa sódica, estearato de magnesio, manitol , polivinil pirilidona, esencia chicle polvo, laca lumínica azul FDC No 1.

Lukastma 5 mg. Tabletas masticables

Cada tableta masticable contiene: Montelukast sódico..... 5.20 mg

(Equivalente a 5 mg de montelukast)

Excipientes : aspartamo, celulosa microcristalina PH102, croscamelosa sódica,estearato de magnesio, manitol , polivinil pirilidona,esencia cereza polvo, laca lumínica rojo FDC No 40.

Lukastma 10 mg. Tabletas masticables

Cada tableta masticable contiene: Montelukast sódico 10.38 mg

(Equivalente a 10 mg de montelukast)

Excipientes : aspartamo, celulosa microcristalina PH102, croscamelosa sódica,estearato de magnesio, manitol , polivinil pirilidona, esencia menta polvo.

Lukastma 4 mg polvo granulado

Cada sobre de granulado contiene: Montelukast sódico (Equivalente a 4 mg de montelukast) 4.36 mg* (*incluido el 5% de exceso)

Excipientes: Hidroxipropilmetilcelulosa, manitol, estearato de magnesio, *alcohol etílico, *desaparece en el proceso de manufactura.

GRUPO TERAPÉUTICO

Antagonista de los cisteinil leucotrienos.

DESCRIPCIÓN

El montelukast es un medicamento que actúa bloqueando la inflamación y los espasmos de las vías respiratorias causadas por la acción de sustancias llamadas cisteinil leucotrienos. La administración del montelukast a pacientes con asma bronquial disminuye la frecuencia y la intensidad de las crisis asmáticas y reduce la necesidad de que el paciente use broncodilatadores por vía inhalatoria.

INDICACIONES

LUKASTMA® está indicado para la prevención de la broncoconstricción inducida por ejercicio, crisis asmáticas y el tratamiento de mantenimiento del asma bronquial. En pacientes mayores de 2 años.

LUKASTMA® no está indicado para el tratamiento agudo de la crisis asmática, la cual debe tratarse con la medidas apropiadas, tales como el uso de broncodilatadores inhalatorios.

No se debe usar LUKASTMA® para tratar los síntomas de Rinitis Alérgica leve

CONTRAINDICACIONES

No use este producto si usted ha tenido reacciones alérgicas causadas por el montelukast.

Sobre los efectos secundarios graves para la salud mental en lo que respecta al asma y la alergia con el medicamento montelukast, aconseja restringir el uso para la rinitis alérgica.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

En algunos pacientes se ha visto que el montelukast puede producir ansiedad, dificultad para dormir, cambios del ánimo, depresión, agitación e incluso pensamientos suicidas. Si usted experimenta algunas de estas molestias durante el tratamiento con LUKASTMA®, consulte con su médico.

Uso en el embarazo y la lactancia: LUKASTMA® debe administrarse en el embarazo y la lactancia solamente en aquellos casos en que su médico determine que el beneficio esperado es mayor que los riesgos potenciales.

EFFECTOS ADVERSOS

LUKASTMA® suele ser bien tolerado por la mayoría de los pacientes. Ocasionalmente pueden presentarse molestias tales como cefalea, dolor de garganta, tos, dolor abdominal y diarrea. Si usted nota la aparición de estas o cualquier otra molestia, infórmelo a su médico.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Su médico determinará la dosis específica para su caso y la duración del tratamiento. Las dosis usuales de LUKASTMA® son las siguientes:

Para la prevención de las crisis asmáticas y las molestias de la rinitis alérgica:

- Niños de 2 a 5 años: 4 mg por vía oral una vez al día.
- Niños de 6 a 14 años: 5 mg por vía oral una vez al día.
- Adultos y jóvenes a partir de los 15 años: 10 mg por vía oral una vez al día.

CONSEJOS DE ADMINISTRACIÓN

Las tabletas de LUKASTMA® pueden deglutirse enteras con un poco de agua o masticarse. Es preferible administrar la dosis durante la noche, con o sin las comidas, antes de acostarse.

Los gránulos de LUKASTMA® pueden administrarse ya sea de forma directa por la boca o disueltos en una cucharadita (5 ml) de leche materna o fórmula a temperatura ambiente, pero no en otros tipos de líquidos. Pueden también administrarse mezclados con puré de manzanas, puré de arroz, puré de zanahorias o helado. Después de abierto el paquete, la dosis debe administrarse al cabo de 15 minutos. La porción no utilizada del sobre debe desecharse de inmediato y no almacenarse para uso futuro. En aquellos casos en que su médico le recete LUKASTMA® para reemplazar el uso de corticosteroides inhalados, siga cuidadosamente sus indicaciones con respecto al retiro lento y progresivo del corticoesteroide.

SOBREDOSIS

La ingestión accidental o voluntaria de dosis excesivas de LUKASTMA® puede producir dolor abdominal, somnolencia, sed, dolor de cabeza, vómitos y agitación.

En caso de sobredosis, acuda de inmediato al centro de salud más cercano.

ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C, protegido de la luz y la humedad. Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase

original. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

Vía de administración: Oral

PRESENTACIONES

LUKASTMA® Tabletas Masticables de 4 mg, caja x 24 tabletas masticables

LUKASTMA® Tabletas Masticables de 5 mg, caja x 24 tabletas masticables

LUKASTMA® Tabletas Masticables de 10 mg, caja x 24 tabletas masticables

LUKASTMA® Granulado en Sobres de 4 mg, caja x 30 sobres

Venta Bajo Receta Médica

**Elaborado por
Laboratorios Rocnarf, S.A.**

Av. Juan Tanca Marengo Km 5 ½
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión:
Junio del 2021



Rocnarf

Experiencia y Compromiso en
Medicamentos de Calidad

www.rocnarf.com