

Prospecto: información para el usuario

bucomax pastillas para chupar sabor menta amilmetacresol / alcohol 2,4-diclorobencílico

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

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento.

Contenido del prospecto:

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

1. Qué es bucomax y para qué se utiliza

bucomax pertenece al grupo de medicamentos denominados antisépticos.

Está indicado para el alivio local sintomático de las infecciones leves de boca y garganta que cursan sin fiebre para adultos y niños a partir de 6 años.

- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar bucomax

No tome bucomax:

- Si es alérgico (hipersensible) al amilmetacresol, al alcohol 2,4-diclorobencílico o a cualquiera de los demás componentes de **bucomax** incluidos en la sección 6.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico :

Si no mejora después de 2 días de tratamiento o tiene fiebre alta, dolor de cabeza, náuseas o vómitos.

- No debe superar la dosis máxima recomendada.

Niños y adolescentes

Los niños menores de 6 años no deben tomar este medicamento.

Uso de bucomax con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

No debe tomar otros antisépticos bucofaríngeos (medicamentos para las infecciones leves de garganta como bucomax) si está tomando este medicamento sin consultar a su médico.

Embarazo y lactancia:

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

Conducción y uso de máquinas

La influencia de este medicamento sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

Bucomax contiene maltitol e isomalta.

Este medicamento contiene isomalta y maltitol. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Puede producir un ligero efecto laxante porque contiene 1,830 g de isomalta y 457,6 mg de maltitol por pastilla. Valor calórico: 2,3 kcal/g de maltitol/isomalta.

3. Cómo tomar bucomax

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda pregunte a su médico, farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos y adolescentes a partir de 12 años: 1 pastilla cada 2 o 3 horas, cuando sea necesario, hasta un máximo de 8 pastillas en 24 horas.

Uso en niños

Niños de 6 a 12 años: 1 pastilla cada 2 o 3 horas, cuando sea necesario, hasta un máximo de 4 pastillas en 24 horas.

Si toma más bucomax del que debiera

En caso de sobredosis o ingestión accidental de grandes cantidades puede notar malestar gastrointestinal. En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91.562.04.20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

4. Posibles efectos adversos.

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

Durante el período de utilización de la asociación de los principios activos de este medicamento se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud:

reacciones alérgicas (hipersensibilidad) como enrojecimiento, picor o hinchazón de la piel (erupción), o quemazón, escozor o hinchazón de la boca o la garganta.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles 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. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de bucomax

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

No requiere condiciones especiales de conservación.

Caducidad

No utilice **bucamax** después de la fecha de caducidad que aparece en el envase 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. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda 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. Contenido del envase e información adicional

Composición de bucomax pastillas para chupar sabor menta:

Cada pastilla para chupar contiene los principios activos:

Amilmetacresol	0,60 mg
Alcohol 2,4-diclorobencílico	1,20 mg

Los demás componentes (excipientes) son: aceite esencial de menta, aceite esencial de anís, levomentol, colorante carmín índigo (E-132), amarillo de quinoleína (E-104), sacarina sódica (E-954), ácido tartárico (E-334), isomalta (E-953) y maltitol (E-965).

Aspecto del producto y contenido del envase:

bucamax se presenta en forma de pastillas para chupar cilíndricas, de color verde y sabor a menta. Cada envase contiene 8 ó 24 pastillas.

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Cinfa, S.A.

C/Olaz-Chipi, 10. Polígono Areta.
31620 Huarte – Pamplona (Navarra) España

Responsable de la fabricación:

LABORATORIOS CINFA, S.A.
Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta
Huarte-Pamplona (Navarra) 31620 España

Este prospecto ha sido aprobado Junio 2014

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>