

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

PULMICORT TURBUHALER 100 MICROGRAMOS/INHALACIÓN POLVO PARA INHALACIÓN (budesónida)

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.

- 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 a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto

1. Qué es Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación y para qué se utiliza
2. Antes de usar Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación
3. Cómo usar Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación
6. Información adicional

1. QUÉ ES PULMICORT TURBUHALER 100 MICROGRAMOS POLVO PARA INHALACIÓN Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Pulmicort Turbuhaler se presenta en forma de polvo para inhalación. El polvo contiene únicamente budesónida. Cuando se inspira a través de la boquilla del inhalador, el medicamento alcanza los pulmones.

La budesónida pertenece a un grupo de medicamentos llamados glucocorticoides, que se emplean para reducir la inflamación. Pulmicort Turbuhaler reduce y previene la inflamación de las vías respiratorias causante del asma.

Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos está indicado en el tratamiento de mantenimiento del asma. Sin embargo, no alivia un ataque agudo de asma cuando éste ya se ha iniciado. Debe utilizarse de forma regular, tal como se lo haya prescrito su médico.

2. ANTES DE USAR PULMICORT TURBUHALER 100 MICROGRAMOS POLVO PARA INHALACIÓN

No use Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación

- Si es alérgico (hipersensible) a la budesónida.

Tenga especial cuidado con Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación

- Si ha experimentado previamente alguna reacción inusual ante otros medicamentos, informe a su médico.
- En ciertos casos Pulmicort Turbuhaler debe administrarse con especial precaución. Deberá comunicar siempre a su médico otras afecciones que pudiera tener, especialmente si padece o ha padecido tuberculosis pulmonar, otras infecciones recientes o problemas de hígado.

- Este medicamento le ha sido recetado a usted para el tratamiento de la enfermedad que padece (asma). No lo use para otra afección a no ser que su médico se lo indique. No se lo dé a otra persona.
- Si se administra a niños, su médico revisará periódicamente su crecimiento ya que este medicamento puede producir un retraso en el crecimiento.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está usando o ha usado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

Informe a su médico especialmente si está utilizando medicamentos para infecciones de hongos (por ejemplo ketoconazol e itraconazol), o cimetidina (medicamento para la acidez del estómago).

Uso en deportistas

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede producir un resultado positivo en las pruebas de control de dopaje.

Embarazo y lactancia

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

No existe evidencia de que Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación pueda perjudicar a la madre o al niño cuando se utiliza en el embarazo o en el periodo de lactancia. No obstante, debe contactar con su médico lo antes posible si se queda embarazada durante el tratamiento con Pulmicort Turbuhaler. Pulmicort pasa a la leche materna, pero en cantidades mínimas, que no tienen efecto en el lactante.

Uso en niños

Pulmicort debe administrarse siempre bajo la supervisión de un adulto, con el fin de asegurar la correcta administración del medicamento.

Conducción y uso de máquinas

Pulmicort no afecta a su capacidad de conducir ni de utilizar herramientas o máquinas.

3. CÓMO USAR PULMICORT TURBUHALER 100 MICROGRAMOS POLVO PARA INHALACIÓN

Siga exactamente las instrucciones de administración de Pulmicort Turbuhaler indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Forma de uso y vía de administración

Este medicamento se administra por vía inhalatoria.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Pulmicort Turbuhaler. No exceda la duración del tratamiento recomendada.

Antes de iniciar el uso de Pulmicort Turbuhaler por primera vez, es importante que usted lea la información incluida en el apartado “Cómo utilizar Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación” y siga las instrucciones cuidadosamente.

Los niños pueden no utilizar adecuadamente el sistema dosificador. Por ello, es importante asegurarse de que el niño pueda seguir correctamente las instrucciones de uso.

Se recomienda que la dosis de Pulmicort Turbuhaler se reduzca gradualmente cuando deje de usar este medicamento, no deje de usarlo bruscamente.

Recuerde que debe enjuagarse la boca con agua después de cada inhalación, para eliminar la parte del medicamento que quede en la boca sin absorberse a los pulmones, y que podría producir efectos adversos.

Dosificación, frecuencia de administración y duración del tratamiento

La dosis de Pulmicort Turbuhaler debe ser individualizada. Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Pulmicort Turbuhaler. No administre más dosis de las que su médico le ha indicado.

Cada dosis de Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación contiene 100 microgramos de budesónida. Usted puede requerir otra dosis de Pulmicort Turbuhaler, (*ver en el apartado 6. "Otras presentaciones"*).

Las dosis recomendadas de Pulmicort Turbuhaler son las siguientes:

Dosis normal

- *Para adultos y ancianos:* 100-1.600 microgramos al día, divididos en 1-4 administraciones. Si su médico le ha recetado dosis bajas (100-400 microgramos al día), se puede administrar la dosis diaria total en una única ocasión (por la mañana o por la noche).
- *Para niños de 6 o más años:* 100-800 microgramos al día, divididos en 1-4 administraciones. Si su médico le ha recetado dosis bajas (100-400 microgramos al día), se puede administrar la dosis diaria total en una única ocasión (por la mañana o por la noche).

Usted podría empezar a sentirse mejor ya desde el primer día de utilización de Pulmicort Turbuhaler, aunque pueden requerirse 1 ó 2 semanas antes de alcanzar un efecto completo. Por ello, es importante que no deje de usar Pulmicort Turbuhaler incluso cuando ya se sienta bien.

Si su médico le ha recetado Pulmicort Turbuhaler y está todavía bajo tratamiento con comprimidos tipo cortisona para el asma, puede reducirle la dosis de comprimidos gradualmente (durante un periodo de semanas o meses), hasta que interrumpa finalmente el tratamiento anterior.

En el caso de que haya cambiado el tratamiento con comprimidos tipo cortisona a Pulmicort Turbuhaler, puede que reaparezcan temporalmente algunos síntomas de su enfermedad, como debilidad y dolor en los músculos y articulaciones. Si alguno de estos síntomas le preocupa, o presenta algún otro como dolor de cabeza, cansancio, náuseas o vómitos, póngase en contacto con su médico.

Instrucciones de uso/manejo

Por favor lea detenidamente las instrucciones antes de empezar a usar su medicamento.

Pulmicort Turbuhaler es un inhalador multidosis con el que se administran pequeñas dosis de polvo. (Figura 1)

Cuando usted inspire a través del Turbuhaler el polvo será liberado a sus pulmones. Por tanto, es importante que **inspire enérgica y profundamente** a través de la boquilla.

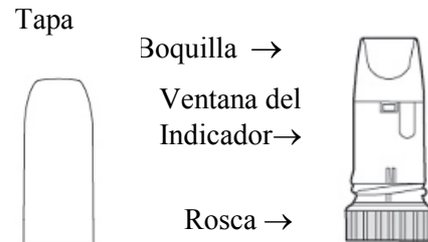


Figura 1

Preparación del Turbuhaler por primera vez:

Antes de utilizar Pulmicort Turbuhaler **por primera vez**, debe preparar el inhalador para su empleo.

Desenrosque y levante la tapa.

Mantenga el inhalador en posición vertical con la rosca en la parte inferior (Figura 2). No agarre la boquilla cuando gire la rosca. **Gire la rosca hasta el tope en una dirección y luego vuelva a girarla hasta el tope en la otra dirección.** No importa en qué dirección gire primero. Durante este procedimiento oirá un clic. Debe realizar este procedimiento dos veces.

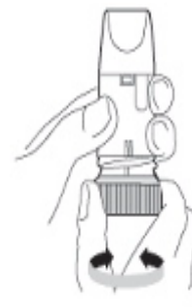


Figura 2

En este momento el inhalador está listo para ser utilizado y **no debe repetir el procedimiento anterior**. Para inhalar una dosis, por favor siga las instrucciones que se indican a continuación.

CÓMO UTILIZAR PULMICORT TURBUHALER

Para administrar una dosis, simplemente siga las siguientes instrucciones.

1. Desenrosque y levante la tapa.
2. **Mantenga el inhalador en posición vertical** con la rosca en la parte inferior (Figura 2). No agarre la boquilla cuando gire la rosca. Para cargar el inhalador con una dosis **gire la rosca hasta el tope en una dirección y luego vuelva a girarla hasta el tope en la otra dirección.** No importa en qué dirección gire primero. Durante este procedimiento oirá un clic.
3. Sujete el inhalador lejos de la boca. **Expulse el aire. No sople a través de la boquilla.**

4. Sitúe la boquilla suavemente entre sus dientes, cierre los labios e **inhale enérgica y profundamente a través del dispositivo** (Figura 3). No muerda ni presione la boquilla.



Figura 3

5. **Retire el inhalador de su boca, antes de expulsar el aire.**
6. Si necesita realizar otra inhalación repita los pasos 2-5.
7. **Vuelva a colocar la tapa** firmemente tras la utilización.
8. **Enjuáguese la boca con agua tras inhalar la dosis prescrita.**

NOTA:

Nunca expulse el aire a través de la boquilla.

Coloque siempre la tapa adecuadamente tras la utilización.

Como la cantidad de polvo dispensado es muy pequeña, podría no notar ningún sabor después de la inhalación. Sin embargo, tenga la seguridad de que ha inhalado la dosis si ha seguido las instrucciones.

Limpieza

La boquilla debe limpiarse regularmente (1 vez a la semana) con un paño seco. **No use agua para limpiar la boquilla.**

Indicador de dosis

Cuando vea por primera vez una marca roja en la ventana del indicador, quedan aproximadamente 20 dosis (Figura 4). Cuando la marca roja alcance el margen inferior de la ventana el inhalador no liberará la cantidad correcta de medicamento y deberá desecharse (Figura 5). El sonido que se oye al agitar el inhalador se debe a un agente desecante y no al medicamento.



Figura 4

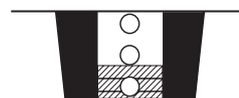


Figura 5

Eliminación

Asegúrese siempre de desechar su Turbuhaler usado de forma responsable ya que en su interior quedará parte del medicamento.

Si usa más Pulmicort Turbuhaler del que debiera

Si ha usado más Pulmicort Turbuhaler de lo que debe, consulte a su médico, farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad usada. Es recomendable llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

Es importante que emplee la dosis que se indica en el cartonaje (espacio reservado para el farmacéutico) o la que su médico le ha prescrito, ya que el uso de más inhalaciones aumentará el riesgo de efectos adversos sin mejorar la eficacia. No debe aumentar o disminuir su dosis sin consultar con su médico.

Si olvidó usar Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación

Si olvida usar alguna de las dosis de Pulmicort Turbuhaler, realice las inhalaciones recomendadas tan pronto como se acuerde y después continúe con el tratamiento habitual. No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

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

Habitualmente no se producen efectos adversos durante el uso de Pulmicort Turbuhaler. No obstante, comuníquese a su médico los siguientes efectos adversos que le resulten molestos o que no desaparezcan:

Efectos adversos frecuentes: Pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas

- Irritación leve de garganta.
- Tos.
- Ronquera.
- Infección por hongos de la boca y garganta.

Efectos adversos raros: Pueden afectar hasta 1 de cada 1000 personas

- Reacciones de tipo alérgico, incluyendo erupción cutánea, dermatitis de contacto, urticaria y angioedema (inflamación de la cara, labios y/o lengua con dificultad para tragar y respirar).
- Hematomas en la piel.
- Trastornos del sueño, depresión o alteraciones del comportamiento, sensación de inquietud, nerviosismo o agitación (especialmente en niños).
- Igual que sucede con otros tratamientos inhalados, raramente se puede producir un broncoespasmo (es decir, una contracción de las vías respiratorias, que provoca “pitos”).
- Reacciones alérgicas graves.

- Efectos sobre las glándulas suprarrenales (glándulas de pequeño tamaño situadas junto a los riñones).
- Retraso del crecimiento

Efectos adversos de frecuencia desconocida que pueden incluir:

- Cataratas (pérdida de transparencia del cristalino en el ojo).
- Glaucoma (aumento de la presión ocular).

Los corticoides inhalados pueden afectar a la producción normal de hormonas esteroides en el organismo, especialmente si se utilizan dosis elevadas durante mucho tiempo. Estos efectos incluyen:

- cambios en la densidad mineral ósea (disminución de los huesos).

Estos efectos son mucho menos probables con los corticoides inhalados que con los comprimidos de corticoides.

En casos raros pueden ocurrir otros efectos generales del tratamiento con corticoides inhalados, lo que puede sospecharse si se siente cansado, o presenta dolor de cabeza, náuseas o vómitos.

En algunos niños y adolescentes tratados con Pulmicort se ha observado una pequeña disminución en el crecimiento (de aproximadamente 1 cm) que normalmente se produce sólo durante el primer año de tratamiento, recuperándose finalmente la altura correspondiente de adulto.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, 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: 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 PULMICORT TURBUHALER 100 MICROGRAMOS POLVO PARA INHALACIÓN

Mantener Pulmicort Turbuhaler fuera del alcance y de la vista de los niños.

Ponga siempre la tapa tras emplear Pulmicort Turbuhaler. No conservar a temperatura superior a 30 °C.

No utilice Pulmicort Turbuhaler después de la fecha de caducidad indicada en el envase y en la etiqueta del inhalador. 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. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Pulmicort Turbuhaler 100 microgramos polvo para inhalación

El principio activo es budesónida, cada dosis inhalada contiene 100 microgramos de budesónida. No contiene propelentes ni ningún otro tipo de componentes (excipientes).

Aspecto del producto y contenido del envase

Cada envase contiene un inhalador dosificador que puede proporcionar 200 dosis.

Otras presentaciones

- PULMICORT TURBUHALER 200 MICROGRAMOS/INHALACIÓN POLVO PARA INHALACIÓN

- PULMICORT TURBUHALER 400 MICROGRAMOS/INHALACIÓN POLVO PARA INHALACIÓN

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular:

AstraZeneca Farmacéutica Spain S.A.
Parque Norte. Edificio Roble.
C/ Serrano Galvache 56 - 28033 Madrid

Responsable de la fabricación:

ASTRAZENECA AB Forskargatan, 18- Södertälje 151 85 Suecia

ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION

224, Avenue de la Dordogne B.P. 41 (Dunkerque Cedex) - F-59944 - Francia

Este prospecto ha sido aprobado en octubre 2013

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.gob.es/>

07.11.2013 Var IB Ciz Click Sound/ CPIL 17 October 2012