

PROSPECTO

PARLATOS jarabe Dextrometorfano

COMPOSICIÓN

Por 5 ml:

Dextrometorfano (DCI) (hidrobromuro) 10 mg

Excipientes

Sacarosa 3,35 g

Sacarina sódica, hidróxido sódico, ácido sórbico (E200), edetato disódico, esencia menta, rojo cochinilla A (E124) y agua, c.s.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Frasco con 200 ml de jarabe

ACTIVIDAD

Antitusivo

Titular:

LABORATORIOS PÉREZ GIMÉNEZ
Ctra. A-431 Km.19
14720 Almodóvar del Río (Córdoba)

Responsable de la fabricación:

LABORATORIO REIG JOFRÉ, S.A.
Avda. Gran Capità, 10
08970 Sant Joan Despí (BARCELONA)

Representante local:

LABORATORIO FARMACEUTICO ORRAVAN, S.L.
Gran Capitán 10
08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

FARMACIA
LA ESTACIÓN

INDICACIONES

Tratamiento sintomático de todas las formas de tos que no vayan acompañadas de expectoración (tos irritativa, tos nerviosa).

CONTRAINDICACIONES

- Alergia o hipersensibilidad al dextrometorfano o a cualquiera de los componentes de esta especialidad
- Insuficiencia respiratoria
- Tos asmática
- Tos acompañada de expectoración
- Tratamiento con antidepresivos (ver apartado de **Interacciones**)
- Niños menores de 2 años

PRECAUCIONES

No exceder la dosis recomendada en el apartado de **Posología**.

Consulte con su médico si la tos persiste más de 1 semana o si va acompañada de fiebre alta, erupciones en la piel o dolor de cabeza persistente.

No utilizar este medicamento en caso de tos persistente o crónica, como la debida al tabaco, asma o enfisema, o cuando la tos va acompañada de abundantes secreciones.

INTERACCIONES

No debe administrarse junto con ciertos medicamentos antidepresivos (IMAO), por lo que si se encuentra en tratamiento con alguno de ellos consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

No deben consumirse bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

ADVERTENCIAS

Los pacientes con enfermedades hepáticas deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

Embarazo y lactancia

Las mujeres en periodo de lactancia no deben tomar este medicamento sin consultar con su médico.

Importante para la mujer

Si está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o para el feto, y debe ser vigilado por su médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción

Durante el tratamiento puede aparecer, en raras ocasiones, una disminución de la capacidad de reacción o somnolencia, que habrá que tenerse en cuenta en caso de conducir automóviles o manejar maquinaria peligrosa.

Uso en niños

No administrar a niños menores de 2 años.

Advertencias sobre excipientes

Este medicamento contiene 3,35 g de sacarosa por dosis de 5 ml, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problema de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

Este medicamento contiene Rojo cochinilla A como excipiente. Puede causar reacciones de tipo alérgico incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

POSOLOGÍA

Via oral:

Adultos y niños mayores de 12 años: 5-10 ml de jarabe cada 4-6 horas. No superar las 6 tomas diarias.

Niños de 6-12 años: 2,5 – 5 ml de jarabe cada 4 – 6 horas. No superar las 6 tomas diarias.

Niños de 2-6 años: 1,25 – 2,5 ml de jarabe cada 4-6 horas. No superar las 6 tomas diarias.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

Ingerir la cantidad de jarabe correspondiente, según posología, medida con la ayuda de la cucharilla o jeringa que se incluye.

SOBREDOSIS

Los signos de sobredosificación se manifiestan con confusión, excitabilidad, inquietud, nerviosismo e irritabilidad.

La ingestión accidental de dosis muy altas puede producir en los niños un estado de sopor o alteraciones en la forma de andar.

En casos de sobredosis o ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, Tfno: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

REACCIONES ADVERSAS

Raramente puede aparecer somnolencia, molestias gastrointestinales. En ese caso es aconsejable reducir la posología. El consumo simultáneo de alcohol durante el tratamiento puede acentuar la aparición de efectos secundarios. No ingerir bebidas alcohólicas durante el tratamiento. Si se observa estas o cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

CONSERVACIÓN

Evitar la congelación.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

MANTENGA PARLATOS JARABE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO:

Enero 2001

Última revisión: Marzo 2012

