

BECANTOX DISFAR

Levodropropizina

Antitusivo

- Caja x fco. x 120mL.

COMPOSICIÓN

Cada 100 mL de jarabe contienen:

Levodropropizina.....0.60 g

Cada 5 mL (1 cucharadita) contienen:

Levodropropizina30 mg

INDICACIONES

Tratamiento de las formas improductivas de tos, como tos irritativa o tos nerviosa en adultos, adolescentes y niños a partir de 2 años.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

Adultos:

10 mL cada 6-8 horas. No administrar más 3 veces al día.

Población pediátrica y adolescentes:

Niños de 2 -6 años, solo bajo control médico.

La dosis se calcula en función del peso del paciente administrando 1 mg por kg/toma, cada 6-8 horas. No más de 3 tomas en 24 horas.

CONTRAINDICACIONES

Recién nacidos y prematuros, hipersensibilidad a cualquiera de los componentes. Embarazo y lactancia. Hipertensión severa, enfermedad coronaria. Tratamiento con inhibidores de la MAO e hipertiroidismo.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Pacientes hipertensos. Si pro-

duce somnolencia, no desempeñar actividades que requieran estados de alerta. Glaucoma de ángulo estrecho, hipertrofia prostática, isquemia cardiaca, hipertiroidismo, diabetes mellitus. Úlcera péptica, alteración pilórico - duodenal.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia.

CLASIFICACIÓN DE ORGANOS Y SISTEMAS

Trastornos del sistema nervioso

Frecuentes

($\geq 1/100 < 1/10$)

Fatiga, astenia, torpeza, somnolencia, cefalea, vértigo.

Trastornos oculares

Frecuencia no conocida

Alteraciones visuales

Trastornos cardiacos

($\geq 1/100 < 1/10$)

Palpitaciones

Frecuencia no conocida

Dolor precordial

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos.

Raras

($\geq 1/10.000 < 1/1000$)

disnea

Trastornos gastrointestinales

Frecuentes

($\geq 1/100 < 1/10$)

Náuseas, pirosis, dispepsia, diarreas, vómitos y dolor abdominal

Trastornos de la piel y del

tejido subcutáneo

Raras

($\geq 1/10.000 < 1/1000$)

Alergia cutánea

NOTIFICACIÓN DE

SOSPECHAS DE

REACCIONES ADVERSAS:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas.

INTERACCIONES

Con la administración concomitante de fármacos sedantes, en particular en pacientes sensibles, podría producirse un aumento del efecto sedante.

SOBREDOSIFICACIONES

No se han observado efectos secundarios significativos después de administrar el fármaco a la dosis de 240 mg en administración única y a la dosis de 120 mg t.i.d. durante 8 días consecutivos. No se conocen casos de sobredosificación con Levodropropizina. En caso de una sobredosis podría preverse taquicardia ligera y transitoria.

ALMACENAJE

Almacenar por debajo de los 30°C. Protegido de la luz.

PRESENTACIÓN

Caja con frasco x 120 mL