

METORFANTOS®

Antitusivo

CONSEJOS AL PACIENTE:

- Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.
- Conserve este prospecto. Puede tener la necesidad de volver a leerlo.
- Utilice el medicamento tal y como se lo indicó su médico.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Nunca de a tomar o a utilizar su medicamento a otra persona.
- Lávese las manos antes de utilizar el medicamento.
- Guarde sus medicamentos en un lugar seguro, fresco y seco.
- No quite ni cambie el envase del medicamento.
- Mantenga los medicamentos fuera del alcance de los niños.
- Consulte siempre a su médico para prevenir cualquier problema de salud y para controlar el tratamiento.

NOMBRE GENÉRICO: DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO (bromhidrato).

FORMA FARMACÉUTICA: Jarabe.

FÓRMULA: Dextrometorfano bromhidrato 10 mg/ 5 ml. El excipiente contiene: Sacarosa 3.52 g / 5 ml, Metilo parahidroxibenzoato, Propilo parahidroxibenzoato, Amarillo Tartrazina, Etanol 0.48% v/v.

PRESENTACIÓN: Caja con un frasco de 100 ml.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Antitusivo.

INDICACIONES: Afecciones del tracto respiratorio que cursan con tos seca o improductiva. Tratamiento sintomático de la tos en post-operados.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Vía oral.

DOSIFICACIÓN: Según prescripción médica. La pauta posológica general es la siguiente:

Adultos: 10 - 20 mg cada 4 horas, o bien 30 mg cada 6 - 8 horas, hasta un máximo de 120 mg / día.

Niños de 6 a 12 años: 5-15 mg cada 4 - 6 horas, hasta un máximo de 60 mg / día.

Niños de 2 a 6 años: 7,5 mg cada 6 - 8 horas, o bien 2,5 - 5 mg cada 4 horas, hasta un máximo de 30 mg / día.

Menores de 2 años: No se recomienda.

Equivalencias entre concentración y volumen:

2,5	mg	=	1,25	ml
5	mg	=	2,5	ml
7,5	mg	=	3,75	ml
10	mg	=	5	ml
15	mg	=	7,5	ml
20	mg	=	10	ml
30	mg	=	15	ml



FORMA DE USO: Tomar el jarabe con un vaso de agua, preferentemente después de las comidas.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad al medicamento. Tos productiva (con expectoraciones).

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: Pacientes con riesgo de fallo respiratorio. Pacientes bajo tratamiento con IMAO. Insuficiencia hepática. Si la tos no ha mejorado a los 7 días, si se produce fiebre elevada, erupción en la piel o dolor de cabeza continuo, consulte con su médico.

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

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene metilo parahidroxibenzoato y propilo parahidroxibenzoato.

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas adversas porque contiene amarillo tartrazina. Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

Contiene 0,48% de etanol en volumen final. Cada 5 ml contiene 0,019 g de etanol, lo que puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas, pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia y en caso de daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos.

Embarazo y lactancia: Seguir estrictamente el consejo médico.

INTERACCIONES: Antes de iniciar el tratamiento, es conveniente notificar al médico si el paciente recibe otras medicaciones o está bajo los efectos de otro tratamiento reciente.

Puede producirse interacciones con medicamentos depresores del Sistema Nervioso Central (SNC).

EFFECTOS SECUNDARIOS: En algunos pacientes pueden presentarse efectos secundarios como náuseas, vómitos, dolor de estómago, somnolencia, confusión mental, vértigo, excitación psíquica, nerviosismo, inquietud, irritabilidad, mareos.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso descrito, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Es importante notificar sospechas de efectos adversos al medicamento, usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad del mismo.

En caso de presentar posibles efectos adversos no descritos en este prospecto, comunique a su médico o a través de nuestra página: <https://alfabolivia.com/es/farmaco-vigilancia/>.

SOBREDOSIS: En caso de ingestión accidental o intoxicación por sobredosis, consultar inmediatamente a su médico o asistir al Centro de Salud más próximo, llevando el prospecto del medicamento.

CONSERVACIÓN: Guardar en su envase de origen bien cerrado, protegido de la luz, a no más de 30°C.

DISPENSACIÓN Y VENTA: Medicamento de venta libre.

Registro Sanitario en Bolivia: NN-23801/2018

METORFANTOS® es fabricado por:
LABORATORIOS ALFA S.A.
Dir. Tec. Fco. Juan J. Ferrer. M. Prof. No. F-57
Avda. Busch N° 1970. Tel.: (591) 2-2227910
La Paz - Bolivia
www.alfabolivia.com

