cinfatós

COMPLEX

COMPOSICIÓN:

Composición por 5 ml:

Paracetamol (D.C.I.)

Dextrometorfano (D.C.I.) HBr

Pseudoefedrina (D.C.I.) HCl

250 mg

10 mg

30 mg

Excipientes: Aspartamo, 5 mg; Sorbitol, 1.500 mg; Glicirrinato amónico, 3,75 mg; Glicerol; Tween 80; Glutamato monosódico; Carboximetilcelulosa sódica; Hidroxipropilmetilcelulosa; Celulosa microcristalina; Edetato sódico; Metilparabeno sódico; Propilparabeno sódico; Carbómero; Esencia de naranja y agua desmineralizada.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE:

Suspensión oral. Frasco de 125 ml

ACTIVIDAD:

Cinfatós complex tiene una acción analgésica y antipirética, proporcionada por el paracetamol, descongestionante nasal, debido a la pseudoefedrina y antitusígena a causa del dextrometorfano.

TITULAR Y FABRICANTE:

LABORATORIOS CINFA S.A. Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta 31620 HUARTE-PAMPLONA (NAVARRA)

INDICACIONES:

Alivio sintomático de los procesos gripales y resfriado común que cursen con dolor leve o moderado, fiebre, tos improductiva - irritativa y nerviosa -, congestión y secreciones nasales.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la especialidad.

Enfermedades hepáticas.

Insuficiencia respiratoria.

Tos asmática.

Tratamiento con inhibidores de la monoamiooxidasa (ver interacciones).

Durante el periodo de lactancia.

PRECAUCIONES:

No exceder la dosis diaria recomendada.

Consultar al médico si los síntomas persisten más de 5 días, o si van acompañados de fiebre alta, erupciones en la piel o dolor de cabeza persistente.

No ingerir bebidas alcohólicas durante la administración del preparado.

En los alcohólicos crónicos debe usarse con prudencia.

INTERACCIONES:

Con otros medicamentos:

Cloranfenicol, algunos antiepilépticos, zidovudina, colestiramina, antidepresivos tipo inhibidores de la monoaminooxidasa, beta-bloqueantes, antihipertensivos (Guanetidina), otros descongestivos nasales, otros analgésicos y depresores del sistema nervioso central (analgésicos, tranquilizantes, anestésicos, etc).

Consulte a su médico si está tomando algún medicamento.

Con pruebas diagnósticas:

Determinación de glucosa, función pancreática, ácido úrico, ácido 5-hidroxiindolacético (5-HIIA).

Informe al médico si está tomando este medicamento.

ADVERTENCIAS:

En pacientes diabéticos, con hipertiroidismo, hipertrofia prostática, glaucoma, hipertensos, con insuficiencia hepática y/o renal, anemia, afecciones cardiacas o pulmonares, evitar tratamientos prolongados y tomarlo bajo vigilancia médica.

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

"Esta especialidad lleva como excipiente aspartamo. Las personas afectadas de fenilcetonuria tendrán en cuenta que cada 5 ml de CINFATÓS Complex contiene 2,8 mg de fenilalanina".

Esta especialidad contiene como excipiente 1,5 g de sorbitol por 5 ml de CINFATÓS Complex. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

Este medicamento contiene como excipiente glicerol, que puede ser perjudicial a dosis elevadas (puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea).

"Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de Control de dopaje como positivo".

Embarazo y lactancia: Ver contraindicaciones.

Las mujeres en periodo de lactancia no deben tomar este medicamento.

IMPORTANTE PARA LA MUJER

Si está usted 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 el feto y debe ser vigilado por su médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción: Este medicamento puede producir somnolencia, lo que deberá tenerse en cuenta en caso de conducir o realizar actividades peligrosas.

Uso en ancianos: consultar al médico.

Uso en niños: no administrar a niños menores de 12 años sin consultar al médico.

POSOLOGÍA:

Vía oral.

Adultos y niños mayores de 12 años: 2 cucharaditas de 5 ml cada 6-8 horas.

Esta posología puede ser modificada a juicio del médico.

La administración del preparado esta supeditada a la aparición de los síntomas. A medida que éstos desaparezcan debe suspenderse esta medicación.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO:

Agítese antes de usar.

Administrar vía oral, siguiendo la posología indicada.

SOBREDOSIS:

La sintomatología por sobredosis incluye mareos, vómitos, pérdida de apetito, ictericia, dolor abdominal. También pueden ocurrir convulsiones, alteraciones respiratorias, alucinaciones, aumento de la presión arterial, latidos cardiacos irregulares, excitabilidad y dificultad para orinar. Dosis muy altas en niños pueden producir un estado de sopor o alteraciones en la forma de andar. Si se ha ingerido una sobredosis debe acudirse rápidamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica (Teléfono 91-5620420), aunque no haya síntomas, ya que éstos son muy graves y se manifiestan generalmente a partir del tercer día después de la ingestión.

Se considera sobredosis de paracetamol la ingestión de una sola toma de más de 6 g en adultos y más de 100 mg por kg de peso en niños. Pacientes en tratamiento con barbitúricos o alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles de la toxicidad por una sobredosis de paracetamol.

El tratamiento consiste en aspiración y lavado gástrico, carbón activado vía oral, administración intravenosa de N-acetilcisteína a dosis adecuadas y, si es preciso, hemodiálisis.

En caso de depresión respiratoria, está indicada la administración de naloxona y asistencia respiratoria y, en caso de convulsiones, la administración de benzodiazepinas. El periodo en el que el tratamiento ofrece mayor garantía de eficacia se encuentra dentro de las 12 horas siguientes a la ingestión de la sobredosis.

REACCIONES ADVERSAS:

Puede producirse hepatotoxicidad con dosis elevadas o en tratamientos prolongados.

También puede producirse nerviosismo, inquietud y problemas para dormir.

Raramente pueden aparecer erupciones cutáneas, alteraciones sanguíneas, somnolencia o molestias gastrointestinales.

Si observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

CONSERVACIÓN:

A temperatura ambiente.

CADUCIDAD:

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

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO: Octubre de 1995.