

Este archivo lo ha descargado desde la web www.farmacijimenezsesma.com

Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para Usted.

Este medicamento puede obtenerse sin receta, para el tratamiento de afecciones menores sin la intervención de un médico. No obstante, debe usted utilizar con cuidado INISTON ANTITUSIVO para obtener los mejores resultados.

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita información adicional o consejo, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de 7 días debe consultar a un médico.

En este prospecto se explica:

1. Qué es **INISTON ANTITUSIVO** y para qué se utiliza.
2. Antes de tomar **INISTON ANTITUSIVO**.
3. Cómo tomar **INISTON ANTITUSIVO**.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de **INISTON ANTITUSIVO**.

NUEVA FÓRMULA



ANTITUSIVO
Dextrometorfano

Cada 5 ml de jarabe contienen 7,5 mg de Hidrobromuro de Dextrometorfano como principio activo. Los demás componentes (excipientes) son: Etanol (6%v/v), Glucosa, Sacarosa, Sorbitol (E-420), Glicerol (E-422), Ácido cítrico monohidrato, Benzoato sódico (E-211), Caramelo T-12, Sacarina sódica, Saborizante de melocotón, Levomentol, Carbómero y Agua purificada.

TITULAR

Johnson & Johnson, S.A.
Paseo de las Doce Estrellas, 5-7.
28042. Madrid

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN

Famar Orléans
5, Avenue de Concy
45071 Orléans Cedex 2, (FRANCIA)

1. QUÉ ES INISTON ANTITUSIVO Y PARA QUÉ SE UTILIZA

INISTON ANTITUSIVO es un jarabe. Cada envase contiene 120 ml ó 200 ml de jarabe y vasito medidor con señales a 2,5 ml, 5 ml, 10 ml y 15 ml.

El dextrometorfano es un antitusivo (medicamento para la tos).

Está indicado para el tratamiento sintomático de todas las formas de tos que no van acompañadas de expectoración, como la tos seca (tos irritativa, tos nerviosa).

2. ANTES DE TOMAR INISTON ANTITUSIVO

No tome INISTON ANTITUSIVO si:

- Presenta alergia o hipersensibilidad al dextrometorfano o a cualquiera de los componentes de la fórmula.
- Tiene insuficiencia respiratoria.
- Tiene tos asmática.
- Tiene tos acompañada de expectoración.
- Se encuentra en tratamiento con ciertos medicamentos antidepresivos inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), furazolidona o procarbazona. (Ver apartado "toma de otros medicamentos").

Tenga especial cuidado con INISTON ANTITUSIVO:

Si la tos es persistente o crónica, como la debida al tabaco, asma o enfisema o cuando la tos va acompañada de abundantes secreciones.

Si padece enfermedades hepáticas, debe consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

Toma de INISTON ANTITUSIVO con los alimentos y bebidas:

No deben consumirse bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

Embarazo:

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

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 el feto y debe ser vigilado por su médico.

Lactancia

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

Uso en niños

Este medicamento no se debe administrar a niños menores de 12 años por contener etanol como excipiente.

Conducción y uso de máquinas:

Iniston Antitusivo puede hacerle sentir somnoliento. No conduzca ya que este medicamento puede impedirle conducir de forma segura. No utilice ninguna herramienta ni maquinaria peligrosa.

Información importante sobre algunos de los componentes de INISTON ANTITUSIVO:

Este medicamento contiene 6% de etanol en volumen final. Cada 5 ml contiene 237,5 mg de etanol lo que puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas y pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos.

Este medicamento contiene 2,38 g de glucosa por cada 5 ml, lo que debe ser tenido en cuenta por los pacientes diabéticos. Este medicamento contiene 1,625 g de sacarosa por cada 5 ml, lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa –isomaltasa y pacientes diabéticos.

Este medicamento contiene 325 mg de sorbitol (E-420) como excipiente por cada 5 ml. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

Este medicamento por contener glicerol (E-422) como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

Toma de otros medicamentos

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

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

3. COMO TOMAR INISTON ANTITUSIVO

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas.

Este medicamento es de uso oral.

Adultos y niños mayores de 12 años: 10 ml del vasito medidor (15 mg de hidrobromuro de dextrometorfano) de 4 a 6 veces al día, lo que significa un máximo diario de 60 ml (90 mg de Hidrobromuro de dextrometorfano). No exceder la dosis recomendada.

Lavar el vasito medidor después de cada utilización.

Si usted tiene alguna enfermedad hepática consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento. Debe reducir la dosis a la mitad, no sobrepasando en ningún caso las 4 dosis diarias.

Si los síntomas empeoran o persisten después de 7 días de tratamiento o si van acompañados de fiebre alta, erupciones en la piel o dolor de cabeza persistente, debe consultar a su médico.

Si estima que la acción de Iniston Antitusivo es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Si usted toma más INISTON ANTITUSIVO del que debiera:

Si usted ha tomado **INISTON ANTITUSIVO** más de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o a su farmacéutico.

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

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

En caso de sobredosis o ingestión de grandes cantidades acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91.562.04.20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar INISTON ANTITUSIVO:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Como todos los medicamentos, **INISTON ANTITUSIVO** puede tener efectos adversos.

Raramente puede aparecer somnolencia, molestias gastrointestinales, náuseas, vértigo o confusión mental. 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 observan éstas o cualquier otra reacción no descrita en este prospecto, consulte con su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE INISTON ANTITUSIVO

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Los medicamentos no se deben de 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 como deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

Caducidad

No tomar Iniston Antitusivo después de la fecha de caducidad indicada en la caja y en el frasco.

Mantega Iniston Antitusivo fuera del alcance y de la vista de los niños.

Este prospecto ha sido aprobado: Septiembre 2004.

La información detallada y actualizada de este medicamento esta disponible en la Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>