



EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO

COMPOSICION

Cada 5 ml contienen:

Hidrocloruro de Triprolidina 1,25 mg

Hidrocloruro de Pseudoefedrina 30 mg

Guaifenesina 100 mg

Sacarosa, Etanol (6,92%v/v), Sorbitol, Benzoato sódico, Hidroxibenzoato de metilo, Amarillo anaranjado S (E-110), Mentol, Saborizante FC 900853, y Agua purificada, c.s.

PROPIEDADES

La triprolidina proporciona alivio sintomático en los procesos alérgicos dependientes, total o parcialmente de la liberación de la histamina.

La pseudoefedrina es un descongestionante de las mucosas del tracto respiratorio superior, especialmente de las mucosas nasales.

La guaifenesina reduce la viscosidad de la secreción incrementando el reflejo tusígeno y la actividad ciliar, con lo que se facilita la expulsión de las secreciones.

INDICACIONES

Alivio sintomático de la congestión nasal y de la tos en los procesos catarrales y resfriado común.

POSOLOGIA

Adultos y niños mayores de 12 años: 10 ml, 3 veces al día.

Uso en ancianos: Se recomienda la misma dosis que para adultos, pero sería aconsejable monitorizar la función renal y/o hepática. Consultar al médico.

Beber un vaso de agua después de cada dosis de medicación.

CONTRAINDICACIONES

INISTON EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO está contraindicado en individuos con hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

No se debe administrar en pacientes con tos persistente o crónica como la debida al tabaco, asma o enfisema, o cuando la tos esté acompañada por secreciones excesivas o tuberculosis activa.

Contraindicado en pacientes con hipertensión grave o con enfermedad coronaria o arterial grave, en casos de hipertiroidismo, en pacientes que están siendo tratados para el parkinson o con antidepresivos IMAO (inhibidores de monoaminoxidasa) o que hayan recibido este tratamiento en las dos semanas anteriores.

Las mujeres en periodo de lactancia no deben tomar este medicamento ya que pasa a la leche materna.

PRECAUCIONES

No administrar a niños menores de 12 años sin consultar con el médico. No exceder la dosis recomendada.

INISTON EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO deberá ser administrado con precaución en pacientes con diabetes mellitus, enfermedades cardiovasculares, anemia o presión intraocular elevada (glaucoma).

Este producto puede causar somnolencia y alteración de los resultados de los tests de vigilancia auditiva. Los pacientes no deben conducir o manejar maquinaria peligrosa hasta determinar su nivel de respuesta.

Los pacientes en tratamiento con **INISTON EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO** deberían evitar el uso simultáneo de ingesta de alcohol durante el periodo de tratamiento o la utilización de fármacos que actúan a nivel central.

INISTON EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO debe usarse con precaución en pacientes tratados con antihipertensivos, antidepresivos tricíclicos u otros fármacos simpaticomiméticos.

También se debe utilizar con precaución en pacientes con alteraciones prostáticas o en pacientes con insuficiencia hepática o renal.

Consultar al médico si la tos persiste más de 5 días, tiende a empeorar o si va acompañada de fiebre, erupciones en la piel, dolor de cabeza persiste o dolor de garganta.

ADVERTENCIAS

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.

Si informa a los **deportistas** que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control de dopaje como positivo.

ADVERTENCIAS SOBRE EXCIPIENTES

Este medicamento contiene 2,48 g de sacarosa por cada 5 ml, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarosa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

Este medicamento contiene 6,92% v/v de etanol en volumen final. Cada 5 ml contienen 0,279 g 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 1g de sorbitol por 5 ml. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

Este medicamento contiene Amarillo Anaranjado S (E110) como excipiente. Puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

INTERACCIONES FARMACOLOGICAS

El uso concomitante de **INISTON EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO** y fármacos simpaticomiméticos o inhibidores de la monoaminoxidasa ocasionalmente puede originar un aumento de la presión sanguínea (ver CONTRAINDICACIONES y PRECAUCIONES).

INISTON EXPECTORANTE Y DESCONGESTIVO puede cambiar el efecto hipotensor de los fármacos antihipertensivos α y β bloqueantes adrenérgicos.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Puede producirse depresión o excitación del sistema nervioso central, somnolencia, alteraciones del sueño, alucinaciones, erupciones cutáneas con o sin irritación, taquicardia, sequedad de boca, nariz y garganta y dificultar para orinar.

SOBREDOSIFICACION Y SU TRATAMIENTO

Los síntomas y signos de la sobredosis son: malestar gastrointestinal, náusea, vómitos, somnolencia, letargo, movimientos oculares rápidos, debilidad, depresión respiratoria, sequedad de piel y membranas mucosas, taquicardia, hipertensión, aumento de la temperatura, hiperactividad, irritabilidad y convulsiones, dificultades para orinar.

En el tratamiento para la sobredosis aguda se deberán aplicar las medidas terapéuticas necesarias en estas circunstancias. Acudir a un Centro Médico indicando el producto y la cantidad ingerida.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica.

Teléfono 91- 562 04 20.

CONDICIONES DE CONSERVACION

No se precisan condiciones especiales de conservación.

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

PRESENTACION

Envase de 120 ml y 200 ml.

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños.

SIN RECETA MEDICA

TITULAR

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

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN

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

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/>