

## **Codetol pm Infantil Jarabe**

### **Composición y presentación:**

Cada 5 mL de jarabe contiene:

Codeína fosfato (como hemihidrato) 10 mg

Pseudoefedrina clorhidrato 7,5 mg

Clorfenamina maleato 0,5 mg

Excipientes: Extracto de hojas de Palto, extracto de hojas de eucaliptus, esencias, glicerol, sacarina sódica, metilparabeno, propilenglicol, alcohol, sorbitol.

### **Indicaciones:**

Indicado en el tratamiento sintomático de la tos con congestión nasal asociada, debida a resfríos y a infecciones menores de las vías respiratorias.

### **Clasificación:**

Antitusivo descongestionante. Antihistamínico.

### **Precauciones y advertencias:**

Mientras esté tomando este medicamento debe tener presente que pacientes con asma o enfermedad respiratoria, puede producir depresión respiratoria y empeorar su condición.

No se debe ingerir bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

Este medicamento puede ser usado, sólo si es realmente necesario en pacientes con: presión intraocular alta, obstrucción intestinal, inflamación de la próstata, obstrucción del cuello de la vejiga, diabetes mellitus.

Puede inducir sueño.

Sujeto a control de estupefacientes. Puede causar dependencia. Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica.

Luego de una administración prolongada con dosis elevadas de Codeína, puede ocurrir tolerancia y dependencia física. Consulte con el médico si se siente fatigado, con malestar general o tiene que aumentar las dosis para el control de sus síntomas.

**Embarazo y lactancia:** La codeína puede inducir síntomas de privación y depresión respiratoria en el neonato; aparece en la leche al igual que la pseudoefedrina en concentraciones variables; no se aconseja tomarlo durante la lactancia.

### **Contraindicaciones:**

En pacientes hipersensibles que hayan desarrollado reacciones alérgicas a la codeína, clorfenamina, pseudoefedrina u otros antigripales descongestionantes.

En pacientes con hipertensión severa o con enfermedades coronarias graves, y aquellos que reciben inhibidores de la monoaminoxidasa.

Personas asmáticas o con enfermedad hepática grave. No usar en recién nacidos.

No administrar a niños menores de 2 años.

### **Interacciones:**

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos: Alcohol, Benzodiazepinas, Neostigmina, Antidepresivos, Diuréticos,

Antihipertensivos (Propranolol, Atenolol), Dopamina, Adrenalina o Noradrenalina, moclobemida, selegilina, isocarboxazida, furazolidona.

**Reacciones adversas o efectos indeseables:**

El uso de este medicamento puede producir algunos efectos que normalmente no requieren atención médica: Sedación, somnolencia, mareos, visión borrosa, sequedad de mucosas (boca, garganta y nariz), náuseas, vómitos, estreñimiento.

Si se presenta alguna de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto, suspenda el medicamento y consulte a su médico: Alzas bruscas de la presión arterial, pérdida de la conciencia, reacciones alérgicas graves, aceleración de los latidos.

**Precauciones:**

Dado que puede producir somnolencia, administrar con precaución en personas que requieren estado de alerta. En pacientes con asma o enfermedad respiratoria grave, puede producir depresión respiratoria y empeorar su condición.

Este medicamento debe ser administrado a los niños por un adulto responsable.

**Modo de empleo:**

El médico debe indicar la posología y tiempo apropiado a su caso particular; no obstante la dosis usual recomendada es:

- **Adultos y niños mayores de 12 años:** 10 mL cada 4 a 6 horas, no exceder los 60 mL por día.

- **Niños de 2 a 6 años:** 2.5 mL cada 4 a 6 horas, no exceder los 15 mL por día.

- **Niños de 6 a 12 años:** 5 mL cada 4 a 6 horas, no exceder los 30 mL por día.

Administrar por vía oral, usando una medida o una cuchara de té; el jarabe se puede tomar con algún alimento en caso de presentar molestias gástricas.

**Sobredosis:**

Si se sospecha de sobredosis por la aparición de síntomas (náuseas, vómitos, somnolencia, inconciencia) trasladar al enfermo a un centro asistencial, para el tratamiento de los síntomas y medidas de mantención que correspondan.

**Condiciones de almacenamiento:**

Mantener fuera del alcance de los niños; en su envase original; protegido del calor, la luz y la humedad. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.