

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE.

HIEDRIX JARABE 35 mg/ 5 mL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

HIEDRIX JARABE 35 mg/ 5 mL
HIEDRIX jarabe 35 mg/ 5 mL Cada 100 mL de jarabe contiene: Extracto seco de hojas de Hedera Helix L. (5-7,5:1) 0,700 g (equivalente a 70 mg de hederacósido C) Excipientes: Sorbitol, sorbato de potasio, goma xantano, esencia líquida de menta y esencia líquida de miel, ácido cítrico anhidro, agua purificada.

Sin alcohol, azúcar ni colorantes.

CLASIFICACIÓN:

Expectorante - Espasmolítico

INDICACIÓN: Tratamiento de los síntomas de enfermedades bronquiales inflamatorias, acompañadas de tos.

ADVERTENCIAS:

- Este medicamento no debe ser usado más de 15 días. Si no ceden los síntomas, consulte al médico.
- En niños de 2-4 años debe emplearse bajo supervisión médica.
- Si tiene alguna duda en el uso de este producto, consulte al químico farmacéutico o al profesional de salud más cercano.
- En caso de alergias, Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos. Si el consumo de este medicamento le produce reacción alérgica, suspenda el tratamiento y consulte al médico.
- La administración del medicamento a los niños debe ser efectuada por un adulto responsable.

CONTRAINDICACIONES:

- No administrar a niños menores de 2 años, ni a mujeres embarazadas o en período de lactancia.
- No administrar en casos de antecedentes de alergia o hipersensibilidad a alguno de los componentes de esta formulación.

EFFECTOS ADVERSOS:

- Aunque los efectos secundarios de este medicamento no son comunes, en individuos sensibles a alguno de sus componentes, podrían llegar a presentarse malestares gastrointestinales (como náuseas, vómitos o diarrea ligera) o reacciones alérgicas.
- En casos raros puede tener un efecto laxante, debido al contenido de sorbitol presente en este producto.

INTERACCIONES:

- El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros, Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta antes de usar este fármaco.
- Hasta la fecha no se han descrito interacciones en el caso de ingestión simultánea de este producto con otros medicamentos.

SOBREDOSIS:

Síntomas: En general es bien tolerado y prácticamente no presenta reacciones adversas. En ciertas condiciones, podría manifestarse un leve efecto laxante.

Tratamiento: Si aparecieran síntomas molestos, el paciente debe suspender la administración y consultar al médico o acudir a un centro asistencial.

DOSIS:

- En niños de 2 a 4 años el médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado con este medicamento, no obstante la dosis usual recomendada es: 2,5 mL de jarabe 3 veces al día.
- Niños de 4 y más años: 5 mL de jarabe 3 veces al día.
- Adultos: 5 mL de jarabe 3 a 5 veces al día.

DURACIÓN DEL TRATAMIENTO:

La duración del tratamiento depende del tipo y de la severidad del cuadro clínico; de todos modos, el tratamiento debe durar como mínimo una semana aún en el caso de inflamaciones menores del tracto respiratorio. El tratamiento con Hiedrix Jarabe debe mantenerse durante 2-3 días una vez que los síntomas han disminuido, con el fin de asegurar el éxito duradero del tratamiento. No debe administrarse por más de 15 días consecutivos, a menos que el médico así lo indique. En caso de malestares persistentes o de aparición de insuficiencia respiratoria (dificultad para respirar), fiebre o también expectoración purulenta o con sangre, se debe consultar con el médico de inmediato.

ADMINISTRACIÓN: Vía oral.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños; en su envase original a temperaturas inferiores a 30°C, protegido del calor. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACIÓN MÉDICA

LUVECK MEDICAL CORP.
MIAMI, FLORIDA, USA



120-30-12583-05