

NORMOTEMP[®]



CORPORACIÓN
FARMAYALA
Su salud es nuestro COMPROMISO.

Las combinaciones para el alivio de cada dolor

- **NORMOTEMP[®] AF**
- **NORMOTEMP[®] MIGRA**
- **NORMOTEMP[®] ODO**
- **NORMOTEMP[®] TRAM**



Farmayala Medicines

PRINCIPIO ACTIVO:

Cada 3 g. de gránulos para reconstituir contiene:
Paracetamol 500 mg
Acetilcisteína 200 mg
Fenilefrina Clorhidrato 10 mg
Excipientes c.s.p.

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO:

Mucolítico, Descongestionante y Antipirético.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS:

Acetilcisteína:

- Es un agente mucolítico que reduce marcadamente la viscosidad del moco normal y purulento. La acción es romper los puentes de disulfuros de las secreciones mucosas y mucopurulentas.
- Tiene una acción sobre la actividad ciliar (clearance mucociliar), es la que permite la acción de barrido evacuando el moco. Si se evacua más rápidamente el moco respetando el mecanismo de defensa natural de las vías respiratorias que es la tos, transformará la tos ineficiente en tos eficiente.
- Tiene una acción mucorreguladora a través de una regulación bioquímica de las glándulas bronquiales y membranas mucosas resultando en una disminución gradual de la secreción.
- Con acción antioxidante elevando el glutatión celular y eliminando los radicales libres.

Paracetamol

- Es un analgésico y antipirético. Actúa inhibiendo la síntesis de prostaglandinas, mediadores celulares responsables de la aparición del dolor. Además, tiene efectos antipiréticos.

Fenilefrina

- Es un potente vasoconstrictor que posee efectos simpaticomiméticos tanto directos como indirectos. Estimula los receptores α -adrenérgicos de la mucosa nasal causando una vasoconstricción local que reduce el edema nasal y descongestiona la mucosa.

PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS:

Acetilcisteína

- Tras la administración de Acetilcisteína por vía oral, la absorción se produce rápidamente. La Acetilcisteína difunde de forma rápida a los líquidos extracelulares, localizándose principalmente a nivel de la secreción bronquial.
- Su eliminación es renal, en un 30%, y sus principales metabolitos, los aminoácidos cistina y cisteína.

Paracetamol

- Se absorbe rápida y completamente por vía oral. Su vida media de eliminación es de 4 horas aproximadamente.
- Su efecto terapéutico se prolonga hasta por seis horas sin producir irritación gástrica a dosis terapéuticas.

Fenilefrina

- Después de su administración oral, se absorbe de forma irregular siendo, además rápidamente metabolizada.
- Comienza a actuar dentro de los 30 minutos siguientes a su administración y una dosis de 60 mg tiene una duración de 4 a 6 horas.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

- Cualquier enfermedad que curse con hipersecreción bronquial.
- Malestar general.
- Fiebre.
- Odinofagia.
- Otitalgias.
- Moco o flema.
- Rinorrea u obstrucción nasal.

CONTRAINDICACIONES:

- Crisis asmática.
- Hipersensibilidad a las sustancias.
- Afecciones hepáticas muy severas.
- Por contener simpaticomimético (Fenilefrina), está contraindicado en: pacientes con hipertensión grave, con insuficiencia coronaria grave; pacientes en tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), pacientes con presión intraocular o con retención urinaria.

REACCIONES ADVERSAS:

Acetilcisteína puede provocar rinorrea y broncoespasmo en ancianos.
El Paracetamol es hepatotóxico, aunque en la mayor parte de las ocasiones esta toxicidad es el resultado de una sobredosis o de dosis excesivas administradas crónicamente. Las reacciones de hipersensibilidad pueden manifestarse por urticaria, eritema, rash, y fiebre.
A las dosis recomendadas, la Fenilefrina ocasiona pocas reacciones adversas.

PRECAUCIONES DURANTE EL EMBARAZO:

Contraindicado.

PRECAUCIONES DURANTE LA LACTANCIA:

Contraindicado

PRECAUCIONES PARA CONDUCIR VEHÍCULOS Y OPERAR MAQUINARIAS:

No se ha descrito que NORMOTEMP AF afecte a la capacidad para conducir y/o utilizar máquinas.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTO:

Dado que los antitusivos provocan la inhibición del reflejo de la tos, no se recomienda la administración de Acetilcisteína con estos fármacos o con sustancias inhibitoras de las secreciones bronquiales.

El Paracetamol se metaboliza a nivel hepático, dando lugar a metabolitos hepatotóxicos por lo que puede interactuar con fármacos que utilicen sus mismas vías de metabolización.

Fenilefrina puede interactuar con Ciclopropano y Halotano y otros anestésicos inhalatorios halogenados, pudiendo inducir fibrilación ventricular.

DOSIFICACIÓN:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 a 2 sobres por toma 2 veces al día, no superar la dosis de 4 sobres al día. Debe transcurrir al menos 6 horas entre una toma y otra.
Los sobres de NORMOTEMP AF se toman disueltos en medio vaso de agua.

ACCIONES A TOMAR EN CASO DE SOBREDOSIFICACIÓN

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte a su médico o farmacéutico. Si se ha ingerido una sobredosis, acuda rápidamente a un centro médico aunque no haya síntomas.

CONSERVACIÓN:

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

ADVERTENCIA:

Producto de uso delicado. Administrar por prescripción y bajo vigilancia médica.

PRESENTACIÓN:

Caja x 20 sobres de 3 g c/u + Prospecto.

RECOMENDACIONES:

Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

VENTA BAJO RECETA MÉDICA



COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:
Paracetamol (Acetaminofén).....500 mg
Cafeína.....65 mg
Excipientes c.s.p.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

¿QUÉ ES NORMOTEMP MIGRA Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

Normotemp Migra es una combinación de dos principios activos: Paracetamol antipirético, analgésico, y Cafeína que contribuye a incrementar la eficacia del Paracetamol. Indicado para el tratamiento sintomático de la fiebre y/o dolor de intensidad leve a moderada.

Normotemp Migra está indicado para el alivio del dolor de cabeza, migraña (jaqueca) y otros tipos de dolores somáticos como artritis, entre otros.

¿QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR NORMOTEMP MIGRA?

No tome NORMOTEMP MIGRA

- Si es alérgico al Paracetamol, Cafeína o a cualquiera de los componentes de la fórmula.
- Si está tomando otros medicamentos que contengan Paracetamol.
- Si tiene menos de 12 años.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Consulte a su médico antes de iniciar el tratamiento con NORMOTEMP MIGRA

- Si tiene problemas hepáticos o renales.
- Si tiene un peso insuficiente o desnutrición.
- Si padece de asma o tiene sensibilidad a la aspirina.
- Si tiene gota, hipertiroidismo o arritmia.

No deben consumirse bebidas alcohólicas mientras se toma este medicamento, ya que el consumo de alcohol en combinación con Paracetamol puede provocar daño hepático. Durante la toma de este medicamento se debe reducir el consumo de productos que contengan Cafeína, ya que un exceso de Cafeína puede provocar nerviosismo, irritabilidad, insomnio y en ocasiones aumento de la frecuencia cardíaca.

Población pediátrica

No se recomienda el uso en menores de 12 años.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Informe a su médico si está tomando otros medicamentos con Paracetamol o cualquier medicamento que le hayan recetado, en especial Metoclopramida, Domperidona o Colestiramina. El uso simultáneo de fármacos anticoagulantes como Warfarina, puede provocar ligeras variaciones de los valores del INR. Si necesita tomar un analgésico diariamente, consulte a su médico, ya que existe riesgo de hemorragia. Sin embargo, puede tomar dosis ocasionales de este medicamento junto con anticoagulantes.

Informe a su médico si está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos:

- Medicamentos para tratar las infecciones como Rifampicina, Isoniazida, Cloranfenicol, Ciprofloxacina.
- Terbinafina, Zidovudina, medicamentos para el vaciado gástrico lento.
- Barbitúricos y Benzodiazepinas, Litio o Fluvoxamina, Disulfiram, simpaticomiméticos, Levotiroxina, Teofilina, Cimetidina, Nicotina, antiepilépticos, Clozapina, medicamentos para la gota.

EMBARAZO Y LACTANCIA

No se recomienda el uso de este medicamento durante el embarazo. Se debe evitar su uso durante la lactancia. Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar el medicamento.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

La influencia de este medicamento sobre la capacidad para conducir u operar maquinaria es nula o insignificante.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

En caso de sobredosis, solicite atención médica de forma inmediata, incluso si el paciente se encuentra bien debido al riesgo de daño hepático.

¿CÓMO TOMAR NORMOTEMP MIGRA?

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

POSOLÓGIA

Dosis recomendada: 1 a 2 tabletas con agua hasta 4 veces al día, según sea necesario. En caso de duda, consulte a su médico. No tomar más de 8 comprimidos al día.

En adolescentes de 12 a 15 años, se recomienda administrar una dosis de 1 tableta 4 veces al día. Debe transcurrir al menos 4 horas entre cada toma. No exceder de 2 g/día, salvo indicación médica.

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Deje de tomar el medicamento e informe a su médico si experimenta:

- Reacciones alérgicas como erupción cutánea o picazón, a veces con afecciones respiratorias o edema en labios, lengua.
- Erupción severa con descamación de la piel.
- Si se siente mareado, inquieto o nervioso.

Estas reacciones son muy raras. Si experimenta efectos adversos, incluso que no aparecen en este prospecto, informe a su médico.

CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

PRESENTACIÓN

Caja x 50 tabletas + prospecto.

VENTA LIBRE



COMPOSICIÓN:

Cada cápsula contiene:

Paracetamol (Acetaminofén).....200 mg
Ibuprofeno.....400 mg
Excipientes c.s.p.

FORMA FARMACÉUTICA: Cápsula

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Antipirético, Analgésico, Antiinflamatorio.

¿QUÉ ES NORMOTEMP ODO Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

Normotemp ODO es una combinación de dos principios activos: Paracetamol antipirético, analgésico, e Ibuprofeno que pertenece a los medicamentos Antiinflamatorios No Esteroides (AINEs).

Alivia el dolor y reduce la inflamación (hinchazón, enrojecimiento y dolor).

Indicado para el tratamiento sintomático de dolor de intensidad leve a moderada.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 3 días.

¿QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR NORMOTEMP ODO?

No tome NORMOTEMP ODO

- Si es alérgico al Paracetamol, Ibuprofeno o a cualquiera de los componentes de la fórmula.
- Si tiene antecedentes de sangrado o perforación digestiva, asociados a un tratamiento anterior con AINEs.
- Si padece úlcera péptica activa o recurrente, o sangrado.
- Si padece insuficiencia hepática o renal.
- Si tiene un trastorno en la formación de la sangre.
- Si padece asma, urticaria o reacciones del tipo alérgico después de tomar Ácido acetilsalicílico u otros AINEs.
- Durante los últimos tres meses del embarazo.
- Si tiene menos de 12 años.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Consulte a su médico antes de iniciar el tratamiento con NORMOTEMP ODO

- Si tiene problemas cardíacos o cualquier tipo de ictus.
- Si tiene presión arterial elevada, diabetes, colesterol elevado, o si es fumador.

Informe a su médico si:

- Padece de enfermedades hepáticas.
- Esta embarazada o intentando quedar embarazada.
- Se encuentra en periodo de lactancia.
- Tiene previsto someterse a una cirugía.
- Padece o ha padecido gastritis, úlcera péptica, hematemesis o sangrado rectal

No deben consumirse bebidas alcohólicas mientras se toma este medicamento, ya que el consumo de alcohol en combinación con Paracetamol puede provocar daño hepático.

Población pediátrica

No se recomienda el uso en menores de 12 años.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Informe a su médico si está tomando otros medicamentos con Paracetamol o cualquier medicamento que le hayan recetado, en especial Metoclopramida, Domperidona o Colestiramina. El uso simultáneo de fármacos anticoagulantes como Warfarina, puede provocar ligeras variaciones de los valores del INR. Si necesita tomar un analgésico diariamente, consulte a su médico, ya que existe riesgo de hemorragia. Sin embargo, puede tomar dosis ocasionales de este medicamento junto con anticoagulantes.

Informe a su médico si está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos:

- Medicamentos para tratar las infecciones como Rifampicina, Isoniazida, Cloranfenicol, Ciprofloxacina.
- Terbinafina, Zidovudina, medicamentos para el vaciado gástrico lento.
- Barbitúricos y Benzodiacepinas, Litio o Fluvoxamina, Disulfiram, simpaticomiméticos, Levotiroxina, Teofilina, Cimetidina, Nicotina, antiepilepticos, Clozapina, medicamentos para la gota.

EMBARAZO Y LACTANCIA

No se recomienda el uso de este medicamento durante el embarazo. Se debe evitar su uso durante la lactancia. Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar el medicamento.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

La influencia de este medicamento sobre la capacidad para conducir u operar maquinaria es nula o insignificante.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

En caso de sobredosis, solicite atención médica de forma inmediata, incluso si el paciente se encuentra bien debido al riesgo de daño hepático.

¿CÓMO TOMAR NORMOTEMP ODO?

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

POSOLÓGIA

Dosis recomendada: 1 a 2 cápsulas cada 4 o 6 horas de ser necesario. En caso de duda, pregunte a su médico.

No tomar más de 6 comprimidos al día, a menos que lo indique su médico. No se recomienda administrar para el alivio del dolor por más de 10 días o para disminuir la fiebre por más de 3 días, a menos que lo indique su médico. No administrar a menores de 12 años, a menos que sea por prescripción y bajo supervisión médica.

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

El Paracetamol rara vez produce efectos adversos graves como anemia hemolítica, neutropenia, exantema, escozor e ictericia. Cuando se ingiere Ibuprofeno durante periodos cortos, las reacciones adversas son muy raras. Al igual que con otros AINEs, puede producir reacciones gastrointestinales como náuseas, vómito e hiperacidez. Otros síntomas pueden ser cefalea y reacciones de la piel.

Estas reacciones son muy raras.

Si experimenta efectos adversos, incluso que no aparecen en este prospecto, informe a su médico.

CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

PRESENTACIÓN:

Caja x 2 Blister x 10 Cápsulas c/u + Prospecto

VENTA LIBRE



NORMOTEMP® TRAM

COMPOSICIÓN:

Cada tableta recubierta contiene:
Acetaminofén (DCI Paracetamol) 325 mg
Tramadol Clorhidrato (DCI Tramadol) 37,5 mg
Excipientes c.s.p.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Analgésico, Antipirético

¿QUÉ ES NORMOTEMP TRAM Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

Normotemp Tram es una combinación de dos analgésicos que actúan en conjunto para aliviar el dolor. Indicado para el tratamiento sintomático del dolor de intensidad moderada a severa siempre que se considere que la asociación es necesaria.

¿QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR NORMOTEMP TRAM?

- No tome NORMOTEMP TRAM
- Si es alérgico al Paracetamol, Tramadol o a cualquiera de los componentes de la fórmula.
 - Si ha consumido algún medicamento para el insomnio, analgésicos potentes como opioides, medicamentos psicotrópicos en caso de intoxicación alcohólica aguda.
 - Si está tomando medicamentos IMAO o si los ha tomado los últimos 14 días.
 - Si padece de enfermedad hepática grave.
 - Si padece de epilepsia no controlada.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

- Consulte a su médico antes de iniciar el tratamiento con NORMOTEMP TRAM
- Si está tomando otros medicamentos que contengan Paracetamol o Tramadol.
 - Si tiene enfermedades hepáticas o si nota que su piel y ojos adquieren una coloración amarilla.
 - Si tiene enfermedades renales.
 - Si es epiléptico o sufre de convulsiones.
 - Si ha sufrido recientemente un traumatismo craneoencefálico, shock o cefaleas severas asociadas a vómitos.
 - Si posee dependencia a otro medicamento utilizado para el alivio del dolor como morfina.
 - Si va a ser anestesiado.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

No se recomienda el uso de Normotemp Tram si está en tratamiento con:

- Carbamazepina.
 - Buprenorfina, nalbufina o pentazocina. El alivio del dolor puede verse reducido.
- El riesgo de efectos adversos incrementa:
- Si toma triptanes o inhibidores selectivos de la serotonina. Si experimenta efectos secundarios como confusión, agitación, fiebre o sudoración deberá llamar a su médico.
 - Si toma otros analgésicos como morfina y codeína, baclofeno, medicamentos para disminuir la presión arterial o tratamiento de alergias, puede sentirse somnoliento o mareado.
 - Si está tomando warfarina o fenprocumona, la efectividad de esos medicamentos puede verse afectada existiendo riesgo de sangrado.

Informe a su médico de todos los medicamentos sedantes que está tomando y siga de forma rigurosa la recomendación de dosis de su médico. Informe a su médico si experimenta alguno de estos síntomas. Se recomienda no consumir alcohol mientras este tomando este producto.

EMBARAZO Y LACTANCIA

Debido a que Normotemp Tram contiene Tramadol, no se recomienda su consumo durante el embarazo o lactancia. Si queda embarazada durante el tratamiento con Normotemp Tram, consulte a su médico antes de tomar el siguiente comprimido.

El Tramadol puede pasar a la leche materna, por lo que no debe tomarlo más de una vez durante la lactancia o suspender la lactancia.

Si está embarazada, periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

Consulte a su médico si puede conducir o utilizar maquinaria durante el tratamiento con Normotemp Tram. Es importante que antes de conducir o utilizar maquinaria, observe como le afecta el medicamento. No conduzca o utilice maquinaria si siente somnolencia, mareo, tiene visión borrosa o doble o presenta dificultad de concentración.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Si ha tomado más Normotemp Tram de lo que debe, aunque se sienta bien, consulte inmediatamente a su médico ya que existe riesgo de que se produzca daños graves en el hígado que solo se pondrán en manifiesto más tarde. En caso de sobredosis o infesta accidental acuda inmediatamente a un hospital más cercano.

SI OLVIDÓ TOMAR NORMOTEMP TRAM

Si olvidó tomar una dosis de Normotemp Tram, es probable que el dolor reaparezca. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas, simplemente continúe tomando los comprimidos como de costumbre.

¿CÓMO TOMAR NORMOTEMP TRAM?

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

POSOLÓGIA

Siga exactamente las instrucciones de administración indicadas por su médico. En caso de duda, consulte nuevamente con él. Se recomienda tomar este medicamento a la menor dosis posible que produzca alivio del dolor y durante el menor tiempo posible y no utilizarlo en menores de 12 años. La dosis debe ser ajustada a la intensidad del dolor y la sensibilidad de cada individuo.

A menos que su médico le prescriba algo diferente, la dosis de inicio recomendada para adultos y mayores de 12 años es de 2 comprimidos. De ser necesario, aumentar la dosis tal y como recomienda el médico. El intervalo más corto entre dosis es de al menos 6 horas.

No tome más de 8 comprimidos al día ni con mayor frecuencia de la indicada por su médico.

Población geriátrica

En pacientes de edad avanzada la eliminación del Tramadol puede ser lenta. Si este es el caso, el médico podría recomendar prolongar los intervalos de dosificación.

Insuficiencia hepática o renal

Si padece de enfermedad grave hepática o renal, el tratamiento no está recomendado. Si padece de trastornos moderados hepáticos o renales, su médico podría prolongar los intervalos de dosificación.

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Muy frecuentes: (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas) náuseas, mareos o somnolencia.
Frecuentes: (pueden afectar a 1 de cada 10 personas) vómitos, problemas digestivos, picor, hiperhidrosis, cefalea, agitación, estado de confusión, trastornos del sueño, cambios de humor.
Poco frecuentes: (pueden afectar a 1 de cada 100 personas) aumento del pulso o presión arterial, trastornos de la frecuencia cardíaca. Sensación de hormigueo, entumecimiento o pinchazos en extremidades, ruidos en oídos, espasmos musculares involuntarios, depresión, pesadillas o alucinaciones, dificultad para respirar o tragar, melena, reacciones dérmicas, elevación de las transaminasas, albuminuria, escalofríos, sofocos o dolor en pecho.
Raros: (pueden afectar a 1 de cada 1000) convulsiones, dificultad para llevar a cabo movimientos coordinados, síncope, dependencia al medicamento, delirio, visión borrosa, miosis, trastornos del habla, midriasis.
Frecuencia desconocida: hipoglucemia.

CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

PRESENTACIÓN:

Caja x 3 Blister x 10 Tabletas Recubiertas c/u + Prospecto

VENTA BAJO RECETA MÉDICA

