

PARA PRESENTAR AL ISPO

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento de Control Nacional
Sección Registro



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE.
KITADOL PEDIATRICO
JARABE 120 mg/5 ml

Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico.

COMPOSICION Y PRESENTACION:

KITADOL PEDIATRICO JARABE 120 mg/5 ml	
Cada 5 ml de jarabe contiene:	
Paracetamol	120 mg
(Acetaminofeno)	
Excipientes c.s.	

INDICACIONES: Tratamiento de la fiebre y dolores suaves a moderados
~~Para el tratamiento sintomático de estados dolorosos y febriles: dolor de cabeza, de dientes, de oídos, de garganta, de muelas, de nariz, de ojos, de garganta, de estómago, de intestinos, de músculos, de articulaciones, de grietas, de heridas, de quemaduras, de congelaciones, de mordeduras, de picaduras, de insectos, de plantas, de animales, de personas que tengan intolerancia o alergia al ácido acetilsalicílico, molestias gástricas y tendencia al sangramiento.~~

CLASIFICACIÓN:

Analgésico - Antipirético.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- No administrar por más de 5 días, en caso de dolor, por más de 3 días en caso de fiebre o por más de 2 días en caso de dolor de garganta sin consultar al médico.
- El uso prolongado y de altas dosis de paracetamol, puede provocar severo daño hepático.
- ~~Este producto no debe administrarse a menores de 2 años, sin consultar antes al médico.~~

CONTRAINDICACIONES:

Si su médico no ha dispuesto otra cosa, no se debe administrar este medicamento en las siguientes condiciones:

- Hepatitis, daño hepático o renal severo.
- Alergia al paracetamol, ácido acetilsalicílico o a algún componente de la fórmula.
- Una administración repetida está contraindicada en pacientes con anemia, enfermedad cardíaca o pulmonar grave.

INTERACCIONES:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta.

Sin conocimiento del médico, no debe administrar conjuntamente con:
Difenilidramina, ácido acetilsalicílico, otros analgésicos o antiinflamatorios como, ibuprofeno, naproxeno, diclofenaco, etc.

Se han descrito interacciones con los siguientes productos:

- Fenotiazinas (un tipo de tranquilizante).
- Antipiréticos (medicamentos para bajar la temperatura).
- Si su uso con anticoagulantes y fenitoidina, puede potenciar los efectos anticoagulantes.
- Puede inducir mayores concentraciones de clorfenital en la sangre.

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE. KITADOL PEDIATRICO JARABE 120 mg/5 ml	
CODIGO E	11974
VERSION	1.0 15/11/2005
ELABORADO POR	Manuel San Martín
ESCALA	1:1

ENVASE EXTERNO: Caja de cartón corrugado debidamente rotulada y sellada	
PAPEL	Papel Bond 22 56 g/m ²
COLORES	Negro
FORMATO	168 x 130 mm
CONTENIDO	168 x 130 mm

EFFECTOS ADVERSOS:

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados, además de los que se pretende obtener. Puede producir reacciones alérgicas en la piel.

MODO DE USO Y DOSIS:

Vía oral. Medir la dosis con la jeringa dosificadora.
La dosis a administrar en niños es por kilo de peso corporal, 10 a 15 mg (0,4 a 0,6 ml) por kilo de peso, la que debe ser administrada 3 a 5 veces al día, con una dosis máxima diaria de 60 mg por kilo de peso, no se deben sobrepasar las dosis máximas diarias (en 24 horas), indicadas en la tabla.

EDAD(años)	DOSIS MÁXIMA DIARIA
2 a 4	750 mg
4 a 6	1200 mg
6 a 9	1650 mg
9 a 11	2 g
11 a 12	2,5 g

La dosis para niños menores de 2 años debe ser consultada con el médico

SOBREDOSIS:

La intoxicación aguda (ingesta masiva del medicamento) se puede manifestar en algunos casos a las pocas horas, con vómitos, náuseas, falta de apetito, dolor estomacal. Puede además presentarse salivación profusa. En otros casos la sobredosis puede presentarse sin síntomas. Los signos de toxicidad hepática aparecen entre 2 a 4 días después.

En caso de sobredosis, existiendo o no síntomas, acudir inmediatamente a un centro asistencial.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener en su envase original, en lugar seco a no más de 25°C y fuera del alcance de los niños.
No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento de Control Nacional
RegistroF-496/05

v.1.0

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL

Nº REF.: 36164/05

7 MAR 2006

UNIDAD DE MODIFICACIONES

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE

Elaborado por: NOBRE: MANUEL SAN MARTIN S. FECHA: 15/11/05	Revisado por: NOBRE: PORFIRIO HONORADO B. FECHA: 28/11/05	Aprobado por D.T. NOBRE: PAULINA ALFERRA FECHA: 02/12/05
--	---	--