



TAMIFEN®

PARACETAMOL

POLVO GRANULADO

Analgésico - Antipirético

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

TAMIFEN® Polvo Granulado

Cada sobre de 5 g de Polvo Granulado contiene:

Paracetamol.....1 g

Excipientes.....C.S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: TAMIFEN® está indicado para el dolor y la fiebre. Los procesos febriles y los dolores que acompañan a las infecciones respiratorias de cualquier origen. Dolores: De cabeza, dentales, de oídos, musculares y articulares. Fiebre post vacunal, neuritis, postamigdalectomía y dismenorrea. Dolor y malestar del resfrío común. Reacciones secundarias a las inmunizaciones y antalgia.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad al medicamento. Tratamiento con anticoagulantes, trastornos de la coagulación, enfermedades hepáticas, úlcera péptica activa. Ingestión de bebidas alcohólicas. Agranulocitopenia y anemia.

PRECAUCIONES: En alcoholismo: Debe administrarse con precaución en pacientes con problemas renales, hepáticos y en los que estén bajo tratamiento con medicamentos que puedan afectar la función hepática.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA: TAMIFEN® no es recomendado durante el embarazo, ya que atraviesa la barrera placentaria y se excreta por la leche materna. En caso de ser necesario para la madre, debe recomendarse bajo estricta prescripción médica.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Reacciones de hipersensibilidad. En las dosis terapéuticas recomendadas, generalmente es bien tolerado y muy rara vez se presentan reacciones adversas; éstas, en general, son leves, aunque se han reportado reacciones hematológicas, tales como: Pancitopenia; incluso agranulocitosis, anemia hemolítica, metahemoglobinemia, necrosis papilar renal, hepatotoxicidad, cólico renal y encefalopatía hepática. Se pueden presentar: Erupciones cutáneas y otras reacciones alérgicas, vómito, dolor epigástrico, somnolencia, ictericia, leucopenia, anemia, daño hepático, daño renal y metahemoglobinemia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: TAMIFEN® potencializa los anticoagulantes orales, el alcohol, depresores del sistema nervioso central, barbitúricos, cloranfenicol, anticonceptivos orales, otros analgésicos antiinflamatorios, fenobarbital, fenitoína, cafeína.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS: 1 sobre cada 6 a 8 horas. No exceder 4 sobres en 24 horas.

MODO DE EMPLEO: Disolver el contenido del sobre en un vaso de agua tibia o caliente. Si fuera necesario agregar azúcar o endulzante al gusto.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): Los síntomas de sobredosificación con TAMIFEN® aparecen a las 24 horas de la ingesta: Náuseas, vómitos, diarrea, anorexia, alteraciones hepáticas. En el metabolismo de la glucosa; acidosis metabólica, dolor epigástrico, somnolencia, ictericia y metahemoglobinemia. En dosis mayores, puede producir lesiones al hígado o a la sangre, y anemia. Los daños del hígado pueden revelarse después de 12 a 48 horas de la toma como aumento de la concentración de aminotransferasas, bilirrubina y prolongación del tiempo de protombina. No se han reportado efectos mutagénicos ni carcinogénicos. En el envenenamiento grave puede encontrarse insuficiencia hepática y necrosis tubular, sumadas a arritmias cardíacas. En caso de intoxicación, la conducta que se debe adoptar es vaciado y lavado gástrico más la administración oral de carbón activado. En algunos casos, se impone la hemodiálisis. Todo paciente que haya ingerido 7,5 g o más de paracetamol debe ser sometido a lavado gástrico dentro de las siguientes 4 horas. Además, se debe proporcionar un tratamiento con el antídoto específico, como es la acetilcisteína a dosis de 140mg/kg como dosis de carga, y 70mg/kg por la vía intravenosa u oral como dosis de sostén, así como la inducción de emesis con jarabe de ipecacuana o con metionina por vía oral. También se puede emplear cisteamina.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas empeoran.

ADVERTENCIAS: Contiene sacarosa, lo que debe considerarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos.

PRESENTACIÓN:

TAMIFEN® Polvo Granulado: Caja Dispenser x 50 Sobres.

Registro Sanitario N° NN-71983/2019



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352