

Posologia

Fendizoato de Cloperastina (substância ativa desse medicamento) deve ser usado somente por via oral.

Suspensão Oral (gotas)

Agite antes de usar;

Coloque o frasco na posição vertical e gire a tampa até romper o lacre;

Rosqueie completamente o gotejador e retire a sua tampa protetora para fazer uso;

Inverta o frasco e aperte o gotejador para obter o número de gotas recomendado;

Administre as gotas em uma colher ou se preferir, diluídas em um pouco d'água;

Tampe o gotejador para evitar que o produto perca suas características e conseqüentemente sua eficácia.

Xarope

Agite antes de usar;

Use o copo medida graduado, conforme a dose recomendada.

Posologia**Adultos:**

A dose usual é de 10 mL de xarope ou 20 gotas da suspensão oral, 3 vezes ao dia ou a critério médico. A dose total diária é de 40 mL de xarope ou 80 gotas da suspensão oral, que corresponde a 141,6mg de fendizoato de cloperastina(substância ativa desse medicamento), podendo ser dividida por 4: 1 dose pela manhã, 1 dose à tarde e 2 doses à noite.

Crianças até 12 anos de idade:

A dose ponderal usual é de 0,5-1,0 mL/Kg/dia de xarope ou 1-2 gotas/kg/dia (que corresponde a 1,77 a 3,54 mg/kg/dia), dividida em 3 tomadas diárias ou a critério médico, podendo a dose total usual ser dividida por 4: 1 dose pela manhã, 1 dose à tarde e 2 doses juntas à noite.

Seguem as tabelas com os exemplos que podem ser considerados para facilitar o cálculo da dose a ser administrada:

Não utilizar mais que 60 mL de xarope ou 120 gotas da suspensão oral por dia.

Indicações do produto

produção de secreções (catarro).

Contra Indicações

Você não deve utilizar fendizoato de cloperastina (substância ativa desse medicamento) se tiver hipersensibilidade (alergia) a cloperastina e/ou a qualquer um dos componentes da formulação.

Categoria B: Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Efeitos Colaterais

Reação incomum (> 1/1.000 e < 1/100)

Boca seca e sonolência.

Essas reações desaparecem rapidamente com a redução da dose.

Reações com incidências desconhecidas

Reações anafiláticas e anafilatóides e urticária.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

DCB-Denominação Comum Brasileira

Não tem