

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

| | |
|--|---|
| Nombre del producto: | SUDAGRIP® CAMELO (Cinameína) |
| Forma farmacéutica: | Caramelo |
| Fortaleza: | 6,5 mg |
| Presentación: | Bolsa de PP azul con 100 caramelos. |
| Titular del Registro Sanitario, país: | GRUPO PAILL, S.A. DE C.V., San Salvador, El Salvador. |
| Fabricante, país: | CENTRAL DULCERA, S.A. DE C.V., Antiguo Cuscatlán, El Salvador. |
| Número de Registro Sanitario: | 013-18D3 |
| Fecha de Inscripción: | 2 de febrero de 2018 |
| Composición: | |
| Cada caramelo contiene: | |
| Bálsamo de El Salvador (equivalente a 1,94 mg de cinameína) | 6,5 mg |
| Sacarosa Propilenglicol | 2,40 mg |
| Plazo de validez: | 36 meses |
| Condiciones de almacenamiento: | Almacenar por debajo de 30 °C. Protéjase de la luz. |

Indicaciones terapéuticas:

Alivia los malestares comunes de la tos, garganta irritada, resfriado y gripes, proporcionando una agradable sensación de frescura.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al bálsamo o a cualquiera de sus componentes.

Contiene Glucosa, no administrar en pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa o mala absorción a la glucosa o galactosa.

Contiene sacarosa por lo que no debe ser administrado en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, mala absorción a la glucosa o galactosa o deficiencia de sacarosa isomaltasa.

Precauciones:

Pacientes con Diabetes Mellitus.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

El consumo en exceso puede provocar irritación gástrica, dolor abdominal, urticarias, úlceras orales, angioedema y daños a los riñones seguido tras la administración oral.

Efectos indeseables:

El consumo en exceso puede provocar irritación gástrica, dolor abdominal y reacciones alérgicas.

Posología y método de administración:

Administración: ~~debe~~ un caramelo en la boca

Niños 6- 12 años: 1 caramelo 3 veces al día.

Niños mayores de 12 años: 1 - 2 caramelos 3 veces al día

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

No se han descrito hasta la fecha.

Uso en Embarazo y lactancia:

Embarazo y lactancia: no han mostrado efectos de toxicidad fetal/neonatal, considerar los beneficios potenciales frente a los riesgos potenciales.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No se han reportado a la fecha.

Sobredosis:

La sobredosis accidental puede presentar síntomas como náuseas y dolor abdominal, se recomienda en caso de sobredosis lavar la boca con agua, administrar abundante agua, no inducir al vómito y buscar atención médica inmediatamente.

Propiedades farmacodinámicas:

No se han reportado a la fecha.

Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

No se han reportado a la fecha.

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 2 de febrero de 2018.