

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	ZORRITONE® M
Forma farmacéutica:	Jarabe
Fortaleza:	-
Presentación:	Frasco de PET ámbar con 120 mL y vaso dosificador.
Titular del Registro Sanitario, país:	ESTABLECIMIENTOS ANCALMO S.A. DE C.V., Antiguo Cuscatlán, El Salvador.
Fabricante, país:	LABORATORIO ANCALMO, Antiguo Cuscatlán, El Salvador.
Número de Registro Sanitario:	076-18D3
Fecha de Inscripción:	11 de octubre de 2018
Composición:	
Cada 5 mL contiene:	
Vitamina A	166,00 µg
Vitamina D3	10,00 µg
Bálsamo de El Salvador	66,60 mg
Gomenol	33,30 mg
Mentol cristalizado	5,20 mg
Sacarosa	3381,50 mg
propilenglicol	103,50 mg
Plazo de validez:	36 meses
Condiciones de almacenamiento:	Almacenar por debajo de 30 °C.

Indicaciones terapéuticas:

Zorritone M Jarabe está recomendado para el alivio de la tos, de catarro y gripes.

Contraindicaciones:

Embarazo.

No debe ser administrado a pacientes con evidencias de toxicidad a la vitamina D o sensibilidad conocida a los efectos de la vitamina D o sus análogos.

Hipersensibilidad a algunos de los componentes de la fórmula.

Contiene sacarosa no administrar en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, mala absorción a la glucosa o galactosa o deficiencia de sacarosa isomaltasa.

Precauciones:

Lactancia.

Pacientes con diabetes mellitus.

Evitar conducir o manejar maquinarias peligrosas

Advertencias especiales y precauciones de uso:

Evitar las dosis excesivas por tiempo prolongado; si la tos persiste por más de una semana consultar a su médico.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Contiene propilenglicol, puede producir síntomas parecidos a los del alcohol.

Efectos indeseables:

Se pueden presentar: náuseas, vómito, rash, disnea y cefalea.

Posología y método de administración:

Adultos:

Tomar una cucharadita cada 6-8 horas.

Niños:

8 a 12 años ½ cucharadita cada 6 horas.

4 a 7 años ½ cucharadita cada 8 horas.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

La administración oral de neomicina, puede disminuir la absorción de la vitamina A.

Anticoagulantes derivados de la cumarina.

El uso simultáneo de la vitamina E puede facilitar la absorción y almacenamiento hepático del retinol.

Uso en Embarazo y lactancia:

Su administración durante el embarazo y lactancia deber ser bajo criterio médico.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

Evitar conducir o manejar maquinarias peligrosas

Sobredosis:

Los síntomas de intoxicación incluyen: vértigo, náuseas, vómito.

De existir sobredosificación, se recomienda suspender el medicamento, inducir el vómito o practicar lavado gástrico.

Propiedades farmacodinámicas:

No se presenta en la literatura.

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

No se presenta en la literatura.

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

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 11 de octubre de 2018.