

#### **Tafirolito Gotas**

Paracetamol al 10% Analgésico – Antifebril Sabor frambuesa y frutilla

Industria argentina - Venta libre

### LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

#### ¿Qué contiene Tafirolito Gotas?

Cada 100 ml contiene:

Ingredientes activos: Paracetamol 10,00 gramos.

Ingredientes inactivos: Propilenglicol, Propilparabeno, Glicerina, Povidona, Metilparabeno, Sucralosa, Esencia de frutilla, Esencia de frambuesa, Colorante rojo punzó, Agua purificada c.s.

### Acción:

Analgésico - Antifebril

# ¿Para qué se usa Tafirolito Gotas?

Uso pediátrico.

Alivio de estados gripales y resfríos. Reducir la fiebre, para el alivio sintomático de dolores leves a moderados.

# ¿Qué personas no pueden recibir Tafirolito Gotas?

Alergia conocida al paracetamol. No debe iniciarse el tratamiento en pacientes a quienes la aspirina u otros analgésicos, antiinflamatorios les producen asma, rinitis, urticaria o reacciones alérgicas severas; úlcera hepática activa. Antecedentes de úlcera recurrente. TAFIROLITO GOTAS no puede ser administrado en caso de enfermedad hepática, hepatitis virales o trastornos renales.

#### ¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Si Ud. consume algún medicamento con paracetamol por enfermedad crónica, consulte a su médico antes de utilizar TAFIROLITO GOTAS.

Este producto debe ser administrado con precaución en pacientes con antecedentes de enfermedades del tracto digestivo superior, por la posibilidad de gastritis, úlcera péptica o sangrado gastrointestinal.

No ingiera otra especialidad medicinal que contenga paracetamol conjuntamente con este producto.

No tomar por más de 5 días si el dolor persiste o más de 3 días para la fiebre. Consulte a su médico.

No utilice este medicamento si el envase está abierto o presenta marcas de adulteración. TAFIROLITO GOTAS no debe consumirse después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

#### ¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

Pueden aparecer efectos no deseados como ser: erupciones cutáneas, alteraciones en la sangre (disminución de plaquetas), náuseas, vómitos y malestar gástrico. Si Ud. está tomando algún medicamento, o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de usar este medicamento.

#### ¿Cómo se usa este medicamento?

Indicado a partir de los 2 años.

Niños de 2 a 5 años: 30 a 40 gotas por dosis (150-250 mg) cada 6 u 8 horas. Niños de 6 a 8 años: 40 a 60 gotas por dosis (250-300 mg) cada 6 u 8 horas. Otra forma de cálculo es: 2 gotas por kilo de peso en cada toma o 50 mg por kg de peso y por día. 20 gotas = 100 mg.

#### Sobredosificación:

Ante la eventualidad de una intoxicación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:**En Argentina**:

- HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ:
- Tel. (011) 4962-6666/2247
- HOSPITAL A. POSADAS:

Teléfonos (011) 4654-6648/4658-7777

- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna) (011) 4300-2115
- Centro Nacional de Intoxicaciones:

Teléfono.: 0800-333-0160

En Paraguay:

• Centro de Toxicología en Emergencias Médicas sito en Avda. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelos.

Teléfono 021-220-418

# ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO

## **Presentaciones:**

#### Fresco gotero conteniendo 20 ml

Conservar a temperatura entre 15°C y 30 °C, protegido de la luz y la humedad. Mantener fuera del alcance de los niños.

### ¿Tiene usted alguna pregunta?

En este caso, comuníquese con GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. (www.genommalab.com), o al 0800 444 3666, o bien llame al teléfono ANMAT Responde 0800 333 1234.

GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. Int. Amaro Ávalos 4244/4248, Munro, Partido de Vicente López, Prov. de Buenos Aires.

Director Técnico: Diego Bauerberg - Farmacéutico.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº: 50344 GENOMMA LABORATORIES PARAGUAY S.R.L. Tte. Rojas Silva 1043 esq. M. Ortiz Guerrero Asunción, Paraguay. Teléfono: +595-213199100.

D.T Q.F. Amanda Ferro, RP 3911.

Aut. MSP N° 22941-01-EF

Fecha de última revisión del prospecto autorizado por la ANMAT: 2018

