



Tafirof Masticable 160MG

Paracetamol 160 mg
Comprimidos masticables

Industria Argentina - Venta libre

Fórmula:

Cada comprimido masticable contiene:

| | |
|-------------|-----------|
| Paracetamol | 160,00 mg |
|-------------|-----------|

Excipientes:

| | |
|---------------------------------|------------|
| Manitol | 310, 30 mg |
| Aspartame | 13,00 mg |
| Esencia de Naranja | 4,55 mg |
| Esencia de Banana | 4,55 mg |
| Modificador de sabor | 3,25 mg |
| Celulosa microcristalina PH 102 | 130,0 mg |
| Ácido Cítrico anhidro | 1,95 mg |
| Dióxido de silicio coloidal | 3,25 mg |
| Estearato de magnesio | 6,50 mg |
| Laca amarillo quinolina | 0,60 mg |

Acción terapéutica: Analgésico-Antifebril

Indicaciones de uso. Lea detenidamente esta Información:

Está indicado alivio sintomático de dolores (de cabeza, menstruales, musculares) leves a moderados. Alivio de estados gripales y/o resfriados. Reducir la fiebre

Cómo usar este medicamento:

Niños a partir de 4 años: La dosis puede ser administrada cada 6 u 8 horas.

Dosis máxima: 50 mg/kg/día.

Posología-Modo de administración:

Edad Peso Paracetamol 160 mg

| | |
|------------|---|
| 4-5 años | 16-21 kg 1 comprimido c/ 6-8 horas |
| 6-8 años | 21-27 kg 2 comprimidos c/ 8 horas |
| 9-10 años | 27-32 kg 2 comprimidos c/6-8 horas |
| 11-12 años | a partir de 32 kg 3 comprimidos c/8 horas |

Los comprimidos pueden masticarse, deshacerse sobre la lengua del niño.

También pueden ser disueltos con líquido.

Niños menores de 4 años: consulte a su médico.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad 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 péptica activa. Antecedentes de úlcera recurrente.

El producto no puede ser administrado en caso de enfermedad hepática, hepatitis virales, trastornos renales o alcoholismo.

Precauciones y advertencias:

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

El paracetamol puede producir daño hepático cuando se ingiere en sobredosis.

La ingesta de paracetamol puede alterar ciertas pruebas de laboratorio, análisis de sangre fundamentalmente.

No ingiera otra especialidad medicinal que contenga paracetamol conjuntamente con este producto. No tomar más de 5 días si el dolor persiste o más de 3 días para la fiebre, consulte a su médico.

Si usted está tomando algún medicamento, o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

Interacciones medicamentosas:

Si usted toma anticoagulantes, anticonvulsivantes u otro antiinflamatorio consulte con su médico antes de ingerir este producto.

Si usted está tomando algún medicamento por alguna enfermedad crónica, consulte con su médico antes de ingerir este producto.

Reacciones adversas:

Erupciones cutáneas, alteraciones en la sangre (disminución de plaquetas), náuseas, vómitos y malestar gástrico.

Sobredosificación:

ANTE CUALQUIER EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACION, CONCURRIR AL HOSPITAL MÁS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGIA: HOSPITAL DE PEDIATRIA RICARDO GUTIERREZ: (011)4962-6666/2247 HOSPITAL A. POSADAS: (011)4654-6648/4658-7777

¿Tiene usted alguna pregunta?

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

Conservar en lugar seco, desde 15 hasta 30 ° C

Mantener fuera del alcance de los niños

GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A Int. Amaro Ávalos 4244/4248, Munro, Provincia de Buenos Aires. Director Técnico: Farm. Diego Bauerberg.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 51514

