



medida, 4 vezes ao dia.

Acima dessa idade: 1 copo-medida (10mL), 4 vezes ao dia.

ADVERTÊNCIAS: EMBORA NÃO TENHAM SIDO DESCRITOS EFEITOS TERATOGÊNICOS COM A DROPROPIZINA EVITAR SEU USO NO PRIMEIRO TRIMESTRE DE GRAVIDEZ.

ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO EM CRIANÇAS MENORES DE 2 ANOS DE IDADE.

Uso durante a Gravidez e Amamentação: Não há riscos na administração e, embora não tenham sido relatados efeitos teratogênicos em animais, não usar durante o primeiro trimestre de gravidez.

Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco: Idosos: Até o momento não há evidência que sugira que a resposta deste grupo etário seja diferente daquela apresentada por pacientes mais jovens.

Interações medicamentosas: Ainda não foram descritas interações medicamentosas com dropropizina.

REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS: AINDA NÃO SÃO CONHECIDAS A INTENSIDADE E FREQUÊNCIA DAS REAÇÕES ADVERSAS COM A POSOLOGIA RECOMENDADA. EM DOSES ELEVADAS, PODE HAVER NÁUSEAS E SONOLÊNCIA, MAS NÃO OCORREM HIPOTENSÃO, SEDAÇÃO OU INDUÇÃO AO SONO.

Superdose: No caso de ingestão acidental não são necessárias medidas específicas. Induzir o vômito e tomar cuidados gerais.

Armazenagem: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E

Nº do lote e data de fabricação: VIDE CARTUCHO

Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva

CRF-GO nº 2.659

M. S. Nº 1.0370.0192

LABORATÓRIO

TEUTO BRASILEIRO S/A.

CNPJ - 17.159.229/0001-76

VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 - DAIA

CEP 75132-140 - Anápolis - GO

Indústria Brasileira



Flextoss®

dropropizina

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Xarope adulto 3mg/mL

Embalagem contendo 01 frasco com 100mL + copo-medida.

Xarope pediátrico 1,5mg/mL

Embalagem contendo 01 frasco com 60mL + copo-medida.



USO ADULTO E PEDIÁTRICO

USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada mL do xarope adulto contém:

dropropizina.....3mg

Veículo q.s.p.....1mL

Excipientes: ácido cítrico, água de osmose reversa, álcool etílico, aroma de framboesa, ciclamato de sódio, corante vermelho bordeaux, metilparabeno, propilparabeno, sacarina sódica e sacarose.

Cada mL do xarope pediátrico contém:

dropropizina.....1,5mg

Veículo q.s.p.....1mL

Excipientes: ácido cítrico, água de osmose reversa, álcool etílico, aroma de framboesa, ciclamato de sódio, corante vermelho bordeaux, metilparabeno, propilparabeno, sacarina sódica e sacarose.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação do medicamento: Flextoss® é um sedativo da tosse que age rapidamente sobre o reflexo da tosse originado na árvore traqueobrônquica, diminuindo a intensidade e o número dos acessos, permitindo pronto alívio ao paciente. Flextoss® também tem ação sobre a contração brônquica, melhorando a ventilação dos pulmões.

Indicações do medicamento: Nas tosses improdutivas ou exageradas, irritativas, espasmódicas e secas, causadas por processos inflamatórios, infecciosos, irritativos e alérgicos das vias aéreas superiores e brônquicas.

Riscos do medicamento:

CONTRAINDICAÇÕES: HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA À DROPROPIZINA OU A QUALQUER COMPONENTE DA FÓRMULA.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: EMBORA NÃO TENHAM SIDO DESCRITOS EFEITOS TERATOGÊNICOS COM A DROPROPIZINA, EVITAR SEU USO NO 1º TRIMESTRE DE GRAVIDEZ.





ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO EM CRIANÇAS MENORES DE 2 ANOS DE IDADE.

Interações medicamentosas: Ainda não foram descritas interações medicamentosas com dropropizina.

Uso durante a Gravidez e Amamentação: Não há riscos na administração e, embora não tenham sido relatados efeitos teratogênicos em animais, não usar durante o primeiro trimestre de gravidez.

Não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica.

Informe a seu médico ou cirurgião-dentista se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária de 0 a 2 anos. (xarope pediátrico)

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica. (xarope adulto)

Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Modo de uso: Este medicamento deve ser administrado por via oral.

Aspecto físico: Solução límpida de cor rosa.

Características Organolépticas: Solução límpida de cor rosa com aroma e sabor de framboesa.

Posologia:

Xarope Adulto: 1 copo-medida (10mL), 4 vezes ao dia.

Xarope Pediátrico: Crianças até 3 anos: 1/4 (2,5mL) a 1/2 (5mL) copo-medida, 4 vezes ao dia.

Acima dessa idade: 1 copo-medida (10mL), 4 vezes ao dia.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DE SEU CIRURGIÃO-DENTISTA.

Prazo de validade: 36 meses a partir da data de fabricação (VIDE CARTUCHO).

Não use o medicamento com prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

REAÇÕES ADVERSAS: AINDA NÃO SÃO CONHECIDAS A INTENSIDADE E FREQUÊNCIA DAS REAÇÕES ADVERSAS COM A POSOLOGIA RECOMENDADA. EM DOSES MUITO ELEVADAS PODEM OCORRER NÁUSEAS E SONOLÊNCIA.

COMO FLEXTOSS® AGE PERIFERICAMENTE, NÃO HÁ RISCO DE VÔMITOS OU DEPRESSÃO DA RESPIRAÇÃO, COMO OCORRE



COM OS MEDICAMENTOS ANTITUSSÍGENOS DE AÇÃO CENTRAL.

Conduta em caso de superdose: No caso de ingestão acidental não são necessárias medidas específicas. Induzir o vômito e tomar cuidados gerais.

Cuidados de conservação e uso: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

Características farmacológicas: A dropropizina é um antitussígeno sintético de ação predominantemente periférica, que age por inibição do arco reflexo da tosse, através da redução da excitabilidade dos receptores traqueobrônquicos.

Desta forma, é um sedativo da tosse com ação miorelaxante brônquica, produzindo melhora na ventilação pulmonar, isento dos efeitos secundários dos antitussígenos de ação central, em especial a depressão respiratória e o efeito emético.

Sua eficácia foi demonstrada através de inúmeros estudos clínicos, sendo que as primeiras administrações já produzem considerável diminuição da intensidade e número dos acessos de tosse, permitindo rápido alívio ao paciente. Tem, também, ação lítica sobre o broncoespasmo produzido pela histamina, e portanto, tem alguma atividade sobre as tosses de origem alérgica. Em animais de laboratório foram comprovadas leve ação analgésica central e fraca atividade hipotensora e adrenolítica.

Indicações: Nas tosses improdutivas ou exageradas, irritativas, espasmódicas e secas, causadas por processos inflamatórios, infecciosos, irritativos e alérgicos das vias aéreas superiores e brônquicas.

CONTRAINDICAÇÕES: HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA À DROPROPIZINA OU A QUALQUER COMPONENTE DA FÓRMULA.

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto: Este medicamento deve ser administrado por via oral.

DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Posologia:

Xarope Adulto: 1 copo-medida (10mL), 4 vezes ao dia.

Xarope Pediátrico: Crianças até 3 anos: 1/4 (2,5mL) a 1/2 (5mL) copo-

