

TERADOL®



**SIN AZÚCAR
SIN GLUTEN
SIN ALCOHOL**

CLASE FARMACOLÓGICA.

Metamizol sódico. Código ATC: N02BB20

COMPOSICIÓN.

TERADOL® gotas:

Cada mL de solución (20 gotas) contiene metamizol sódico (dipirona) 500 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Gotas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antipirético, analgésico.

PROPIEDADES.

TERADOL® es un AINE perteneciente a la familia de las pirazonas con propiedades antipiréticas, analgésicas altamente efectivas en comparación al paracetamol y otros AINEs. Este principio activo no posee efectos gastrolesivos significativos.

INDICACIONES.

TERADOL® está indicado en cuadros de fiebre y dolor. Cefalea, mialgia. Dolores odontológicos. Dolor tipo cólico. Dolores traumáticos. Dolores osteoarticulares. Dolor posoperatorio.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

Dosis ponderal: 8 a 16 mg/kg-peso equivalente a 1 gota cada 2 kg-peso por dosis cada 8 horas. En caso de fiebre alta se puede administrar cada 6 horas, máximo 4 veces en 24 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

A las dosis terapéuticas sugeridas el medicamento es generalmente bien tolerado. En pacientes particularmente sensibles o con la administración de dosis elevadas pueden aparecer ocasionalmente: reacciones de hipersensibilidad, náuseas, vómitos, mareos, vértigo, prurito, rash cutáneo, que ceden con la suspensión del tratamiento. Agranulocitosis (1 en 1.000.000), anafilaxia.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Porfiria aguda intermitente y deficiencia congénita de glucosa-6-fosfato-deshidrogenasa. Niños menores de 3 meses o con peso inferior a los 5 kg.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Anticoagulantes, antidepresivos, hipoglucemiantes orales, digitálicos, barbitúricos, inhibidores de la agregación plaquetaria, diuréticos, metotrexato, fenitoína, otros medicamentos que produzcan discrasias sanguíneas y antihipertensivos.

SOBREDOSIS.

En caso de sospecha de sobredosis acudir al servicio de urgencia más cercano.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Asma bronquial. Benzoato de sodio puede aumentar el riesgo de ictericia en recién nacidos, puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Sorbitol puede afectar la biodisponibilidad de otros medicamentos administrados por vía oral de manera concomitante; puede causar molestias gastrointestinales y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa. Metabisulfito de sodio puede producir reacciones alérgicas y broncoespasmo.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C.

Mantener fuera de alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene azúcar, endulzado con sucralosa. No contiene alcohol.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas”

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visite nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Frasco gotero x 30 mL



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia. Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP). Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental. ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



09/22