

Código

8083229000

06/10/2023

Fecha: última modificación

097

Ref. ESP.: P

205 x 460 mm

Medidas:

229

Laetus:

9-7-3-1

Código Visual:

Tipografía:

Cuerpo:

Interlineado:

Perfil

Negro

REVERSO

COLORES REF.

Prospecto (Menarini)

Mencetamol 1 g

solución oral (CAC)

03

Version de compra

Anula a

8083229000-02

OBSERVACIONES: Tonos de color no válidos para impresión.

Este medicamento contiene 0.2 % de etanol (alcohol), esta pequeña cantidad corresponde a 18.2 mg por sobre.

3. CÓMO TOMAR MENCETAMOL®

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

- La dosis recomendada es:
- Adultos y adolescentes mayores de 15 años y peso superior a 110 lb (50 kg):
 - Tomar 1 g de paracetamol (1 sobre) cada 6-8 horas, 3 veces al día.
 - No tomar más de 3 g de paracetamol (3 sobres) en 24 horas.

Tomar siempre la dosis menor que sea efectiva.

La toma de este medicamento está supeditada a la aparición del dolor o la fiebre. A medida que éstos desaparezcan, se debe suspender el tratamiento.

Se debe evitar el uso de dosis diarias altas de paracetamol durante periodos prolongados de tiempo ya que se incrementa el riesgo de sufrir efectos adversos tales como daño en el hígado.

Si el dolor se mantiene durante más de 5 días, la fiebre durante más de 3 días o bien el dolor o la fiebre empeoran o aparecen otros síntomas, debe interrumpir el tratamiento y consultar a su médico.

Para el dolor de garganta no se debe tomar el medicamento más de 2 días seguidos, sin consultar al médico.

- Pacientes con enfermedades del riñón:
 - Este medicamento no se ajusta a la recomendación de dosis para estos pacientes.
- Pacientes con enfermedades en el hígado:
 - Debe consultar a su médico antes de empezar a tomar este medicamento.
 - Deben tomar la cantidad de medicamento prescrita por su médico con un intervalo mínimo entre cada toma de 8h.
 - No deben tomar más de 2 g de paracetamol (2 sobres) en 24 horas, repartidos en varias tomas.

Forma de administración
Este medicamento se toma por vía oral.

El contenido del sobre puede tomarse diluido en un líquido, preferentemente agua, o bien directamente.

Una vez abierto el sobre consumir todo su contenido.

Si toma más Mencetamol® del que debe
Debe consultar inmediatamente a su médico o a su farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico o llamar a un centro médico, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Los síntomas de sobredosis pueden ser: mareos, vómitos, pérdida de apetito, coloración amarillenta de la piel y los ojos (ictericia) y dolor abdominal.

Si ha ingerido una sobredosis, debe acudir inmediatamente a un centro médico aunque no note los síntomas, ya que a menudo éstos no se manifiestan hasta pasados 3 días desde la ingestión de la sobredosis, incluso en casos de intoxicación grave.

El tratamiento de la sobredosis es más eficaz si se inicia dentro de las 4 horas siguientes a la ingestión del medicamento.

Los pacientes en tratamiento con barbitúricos o los alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles a la toxicidad de una sobredosis de paracetamol.

Si olvidó tomar Mencetamol®
No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos raros (que pueden afectar hasta 1 de cada 1,000 personas son): malestar, disminución de la presión arterial (hipotensión) y aumento de los niveles de transaminasas en sangre.

Efectos adversos muy raros (que pueden afectar hasta 1 de cada 10,000 personas son): Enfermedades del riñón, orina turbia, dermatitis alérgica (erupción cutánea), ictericia (coloración amarillenta de la piel), alteraciones sanguíneas (agranulocitosis, leucopenia, neutropenia, anemia hemolítica) e hipoglucemia (niveles bajos de azúcar en sangre) y reacciones graves en la piel.

El paracetamol puede dañar el hígado cuando se toma en dosis altas o en tratamientos prolongados.

Comunicación de efectos adversos
Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte con su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente llamando al Servicio de Información Toxicológica en su país, indicando el medicamento y la cantidad ingerida. Mediante la comunicación de efectos adversos puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. CONSERVACIÓN DE MENCETAMOL®

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Consérvese a temperatura inferior a 30 °C.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

- Composición de Mencetamol®
Cada sobre de solución oral de 10 ml contiene:
- El principio activo es paracetamol. Cada sobre contiene 1 g de paracetamol.
 - Los demás componentes son: propilenglicol (E1520), macrogol 400, povidona K12, sorbitol (E420), caramelo de sulfito amónico (E150-d) (conteniendo maltodextrina de maíz), masking SC274292 (conteniendo sucralosa (E955), maltodextrina (de patata) y glicirizinato de mono-amonio), neohesperidina dihidrochalcona (E959), aroma de naranja (conteniendo etanol), ácido cítrico monohidrato (para ajuste de pH) y agua purificada.
 - Mencetamol® es un producto libre de gluten y lactosa.



Aspecto de Mencetamol® y contenido del envase
Solución oral de color marrón, acondicionada en sobres unidosis de 10 ml.

Cada envase contiene 10, 100 y 200 sobres, acondicionados en sobres termosellados formados por un complejo de aluminio (poliéster/aluminio/polietileno, poliéster y polietileno).

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Fabricado por: Kern Pharma, S.L. – Barcelona, España
Para: Latin Farma, S.A. – Guatemala

Fecha de la última revisión de este prospecto: Mayo 2022

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.