

YENDOL
Granulado para suspensión oral

COMPOSICIÓN

Cada sobre contiene:

Paracetamol	200 mg
Salicilamida	500 mg
Maleato de clorfenamina	3 mg
Cafeína	30 mg
Sacarosa	6,56 g
Excipientes: Ácido cítrico monohidrato, aroma orange, sacarina de sodio, lauril sulfato de sodio, colorante amarillo quinoleína (E104), c.s.	

ACCIÓN

YENDOL posee acción analgésica, antipirética, antiinflamatoria y descongestiva.

INDICACIONES

Procesos que cursan dolor leve o moderado: dolores de cabeza, dentales, etc.

Estados febriles.

POSOLOGÍA

El contenido del sobre se disuelve en un poco de agua, leche o zumo. La dosis habitual es, en el **adulto**, de un sobre cada 8 horas y en el **niño** mayor de 1 año, de 1/4 a 1/2 sobre, según edad, también tres veces al día.

La administración del preparado está supeditada a la aparición de los síntomas dolorosos o febriles. A medida que estos desaparezcan debe suspenderse esta medicación.

ADVERTENCIAS

IMPORTANTE PARA LA MUJER

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Deportistas

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene algunos componentes que pueden dar resultado positivo en el análisis de control de dopaje.

Advertencia sobre excipientes

Este medicamento contiene 6,56 g de sacarosa por sobre, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

CONTRAINDICACIONES

Enfermedades hepáticas.

Antecedentes de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

PRECAUCIONES

En pacientes con insuficiencia hepática y/o renal, anemia, úlcera gastroduodenal, afecciones cardíacas o pulmonares, evitar tratamientos prolongados.

No exceder la dosis recomendada.

Se aconseja consultar al médico para usarlo en niños menores de 3 años o en tratamientos de más de 10 días.

Por la posibilidad de producción de somnolencia, se tomarán precauciones al conducir o manejar maquinaria peligrosa.

EFECTOS SECUNDARIOS

Hepatotoxicidad con dosis altas o tratamientos prolongados.

Raramente pueden aparecer erupciones cutáneas y alteraciones sanguíneas.

Muy raramente se han notificado casos de reacciones graves en la piel.

INTERACCIONES

Puede aumentar la toxicidad del cloranfenicol.

INCOMPATIBILIDADES

No han sido descritas.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

La sintomatología por sobredosis de paracetamol incluye mareos, vómitos, pérdida de apetito, ictericia y dolor abdominal. Si se ha ingerido una sobredosis debe acudir rápidamente a un Centro Médico aunque no haya síntomas, ya que éstos, muy graves, pueden aparecer varios días después de su ingestión.

Se considera sobredosis de paracetamol la ingestión de una sola toma de más de 6 g en adultos y más de 100 mg por Kg de peso en niños. Pacientes en tratamientos con barbitúricos o alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles a la toxicidad de una sobredosis de paracetamol.

El tratamiento consiste en aspiración y lavado gástrico, carbón activado vía oral, administración intravenosa de N-acetil-cisteína a dosis adecuadas y, si es preciso, hemodiálisis.

El período en el que el tratamiento ofrece la mayor garantía de eficacia se encuentra dentro de las 12 horas siguientes a la ingestión de la sobredosis.

En cualquier caso:

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

PRESENTACIÓN

Envase con 10 sobres.

Sin receta médica.

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. 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.

Fecha de la última revisión de este prospecto: Diciembre 2015.

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/>

FAES FARMA, S.A.
Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa