



lentusin®

Dihidrocodeinona - Feniltoloxamina comprimido de liberación prolongada

FORMULA

Cada comprimido contiene:

Dihidrocodeinona (en un complejo de resinas de intercambio iónico) 5 mg

Feniltoloxamina (en un complejo de resinas de intercambio iónico) 10 mg

Excipientes

Resinas de intercambio iónico, Avicel; P.V.P., Acido Estéarico, Almidón, Gelatina, Tartracina, Azul FD y C Nº 1, Lactosa c.s.p 250 mg

ACCION TERAPEUTICA

Antitusivo. Antihistamínico. Los principios activos incorporados a las resinas de intercambio iónico prolongan su efecto terapéutico entre 8 y 12 horas.

POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION

Niños mayores de 12 años y adultos: 1 comprimido cada 8 a 12 horas.

INDICACIONES

Tos. Bronquitis.

CONTRAINDICACIONES

Traumatismo craneoencefálico, depresión respiratoria, shock, crisis asmática, convulsiones, insuficiencia hepática, insuficiencia tiroidea, embarazo y lactancia.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

No administrar en menores de 12 años. Reducir la dosis en personas caquéticas y en ancianos. Puede producir acostumbamiento.

EFFECTOS COLATERALES

Puede producir somnolencia, constipación y depresión respiratoria.

INTERACCIONES

Los narcóticos, antihistamínicos, antisicóticos, agentes ansiolíticos u otros depresores del sistema nervioso central (incluso alcohol), refuerzan el efecto depresivo de LENTUSIN, lo que debe ser tenido en cuenta al dosificar.

PRESENTACION

Envases conteniendo 10 comprimidos.

UN CAMBIO DE COLOR NO ALTERA LA ACCION TERAPEUTICA DEL PRODUCTO

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE
SALUD CERTIFICADO Nº 28.002

Director Técnico: Silvio L. Gaguine-Farmacéutico

soubeiran chobet s.r.l.

Iberá 5055 - C1431AEI - Buenos Aires - República Argentina

ESPECIALIDADES MEDICINALES DESDE 1912