

Transpulmin®

Cânfora • Eucaliptol • Mentol • Guaiacol

SUPOSITÓRIO

APRESENTAÇÃO

Supositório: Caixa com 5 supositórios para crianças.

USO PEDIÁTRICO (acima de 2 anos)

COMPOSIÇÃO COMPLETA

Cada supositório contém:

Cânfora	12,5 mg
Eucaliptol	30,0 mg
Mentol	4,0 mg
Guaiacol	12,5 mg

Excipientes: dióxido de silício coloidal, massa para supositório tipo E 75 e massa para supositório tipo W 45 (ambas constituídas por glicerídeos de coco hidrogenados).

INFORMAÇÃO AO PACIENTE

- O que é e para que serve TRANSPULMIN®?

TRANSPULMIN® é uma medicação utilizada em afecções inflamatórias e catarrais das vias respiratórias. Tosse e como adjuvante nas bronquites e broncopneumonias.

- Como TRANSPULMIN® deve ser guardado?

TRANSPULMIN® deve ser mantido em sua embalagem original, para uma boa conservação. Conservar em temperatura ambiente (15 - 30°C). Proteger da luz e umidade.

- Qual o prazo de validade de TRANSPULMIN®?

O prazo de validade de TRANSPULMIN® é de 36 meses após a data de fabricação impressa na embalagem do produto.

Ao utilizar o medicamento, confira sempre seu prazo de validade.

NUNCA USE MEDICAMENTO COM PRAZO DE VALIDADE VENCIDO. Além de não obter o efeito desejado, as substâncias podem estar alteradas e causar prejuízo para a sua saúde.

- Como TRANSPULMIN® deve ser utilizado?

Supositório: Crianças maiores de 2 anos: 1 a 2 supositórios por dia.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

- O tratamento com TRANSPULMIN® pode ser interrompido?

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

- Quais são as possíveis reações adversas com o uso de TRANSPULMIN®?

Informe o seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, como por exemplo: diarreia, desconforto intestinal e sonolência.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

- A ingestão concomitante de alimentos interfere no uso de TRANSPULMIN®?

A ingestão concomitante de alimentos não interfere no uso do produto.

- TRANSPULMIN® pode ser utilizado com outros medicamentos?

Não há até o momento relatos de interação com outros medicamentos.

- Que cuidados devem ser tomados ao utilizar TRANSPULMIN®?

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento. Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após seu término. Informe seu médico se está amamentando.

- Quando TRANSPULMIN® não deve ser utilizado?

O produto não deve ser utilizado por pacientes alérgicos a qualquer componente da fórmula.

Produto contra-indicado para crianças menores de 2 anos.

- Pacientes diabéticos podem fazer uso de TRANSPULMIN®?

TRANSPULMIN® supositório não contém açúcar. Se você for diabético, certifique-se com seu médico sobre o uso do produto.

- Em caso de ingestão acidental ou superdosagem do produto, que providências tomar?

Em caso de ingestão acidental ou superdosagem entre em contato com seu médico, ou procure um pronto-

socorro informando a quantidade ingerida ou administrada, horário da ingestão/administração e os sintomas.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS

Os óleos etéreos de TRANSPULMIN® têm ação anti-inflamatória, secretolítica, secretomotora e anti-séptica nos órgãos respiratórios. Estimulam a circulação e a respiração, assumindo importância na expectoração de pacientes acamados.

O guaiacol possui atividade expectorante mucolítica através do aumento de volume e da redução da viscosidade de secreções, na traquéia e brônquios.

INDICAÇÕES

Afeções inflamatórias e catarrais das vias respiratórias. Tosse e como adjuvante nas bronquites e broncopneumonias.

CONTRA-INDICAÇÕES

O produto não deve ser utilizado por pacientes alérgicos a qualquer componente da fórmula e crianças menores de 2 anos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Até o momento não foram descritas interações com outros medicamentos.

REAÇÕES ADVERSAS

Podem eventualmente ocorrer desconforto intestinal, diarreia e sonolência.

ALTERAÇÕES DE EXAMES LABORATORIAIS

Até o momento não foram descritas alterações de exames laboratoriais.

POSOLOGIA

Supositório: Crianças maiores de 2 anos: 1 a 2 supositórios por dia.

SUPERDOSAGEM

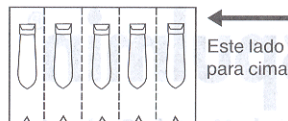
No caso de intoxicações por doses excessivas, podem ocorrer os seguintes sinais/sintomas: tontura, fraqueza muscular, miose, taquicardia e sensação de asfixia. Podem ainda ser observados delírio, cianose e convulsões, levando à insuficiência respiratória por depressão do SNC.

Em caso de ingestão acidental excessiva pode ocorrer também: irritação gastrointestinal, náusea e vômito, cólica, cefaléia, sensação de calor e anúria.

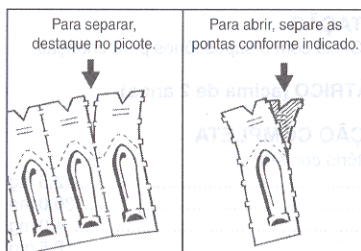
Nos casos de intoxicações agudas, aconselha-se lavagem intestinal e uma boa manutenção da diurese pela administração de grandes quantidades de líquido, além dos cuidados específicos inerentes a cada caso.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR; NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Antes de usar coloque a cartela do supositório na geladeira por cinco minutos, conforme indicado na figura.



INSTRUÇÕES PARA SEPARAR E ABRIR O SUPOSITÓRIO:



Registro MS nº 1.2117.0028

Farm. Resp.: Liz Helena G. Afonso
CRF-SP nº 8182

Lote, data de fabricação e prazo de validade:
vide embalagem externa.

Licença: VIATRIS GmbH & Co. KG
Frankfurt - Alemanha

ASTA Medica Ltda.
Rua Teixeira Leite, 170
São Paulo (SP)
CNPJ 71.524.631/0001-58
Indústria Brasileira

 **CAC**
Central de Atendimento a Clientes
0800 701 6900
cac@astamedica.com.br



03TRASup03
8244/17