

SEKI*20 cpr riv 10 mg

Marchio: SEKI
Codice Min.: 024427015
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE SEKICATEGORIA
FARMACOTERAPEUTICA Sedativi della tosse, escluse le
associazione con espettoranti. **PRINCIPI ATTIVI** Questo farmaco
da 10 mg compresse rivestite. Una compressa contiene:
cloperastina cloridrato mg 10. Questo farmaco da 35,4 mg/ml
gocce orali, sospensione. 100 ml contengono: cloperastina
fendizoato 3,54 g paria cloperastina 1,8 g. 1 goccia (equivalente
a 0,05 ml) contiene 1,8 mg di cloperastina fendizoato pari a 0,9
mg di cloperastina. Questo farmaco per bambini da 4,4 mg
compresse masticabili. Una compressa contiene: cloperastina
fendizoato mg 4,4. **ECCIPIENTI** Questo medicinale da 10 mg in

compresse rivestite: cellulosa microcristallina, silice, talco, magnesio stearato, ipromellosa, povidone, macrogol 4000, saccarosio, magnesio carbonato, titanio diossido, eritrosina (E127). Questo medicinale da 35,4 mg/ml gocce orali, sospensione: poliossietilene stearato, silice, metil-para-idrossibenzoato, saccarosio, aroma banana, acqua depurata. Questo farmaco per bambini da 4,4 mg compresse masticabili: saccarosio, mannitolo, cellulosa microcristallina, amido, metilcellulosa, magnesio stearato, talco, essenza di fragola. **INDICAZIONI** Sedativo della tosse. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo e ad uno qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA** Dose giornaliera. Adulti. Compresse rivestite: 2 compresse la sera al momento di coricarsi; 1 compressa al mattino, 1 compressa il pomeriggio, preferibilmente fra i pasti. Gocce: 30 gocce la sera prima di coricarsi, 15 gocce il mattino, 15 gocce il pomeriggio. Bambini. Compresse masticabili: fino ai 7 anni: 2 compresse la sera al momento di coricarsi; una compressa il mattino; una compressa il pomeriggio. Dopo i 7 anni: 4-6 compresse la sera al momento di coricarsi; 2-3 compresse il mattino; 2-3 compresse il pomeriggio. Gocce: 14 gocce la sera prima di coricarsi, 8 gocce il mattino, 8 gocce il pomeriggio. Al di sotto dei due anni: dosi proporzionalmente minori. **CONSERVAZIONE** Gocce e compresse masticabili: questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. Compresse rivestite. conservare a temperatura non superiore a 25 gradi C. **AVVERTENZE** Informazioni importanti su alcuni eccipienti . Saccarosio. Le compresse contengono 48 mg di saccarosio per dose; le compresse masticabili contengono circa 36,8 mg di saccarosio per dose; le gocce contengono circa 140 mg di saccarosio per ml. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio, da malassorbimento di glucosio-galattosio o da insufficienza di sucralasi isomaltasi, non devono assumere questo medicinale. Nel caso di soggetti diabetici o che seguono regimi dietetici ipocalorici e' da tener presente che il preparato contiene zucchero. Le gocce contengono inoltre para-idrossibenzoati (E218 ed E216) che possono provocare reazioni allergiche

anche di tipo ritardato. **INTERAZIONI** Non sono stati condotti studi d'interazione sull'uomo. Non è raccomandato, sia in pazienti adulti che in bambini, l'uso concomitante di questo medicinale con: alcool; antistaminici; anticolinergici; sedativi. Non è noto se in età pediatrica l'entità delle interazioni sopra riportate sia simile a quella in età adulta. Non esistono informazioni in merito ad eventuali interazioni del farmaco con i test di laboratorio. Non sono disponibili informazioni in merito all'interazione della cloperastina con gli alimenti, pertanto non se ne raccomanda l'assunzione durante i pasti. **EFFETTI INDESIDERATI** Si riporta di seguito un riassunto relativo alla frequenza degli effetti indesiderati. Frequenza: molto comune ($\geq 1/10$); comune ($\geq 1/100$, $= 1/1000$, $= 1/10000$), **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Gravidanza: non sono disponibili informazioni in merito all'uso di questo farmaco in gravidanza. Sebbene gli studi di tossicità effettuati durante la gravidanza negli animali non abbiano evidenziato attività teratogenica e fetotossicità, è buona norma prudenziale non assumere il farmaco nei primi mesi della gravidanza e nell'ulteriore periodo solo in caso di effettiva necessità sotto il diretto controllo del medico. Allattamento: non è noto se il medicinale e/o i suoi metaboliti siano escreti nel latte materno; poiché non può essere escluso il rischio per il lattante, questo farmaco non deve essere usato durante l'allattamento.