

## TIOCALMINA\*scir 200 g 1,2 g/100 ml + 0,1 g/100 ml

**Marchio:** POLIFARMA  
BENESSERE SRL

**Codice Min.:** 008883035

**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE**TIOCALMINA**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**Sedativi della tosse ed espettoranti in associazione.**PRINCIPI ATTIVI**100 ml di sciroppo contengono i seguenti principi attivi: potassio solfoguaiacolato 1,2 g; dropropizina 0,1 g. Eccipiente con effetto noto: saccarosio, etanolo e p-idrossibenzoato. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.**ECCIPIENTI**Gli eccipienti sono: saccarosio, etanolo, aroma essenza arancio dolce,acido citrico monoidrato, metile p-idrossibenzoato, acqua depurata.**INDICAZIONI**Trattamento sintomatico nelle tossi di qualunque natura, tosse irritativa e tosse del fumatore.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. Gravidanza; diabete.**POSOLOGIA**Bambini: 1 cucchiaino 2 volte al giorno. Adulti: 1 cucchiaino da 2 a 4 volte al giorno  
**Modo di somministrazione.** Da assumere tal quale o diluito nella bevanda preferita (calda o fredda) preferibilmente lontano dai pasti.**CONSERVAZIONE**Nessuna.**AVVERTENZE**Non superare le dosi consigliate. Dopo breve periodo di trattamento senza risultati apprezzabili consultare il medico. Questo medicinale contiene saccarosio: 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. Una dose (1 cucchiaino) di questo medicinale somministrato a un bambino di eta' pari o superiore a 2 anni (12 kg) comporterebbe un'esposizione a 346 mg / kg di etanolo che puo' causare un aumento della concentrazione di alcol nel sangue (BAC) di circa 4,8 mg / 100 ml. La somministrazione con medicinali contenenti per es. glicole propilenico o etanolo possono portare all'accumulo di etanolo e indurre effetti avversi, in particolare nei bambini piccoli con attivita' metabolica bassa o immatura.**INTERAZIONI**Non sono note interazioni con altri medicinali.**EFFETTI INDESIDERATI**Raramente segnalati nausea e altri lievi disturbi gastrointestinali. Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari e' richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>.**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**OA titolo cautelativo si sconsiglia l'uso del prodotto durante l'allattamento.