

Ponstin®

pediátrico IBUPROFENO

2%

Suspensión oral

Analgésico / Antifebril / Antiinflamatorio

INDUSTRIA ARGENTINA

Venta libre

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR PONSITIN® 2%, conserve este prospecto, contiene información que puede ser útil volver a leer.

¿Qué contiene PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO?

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:

Principios activos: ibuprofeno 2,0 gramos.

Principios inactivos (excipientes): goma xántica, ácido cítrico, benzoato de sodio, polisorbato 80, glicerina, sacarina sódica, color FDyC rojo 40, sorbitol, sabor frutilla, agua purificada.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

¿Qué es PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO?

PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO contiene un medicamento denominado ibuprofeno en concentración del 2%. Este medicamento es del grupo de los antiinflamatorios, analgésicos y antifebriles que se utiliza para el alivio sintomático de diversos procesos que cursan con dolor, inflamación y/o fiebre.

Acción:

Analgésico – Antifebril – Antiinflamatorio.

¿Para qué se utiliza PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO?

PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO se utiliza para el alivio temporario de la fiebre, dolores de garganta, boca, dientes y cabeza; para los resfríos y estados pseudo

gripales que se acompañan de fiebre y malestar general.

¿Cómo se utiliza PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO?

PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO es para uso oral. Las dosis en las formulaciones para uso pediátrico se calculan teniendo en cuenta el peso del niño. La dosis recomendada es de 20 a 40 miligramos por kilo de peso corporal por día (20 a 40 mg/kg/día).

Para facilitar la administración se aconseja seguir las indicaciones de la tabla que está abajo.

- Agitar bien antes de usar.
- Es preferible establecer la dosis de acuerdo al peso del niño (ver arriba), de no ser posible tomar como referencia la edad.
- No administrar más cantidad que la indicada.
- En caso necesario repetir la dosis cada 8 horas.
- No administrar más de 3 veces al día.
- En aquellos niños con problemas gástricos se recomienda ingerir el producto con las comidas.

Tabla de dosificación

Peso (kilos)	Edad (años)	Dosis (ml)
Menos de 11	Menos de 2	Consulte a su médico
11 a 15	2 a 3	5 ml
16 a 21	4 a 5	7,5 ml
21 a 27	6 a 8	10 ml
27 a 32	9 a 10	12,5 ml
Más de 32	Más de 10	15 ml

¿Qué personas no pueden tomar PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO?

NO USE este medicamento si usted:

- Presenta alergia al ibuprofeno o a cualquiera de los componentes.
- La aspirina le produce cuadros alérgicos (rinitis, broncoespasmo).
- Padece o padeció úlcera gastrointestinal.
- Padece enfermedad del hígado, trastornos renales o consume alcohol.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar PONSITIN® 2% PEDIÁTRICO?

Consulte a su médico ante los siguientes casos:

- El niño se encuentra bajo atención médica por un cuadro clínico severo o está recibiendo cualquier otra medicación, presenta problemas o efectos adversos severos al emplear antiérgicos o antiérgicos.

- Si está deshidratado (pérdida de mucho líquido) debido a vómitos, diarrea o falta de ingesta de líquidos.
- Si tiene un área del cuerpo donde además de dolor hay enrojecimiento, calor e inflamación.
- Si presenta dolor de garganta severo acompañado de dolor de cabeza, fiebre, erupción, náuseas y/o vómitos.
- Si el dolor de garganta dura más de 2 días con igual intensidad.
- Si tiene problemas o presenta efectos adversos severos por la administración de medicamentos para la fiebre o para el dolor.
- Está tomando cualquier otro medicamento que contiene Ibuprofeno o que sirve para bajar la fiebre o aliviar el dolor.

No tomar más de 5 días para calmar dolores ni más de 3 días para bajar la fiebre.

No usar si el envase está abierto o dañado.

Aunque el Ibuprofeno posee las mismas indicaciones que la aspirina y el paracetamol, no deben ser administrados juntos.

En el caso de que esté embarazada o amamantando consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

No debe usar este medicamento para aliviar el dolor del estómago o abdomen.

Si al tercer día el niño continúa con dolor y/o fiebre, consulte con su médico.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando PONSTIN® 2% PEDIÁTRICO?

Al igual que todos los medicamentos, **PONSTIN® 2% PEDIÁTRICO** puede causar algunos efectos no deseados, aunque no todas las personas lo sufran.

Interrumpa el uso y consulte a su médico si presenta:

Náuseas, vómitos, dolor abdominal.

Reacciones alérgicas severas con compromiso respiratorio, angioedema, dificultad para respirar, disminución de la presión arterial y choque anafiláctico.

Reacciones alérgicas en la piel con picazón, edema, cambio de color, urticaria, ampollas, pústulas, despegamiento de la piel.

Alteración en la fórmula sanguínea con disminución del recuento de plaquetas manifestada por sangrado.

Mareos, dolor de cabeza.

Disminución de la emisión de orina.

Alteración del hepatograma con aumento de las enzimas hepáticas (se ven en el hepatograma).

Disminución en la cantidad de glóbulos blancos (se ven

en el hemograma).

¿Qué debo hacer ante una sobredosis, o si tomó más cantidad de la necesaria?

Si usted ha tomado más **PONSTIN® 2% PEDIÁTRICO** de lo indicado en este prospecto, consulte a su médico.

Ante una sobredosis accidental vaya al lugar más cercano de asistencia médica (concurra al médico) o llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones:

Hospital de "Pediatria R. Gutiérrez"

Tel.: (011) 4962-6666 / 2247.

Hospital "A. Posadas" Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160

¿Dudas? ¿Consultas?

0800-333-3532 (ELEA PHOENIX)

ANMAT responde: 0800-333-1234

Si este medicamento le produjo algún EFECTO ADVERSO / NO DESEADO o NO CAUSÓ EFECTO, comuníquese con el ANMAT mediante el FORMULARIO DE NOTIFICACIÓN ON-LINE disponible en <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

Presentaciones:

Envase conteniendo 100 mL de suspensión oral.

¿Cómo guardar este medicamento?

Modo de conservación:

Conservar a temperatura de entre 15 y 30 °C, con el envase perfectamente cerrado. No congelar.

Agitar antes de usar.

Verifique la fecha de vencimiento antes de consumir cualquier medicamento.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 40.587. Laboratorio Elea Phoenix S.A., Avenida Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Provincia de Buenos Aires. Bajo licencia exclusiva de Warner Lambert Co, U.S.A.

Director Técnico: Alfredo José Boccardo, Farmacéutico.

Fecha de la última revisión: Junio / 2018

505493-00 1-sm-g

DIVISION
ELEA

Ponstin®

pediátrico

IBUPROFENO

4%

Suspensión oral

Analgésico / Antifebril / Antiinflamatorio

INDUSTRIA ARGENTINA

Venta libre

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR PONSTIN® 4%, conserve este prospecto, contiene información que puede ser útil volver a leer.

¿Qué contiene PONSTIN® 4%?

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:

Principios activos: Ibuprofeno 4,0 gramos.

Excipientes: carboximetilcelulosa sódica; avicel RC 591; azúcar; ciclamato de sodio; sacarina sódica; polisorbato 80; col. FD&C rojo 40; sabor tutti frutti; glicirrinato de amonio; metilparabeno sódico; metilpolisiloxano; sorbitol solución al 70%; propilparabeno sódico; lauril sulfato de sodio; ácido clorhídrico; hidróxido de sodio; agua purificada.

Este medicamento es Libre de Gluten.

Acción:

Analgésico – Antifebril – Antiinflamatorio.

¿Qué es PONSTIN® 4%?

PONSTIN® 4% contiene un fármaco denominado Ibuprofeno al 4%. Este medicamento es del grupo de los antiinflamatorios, analgésicos y antifebriles que se utiliza para el alivio sintomático de diversos procesos que cursan con dolor, inflamación y/o fiebre.

¿Para qué se utiliza PONSTIN® 4%?

PONSTIN® 4% se utiliza para el alivio temporario de la fiebre, dolores de garganta, boca, dientes y cabeza; para los resfriados y estados pseudo gripales que se acompañan de fiebre y malestar general.

¿Cómo se utiliza PONSTIN® 4%?

PONSTIN® 4% es para uso oral. Las dosis en las formulaciones para uso pediátrico se calculan teniendo en cuenta el peso del niño. La dosis recomendada es de 20 a 40 miligramos por kilo de peso corporal por día (20 a 40 mg/kg/día).

Para facilitar la administración se aconseja seguir las indicaciones de la tabla que está abajo.

- Agitar bien antes de usar.
- Es preferible establecer la dosis de acuerdo al peso del niño (ver arriba), de no ser posible tomar como referencia la edad.
- No administrar más cantidad que la indicada.
- En caso necesario repetir la dosis cada 8 horas.
- No administrar más de 3 veces al día.
- En aquellos niños con problemas gástricos se recomienda ingerir el producto con las comidas.

Tabla de dosificación

Peso (kilos)	Edad (años)	Dosis (mL)
11 a 15	2 a 3	2,5 mL
16 a 21	4 a 5	3,75 mL
21 a 27	6 a 8	5 mL
27 a 32	9 a 10	6,25 mL
más de 32	más de 10	7,5 mL

¿Qué personas no pueden tomar PONSTIN® 4%?

NO USE este medicamento si usted:

- Es alérgico a alguno de los principios activos o inactivos.
- Si el niño que lo va a consumir es alérgico al Ibuprofeno, a la aspirina o a cualquier antiinflamatorio.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar PONSTIN® 4%?

Consulte a su médico ante los siguientes casos:

- El niño se encuentra bajo atención médica por un cuadro clínico severo o está recibiendo cualquier otra medicación, presenta problemas o efectos adversos severos al emplear antitérmicos o antialérgicos.
- Si está deshidratado (pérdida de mucho líquido)

debido a vómitos, diarrea o falta de ingesta de líquidos.

- Si tiene un área del cuerpo donde además de dolor hay enrojecimiento, calor e inflamación.
- Si presenta dolor de garganta severo acompañado de dolor de cabeza, fiebre, erupción, náuseas y/o vómitos.
- Si el dolor de garganta dura más de 2 días con igual intensidad.
- Si tiene problemas o presenta efectos adversos severos por la administración de medicamentos para la fiebre o para el dolor.
- Está tomando cualquier otro medicamento que contiene Ibuprofeno o que sirve para bajar la fiebre o aliviar el dolor.

Aunque el Ibuprofeno posee las mismas indicaciones que la aspirina y el paracetamol, no deben ser administrados juntos.

En el caso de que esté embarazada o amamantando consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

No debe usar este medicamento para aliviar el dolor del estómago o abdomen.

Si al tercer día el niño continúa con dolor y/o fiebre, consulte con su médico.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando PONSTIN® 4%?

Al igual que todos los medicamentos, **PONSTIN® 4%** puede causar algunos efectos no deseados, aunque no todas las personas lo sufran.

Ocasionalmente, algunas personas, pueden presentar trastornos digestivos como náuseas, vómitos, hinchazón y dolor en la boca del estómago, erupciones en la piel, trastornos respiratorios (sobre todo las personas con alergia a la aspirina), mareos y dolor de cabeza.

Raramente puede disminuir la emisión de pis (oliguria) y aumentar las enzimas del hígado (se ven en el hepatograma).

¿Qué debo hacer ante una sobredosis, o si tomó más cantidad de la necesaria?

Si usted ha tomado más **PONSTIN® 4%** de lo indicado en este prospecto, consulte a su médico.

Ante una sobredosis accidental vaya al lugar más cercano de asistencia médica (concurra al médico) o llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones:

Hospital de "Pediatría R. Gutiérrez"

Tel.: (011) 4962-6666 / 2247.

Hospital "A. Posadas" Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-3330-160

¿Dudas? ¿Consultas?

0800-333-3532 (ELEA)

ANMAT responde: 0800-333-1234

Presentaciones:

Envases conteniendo 100 mL de suspensión oral.

¿Cómo guardar este medicamento?

Modo de conservación:

Conservar a temperatura entre 15 °C y 30 °C, con el envase perfectamente cerrado. No congelar.

Agitar antes de usar.

Verifique la fecha de vencimiento antes de consumir cualquier medicamento.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.



Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 40.587

Elaborado por Laboratorio Elea Phoenix S.A., Avda. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia. de Bs. As., Bajo licencia exclusiva de Warner Lambert Co, U.S.A., Director Técnico: Alfredo J. Boccardo, Farmacéutico.

Fecha de la última revisión: Octubre / 2016

503746-01 1-pm-g

DIVISIÓN
ELEA