

Tavegil®

Clemastina (DOE) base

COMPOSICION

TAVEGIL® solución:

1 ml sol. bebible = Clemastina (DOE) base 0,1 mg, etanol 50 mg, sacarina sódica, agua destilada, aroma de limón, aroma de melocotón, fosfato disódico, fosfato monopotásico, p-hidroxibenzoato de metilo, p-hidroxibenzoato de propilo, propilenglicol, sorbitol.

TAVEGIL® comprimidos:

1 comprimido = Clemastina (DOE) base 1 mg, almidón de maíz, estearato de magnesio, lactosa, polivinilpirrolidona, talco.

PROPIEDADES

Tavegil es un antihistamínico de acción potente, selectiva y prolongada. Su poder impermeabilizante capilar (efecto antiexudativo) es muy marcado, así como su acción antipruriginosa.

El efecto prolongado de *Tavegil* (10-12 horas) es una característica propia de la sustancia activa. Estas propiedades hacen de *Tavegil* un antialérgico muy eficaz, bien tolerado y de fácil manejo.

INDICACIONES

Afecciones alérgicas de cualquier etiología:

- Alergias respiratorias: Rinitis (alérgicas, vasomotoras, asociadas con asma), polinosis, rinoconjuntivitis y rinosinusitis alérgicas.
- Alergias cutáneas: Urticaria, dermatosis medicamentosas, alimentarias, de contacto y prurito en general. Como coadyuvante en el tratamiento del eczema.

POSOLOGIA

Adultos: 1 comprimido = 1 mg

Niños de 3 a 11 años:

1/2 comprimido = 5 ml = 0,5 mg

Niños menores de 3 años:

2,5 ml = 0,25 mg

Cada
12 horas

En los procesos rebeldes puede doblarse la dosis. Se recomienda tomar el preparado antes de las comidas. En las alergias debidas al polen, se aconseja tomar la primera dosis al levantarse, para que el efecto se manifieste en el momento de salir el paciente de su domicilio.

Dosificación máxima diaria: 3 veces la usual, en dos tomas.

Dosificación mínima diaria: La mitad de la usual, en dos tomas.

CONTRAINDICACIONES

Como para todas las sustancias de este tipo, discrasias sanguíneas.

PRECAUCIONES

Tavegil puede ejercer un efecto sedante, por lo que los pacientes deben obrar con precaución si conducen vehículos o manejan máquinas.

Al igual que todos los medicamentos, *Tavegil* debe administrarse durante el embarazo y la lactancia sólo si está estrictamente indicado.

ADVERTENCIAS

Advertencias sobre excipientes:

En el caso de *Tavegil solución* este medicamento contiene 6% de etanol en volumen final. Cada ml contiene 0,05 g de etanol lo que puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas y pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos. Igualmente este medicamento contiene 0,35 g de sorbitol como excipiente por ml. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

Embarazo y lactancia:

Importante para la mujer

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.



INTERACCIONES

Tavegil puede reforzar la acción del alcohol, barbitúricos y sedantes.

INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito hasta la fecha.

EFFECTOS SECUNDARIOS

En ocasiones sedación, sequedad de boca y vértigos.

INTOXICACION Y SU TRATAMIENTO

Aunque es muy improbable, dado que la intoxicación con *Tavegil* requiere la ingestión de cantidades masivas del mismo, si llegara a producirse daría lugar a: Somnolencia, sequedad de boca; náuseas, vómitos; taquicardia, cianosis; hiperexcitabilidad en el niño; dificultad respiratoria, coma.

El tratamiento consistiría en: Eliminar el preparado con lavados de estómago (carbón animal). Controlar la respiración y circulación. Si aparecen convulsiones, administrar hexobarbital.

No administrar: Atropina ni barbitúricos de larga duración.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

PRESENTACION

Comprimidos ranurados: Envase con 20.

Solución bebible: Envase con 120 ml.


NO DEJAR NINGUN MEDICAMENTO AL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Sin receta médica

Novartis Consumer Health S.A.

Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona - España



Departamento: Normalización Material		 NOVARTIS				Novartis Farmacéutica, S.A.	
ESPAÑA		TAVEGIL		Prospecto:			
MEDIDAS: 148 x 210		Edv	CÓDIGO: 39484	REFERENCIA: NCH 1A/B	IMPRESO: Negro	MATERIAL: Lito satinado 50 g/m ² ± 3 g	
CUERPO: 8		MOTIVO DEL CAMBIO: Adecuar denominación (DOE) base					
SUSTITUYE A: La Referencia 39484-NCH 0A/B				COLOR PAPEL: Blanco		TEXTO REVISADO:	
						FIRMA / FECHA:	

