

Prospecto: información para el paciente

Tuscalman 3 mg/ml Jarabe

Noscapina hidrocloreuro

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Tuscalman y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Tuscalman
3. Cómo tomar Tuscalman
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Tuscalman

Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Tuscalman y para qué se utiliza

La noscapina es un antitusígeno de acción central que actúa reduciendo temporalmente el impulso de la tos. Tuscalman está indicado en el tratamiento sintomático de todas las formas de tos no productiva (tos seca).

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Tuscalman

No tome Tuscalman

- si es alérgico al principio activo o cualquiera alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- en niños menores de 2 años.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Tuscalman Este medicamento puede producir somnolencia.

Puede potenciar los efectos del alcohol, por lo que es aconsejable evitar el consumo de bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

Informe a su médico de sus problemas médicos actuales y pasados, especialmente diabetes y cualquier alergia que pueda sufrir.

Toma de Tuscalman con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento

El uso concomitante de Tuscalman y medicamentos sedantes como las benzodiazepinas o medicamentos relacionados aumenta el riesgo de somnolencia, dificultad para respirar (depresión respiratoria), coma y puede ser potencialmente mortal. Debido a esto, solo se debe considerar el uso concomitante cuando otras opciones de tratamiento no sean posibles.

Sin embargo, si su médico le prescribe Tuscalman junto con medicamentos sedantes, su médico debe limitar la dosis y la duración del tratamiento concomitante.

Informe a su médico sobre todos los medicamentos sedantes que esté tomando y siga atentamente las recomendaciones de su médico con respecto a la dosis. Podría ser de utilidad informar a amigos o familiares que estén al tanto de los signos y síntomas indicados anteriormente. Póngase en contacto con su médico cuando experimente dichos síntomas.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Ya que no existen datos suficientes para confirmar su seguridad, como precaución, no es aconsejable tomarlo durante el embarazo.

No existen datos sobre el paso de Tuscalman a la leche materna, por lo que no se aconseja su uso durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Debido a que con la toma de este medicamento puede verse afectada la capacidad de reacción, se recomienda prestar especial atención si se conducen vehículos o se maneja maquinaria peligrosa, y no sobrepasar la dosis diaria aconsejada por el médico.

Tuscalman contiene sacarosa, sorbitol y benzoato de sodio

Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Los pacientes con diabetes mellitus deben tener en cuenta que este medicamento contiene 5,130 g de sacarosa por cada 10 ml.

Este medicamento contiene 87,15 mg de sorbitol en cada ml.

El sorbitol es una fuente de fructosa. Si su médico le ha indicado que usted (o su hijo) padecen una intolerancia a ciertos azúcares, o se les ha diagnosticado intolerancia hereditaria a la fructosa (IFH), una enfermedad genética rara, en la que el paciente no puede descomponer la fructosa, consulte usted (o su hijo) con su médico antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene 1 mg de benzoato de sodio en cada ml..

3. Cómo tomar Tuscalman

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Recuerde tomar su medicamento.

Su médico le indicará la duración del tratamiento con Tuscalman.

No suspenda el tratamiento antes ya que volverían a aparecer los mismos síntomas.

Este medicamento y su forma de administración le ha sido prescrito exclusivamente a usted. No debe darlo nunca a otras personas ni ser utilizado para otros tipos de trastornos.

Tuscalman debe tomarse preferiblemente después de las comidas.

La dosis recomendada es:

Adulto La dosis recomendada es de 2 cucharadas de postre (2 por 5 ml) cada 5-6 horas.

Uso en niños y adolescentes:

Niños de 2 a 6 años: Media cucharada de postre (2,5 ml) cada 5-6 horas.

Niños de 6 a 12 años: 1 cucharada de postre (5 ml) cada 5-6 horas.

Si toma más Tuscalman del que debe

El síntoma más frecuente en caso de sobredosis es sensación de sueño excesivo.

El tratamiento de la sobredosis consiste en la provocación del vómito mediante la administración de eméticos o lavado gástrico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida..

Si olvidó tomar Tuscalman

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Límitese a tomar la dosis siguiente como de costumbre.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos más frecuentes son: somnolencia, cefalea, náuseas y reacciones de tipo alérgico tales como inflamación de la mucosa nasal, enrojecimiento de los ojos, erupción cutánea y picor en la piel. Estos efectos son, en general leves y no suelen presentar una importancia significativa.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Tuscalman

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.

Una vez abierto el envase caduca a los 6 meses.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional**Composición de Tuscalman**

- El principio activo es noscapina hidrocloreto. Cada ml contiene 3 mg de noscapina hidrocloreto.
- Los demás componentes son sacarosa, sorbitol líquido cristalizado, jarabe de saúco, benzoato sódico, ácido cítrico, esencia de menta, esencia de cereza y agua.

Aspecto del producto y contenido del envase

Tuscalman se presenta en forma de solución de color amarillo oscuro.
Cada envase contiene 150 ml.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorio Farmaceutico SIT, S.r.l.

Via Cavour 70

27035 Mede (Pavia)

Italia

Responsable de la fabricación

Laboratorio Farmaceutico S.I.T. Specialità Igienico Terapeutichi S.r.l

Via Provinciale per Lecco, 78.

22038 Tavernerio (Como)

Italia

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

DESMA Laboratorio Farmacéutico, S.L.

Paseo de la Castellana 121, escalera derecha, 6ºB

28046 Madrid, España

La última revisión de este prospecto fue en: Mayo 2018

Otras fuentes de información

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

<http://www.aemps.gob.es/>