

Prospecto: información para el usuario

Iniston Tos y Congestión jarabe

Triprolidina/Pseudoefedrina/Dextrometorfano

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

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- 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.
- Debe consultar a su médico si empeora o si no mejora después de **5 días**.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Iniston Tos y Congestión y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Iniston Tos y Congestión
3. Cómo tomar Iniston Tos y Congestión
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Iniston Tos y Congestión
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Iniston Tos y Congestión y para qué se utiliza

Iniston Tos y Congestión es una asociación de pseudoefedrina, dextrometorfano y triprolidina.

La pseudoefedrina actúa como descongestionante nasal, el dextrometorfano es un antitusivo para el alivio de la tos improductiva (tos irritativa, tos nerviosa) y la triprolidina alivia la secreción nasal.

Está indicado para el alivio sintomático de la tos improductiva (tos irritativa, tos nerviosa) acompañada de congestión y secreción nasal asociadas a resfriado común y gripe en adultos y niños a partir de 6 años.

Debe consultar a su médico si empeora o si no mejora después de **5 días**.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Iniston Antitusivo y Descongestivo

No tome Iniston Antitusivo y Descongestivo

- Si es alérgico a los principios activos, o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

- Si es alérgico a otros simpaticomiméticos como los medicamentos antihistamínicos.
- Si tiene tos asmática.
- Si tiene tos acompañada de abundantes secreciones.
- Si tiene una enfermedad grave en los pulmones.
- Si padece hipertensión grave (presión arterial elevada) o enfermedad de las arterias coronarias grave.
- Si se encuentra en el primer trimestre del embarazo.
- Si está en tratamiento o hace menos de dos semanas que ha finalizado el tratamiento, con:
 - Medicamentos tipo inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), utilizados para el tratamiento de la depresión o para la enfermedad de Parkinson u otras enfermedades ya que se puede producir un aumento de la tensión arterial o crisis hipertensivas.
 - Medicamentos para tratar la depresión tipo inhibidores de la recaptación de la serotonina.
 - Medicamentos como bupropión, linezolid, procarbazona o seleginina.
(Ver epígrafe “Toma de Iniston Antitusivo y Descongestivo con otros medicamentos”).
- Si padece una enfermedad inflamatoria del intestino que se manifiesta con diarrea frecuente (colitis ulcerosa).
- Si tiene glaucoma (elevación de la tensión de los ojos).
- Si padece hipertiroidismo.
- Niños menores de 6 años.

Advertencias y precauciones

- Si después de 5 días de tratamiento no mejora o tiene tos que va acompañada de **fiebre, erupción o dolor de cabeza persistente** o si los síntomas persisten o empeoran, o aparecen nuevos síntomas debe dejar el tratamiento y consultar con su médico.
- Si le van a operar debe suspender el tratamiento al menos 24 horas antes.
- Este medicamento puede causar somnolencia. (Ver sección 4).
- Mientras se esté tomando este medicamento, evitar bebidas alcohólicas y consultar con un profesional de la salud antes de tomar medicamentos depresores del Sistema nervioso central (sedantes y tranquilizantes).
-

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Iniston Antitusivo y Descongestivo:

- Si padece:
 - dermatitis atópica (enfermedad inflamatoria de la piel)
 - diabetes
 - Enfermedad de tiroides
 - enfermedad cardiovascular, preexistente, enfermedad coronaria, hipertensión leve o moderada, arritmias
 - predisposición al glaucoma (presión ocular elevada)
 - agrandamiento de la próstata en el hombre (dificultar para orinar debido al agrandamiento de la próstata)
 - enfermedad o trastorno moderado o grave del riñón con su función reducida.
 - enfermedad o trastorno del hígado con su función reducida
 - úlcera péptica estenosante (úlceras digestivas) o úlcera piloro-duodenal (entre el estómago y el intestino)
 - enfermedad respiratoria, como enfisema, bronquitis crónica o asma (agudo o crónico)
 - pacientes sedados, debilitados o encamados
 - Condición respiratoria como enfisema, bronquitis crónica o asma bronquial aguda o crónica

Si tiene tos crónica o persistente, como la debida al tabaco o al asma ya que puede deteriorar la expectoración y aumentar así la resistencia de las vías respiratorias, o cuando la tos va acompañada de gran secreción de flemas.

Este producto puede causar somnolencia

La triprolidina puede aumentar los efectos sedantes de los depresores del sistema nervioso central, incluyendo alcohol, sedantes y tranquilizantes. Mientras toma este producto, evite las bebidas alcohólicas y consulte a un profesional de la salud antes de tomar depresores del sistema nervioso central (ver Sección Otros medicamentos y Inistón Antitusivo Descongestivo).

Se han descrito casos de abuso con el dextrometorfano en adolescentes, por lo tanto deberá tenerse en cuenta esta posibilidad, debido a que pueden ocasionarse efectos adversos graves (ver subepígrafe “si toma más Iniston Antitusivo y Descongestivo del que debe”).

Se recomienda no emplear al mismo tiempo con otros medicamentos para la tos o la congestión nasal. Consulte “Toma de Iniston Antitusivo y Descongestivo con otros medicamentos”.

Niños y adolescentes

Este medicamento está contraindicado en menores de 6 años.

Mayores de 60 años

Los mayores de 60 años pueden ser especialmente sensibles a los efectos adversos de este medicamento porque contiene pseudoefedrina, la sobredosis que se puede producir de pseudoefedrina puede causar alucinaciones, depresión del SNC, convulsiones y muerte

Interferencias con pruebas analíticas:

Si le van a realizar alguna prueba de diagnóstico (incluidos análisis de sangre, orina, pruebas cutáneas que utilizan alérgenos, etc...) comunique a su médico que está tomando/usando este medicamento, ya que puede alterar los resultados.

Toma de Iniston Antitusivo y Descongestivo con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

En particular, si está utilizando algunos de los siguientes medicamentos, ya que puede ser necesario modificar la dosis de algunos de ellos o la interrupción del tratamiento:

- Amiodarona o quinidina (para tratar las arritmias del corazón)
- Antiinflamatorios (celecoxib, parecoxib o valdecoxib)
- Bupropión (medicamento utilizado para dejar de fumar)
- Expectorantes o mucolíticos (medicamentos utilizados para disminuir la densidad o facilitar la eliminación de los mocos y flemas)
- Haloperidol (medicamento utilizado para el tratamiento de trastornos psicóticos)
- Inhibidores de la recaptación de serotonina (medicamentos para tratar la depresión como pueden ser paroxetina, fluoxetina)

- Alcalinizantes urinarios (bicarbonato sódico, citratos) ya que pueden hacer que la pseudoefedrina se elimine de manera más lenta y aumente su efecto y su toxicidad.
- Anestésicos por inhalación ya que pueden aumentar el riesgo de problemas del corazón.
- Algunos medicamentos para bajar la tensión arterial o para favorecer la eliminación de orina (como beta-bloqueantes, inhibidores de la ECA, alcaloides de la rauwolfia como la reserpina, metildopa, guanetidina) ya que puede disminuir la eficacia de estos medicamentos.
- Medicamentos inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO) que incluyen antidepresivos como tranilcipromina, moclobemida, medicamentos para la enfermedad de Parkinson como selegilina, anticancerosos como procarbazona, o antiinfecciosos como linezolid: ya que pueden aumentar los efectos de la pseudoefedrina, provocando aumento grave de la tensión arterial, fiebre muy alta y dolor de cabeza. Se debe evitar la administración conjunta de estos medicamentos y en los 15 días posteriores a la finalización del tratamiento con IMAO.
- Estimulantes del sistema nervioso (anfetaminas, xantinas) ya que puede causar nerviosismo, irritabilidad, insomnio o posiblemente convulsiones o alteración del ritmo del corazón (arritmias)
- Glucósidos digitálicos (utilizados para el corazón) ya que pueden producir alteraciones en el ritmo cardiaco.
- Hormonas tiroideas (utilizadas para las enfermedades del tiroides) ya que los efectos tanto de las hormonas como de la pseudoefedrina, pueden verse aumentados.
- Levodopa (utilizado para el tratamiento del parkinson) ya que puede aumentar el ritmo del corazón (arritmias).
- Nitratos (utilizados para el tratamiento de la angina de pecho) ya que se pueden ver reducidos los efectos de los nitratos.
- Cocaína, que además de estimular el sistema nervioso, su uso junto con pseudoefedrina puede aumentar los efectos adversos sobre el corazón.
- Otros medicamentos pertenecientes al grupo de la pseudoefedrina (medicamentos simpaticomiméticos), ya que pueden potenciar los efectos de ésta.
- Alcohol o medicamentos que producen depresión sobre el sistema nervioso central (p. ej.: antidepresivos tricíclicos, barbitúricos, anestésicos, procarbazona, etc.) se pueden potenciar los efectos depresores de estos medicamentos o de los antihistamínicos, como la triprolidina, pudiendo provocar síntomas de sobredosificación.
- Antidepresivos tricíclicos o maprotilina (antidepresivo tetracíclico) u otros medicamentos con acción anticolinérgica (como Belladona o alcaloides de la Belladona): se pueden potenciar los efectos anticolinérgicos de estos medicamentos o de los antihistamínicos como triprolidina. Si aparecen problemas gastrointestinales debe advertirse a los pacientes que lo comuniquen lo antes posible al médico, ya que podría producirse íleo paralítico.
- Fosfenitoína y fenitoína: aumento de riesgo de toxicidad por fenitoína (ataxia, hiperreflexia, nistagmos, temblor).
- Medicamentos ototóxicos: se pueden enmascarar los síntomas de ototoxicidad como tinnitus, mareo y vértigo.
- Medicamentos fotosensibilizantes: se pueden aumentar los efectos fotosensibilizantes

Toma de Iniston Antitusivo y Descongestivo con alimentos, y bebidas y alcohol

No tomar con zumo de pomelo o zumo de naranja amarga porque puede producir una crisis hipertensiva.

No se deben consumir bebidas alcohólicas durante el tratamiento con este medicamento porque puede provocar somnolencia y aumentar los efectos adversos.

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. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o para el feto, y debe ser vigilado por su médico.

Este medicamento está contraindicado en el primer trimestre del embarazo.

Este medicamento se excreta en la leche materna, por lo que no debe utilizarse durante el período de lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Este medicamento provoca somnolencia. . Durante el tratamiento pueden aparecer además, una disminución de la capacidad de reacción, vértigos o mareos leves. Si está tomando este medicamento, no debe conducir ni utilizar máquinas peligrosas.

Iniston Tos y Congestión contiene sacarosa

Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece 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 5,7 g de sacarosa por cada dosis de 10 ml.

Puede producir caries.

Iniston Antitusivo y Descongestivo contiene etanol

Este medicamento contiene aproximadamente 0,431 g de alcohol (etanol) por 10 ml, lo que equivale a 43,1 mg/ml. La cantidad de alcohol que contiene cada dosis (10 ml) de este medicamento equivale a 11 ml de cerveza o 4 ml de vino. La cantidad de alcohol que tiene este medicamento no provocará ningún efecto en adultos y adolescentes, y sus efectos en niños no serán notables. Este medicamento puede tener algunos efectos en los niños más pequeños, por ejemplo sensación de sueño. El alcohol que contiene este medicamento puede alterar el efecto de otros medicamentos que esté tomando concomitantemente. Si está tomando otros medicamentos consulte a su médico o farmacéutico. Si está embarazada o en período de lactancia hable con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento. Si es adicto al alcohol, hable con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Iniston Tos y Congestión contiene rojo cochinilla A (E-124)

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene rojo cochinilla A (E-124). Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

Iniston Tos y Congestión contiene parahidroxibenzoato de metilo (E-218)

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de metilo.

Iniston Tos y Congestión contiene sorbitol (E-420)

Este medicamento contiene 2g sorbitol por cada dosis de 10 ml. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar/usar este medicamento.

Iniston Tos y Congestión contiene benzoato sódico (E-211)

Este medicamento contiene 10 mg benzoato sódico por cada dosis de 10 ml. Este medicamento puede aumentar el riesgo de ictericia (color amarillo de la piel y ojos) en los recién nacidos (hasta 4 semanas de edad).

Iniston Tos y Congestión contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por pulverización, es decir, se encuentra prácticamente libre de sodio.

Advertencia a deportistas

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene pseudoefedrina que puede establecer un resultado analítico de control de dopaje como positivo.

3. Cómo tomar Iniston Antitusivo y Descongestivo

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda pregunte a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos y niños mayores de 12 años: tomar 10 ml cada 8 horas, 3 veces al día.

Niños de entre 6 y 12 años: tomar 5 ml cada 8 horas, 3 veces al día.

Niños menores de 6 años: Está contraindicado el uso en niños menores de 6 años.

Mayores de 60 años: *No tomar sin consultar al médico.*

Cómo tomar:

Este medicamento se toma por vía oral.

Utilice el vasito dosificador o la cucharilla que se adjunta en la caja para medir la dosis exacta. Lavar el vasito o la cucharilla después de cada toma.

Se recomienda beber un vaso de agua después de cada toma, tomar el medicamento en las comidas y beber abundante cantidad de agua durante el tratamiento.

No tomar con bebidas alcohólicas porque puede provocar efectos adversos.

No tomar con zumo de pomelo o zumo de naranja amarga porque puede producir una crisis hipertensiva. La toma de este medicamento con el resto de alimentos o bebidas (no alcohólicas) no afecta a la eficacia del mismo.

Si el medicamento se toma por la noche, se debe tomar unas horas antes de acostarse para reducir la posibilidad de insomnio en pacientes con dificultades para dormir.

Debe consultar a su médico si empeora, si los síntomas persisten más de 5 días de tratamiento o si van acompañados de fiebre alta.

Si toma más Iniston Antitusivo y Descongestivo del que debe

Si toma más Iniston Antitusivo y Descongestivo del que debe podrá notar: confusión, excitabilidad, inquietud, ansiedad, nerviosismo, irritabilidad, alucinaciones, agitación, dilatación anormal de la pupila (midriasis), movimientos espasmódicos de los ojos (nistagmo), respiración rápida, temblores, convulsiones, latidos rápidos o incontrolados del corazón, dificultad para orinar, torpeza o inestabilidad, somnolencia intensa o insomnio, sequedad de boca, nariz o garganta graves, enrojecimiento de la cara, dificultad respiratoria, disminución de la presión arterial (sensación de desmayo) fiebre, náuseas, vómitos y descenso de los sonidos intestinales (borborigmos).

En casos más graves se puede producir: disminución del potasio en sangre (hipopotasemia), trastorno mental con la percepción de la realidad alterada (psicosis), convulsiones, coma, insuficiencia respiratoria, colapso cardiovascular, crisis hipertensivas, hemorragia intracerebral, infarto de miocardio, infarto intestinal isquémico y descomposición de las fibras musculares (rabdomiolisis)..

En niños, dosis muy altas pueden producir un estado de sopor o letargo, alucinaciones, histeria, edema facial, excitabilidad, náuseas, vómitos, alteraciones en la forma de andar y somnolencia. En niños y pacientes de edad avanzada también se pueden producir movimientos incontrolados, excitación, temblores, trastorno mental con la percepción de la realidad alterada (psicosis), alucinaciones, convulsiones, dificultad para dormir y fiebre.

Excepcionalmente se han notificado casos de abuso con medicamentos que contienen dextrometorfano, particularmente por parte de adolescentes, con graves efectos adversos, como latidos del corazón rápidos, letargo, aumento o disminución de la tensión arterial, dilatación de la pupila del ojo, depresión del SNC, excitación del SNC, ataque al corazón, parálisis temporal o debilidad muscular, infarto isquémico del intestino, agitación, vértigo, molestias gastrointestinales, alucinaciones, habla farfullante, movimientos involuntarios de los ojos, fiebre, respiración rápida, daño cerebral, movimientos incontrolados, convulsiones, depresión respiratoria, pérdida de conciencia, arritmias y muerte.

. En caso de sobredosis o ingestión accidental, acuda a un centro médico, a su médico o llame al Servicio de Información Toxicológica, (teléfono 91.562.04.20), indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

4. Posibles efectos adversos

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

Durante el período de utilización de este medicamento, se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud:

- Con mayor frecuencia: nerviosismo, inquietud, dificultad para dormir, ansiedad, temblor muscular y alteración del gusto.
- Con menor frecuencia: hiperactividad, hiperexcitabilidad, mareo y vértigo, movimientos descoordinados, somnolencia, dilatación de las pupilas, tensión arterial elevada. Náuseas, diarrea con sangre o estreñimiento. Dermatitis, erupción cutánea. Aumento de la sudoración, palidez y debilidad.

- En raras ocasiones: alucinaciones, pesadillas, chillidos y confusión en niños, insomnio, ansiedad, euforia, irritabilidad, inquietud, fatiga, sensación de nerviosismo, dolor de cabeza, sensación de cosquilleo (parestesia), temblor y convulsiones. Aumento del ritmo del corazón, latidos lentos del corazón, aumento de la presión sanguínea, infarto, ahogo o dificultad respiratoria y sangrado de las fosas nasales (epistaxis) Dolor y molestias abdominales, diarrea, vómitos, dermatitis, erupción cutánea, picor y angioedema (hinchazón de determinadas zonas de la piel). Dolor o dificultad al orinar.
- Frecuencia no conocida: movimientos involuntarios de los músculos faciales, torpeza al andar, hormigueo, visión borrosa, visión doble (diplopía), sequedad de nariz y garganta, espesamiento de las mucosidades, latidos irregulares del corazón, tensión arterial disminuida, sequedad de boca, falta de apetito, alteraciones de gusto u olfato, diarrea, estreñimiento o dolor en la parte superior del abdomen, dermatitis exfoliativa y aumento de la sudoración, modo eufórico, irritabilidad, sangrado de nariz, hinchazón de cara, labios, boca, lengua o garganta que puede causar dificultad para tragar o respirar, picazón, erupción con picazón, fatiga, nerviosismo, hipersensibilidad a los medicamentos, hipersensibilidad, aumento de la presión arterial.

En el caso de que se produzcan convulsiones o alucinaciones deje de tomar inmediatamente este medicamento.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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. Website: www.notificaRAM.es


5. Conservación de Iniston Tos y Congestión

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

No requiere condiciones especiales de conservación.

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.

No utilice este medicamento si observa que el envase está roto o dañado en el momento de su compra.

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 Iniston Antitusivo y Descongestivo

Los principios activos son triprolidina, pseudoefedrina hidrocloreuro y dextrometorfano. Cada ml de jarabe contiene 0,25 mg de triprolidina hidrocloreuro, 6 mg de pseudoefedrina hidrocloreuro y 20 mg de dextrometorfano hidrobromuro.

Los demás componentes (excipientes) son: sacarosa, etanol, sorbitol (E-420), benzoato sódico, parahidroxibenzoato de metilo (E-218), aroma de zarzamora, rojo cochinilla A (E-124), mentol, vainillina y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Iniston Antitusivo y Descongestivo es un líquido claro de color rojo y de olor característico.

Esta disponible en envase de vidrio ámbar de 120 ml o de 200 ml, cerrado con una cápsula de aluminio con barniz interior plateado. Incluye cucharilla o vasito dosificador graduado.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:

JOHNSON & JOHNSON, S.A.

Paseo de las Doce Estrellas, 5-7

28042 Madrid

España

Responsable de la fabricación:

FAMAR ORLEANS

5 Avenue de Concyr

45071 Orleans Cedex 2

Francia

Fecha de la última revisión de este prospecto: Julio 2020

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/>.