

Prospecto: información para el paciente **Streptos llantén 30 mg/ml jarabe**

Extracto seco de llantén menor
(*Plantaginis lanceolatae folii extractum siccum*)

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 un médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es Streptos llantén y para qué se utiliza

Streptos llantén es un medicamento tradicional a base de plantas utilizado para aliviar los síntomas de las irritaciones de boca o garganta y la tos seca asociada.

Se trata de un medicamento tradicional a base de plantas para su uso en la indicación especificada, basado exclusivamente en su uso tradicional.

Streptos llantén está indicado en adultos, adolescentes y niños a partir de 3 años de edad. Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Streptos llantén

No tome Streptos llantén:

- si es alérgico al llantén menor o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Streptos llantén. Consulte a su médico inmediatamente si sus síntomas empeoran, experimenta dificultad para respirar, fiebre o mucosidad purulenta (flema amarillenta) durante el uso del medicamento.

Uso en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática

Si padece insuficiencia renal o disfunción hepática, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar Streptos llantén jarabe. No se dispone de datos para la recomendación de dosis en estos pacientes.

Niños

El uso de Streptos llantén en niños menores de 3 años no está recomendado ya que se requiere consejo médico y debido a la falta de datos adecuados.

Otros medicamentos y Streptos llantén

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

No se han realizado estudios de interacciones. No obstante, no se han descrito interacciones con otros medicamentos.

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.

Embarazo

No se ha establecido la seguridad durante el embarazo. En ausencia de datos suficientes, no se recomienda su uso durante el embarazo.

Lactancia

Se desconoce si el principio activo o sus metabolitos pasan a la leche materna. No puede excluirse el riesgo para el recién nacido o el lactante. Por tanto, Streptos llantén no debe utilizarse durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

Streptos llantén contiene maltitol líquido (que contiene maltitol y sorbitol)

Este medicamento contiene 225 mg de sorbitol en 5 ml que equivale a 45 mg/ml. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Puede tener un ligero efecto laxante. Valor calórico: 2,3 kcal/g de maltitol líquido.

.

3. Cómo tomar Streptos llantén

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas 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:

Adolescentes a partir de 12 años, adultos y personas de edad avanzada: 10 ml de jarabe de tres a cuatro veces al día.

Niños de 5 a 11 años: 10 ml de jarabe tres veces al día.

Niños de 3 a 4 años: 5 ml de jarabe tres veces al día.

Uso en niños

No se recomienda el uso de Streptos llantén en niños menores de 3 años, ya que se requiere consejo médico y dado que no se disponen de datos adecuados .

Uso en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática

Ver sección 2.

Forma de administración

Vía oral.

Para una correcta dosificación utilice la cuchara dosificadora incorporada, empleando las marcas de medición que sean necesarias de 2,5 y 5 ml. Agite el frasco antes de usar.

Duración del tratamiento

Si no mejora, si empeora o si los síntomas no desaparecen después de 7 días, debe consultar a un médico.

Si toma más Streptos llantén del que debe

No se han reportado casos de sobredosis.

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 Streptos llantén

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

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

No se conocen efectos adversos.

Si se producen reacciones adversas, consulte a un médico.

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 Streptos llantén

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

Puede formarse un sedimento durante el almacenamiento. Esto no afecta a la calidad del producto.

Conservar por debajo de 25 °C después de la primera apertura.

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

Este medicamento no debe usarse durante más de 3 meses después de la primera apertura.

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. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Streptos llantén

El principio activo es extracto seco de llantén menor. Cada ml (que corresponde a 1,2 g) de jarabe contiene 30 mg de extracto (como extracto seco) de *Plantago lanceolata* L. s.l, folium (hojas de llantén menor) (3-5:1). Disolvente de extracción: etanol 20% (m/m).

Los demás componentes (excipientes) son: maltodextrina, maltitol líquido (E965), goma de xantano (E415), sorbato potásico (E202), ácido cítrico (E330), agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

El jarabe es un líquido de color marrón con un olor característico contenido en frascos de 100 o 200 ml. Los frascos están envasados en cajas de cartón que contienen el prospecto para el paciente y un utensilio dosificador.

Envases de 100 ml y 200 ml: La cuchara dosificadora muestra dos escalas diferentes, graduada en 2,5 y 5 ml.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular:

Reckitt Benckiser Healthcare S.A.
Mataró 28
08403 Granollers (Barcelona), España

Fabricante:

Phytopharm Kłęka S.A.
Kłęka 1
63-040 Nowe Miasto nad Wartą
Polonia

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres

Austria	StrepHustan Spitzwegerich Hustenreizlinder Sirup
Bélgica	Streptuss weegbree siroop
	Streptuss plantain sirop
	Streptuss Wegerich Sirup
Bulgaria	StrepTuss Plantain 30 mg/ml, syrup СтрепТус Живовлек 30 mg/ml сироп
Chequia	Strevox sirup
Alemania	Dobendan Hustenstilller
Dinamarca	StrepHost Tør
Estonia	Septils
Grecia	Strepcalm
España	Streptos llantén 30 mg/ml jarabe
Finlandia	Streptus siirappi
Francia	SILASILS SANS SUCRE, sirop édulcoré au maltitol liquide
Hungría	StrepTuss 30mg/ml szirup
Croacia	Streptusan trputac sirup
Islandia	StrepHost Tør
Italia	Benactuss Tosse Secca E Emolliente Gola
Lituania	Plavatils sirupas
Letonia	Septils sīrups
Países Bajos	Streptuss weegbree siroop, stroop
Noruega	Streplieve
Polonia	Strepsils Natur kaszel suchy i podrażnione gardło
Portugal	StrepTosse Tosse Seca
Rumanía	StrepTuss pătlagină 30 mg/ml sirop
Suecia	Streplieve
Eslovenia	Trpotec Streptusan sirup
Eslovaquia	Strevox 30 mg/ml sirup

Fecha de la última revisión de este prospecto: marzo 2024

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (<http://www.aemps.gob.es/>)