



# Lasa con codeína

## SOLUCIÓN ORAL

### COMPOSICIÓN

#### **Principios activos:**

#### **Por 5 ml:**

- Fosfato de Codeína .....	10 mg
- Clorhidrato de Pseudoefedrina.....	30 mg
- Maleato de Clorfenamina .....	2 mg

#### **Excipientes:**

*Sorbitol. Glicerol (E-422). Hidroxietilcelulosa. Benzoato sódico (E-211). Aromas de vainilla y limón. Colorante amarillo (E-104). Agua purificada.*

#### FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Frasco con 125 ml de solución oral exenta de azúcar y alcohol, y con vaso dosificador.

#### ACTIVIDAD

LASA con CODEÍNA es un preparado con propiedades antitusígenas, descongestivas y antialérgicas, especialmente destinado al tratamiento de aquellas afecciones catarrales y gripales que cursan con tos y congestión nasal.

Por su contenido en codeína, de acción sedante y moderadora de los reflejos tusígenos, permite dominar los accesos de tos al tiempo que los otros principios activos ejercen una eficaz acción sobre los síntomas y molestias que se producen habitualmente en los resfriados y afecciones gripales.

#### **Titular y Responsable de la Fabricación**

FAES FARMA, S.A.

Máximo Aguirre, 14

48940 Leioa

#### INDICACIONES

Procesos catarrales y gripales que cursan con tos y congestión nasal. Tratamiento sintomático y coadyuvante de las enfermedades del aparato respiratorio.

#### CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad a los componentes del preparado.
- Depresión respiratoria o durante las crisis de asma bronquial.
- Hipertensión arterial severa, úlcera péptica y en pacientes bajo tratamiento con IMAO.
- Niños menores de tres años

#### PRECAUCIONES

Se administrará con precaución en pacientes hipertensos, con insuficiencia cardíaca, alteraciones del ritmo cardíaco, glaucoma, hipertrofia prostática, diabetes mellitus, e hipertiroidismo.

#### INTERACCIONES

La ingesta simultánea de bebidas alcohólicas, así como el tratamiento concomitante con anticolinérgicos, tranquilizantes, barbitúricos, narcóticos y otros fármacos depresores del SNC puede potenciar los efectos depresores que sobre el sistema nervioso central puede ejercer la codeína y potenciar los efectos sedantes

de la clorfenamina. La administración concomitante de IMAO y de antidepresivos tricíclicos con pseudoefedrina potencia sus efectos simpaticomiméticos.

#### ADVERTENCIAS

##### Uso en el Embarazo y Lactancia:

No debe administrarse durante el embarazo a menos que, a juicio del médico, los beneficios superen los riesgos potenciales, y en cualquier caso siempre después del tercer mes de embarazo. Es aconsejable interrumpir la medicación durante la 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 y o el feto y debe ser vigilado por su médico.

##### Efectos sobre la capacidad de conducción:

Dado que en determinadas personas pueden aparecer al principio del tratamiento ligeros síntomas de somnolencia, debe tenerse precaución al conducir vehículos, manejar maquinaria peligrosa y, en general, en aquellas actividades donde la falta de concentración y destreza suponga un riesgo.

##### Advertencias sobre excipientes:

Este medicamento contiene 2,75 g de sorbitol como excipiente por cada 5 ml de solución. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa. Por contener glicerol (glicerina) como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea. Por contener benzoato sódico como excipiente puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas.

##### Otras advertencias:

La administración prolongada y excesiva de codeína puede ocasionar dependencia psíquica, dependencia física y tolerancia con síntomas de abstinencia consecutivos a la suspensión súbita del fármaco. Por esta razón debe ser administrado con precaución principalmente en pacientes con tendencia al abuso y adicción. Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control del dopaje como positivo.

#### POSOLOGIA

- Adultos y niños mayores de 12 años: 5-10 ml (una o dos cucharaditas) tres veces al día y dos cucharaditas más al acostarse.
- Niños de 6 a 12 años: 5 ml (una cucharadita) tres veces al día.
- Niños de 3 a 6 años: 2,5 ml (media cucharadita) tres veces al día.

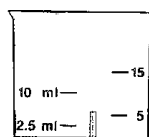
#### INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

El preparado puede administrarse solo o bien diluido con agua.

Una cucharadita equivale a 5 ml. Con el fin de asegurar una dosificación correcta y dado su uso en pediatría, se recomienda realizar la dosificación utilizando el vaso dosificador (con enrases a 2,5, 5, 10 y 15 ml) incluido en la presentación.

Coloque el vaso dosificador sobre una superficie plana y a la altura de los ojos. Llénelo de la solución hasta la línea que indica su dosis.

Después de su uso, lave el vaso dosificador con agua.



## **SOBREDOSIS**

La ingestión accidental de dosis muy elevadas puede producir excitación inicial, ansiedad, insomnio y posteriormente en ciertos casos somnolencia, cefalea, alteraciones de la tensión arterial, arritmias, sequedad de boca, reacciones de hipersensibilidad, taquicardia, convulsiones, trastornos gastrointestinales, náuseas, vómitos y depresión respiratoria. En estos casos se realizará un tratamiento sintomático y si se cree necesario, lavado gástrico. En caso de depresión respiratoria se administrará naloxona. **En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91.562.04.20.**

## **REACCIONES ADVERSAS**

Estreñimiento, reacciones de hipersensibilidad a alguno de los componentes, somnolencia, aturdimiento, trastornos gastrointestinales, sequedad de mucosas, taquicardia, palpitaciones, vértigos, síntomas todos ellos que desaparecen al suspender o disminuir la medicación.

**Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.**

## **CONSERVACIÓN**

El preparado no precisa ninguna condición especial de conservación.

## **CADUCIDAD**

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

## **PRESENTACIÓN**

**LASA CON CODEÍNA:** Frasco con 125 ml de solución oral y vaso dosificador.

## **CON RECETA MÉDICA**

**LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE  
Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS**

**FAES FARMA, S.A.**  
Máximo Aguirre, 14  
48940 Leioa

**TEXTO AUTORIZADO:** Marzo 2012