

**YENDOL**  
**Granulado para suspensión oral**

**COMPOSICIÓN**

*Cada sobre contiene:*

Paracetamol .....	200 mg
Salicilamida .....	500 mg
Maleato de clorfenamina .....	3 mg
Cafeína .....	30 mg
Sacarosa .....	6,56 g
Excipientes: Acido cítrico monohidrato, aroma orange, sacarina de sodio, lauril sulfato de sodio, colorante amarillo quinoleína (E104), c.s.	

**ACCIÓN**

YENDOL posee acción analgésica, antipirética, antiinflamatoria y descongestiva.

**INDICACIONES**

Procesos que cursan dolor leve o moderado: dolores de cabeza, dentales, etc.

Estados febriles.

**POSOLOGÍA**

El contenido del sobre se disuelve en un poco de agua, leche o zumo. La dosis habitual es, en el **adulto**, de un sobre cada 8 horas y en el **niño** mayor de 1 año, de 1/4 a 1/2 sobre, según edad, también tres veces al día.

La administración del preparado está supeditada a la aparición de los síntomas dolorosos o febriles. A medida que estos desaparezcan debe suspenderse esta medicación.

**ADVERTENCIAS**

**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.

**Deportistas**

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene algunos componentes que pueden dar resultado positivo en el análisis de control de dopaje.

**Advertencia sobre excipientes**

Este medicamento contiene 6,56 g de sacarosa por sobre, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

**CONTRAINDICACIONES**

Enfermedades hepáticas.

Antecedentes de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

**PRECAUCIONES**

En pacientes con insuficiencia hepática y/o renal, anemia, úlcera gastro-duodenal, afecciones cardíacas o pulmonares, evitar tratamientos prolongados.

No exceder la dosis recomendada.

Se aconseja consultar al médico para usarlo en niños menores de 3 años o en tratamientos de más de 10 días.

Por la posibilidad de producción de somnolencia, se tomarán precauciones al conducir o manejar maquinaria peligrosa.

### **EFECTOS SECUNDARIOS**

Hepatotoxicidad con dosis altas o tratamientos prolongados.

Raramente pueden aparecer erupciones cutáneas y alteraciones sanguíneas.

### **INTERACCIONES**

Puede aumentar la toxicidad del cloranfenicol.

### **INCOMPATIBILIDADES**

No han sido descritas.

### **INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO**

La sintomatología por sobredosis de paracetamol incluye mareos, vómitos, pérdida de apetito, ictericia y dolor abdominal. Si se ha ingerido una sobredosis debe acudirse rápidamente a un Centro Médico aunque no haya síntomas, ya que éstos, muy graves, pueden aparecer varios días después de su ingestión.

Se considera sobredosis de paracetamol la ingestión de una sola toma de más de 6 g en adultos y más de 100 mg por Kg de peso en niños. Pacientes en tratamientos con barbitúricos o alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles a la toxicidad de una sobredosis de paracetamol.

El tratamiento consiste en aspiración y lavado gástrico, carbón activado vía oral, administración intravenosa de N-acetil-cisteína a dosis adecuadas y, si es preciso, hemodiálisis.

El período en el que el tratamiento ofrece la mayor garantía de eficacia se encuentra dentro de las 12 horas siguientes a la ingestión de la sobredosis.

En cualquier caso:

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

### **PRESENTACIÓN**

Envase con 10 sobres.

**Sin receta médica.**

**Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.**