

Z-mol

FORTE

Paracetamol + Cafeína

Polvo Efervescente

Analgésico - Antipirético

Vía de Administración: Oral

FÓRMULA

Cada 7,9 gramos contiene:

Paracetamol polvo fino.....1000 mg

Cafeína.....60 mg

Excipientes.....c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Z-MOL FORTE polvo efervescente contiene en su formulación el **Paracetamol**, un analgésico de acción central y antipirética con mínimas propiedades anti-inflamatorias y la **Cafeína**, una metilxantina estimulante del Sistema Nervioso Central, el cual aumenta la acción analgésica asociado con el **Paracetamol**.

INDICACIONES

Z-MOL FORTE es utilizado para el alivio del dolor leve o moderado como dolores de cabeza, jaquecas, dolores dentales y estados febriles.

POSOLOGÍA

Vía de administración: Oral.

Adultos y niños mayores de 12 años de edad: 1 sobre de polvo efervescente de 1 a 3 veces al día. No debe excederse los 3 g de **Paracetamol** por día. Disolver el contenido del sobre en un poco de agua.

No debe ser administrado a niños menores de 12 años.

Ancianos: Las personas de edad avanzada suelen ser más sensibles a los efectos y reacciones adversas a este medicamento. Consultar al médico antes de tomar este medicamento. Insuficiencia renal: En caso de insuficiencia renal leve o moderada se recomienda reducir la dosis y el intervalo mínimo entre dosis será de 8 horas. Insuficiencia hepática: En caso de insuficiencia hepática no se excederá de 2 g de paracetamol en 24 horas y el intervalo mínimo entre dosis será de 8 horas.

Si el dolor se mantiene durante más de 5 días en adultos y 3 días

en adolescentes, la fiebre durante más de 3 días, o bien empeoran o aparecen otros síntomas, se deberá evaluar la situación clínica.

CONTRAINDICACIONES

Alergia a los principios activos o a algún excipiente de la formulación. Úlcera péptica. Porfiria. Insuficiencia hepática y renal grave. Hepatitis viral. Alcoholismo. Granulocitopenia. Déficit de Glucosa -6-fosfato deshidrogenasa. Hipertensión grave no controlada. Pacientes con historial previo de hipersensibilidad (rinitis, asma, angioedema o urticaria) al ácido acetilsalicílico o a otros fármacos antiinflamatorios no esteroideos. Alteraciones cardiovasculares graves. Diabetes. Hipertiroidismo. Glaucoma. Uso concomitante de antidepresivos tricíclicos, medicamentos beta-bloqueantes o inhibidores de la MAO. Feocromocitoma.

REACCIONES ADVERSAS

Paracetamol: Hepatotxicidad con dosis altas o tratamientos prolongados. Raramente pueden aparecer erupciones cutáneas y alteraciones sanguíneas.

Cafeína: Raramente a dosis altas pueden aparecer excitación o nerviosismo, ansiedad, insomnio, irritabilidad, palpitaciones, aumento de la secreción gástrica, percepción de zumbidos, náuseas, vómitos y diarrea.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

No exceder la dosis recomendada. No tomar este medicamento poco antes de dormir para prevenir problemas del sueño. Tomar con precaución mientras se tomen otros medicamentos o bebidas con cafeína. Pacientes diabéticos, con enfermedades renales, hepáticas, cardiovasculares, pulmonares, mentales y anemia deben consultar con el médico antes de tomar este medicamento. Tener cuidado en la administración en pacientes que padecen asma bronquial avanzada así como aquellos de edad avanzada. Evitar la ingesta de alcohol y otros depresores del SNC. Se informa a los deportistas que este medicamento contiene Cafeína que puede establecer un resultado analítico de control de dopaje como positivo. Administrar con cuidado a personas hipertensas ya que por su contenido en Cafeína puede potenciar los síntomas. Se debe tener precaución en pacientes que consumen medicamentos hepatotóxicos o inductores de las enzimas hepáticas.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: La influencia de este medicamento sobre la capacidad para conducir y/o utilizar máquinas es pequeña o moderada.

INTERACCIONES

Este medicamento puede interactuar con los siguientes fármacos: Fenotiazinas (Clorpromazina, Tioridazina, Flufenazina, etc),

bloqueadores beta adrenérgicos (Atenolol, Propanolol, Betaxolol, Timolol, etc), broncodilatadores adrenérgicos (Salbutamol, Salmeterol, Fenoterol, etc), estimulantes (Anfetamina, Metanfetamina, Pemolina, Metilfenidato, etc), suplementos de calcio, Ciprofloxacino, Enoxacino, anticonceptivos orales, Eritromicina, Fenitoína, litio, Mexiletina, inhibidores de la monoamino oxidasa (IMAO) (Moclobemida, Selegilina, Fenelzina, Furazolidona, etc) uso de tabaco, Aminofilina, Teofilina, Cloranfenicol, Metoclopramida, Medicamentos que contienen hierro, Isoniazida, Colestiramina, Furosemida, Cimetidina, Lamotrigina, Alcohol, Probenecid, Warfarina y otras cumarinas, Disulfiram, Antihistamínicos, Barbitúricos. Simpaticomiméticos

SOBREDOSIS

La intoxicación aguda (ingesta masiva del medicamento) puede manifestarse a las pocas horas con vómitos, náuseas, falta de apetito, dolor estomacal, agitación, ansiedad, confusión, orinar frecuentemente, taquicardia, fiebre, etc., puede además presentarse salivación profusa. En algunos pacientes, no se manifiestan síntomas.

Síntomas de toxicidad hepática aparecen dentro de 2 a 4 días, pudiendo presentarse muerte entre 4 y 6 días. En caso de sospecha de intoxicación se presenten o no síntomas, debe inmediatamente llevar al paciente a un centro asistencial.

TRATAMIENTO

El tratamiento consiste en aspiración y lavado gástrico, carbón activado por vía oral, alcalinización de la orina y normalización de la concentración de potasio en sangre. Deberá administrarse por vía intravenosa N-acetilcisteína a dosis adecuadas y, si es preciso se efectuará 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 presencia de depresión respiratoria clínicamente importante se debe administrar Naloxona, junto con las medidas necesarias para controlar la respiración.

RESTRICCIÓN DE USO

Embarazo: No está recomendado el uso de este medicamento durante el embarazo debido a su contenido en cafeína. Existe un incremento potencial del riesgo de que el niño nazca con bajo peso y de aborto espontáneo asociado al consumo de cafeína durante el embarazo.

Lactancia: Este medicamento no debería utilizarse durante la lactancia sin recomendación médica. La cafeína en la leche materna puede tener un efecto estimulante en los bebés lactantes.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30° C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 10 sobres x 7,9 gramos de polvo efervescente.

Manténgase fuera del alcance de los niños
Venta Bajo Receta

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

MEDICAL

Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. Nº 535

División de **INDUFAR CISA**
Planta industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 682 510 al 13