

Tartephedreel N

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO. Tartephedreel N Gotas orales en solución. **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** 100 g contienen las siguientes sustancias activas: Tartarus stibiatus D4, Belladonna D4, Natrium sulfuricum D4, Arsenum jodatum D6 ana 10 g; Naphthalinum D6, Anisum stellatum D3, Lobelia inflata D4, Ipecacuanha D4, Blatta orientalis D6 ana 5 g. Excipiente(s) con efecto conocido: etanol 35% V/V. **3. FORMAS FARMACÉUTICAS.** Tartephedreel N Gotas orales en solución. **4. DATOS CLÍNICOS.** **4.1. Indicaciones terapéuticas.** Medicamento tradicionalmente utilizado en bronquitis, especialmente de naturaleza asmática, asma bronquial, tos con expectoración difícil. Tos persistente en niños escrofulósicos, catarro bronquial, catarro laríngeo de tipo diverso, ciertas formas de tos ferina. Este medicamento está indicado en todas las afecciones catarrales de las vías respiratorias. **4.2 Posología y forma de administración.** En general, 3 veces al día 10 gotas. En casos agudos, inicialmente, cada 15 minutos 10 gotas (durante un periodo máximo de 2 horas). **4.3. Contraindicaciones.** En caso de afecciones de tiroides, no se debe utilizar sin consultar al médico. **4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo.** Advertencia sobre excipientes. Este medicamento contiene 35% de etanol (alcohol), que se corresponde con una cantidad de 140 mg/10 gotas. Este medicamento es perjudicial para personas que padecen alcoholismo. El contenido en alcohol debe tenerse en cuenta en el caso de mujeres embarazadas o en periodo de lactancia, niños y grupos de alto riesgo, como pacientes con enfermedades del hígado o epilepsia. **4.5. Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción.** No se han descrito. **4.6. Embarazo y lactancia.** No se dispone de datos clínicos de este medicamento en el embarazo y la lactancia. No se han descrito efectos tóxicos causados por las diluciones homeopáticas de las sustancias contenidas en este medicamento durante el embarazo y la lactancia. Hasta la fecha no se han notificado efectos adversos. **4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.** Este medicamento no afecta a la capacidad de conducir ni en la utilización de maquinaria. **4.8. Reacciones adversas.** No se ha descrito. **4.9. Sobredosis.** Dada la naturaleza de este medicamento la intoxicación es poco probable. **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS.** Medicamento homeopático. **6. DATOS FARMACÉUTICOS.** **6.1. Incompatibilidades.** No se han descrito. **6.2. Periodo de validez.** La vida útil de este medicamento es de 5 años. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase. **6.3. Precauciones especiales de conservación.** No conservar a temperatura superior a 30°C. Conservar protegido de la humedad. Mantener el envase perfectamente cerrado. **6.4. Naturaleza y Contenido del envase.** Tartephedreel N Gotas orales en solución: Frasco cuentagotas de vidrio de 30 o 100 ml de solución. **6.5. Precauciones especiales de eliminación del medicamento.** Para su eliminación debe utilizarse el Sistema Integrado de Gestión y Recogida de Envases del sector farmacéutico (SIGRE). **6.6. Presentaciones y PVP (IVA).** Tartephedreel N Gotas orales en solución frasco cuentagotas de 30 ml: 15,70 € Tartephedreel N Gotas orales en solución frasco cuentagotas de 100 ml: 36,50 €. **6.7. Condiciones de dispensación.** Sin receta médica, no reembolsable por el Sistema Nacional de Salud. **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** Laboratorios Heel España

S.A.U. Polígono La Mina, Madroño s/n-28770 Colmenar Viejo-Madrid. **8. AUTORIZACIÓN.** Este medicamento se comercializa de acuerdo a lo establecido en la Disposición Transitoria sexta del Real Decreto 1345/2007. **9. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO.** Enero 2013. Información reservada a profesionales sanitarios.