



# TOSSILERG

**BUNKER**

cloreto de amônio, cloridrato de difenidramina

---

---

## FORMA FARMACÊUTICA, VIA DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÃO

Xarope: embalagem contendo um frasco com 100 mL.

### USO ORAL

### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

### COMPOSIÇÃO

Cada 5 mL (colher das de chá) do xarope contém:

cloridrato de difenidramina ..... 12,5 mg  
cloreto de amônio.....125,0 mg  
excipiente q.s.p. .... 5 mL  
(citrato de sódio di-hidratado, sacarina sódica di-hidratada, ciclamato de sódio, metilparabeno, propilparabeno, sacarose, corante vermelho ponceaux 4R, essência de tutti-frutti, álcool etílico, cloreto de sódio, ácido cítrico, hietelose, propilenglicol e água).

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE



- Manter o frasco bem fechado e conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), proteger da luz e umidade.

**- Observe o prazo de validade na embalagem e não tome remédio com o prazo de validade vencido.**



- TOSSILERG é um antitussígeno e fluidificante das secreções. Sua ação inicia-se 1 a 2 horas após a administração. Observe a posologia indicada e não tome doses acima do recomendado a não ser sob exclusivo critério médico.

**- Avise seu médico se estiver grávida. Não tome o produto caso esteja amamentando.**

**- O produto pode causar sonolência. Nesses casos não dirija veículos nem maneje máquinas perigosas.**

**- O produto contém açúcar e se você for diabético deve avaliar se poderá tomá-lo. Não tome bebidas alcoólicas durante o tratamento. Avise seu médico se sentir a boca seca, náuseas, diarreia ou constipação.**

**- Nas crianças, se mostrarem agitação, suspenda a medicação. ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO EM CRIANÇAS MENORES DE 2 ANOS DE IDADE.**

**ATENÇÃO DIABÉTICOS: CONTÉM AÇÚCAR.**

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

**NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.**

### INFORMAÇÃO TÉCNICA

O TOSSILERG associa o cloridrato de difenidramina (anti-histamínico) ao cloreto de amônio (fluidificante das secreções). O produto deprime os centros bulbares da tosse, provocando broncodilatação com efeito sedativo.



## INDICAÇÕES

Como antitussígeno nas tosse não produtivas, particularmente de origem alérgica e irritativa. No broncoespasmo e auxiliar no tratamento da bronquite.

## CONTRAINDICAÇÕES

**Em pacientes hipersensíveis à droga. Em pacientes com depressão respiratória.**

## PRECAUÇÕES

**Deve ser usado com muito cuidado por pacientes que conduzam veículos ou manejem máquinas devido à possível sonolência que venha causar.**

O paciente deve abster-se de bebidas alcoólicas durante o tratamento.

## POSOLOGIA

Crianças: ½ a 1 colher das de chá, 4 a 5 vezes ao dia.

Adultos: 1 a 2 colheres das de chá, 5 vezes ao dia.

## EFEITOS COLATERAIS

**Sonolência nos pacientes sensíveis à difenidramina. Pode provocar secreta na boca, náuseas, constipação ou diarreia e, raramente, leucopenia ou agranulocitose.**

## INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

**Potencialização da ação dos depressores do SNC e dos efeitos colaterais atropínicos centrais quando associado com outros anticolinérgicos.**

## SUPERDOSAGEM

Nas crianças a superdosagem manifesta-se por excitação, alucinação, ataxia e convulsões. Procurar imediatamente o médico assistente.

**Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.**

Reg. MS nº 1.0577.0001

Número do lote, data de fabricação e validade: vide cartucho

Farm. Resp.: Dr. Marcelo Ramos - CRF-SP nº 16.440

**Bunker Indústria Farmacêutica Ltda.**

Rua Aníbal dos Anjos Carvalho, 212

Cidade Dutra - São Paulo - SP

C.N.P.J. 47.100.862/0001-50 - Indústria Brasileira



BK02975