

¿Cuáles son los ingredientes que componen TEREKOL® PULSO Comprimidos?

Principios activos: Terbinafina Clorhidrato

Excipientes: Almidón pregelatinizado, Croscarmelosa sódica, Celulosa microcristalina PH200, Povidona K-30 y Estearato de magnesio.

Presentaciones: Envases conteniendo 7 y 14 comprimidos.

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Terekol® Pulso

Terbinafina 500 mg

Lea la Información para el Paciente que acompaña el producto TEREKOL® PULSO antes de comenzar a utilizarlo y cada vez que necesite un nuevo envase. Puede haber nueva información. El folleto no reemplaza la consulta médica sobre su condición médica o sobre su tratamiento.

Este medicamento le ha sido prescripto únicamente a usted. No le dé a nadie más ni lo use para otras enfermedades.

Antes de usar este medicamento lea detenidamente todo este prospecto.

- Conserve este prospecto, ya que tal vez necesite volver a consultarlo.
- Si tiene alguna duda adicional, consulte con su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted. No se lo dé a otros. Puede dañarlos, aún si sus síntomas son iguales a los suyos.
- Si alguno de los efectos secundarios empeora, o si apareciera cualquier efecto secundario no listado en este prospecto, por favor informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto

1. Qué es TEREKOL® PULSO y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar TEREKOL® PULSO.
3. Cómo tomar TEREKOL® PULSO.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de TEREKOL® PULSO.
6. Información adicional.

1. Qué es TEREKOL® PULSO y para qué se utiliza

TEREKOL® PULSO contiene el principio activo Terbinafina, que es un antimicótico.

TEREKOL® PULSO está indicado para el tratamiento de infecciones micóticas de la piel, pelo y uñas causadas por dermatofitos, mohos y ciertos hongos dimórficos.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar TEREKOL® PULSO

No tome TEREKOL® PULSO:

- Si es alérgico (hipersensible) a la Terbinafina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Tenga especial cuidado con TEREKOL® PULSO:

Si padece disfunción hepática crónica estable preexistente o insuficiencia renal. En tal caso consulte a su médico.

© 2023

0626-2 MA001569-4

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 47.657

Directora Técnica: M. Gabriela Palma, Farmacéutica.

Elaborado en: 25 de Mayo N° 259, Gualeguay, Entre Ríos, Argentina.



Laboratorios PANALAB S.A. ARGENTINA
Famatina 3415 (C1437IOK) Ciudad Autónoma
de Buenos Aires 0800-222-2666
www.panalab.com.ar

Toma de TEREKOL® PULSO con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está usando o ha usado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Se han registrado algunos casos de irregularidades menstruales en pacientes que tomaban Terbinafina concomitantemente con anticonceptivos orales, aún cuando la incidencia de estos trastornos permanece dentro de la incidencia básica de las pacientes que toman anticonceptivos orales solos.

Los inductores metabólicos (como la rifampicina) pueden aumentar el clearance plasmático de la Terbinafina, y los inhibidores del citocromo P-450 (como la cimetidina) pueden inhibirlo.

Embarazo y lactancia

No utilice TEREKOL® PULSO en el embarazo ni en la lactancia, salvo que su médico lo considere indispensable.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Terbinafina sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

3. Cómo tomar TEREKOL® PULSO

TEREKOL® PULSO debe administrarse 1 comprimido diariamente 1 semana, con intervalos de 3 semanas, durante 3 a 6 meses.

Semana 1	Semana 2	Semana 3	Semana 4
1 comprimido diario	Intervalo sin ingesta	Intervalo sin ingesta	Intervalo sin ingesta

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Si toma más TEREKOL® PULSO del que debe:

Los efectos adversos observados incluyen náuseas, dolor epigástrico y mareos.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico, o comuníquese con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez. Tel.: (011) 4962-6666/2247

Hospital Dr. Alejandro Posadas. Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777

Hospital General de Agudos J. A. Fernandez Tel.: (011) 4808-2655

Centro de Asistencia Toxicología La Plata Tel.: (0221) 451-5555

Si olvidó tomar TEREKOL® PULSO:

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si olvida tomar su dosis correspondiente, tómela tan pronto como se acuerde.

Sin embargo, si la hora de la siguiente toma está muy próxima, salte la dosis que olvidó y tome la siguiente dosis en su hora habitual.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, TEREKOL® PULSO puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos secundarios son de leves a moderados y transitorios. Los más frecuentes son síntomas gastrointestinales (sensación de plenitud, pérdida del apetito, dispepsia, náuseas, dolor abdominal leve, diarrea) o reacciones cutáneas leves (erupción cutánea, urticaria).

Se han registrado casos aislados de reacciones cutáneas serias (por ejemplo: Síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica). En casos de erupción cutánea progresiva, debe interrumpirse el tratamiento con TEREKOL® PULSO. Muy rara vez se pueden presentar alteraciones del gusto, incluso ageusia (ausencia o pérdida casi completa del sentido del gusto), que se recuperan en unas semanas tras la interrupción del fármaco.

En casos aislados se ha descrito una importante disfunción hepatoiliar. A pesar de que no se ha establecido una relación causal con el fármaco, el tratamiento con TEREKOL® PULSO debe interrumpirse cuando aparezca una disfunción hepatoiliar. Se han señalado casos aislados de trastornos hematológicos tales como neutropenia o trombocitopenia.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto.

“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234”

Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de TEREKOL® PULSO

Consérvese a temperatura inferior a 30°C.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice TEREKOL® PULSO después de la fecha de vencimiento que aparece en el estuche y en el blíster. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica. La caducidad del medicamento es la indicada en la caja y en el blíster.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

Mantenga TEREKOL® PULSO Comprimidos y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

6. Información adicional

A veces los medicamentos se prescriben para condiciones que no se mencionan en los prospectos con Información para el Paciente. No utilice TEREKOL® PULSO Comprimidos para una condición para la cual no se lo haya prescripto.

Este prospecto sintetiza la información más importante sobre TEREKOL® PULSO Comprimidos. Si Ud. desea obtener más información hable con su médico. Ud. también le puede preguntar a su médico o farmacéutico por información sobre TEREKOL® PULSO que está destinada a los profesionales.