

ATOSSION®

dropropizina

APRESENTAÇÕES**Atossion®** xarope adulto (3,0 mg/mL): frasco de 100 mL.**Atossion®** xarope pediátrico (1,5 mg/mL): frasco de 60 mL.**VIA ORAL****Atossion® xarope adulto (3,0 mg/mL): USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS****Atossion® xarope pediátrico (1,5 mg/mL): USO PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS****COMPOSIÇÃO**Cada mL de **Atossion®** xarope adulto (3,0 mg/mL) contém:

dropropizina 3,0 mg

Excipientes: benzoato de sódio, sucralose, ácido cítrico, aroma de framboesa, aroma de baunilha e água purificada.

Cada mL de **Atossion®** xarope pediátrico (1,5 mg/mL) contém:

dropropizina 1,5 mg

Excipientes: benzoato de sódio, sucralose, ácido cítrico, aroma de framboesa, aroma de baunilha e água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?****Atossion®** é indicado para o tratamento dos sintomas da tosse irritante e seca (sem secreção).**2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?****Atossion®** é um medicamento contra tosse que age bloqueando os receptores da tosse. Apresenta uma discreta ação antialérgica, podendo ser usado no tratamento da tosse associada à condição alérgica. A dropropizina é rapidamente absorvida pelo trato gastrointestinal, com início de ação entre 15 a 30 minutos após a sua administração por via oral (por boca).**3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?****Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos de idade.****Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com alergia à dropropizina ou a qualquer componente da formulação, insuficiência respiratória grave, hipotensão (queda da pressão arterial), em pacientes asmáticos e em casos de tosse produtiva (com secreção).****4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**O tratamento com **Atossion®** deve ter a duração mais curta possível, geralmente poucos dias. Se os sintomas persistirem, você deverá procurar o seu médico para ser reavaliado.**Capacidade de dirigir ou operar máquinas:** os pacientes com sensibilidade aumentada à dropropizina devem ter cuidado ao dirigir veículos ou operar máquinas, devido à possibilidade de

hipotensão (queda da pressão arterial) ou sonolência.

Alterações nos rins e fígado: **Atossion**[®] deve ser usado com cuidado em pacientes com alteração da função dos rins ou do fígado.

Uso em idosos: **Atossion**[®] deve ser usado com cuidado em idosos.

Uso em crianças: é recomendável que o uso de antitussígenos em crianças de 2 a 6 anos seja limitado.

Gravidez e lactação: **Atossion**[®] não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica.

Categoria de risco na gravidez: C

Informe seu médico se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista. Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano.

Este produto benzoato de sódio, que pode causar reações alérgicas, como a asma, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

Contém sucralose (edulcorante).

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O uso do **Atossion**[®], com álcool e com depressores do Sistema Nervoso Central, como medicamentos para o tratamento de insônia, ansiedade e alguns analgésicos, pode levar a um aumento dos efeitos colaterais da dropropizina, como a hipotensão e a sonolência.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Atossion[®] xarope adulto (3,0 mg/mL) e xarope pediátrico (1,5 mg/mL) são apresentados sob a forma de líquido límpido, incolor a levemente amarelado, com odor de framboesa e baunilha.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Atossion[®] xarope adulto (3,0 mg/mL)

Adultos e crianças maiores de 12 anos: 1 copo dosador (10 mL), 4 vezes ao dia.

Atossion[®] xarope pediátrico (1,5 mg/mL)

Crianças de 2 a 3 anos: ¼ a ½ copo dosador, 4 vezes ao dia.

Crianças acima de 3 anos: 1 copo dosador, 4 vezes ao dia.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Em caso de esquecimento esperar até o horário de tomada da próxima dose. Não tomar mais do que a dose normal recomendada.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

As reações adversas raramente são observadas nas doses recomendadas. No caso de uso em doses mais altas ou de sensibilidade aumentada à dropropizina, as reações mais frequentes são hipotensão (queda da pressão arterial), náusea, sonolência e eritema (vermelhidão da pele).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Os sintomas da superdosagem de **Atossion[®]** são hipotensão (queda de pressão arterial), náusea e sonolência. Não existe antídoto específico. O tratamento usual da superdosagem aguda é a provocação do vômito, o mais precocemente possível, a não ser que o paciente esteja inconsciente. No hospital, a lavagem gástrica somente é útil se aplicada precocemente, devido à rápida absorção intestinal da dropropizina.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro 1.0385.0002

Registrado e produzido por: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA.

Rua Tereza Cristina, 67 - Florianópolis - SC - CEP: 88070-790

CNPJ: 83.874.628/0001-43 - Indústria Brasileira

SAC: 0800 600 1344 - sac@elofar.com.br - www.elofar.com.br

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 28/11/2025.

