

Tiorfan®

Racecadotril

**Neu als
Suspension!**

Verfügbar ab November

Erstattungsfähig

Suspension
zur Behandlung von akuten
Durchfallerkrankungen
bei Säuglingen
(ab 3 Monaten und 7 kg)
und Kindern gemeinsam
mit oraler Rehydratation¹

**Gemäß
Leitlinien-
empfehlung²**



Starkes Duo: Orale Rehydration & Tiorfan®

Gemäß Leitlinienempfehlung zur Behandlung der akuten Diarrhö bei Säuglingen (ab 3 Monaten und 7 kg) und Kindern^{2,3}



Signifikante Verkürzung der Durchfalldauer⁴

Gut verträglich –
Keine Beeinflussung der natürlichen Darmbewegung, geringes Risiko für Verstopfung⁵

Gezielter Wirkmechanismus –
stabilisiert Flüssigkeitssekretion und schützt rasch vor gefährlichen **Wasser- und Elektrolytverlusten⁶**

Nebenwirkungsprofil auf Placebo-Niveau⁷



Kinderfreundlicher Erdbeergeschmack und einfaches Dosieren⁸



Tiorfan® 4 mg/ml Suspension*	Altersgruppe	Körpergewicht
50 ml PZN – 19819642	Säuglinge (ab 3 Monaten) und Kinder	7 – 12,5 kg

* Ausreichend für eine mindestens 3-tägige Therapie mit Tiorfan 4 mg/ml Suspension zum Einnehmen
Ab 12,5kg mehr als 1 Flasche für 3-tägige Therapie nötig.



Zur Einnahme folgende Hinweise:

- Dosierung gemäß dem Körpergewicht des Kindes und der beiliegenden Applikationsspritze (Skalierung in kg – Körpergewicht)
- 3 mal täglich verabreichen, vorzugsweise zu Beginn der Hauptmahlzeiten
- Behandlung bis zwei aufeinanderfolgende normale Stuhlentleerungen, jedoch nicht länger als 7 Tage

1. Fachinformation Tiorfan® 4mg/ml Suspension zum Einnehmen nach aktuellem Stand 2. S2k Leitlinie akute infektiöse Gastroenteritis im Säuglings-, Kindes- und Jugendalter der Gesellschaft für pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung (GPGE) Version 4.1 Juni 2024 3. Pienar C. et al. Drugs in Focus: The Use of Racecadotril in Paediatric Gastrointestinal Disease. J Pediatr Gastroenterol Nutr. 2020;70(2):162-164. 4. Guarino A et al. European Society for Pediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition / European Society for Pediatric Infectious Diseases Evidence Based Guidelines for the management of acute gastroenteritis in children in Europe: update 2014. JPGN 2014; 59(1): 132-152 5. Manfredi M. et al. Racecadotril in the management of diarrhea: an underestimated therapeutic option? Therapeutic Advances in Gastroenterology. 2025;18. 6. Baumer P. et al. Effects of acetophan, an enkephalinase inhibitor, on experimental and acute diarrhoea. Gut. 1992 Jun;33(6):753-8. 7. Salazar-Lindo E. et al. Racecadotril in the treatment of acute watery diarrhea in children. N Engl J Med. 2000 Aug 17;343(7):463-7. 8. EMA, 2006, Reflection Paper: Formulations of choice for paediatric population

TIORFAN® 4 mg/ml Suspension zum Einnehmen. Wirkstoff: Racecadotril. **Zusammensetzung:** Jeder ml der Suspension zum Einnehmen enthält 4 mg Racecadotril. Sonst. Bestandt.: Natriumbenzoat, Hydroxyethylcellulose, Xanthangummi, Saccharose, Natriumcitrat, Milchsäure (zur pH-Einstellung), Erdbeeraroma IFF SC105762 (bestehend aus Aromen, Natürliche Aromen o.w.A., Propylenglycol). **Anwendungsgebiete:** Symptomatische Behandlung von akutem Durchfall bei Säuglingen und Kindern ab 3 Monaten und einem Gewicht von 7 kg, wenn orale Rehydration und diätetische Maßnahmen allein nicht ausreichen, um den klinischen Zustand zu kontrollieren, und wenn eine kausale Therapie nicht möglich ist. Wenn eine kausale Therapie möglich ist, kann Racecadotril als ergänzende Behandlung verabreicht werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Gelegentlich: Tonsillitis, Hautausschlag, Erythem. Häufigkeit nicht bekannt: Urtikaria, Angioödem (Quincke-Ödem), Zungenödem, Gesichtsoedem, Lippenödem, Augenlidödem, Erythema multiforme, Erythema nodosum, papulöser Ausschlag, Pruritus, Prurigo, Toxikodermatitis, Arzneimittelreaktion mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS), anaphylaktischer Schock. **Warnhinweise:** Enthält Natriumbenzoat, Natrium, Saccharose, Propylenglykol. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Verkaufsabgrenzung:** Verschreibungspflichtig. **Zulassungsinhaber:** Bioprojet Pharma, 9, rue Rameau, 75002 Paris, Frankreich. **Stand der Information:** 10/2025.

