

GRIPEN F

paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES
Cápsulas - frasco com 20 cápsulas.

Uso Adulto e Pediátrico
Uso Oral

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém:
paracetamol.....400 mg
maleato de clorfeniramina..... 4 mg
cloridrato de fenilefrina..... 4 mg
excipiente * q.s.p..... 1 cápsula
(*crocarmelose sódica, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio)
Não use outro medicamento que contenha Paracetamol.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação Esperada do Medicamento
Gripen F é um antigripal múltiplo, que contém substâncias que agem contra os sintomas de gripes e resfriados.
Gripen F alivia a obstrução nasal, coriza, febre, cefaléia e dores musculares presentes nos estados gripais.
Cuidado de Armazenamento

Manter em temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

Prazo de Validade
O número de lote e as datas de fabricação e validade estão impressos no cartucho do medicamento. Não use o medicamento com prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

Gravidez e lactação

Não deve ser usado na gravidez e na lactação.
Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.
Informar ao médico se está amamentando.

Cuidados de Administração

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Interrupção do tratamento

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Reações Adversas

Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: tontura, vertigem, taquicardia, palpitações, hipertensão, desconforto gástrico e reações alérgicas cutâneas.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.

Ingestão concomitante com outras substâncias

Gripen F não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da monoaminoxidase (MAO), com barbitúricos ou álcool.

Contra-indicações e Precauções

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

Durante o tratamento o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

Não use outro medicamento que contenha Paracetamol.

Em pacientes idosos é recomendado o uso sob orientação médica.

As cápsulas não podem ser partidas ou mastigadas.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS

As ações farmacológicas das substâncias que formam o medicamento, prestam uma cobertura sintomática ampla no tratamento de gripes e resfriados, cuja ação farmacodinâmica e segurança são perfeitamente conhecidas e bem estabelecidas.

O paracetamol possui atividade analgésica e antitérmica. Ambas ocorrem devido a inibição da síntese de prostaglandinas no Sistema Nervoso Central. A ação analgésica ocorre, predominantemente, no Sistema Nervoso Central e, a nível menor, através de ação periférica, bloqueando a geração de impulsos dolorosos. A ação antitérmica, ocorre no centro cerebral regulador da temperatura.

O maleato de clorfeniramina é um agente antihistamínico. Tem ação contrária a da histamina, que ocasiona a maioria dos efeitos alérgicos presentes nos estados gripais. Atua na musculatura lisa do aparelho respiratório diminuindo os broncoespasmos. Diminui a permeabilidade dos pequenos vasos sanguíneos e conseqüentemente os edemas, rubores e pruridos. Tem ação sobre as glândulas exócrinas, diminuindo as secreções salivares e lacrimais.

O cloridrato de fenilefrina atua sobre receptores específicos, causando uma vasoconstrição direta, promovendo o descongestionamento nasal e diminuindo a coriza e a rinite.

INDICAÇÕES

Antigripal múltiplo com ação nas gripes, resfriados, congestão nasal, coriza, febre, cefaléia, dores musculares e demais sintomas presentes nos estados gripais.

CONTRA-INDICAÇÕES

O medicamento é contra-indicado em pacientes com conhecida hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser administrado a pacientes com hipertensão grave, doença cardíaca, diabetes, glaucoma, hipertrofia da próstata, doença renal crônica, insuficiência hepática grave, disfunção tireoidiana, gravidez e lactação sem controle médico.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Durante o tratamento o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

Não use outro medicamento que contenha paracetamol.

Em caso de exposição a baixas temperaturas, o produto pode apresentar uma formação de cristais, sem comprometer sua eficácia e ação terapêutica, podendo ser consumido normalmente.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Gripen F não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da MAO (monoaminoxidase), com barbitúricos ou álcool.

REAÇÕES ADVERSAS/ COLATERAIS E EXAMES LABORATORIAIS

Durante o tratamento, embora raramente, podem surgir reações adversas características, tais como: sedação, sonolência, vertigem, hipotensão, sudorese, palpitações, ansiedade, tremor, insônia, desconforto gástrico, irritações cutâneas. O uso prolongado pode provocar discrasias sanguíneas e necrose papilar renal.

Alterações em exames laboratoriais: os testes de função pancreática utilizando a bentirromida ficam invalidados, a menos que o uso do medicamento seja descontinuado (3) três dias antes da realização do exame. Pode produzir falsos valores aumentados quando da determinação do ácido 5-hidroxiindolacético, quando for utilizado o reagente nitrosonaftol.

POSOLOGIA

Administração por via oral.

Cápsulas

Adultos: 1 a 2 cápsulas a cada 4 horas.

Crianças acima de 12 anos: 1 cápsula a cada 4 horas.

Não ultrapassar a dose de 10 cápsulas ao dia.

SUPERDOSAGEM

Promover esvaziamento gástrico através da indução de emese ou lavagem gástrica.

A N-acetilcisteína, administrada por via oral, é um antídoto específico para toxicidade induzida pelo paracetamol, devendo ser instituída nas primeiras 24 horas.

Medidas de manutenção do estado geral devem ser observadas, como hidratação, balanço hídrico, eletrolítico e correção de hipoglicemia.

PACIENTES IDOSOS

É recomendado o uso sob orientação médica.

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

Registro M.S. nº 1.0583.0537
Farm. Resp. Dra. Maria Geisa P. de Lima e Silva
CRF-SP nº 8.082

NATURE'S PLUS FARMACÊUTICA LTDA.

Rodovia SP-101, Km 08
Hortolândia/SP – CEP 13186-901
CNPJ: 45.992.062/0001-65
INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado por: EMS S/A.
R. Com. Carlo Mário Gardano, 450
S. B. do Campo/SP – CEP 09720-470