## GRIPEN F

paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES Cápsulas - frasco com 20 cápsulas.

Uso Adulto e Pediátrico

COMPOSICÃO

Cada cápsula contém: paracetamol.....

maleato de clorfeniramina cloridrato de fenilefrina.... 

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

INFORMAÇUES AO TREIBUIL 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

Ingestão concomitante com outras substâncias Gripen Fi ñão deve ser administrado concomitantemente com inibidores da monoaminooxidase (MAO), com barbitúricos ou álcool. Contra-indicações e Precauções Informar 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 acões farmacológicas das substâncias que formam o medicamento, prestam uma cobertura sintomática ampla no tratamento de gripes e resfriados, cuia acão farmacodinâmica e

As ações farmacologicas das substancias que formam o medicamento, prestam uma copertura sintornatica ampia no natamento de gripes e resmatus, cuja ação namacolimanto a 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 diminiunido os broncoespasmos. Diminui a permeabilidade dos pequenos vasos sangúineos e conseqüentemente os edemas, rubores e

pruridos. Tem ação sobre as glândulas exócrinas, diminuindo as secreções

printudo. Ten a que sobre de grandade decembra, minimando de descrições 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, diabete, glaucoma, hipertrofia da próstata, doença renal crônica, insuficiência hepática grave, disfunção tireoidiana, gravidez e lactação sem controle médico.

PRECAUCÕES 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

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Gripen F não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da MAO (monoaminooxidase), 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 sangúlineas e necrose papilar renal.

<u>Alterações em exames laboratoriais</u>: os testes de função pancreática utilizando a bentiromida fícam 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-hidroxilíndolacético, quando for utilizado o reagente nitrosonaftol.

POSOLOGIA Administração por via oral. Cápsulas A<u>dultos:</u> 1 a 2 cápsulas a cada 4 horas. <u>Crianças acima de 12 anos:</u> 1 cápsula a cada 4 horas. Não ultrapassar a dose de 10 cápsulas ao dia.

SUPERDOSAGEM

Sort INDOSNOLIM.

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

A N-acetilcisteína, administrada por via oral, é um antidoto 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