


Multigrip®

paracetamol
maleato de clorfeniramina
cloridrato de fenilefrina


MULTILAB®

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Cápsulas - Embalagens contendo 20, 100 e 200 cápsulas.

USO ORAL ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém:

paracetamol.....	400mg
maleato de clorfeniramina.....	4mg
cloridrato de fenilefrina.....	4mg
excipiente.....q.s.p.....	1 cápsula (lactose monoidratada, estearato de magnésio, copovidona e amido pré-gelatinizado)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Multigrip® alivia a obstrução nasal, coriza, febre, cefaleia e dores musculares presentes nos estados gripais.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Multigrip® é um antigripal múltiplo que contém substâncias que agem contra os sintomas de gripes e resfriados.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

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

Não deve ser usado na gravidez e lactação.

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar o médico se está amamentando.

Caso surjam reações desagradáveis como tontura, vertigem, taquicardia, palpitações, hipertensão, desconforto gástrico e reações alérgicas cutâneas durante o tratamento com Multigrip®, aconselha-se suspender o medicamento e comunicar ao médico.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências e Precauções: O produto não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da monoaminoxidase (MAO), com barbitúricos ou álcool.

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

Em pacientes idosos é recomendado o uso sob orientação médica.

Este medicamento induz sonolência não devendo ser utilizado por condutores de veículos, operadores de máquinas ou aqueles de cuja atenção dependa a segurança de outras pessoas.

As cápsulas contém o corante amarelo de TARTRAZINA, que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

Não use outro produto que contenha paracetamol.

Atenção diabéticos: Contém açúcar (lactose).

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

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

Aspecto físico/Características organolépticas: cápsula vermelha e amarela contendo pó branco.

Multigrip® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e da umidade.

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.

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.

TUDO O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar: Administração por via oral.

Posologia:

- Adultos: 1 a 2 cápsulas a cada 4 horas.

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

- Não tomar mais que 10 cápsulas 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 do seu médico ou cirurgião-dentista.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

Reações adversas: Durante o tratamento, embora raramente, podem surgir reações adversas características, tais como: sedeção, sonolência, vertigem, hipotensão, sudorese, palpitações, ansiedade, tremor, insônia, desconforto gástrico e


irritações cutâneas. O uso prolongado pode provocar discrasias sanguíneas e necrose papilar renal.

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.

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA GRANDE QUANTIDADE DESTA MEDICAMENTO DE UMA SÓ VEZ?

Superdose: Promover esvaziamento gástrico através da indução de vômito 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.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As ações farmacológicas das substâncias que formam o produto, 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 à 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 anti-histamínico. 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 broncospasmos. Diminui a permeabilidade dos pequenos vasos sanguíneos e consequentemente 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, cefaleia, dores musculares e demais sintomas presentes nos estados gripais.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

As cápsulas contém o corante amarelo de TARTRAZINA, que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

Este medicamento induz sonolência não devendo ser utilizado por condutores de veículos, operadores de máquinas ou aqueles de cuja atenção dependa a segurança de outras pessoas.

Não use outro produto que contenha paracetamol.

Atenção diabéticos: Contém açúcar (lactose).

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: O produto não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da monoaminoxidase (MAO), com barbitúricos ou álcool.

ALTERAÇÕES EM EXAMES LABORATORIAIS: Os testes de função pancreática utilizando a bentrimida ficam invalidados, a menos que o uso do medicamento seja descontinuado três (3) dias antes da realização do exame.

Pode produzir falsos valores aumentados quando da determinação do ácido 5-hidroxiindololactato, quando for utilizado o reagente nitrosanfol.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Aspecto físico/Características organolépticas: cápsula vermelha e amarela contendo pó branco.

Administração por via oral:

- Adultos: 1 a 2 cápsulas a cada 4 horas.

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

- Não tomar mais que 10 cápsulas ao dia.

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

SUPERDOSE: Promover esvaziamento gástrico através da indução de vômito 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.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO: Multigrip® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e da umidade. Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

TUDO O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

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


MULTILAB®

SAC:
0800 600 060

MULTILAB Ind. e Com. de Prod. Farm. Ltda.
RS 401 - Km 30 - nº 1009 - São Jerônimo - RS
CEP 96700-000 - CNPJ 92.265.552/0001-40
Data de fabricação, lote e validade: vide embalagem
Reg. M.S. nº 1.1819.0021
Farm. Resp.: Filipe Thomas Steger - CRF-RS 10473
Indústria Brasileira

7010190

Rev.12 - 30/01/13

