

  
**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 0600

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

