

Gripaben ⁺ plus

PARACETAMOL **500mg**
PSEUDOEFEDRINA **60mg**
BROMHEXINA **8mg**
CLORFENIRAMINA **4mg**

Comprimidos recubiertos
Venta Bajo Receta



Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

- 1- Qué es GRIPABEN PLUS y para qué se utiliza.
- 2- Antes de tomar GRIPABEN PLUS
- 3- Cómo tomar GRIPABEN PLUS
- 4- Posibles efectos adversos
- 5- Conservación de GRIPABEN PLUS
- 6- Información adicional

1- QUÉ ES GRIPABEN PLUS Y PARA QUÉ SE UTILIZA

GRIPABEN PLUS es un medicamento que contiene una combinación de varios principios activos: un analgésico antipirético (paracetamol), un descongestivo (pseudoefedrina), un mucolítico-expectorante (bromhexina) y un antihistamínico (clorfeniramina). Está indicado para el tratamiento sintomático de cuadro gripal que se acompañe de fiebre o dolor, congestión nasal y catarro bronquial.

2- ANTES DE TOMAR GRIPABEN PLUS

No tome GRIPABEN PLUS

- Si es alérgico (hipersensible) a sus principios activo o a cualquiera de los demás componentes de GRIPABEN PLUS indicados en su composición. Debido a la presencia de pseudoefedrina, no tome GRIPABEN PLUS si también está recibiendo medicamentos para la presión arterial o para tratar problemas de corazón.
- Si presenta glaucoma, dificultad para orinar, obstrucción del tracto urinario, presión arterial elevada, enfermedad del corazón o de los vasos sanguíneos, padece o ha padecido hemorragia cerebral, o hipertiroidismo.
- Si está recibiendo terapia con inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO) o durante las 2 semanas posteriores a la interrupción de dicho tratamiento.

Tenga especial cuidado con GRIPABEN PLUS

Informe a su médico:

- Si tiene 60 años de edad o más, porque puede ser más sensible a los efectos de este medicamento.
- Si presenta diabetes mellitus, úlcera péptica estenosante (úlceras que produce estrechamiento del estómago, intestino delgado, o esófago), obstrucción piloro-duodenal (obstrucción del intestino), obstrucción vesical (obstrucción del cuello de la vejiga), historia previa de broncoespasmo (dificultad para respirar debida a estrechamiento de los músculos del pulmón) o problemas de hígado, riñón o vejiga.
- Si tiene programada una intervención quirúrgica, debido a que puede tener que dejar de tomar GRIPABEN PLUS durante unos días.
- Si está tomando digitálicos, medicamentos utilizados para tratar ciertos problemas del corazón, ya que puede necesitar un ajuste de dosis.
- Si está tomando α -metildopa, mecamilamina, reserpina y guanetidina para la presión arterial, ya que puede necesitar un ajuste de dosis.
- Si está tomando descongestionantes (orales o nasales), supresores del apetito o anfetaminas, ya que junto con GRIPABEN PLUS, estos medicamentos pueden aumentar su presión arterial.
- Si está tomando alcaloides de la ergotamina (tales como, dihidroergotamina, ergotamina, o metilergometrina) para las migrañas. Junto con GRIPABEN PLUS, estos medicamentos pueden aumentar su presión arterial.
- Si está tomando linezolidina (un antibiótico), bromocriptina (para la infertilidad o la enfermedad de Parkinson), cabergolina, lisurida y pergolida (para la enfermedad de Parkinson). Junto con GRIPABEN PLUS, estos medicamentos pueden aumentar su presión arterial.
- Si está tomando antiácidos, ya que pueden aumentar su efectividad. Comente a su médico si nota o se le diagnostica algo de lo siguiente:
 1. Alta presión arterial
 2. Latidos del corazón rápidos o fuertes
 3. Ritmo cardíaco anormal
 4. Ganas de vomitar y dolor de cabeza o aumento del dolor de cabeza al usar GRIPABEN PLUS. Su médico puede decirle que interrumpa el tratamiento. Pseudoefedrina sulfato, uno de los componentes de GRIPABEN PLUS, puede producir abuso y grandes cantidades de pseudoefedrina sulfato pueden ser tóxicas.



Toma de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta. La pseudoefedrina disminuye la acción de la medicación antihipertensiva, aumenta la acción de los estimulantes del SNC. Las hormonas tiroideas aumentan los efectos de la pseudoefedrina. Aumenta el riesgo de arritmias cardíacas al ser utilizadas junto con digitálicos y los IMAO.

Embarazo

Si está embarazada, no debe usar GRIPABEN PLUS.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento durante el embarazo.

Lactancia

Si está en periodo de lactancia, no debe utilizar GRIPABEN PLUS ya que algunos de sus principios activos se excretan en la leche materna. Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento durante el periodo de lactancia.

Conducción y uso de máquinas

A la dosis recomendada. GRIPABEN PLUS no causa somnolencia o disminución del estado de alerta. Sin embargo, muy raramente algunas personas experimentan somnolencia, que puede afectar a su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

Pruebas de laboratorio

Si tiene previsto hacerse cualquier tipo de prueba cutánea para alergia, no deberá tomar GRIPABEN PLUS durante los 2 días previos a la realización de dichas pruebas, porque este medicamento puede alterar los resultados de las mismas.

Información para los deportistas

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico del control del dopaje como positivo.

3- CÓMO TOMAR GRIPABEN PLUS

Siga estrictamente las indicaciones de su médico.

La dosis se ajusta de acuerdo con el contenido de pseudoefedrina sulfato.

Adultos y Niños mayores de 12 años: 1 comprimido cada 6 - 8 horas.

Dosis máxima: 4 comprimidos por día.

Dosis máxima: Pseudoefedrina: 240 mg/día.

Paracetamol: 4 g/día.

Por contener pseudoefedrina la duración máxima del tratamiento no debe superar los 5 días.

Si toma más GRIPABEN PLUS del que debiera

Si usted toma más GRIPABEN PLUS del que debiera, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico y vea la información vertida en sobredosificación.

Si olvidó tomar GRIPABEN PLUS

Si olvidó tomar su dosis a tiempo, tómela lo antes posible, y luego vuelva a su pauta de dosificación habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez

(011) 4962-6666 / 2247

Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas

(011) 4654-6648 / 4658-7777

Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA)

(011) 4961-8447

4- POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, GRIPABEN PLUS puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Contacte con su médico o farmacéutico inmediatamente si tiene alguna reacción a GRIPABEN PLUS que no cesa, es molesta o piensa que es grave.

Sistema cardiovascular: con diferente intensidad y frecuencia, arritmia o hipertensión, taquicardia.

Sistema respiratorio: ocasionalmente taquipnea.

Sistema gastrointestinal: ocasionalmente náuseas, vómitos, sequedad bucal, diarrea y dolor abdominal, insuficiencia hepática (moderada o severa), hepatitis.

Sistema nervioso central: en algunos pacientes en forma leve y ocasional, pueden presentarse cansancio, mareos, cefaleas.

Sistema urogenital: rara vez trastornos de la micción leves, cólico renal, nefropatía analgésica por uso crónico.

Hematológicas: rara vez discrasias sanguíneas, trombocitopenia, agranulocitosis, anemia.

Sistémicas generales: rara vez sudoración, alteraciones cutáneas (erupción-urticaria).

En los niños después de la administración de vasoconstrictores, en presencia de fiebre alta, sobredosificación, antecedentes de convulsiones, asociación con fármacos que disminuyen el umbral epileptógeno, se describen convulsiones, alucinaciones, trastornos del comportamiento e insomnio.

5-CONSERVACIÓN DE GRIPABEN PLUS

Mantener a una temperatura entre 15° C y 30° C, lejos del calor y la luz solar directa.

6-INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de GRIPABEN PLUS

Los principios activos son paracetamol DC 90; pseudoefedrina sulfato; bromhexina clorhidrato; clorfeniramina maleato.

Los demás componentes son: croscaramelosa sódica; estearato de magnesio; celulosa microcristalina; alcohol polivinílico; polietilenglicol; dióxido de titanio; talco.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos Recubiertos: envases conteniendo 10, 20, 30, 50, 60, 80, 90, 100 y 150, siendo las 5 últimas presentaciones de Uso Hospitalario Exclusivo.

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA.

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

1005514

Emisión: 05/17

Revisión: 01/15

Elaborado en SAVANT PHARM S.A.

Complejo Industrial RN N° 19, Km 204

Córdoba, CP: X2432XAB

Director Técnico: Cristián Dal Poggetto, Farmacéutico

E.M.A.M.S. Certificado N° 57590

Elaborado en Argentina

☎ 0810 · 444 · 32267

☎ www.savant.com.ar



SAVANT