

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
СТОПГРИПАН ЛИМОН
(STOPGRIPAN LEMON)

Загальна характеристика:

основні фізико-хімічні властивості: порошок від світло-кремового до кремового кольору;

склад: 1 пакетик порошку містить парацетамолу 325 мг, феніраміну малеату 20 мг, фенілефрину гідрохлориду 10 мг, кислоти аскорбінової 50 мг;

допоміжні речовини: кислота лимонна безводна, мальтодекстрин, кислота яблучна, натрію цитрату дигідрат, кальцію фосфат тризаміщений, сахароза, етилмальтол FCC, ароматизатор лимонний, титану діоксид, барвники: сансет жовтий (E 110), хіноліновий жовтий (E 104).

Форма випуску. Порошок для приготування розчину для перорального застосування.

Фармакотерапевтична група. Аналгетики та антипіретики. Парацетамол, комбінації без психолептиків. Код АТС N02B E51.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Стопгрипан Лимон – це комбінація ефективних і безпечних лікарських засобів, що діють на основні ланки в патогенезі застудних захворювань. Парацетамол має жарознижувальну і знеболювальну дію; кислота аскорбінова – компенсує потреби організму у вітаміні С, що зростають при застудних захворюваннях; феніраміну малеат – блокатор H₁-гістамінових рецепторів забезпечує десенсибілізуючу дію, що проявляється зменшенням запальної реакції слизових оболонок верхніх дихальних шляхів (поліпшується носове дихання, зменшується нежить, минають чхання та сльозотеча); фенілефрин гідрохлорид зумовлює зменшення набряку та гіперемії слизової оболонки верхніх дихальних шляхів та синусів.

Фармакокінетика. Не вивчалася.

Показання для застосування. Симптоматичне лікування застудних захворювань, які супроводжуються пропасницею, головним болем, незитом, чиханням та сльозотечею.

Спосіб застосування та дози. Препарат призначається для перорального застосування.

Дорослі та діти старше 12 років – по 1 пакету до 4 разів на день.

Вміст пакету розчиняють у склянці теплої води. Хворим із симптомами застудного захворювання краще приймати теплий розчин. Препарат рекомендується застосовувати після появи перших симптомів захворювання. Розчин приймають зразу після приготування. Інтервал між прийомами повинен бути не менше 4 год.

Для пацієнтів з порушеннями функції нирок при кліренсі креатиніну < 10 мл/хв інтервал між прийомами повинен бути не менше 8 год.

Приймати не довше 3 днів. Розчин можна застосовувати незалежно від прийому їжі, але не натщесерце.

Побічна дія. Можливі сухість у роті, порушення акомодатції зору, затримка сечі, підвищена збудливість (особливо у людей літнього віку); в окремих випадках – нудота, блювання, біль у животі, тремор, безсоння, головний біль, судоми; рідко – алергічні реакції (висипи, кропив'янка); дуже рідко – слабкість, анорексія, блювання, анемія, лейкопенія, тромбоцитопенія, ниркова коліка, порушення серцевого ритму, колапс.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Виражені порушення функції печінки або нирок, гіпертиреоз, цукровий діабет, захворювання серця, артеріальна гіпертензія, гострий панкреатит, алкоголізм. Діти віком до 12 років.

Передозування. При передозуванні токсична дія препарату може бути зумовлена парацетамолом, який входить до його складу. Симптоми інтоксикації (нудота, блювання, анорексія, біль у животі, посилення пітливості) звичайно з'являються в перші 24 год., потім можуть розвинутися явища гепатонекрозу. Можливі підвищення артеріального тиску, екстрасистолія, пароксизмальна тахікардія.

Лікування: промивання шлунка, призначення активованого вугілля, симптоматична терапія.

Антидотом парацетамолу є метіонін та ацетилцистеїн.

Особливості застосування. Алкоголь підсилює седативну дію препарату.

З обережністю слід призначати препарат хворим з гіпертрофією передміхурової залози, ішемічною хворобою серця, схильних до тромбозів, особам літнього віку.

Препарат може спричинити сонливість, тому варто утримуватись від керування транспортними засобами та роботі зі складними механізмами.

Вагітність і годування груддю.

Застосування препарату можливо лише тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

Інформація для пацієнтів, які страждають на цукровий діабет: при призначенні препарату пацієнтам, які страждають на цукровий діабет, або особам, котрі знаходяться на дієті, яка виключає цукор, необхідно пам'ятати, що препарат містить сахарозу.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Поєднання зі снодійними, анальгетиками й інгібіторами моноаміноксидази може підсилювати пригнічувальну дію на центральну нервову систему.

Одночасний прийом з ангігістамінними препаратами, антидепресантами, протипаркінсонічними препаратами, холінолітичними спазмолітиками може спричинити атропіноподібний ефект, що проявляється сухістю в роті, порушенням акомодатції, затримкою сечі, запором.

Посилює ефект непрямих антикоагулянтів. Барбітурати послаблюють жарознижувальний ефект препарату.

Умови та термін зберігання. Зберігати в сухому, недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °С. Термін придатності – 3 роки.

Умови відпуску. Без рецепта – упаковка № 1, № 10.

За рецептом – упаковка № 20.

Упаковка. Кожний пакетик містить 21,5 г порошку, №1. По 10 пакетиків або по 20 пакетиків у картонних упаковках.

Виробник. Русан Фарма Лтд, Індія.

Заявник. ратіофарм Індія Пвт. Лімітед.

Адреса. ратіофарм Індія Пвт. Лтд, 601, Омега, Хіранандані Бізнес Парк, Мумбай, 400 076, Індія.

Русан Фарма Лтд., 58-Д, Говт, Інд. Істейт, Чаркоп, Кандівалі (Вест), Мумбай 400 067, Індія.