

# Gripen

**Paracetamol - Pseudoefedrina - Cafeína**  
**Comprimidos - Jarabe**

**Analgésico - Antifebril y Descongestivo**

**Vía de Administración: Oral**

## FÓRMULAS

Cada comprimido de GRIPEN contiene:

Paracetamol.....	500 mg
Pseudoefedrina HCl.....	60 mg
Cafeína.....	15 mg

Excipientes:

Alcohol Etilico 0,06 mL; Otros Excipientes c.s.

Cada 5 mL de GRIPEN Jarabe contiene:

Paracetamol.....	150 mg
Pseudoefedrina HCl.....	30 mg

Excipientes: Color Amarillo FDC N°5 Tartracina 0,05 mg; Azúcar 2500 mg; Metilparabeno 10 mg; Propilparabeno 1 mg; Propilenglicol 1000 mg; Sorbitol 325 mg; Alcohol Etilico 0,31 mL; Otros Excipientes.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA

GRIPEN reúne en su fórmula agentes farmacológicos que le permiten actuar como analgésico-antipirético, descongestivo rinosinusal y faríngeo, y estimulante psicofísico, no incluyendo agentes antihistamínicos. Así es como GRIPEN permite un eficaz tratamiento de los estados gripales y sus manifestaciones, posibilitando al paciente mantenerse en actividad intelectual y/o física durante todo el tiempo de duración del tratamiento. El Gripen Jarabe se ha excluido de su fórmula la cafeína para permitir un tratamiento adecuado en pacientes pediátricos.

## INDICACIONES

Cuadros gripales con congestión nasal, sinusal y/o faríngea. Fiebre. Dolores musculares y/o articulares acompañantes de estados gripales. Sinusitis. Rinofaringitis.

## POSOLOGÍA

En adultos se recomienda administrar 1 comprimido por vía oral cada 6 a 8 horas, no excediendo de 4 comprimidos al día.

Dosis máxima para adultos 4 g de **Paracetamol** por día.

En niños de 2 a 6 años se recomienda administrar 2,5 a 5 mL de GRIPEN Jarabe cada 6 - 8 horas, no excediendo de 20 mL al día.

En niños de 6 a 12 años se recomienda administrar 5 a 10 mL de GRIPEN Jarabe cada 6 a 8 horas, no excediendo de 40 mL al día. Puede administrarse también 1 comprimido cada 6 a 8 horas, no excediendo de 4 comprimidos al día.

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los componentes de la formulación. Hipertiroidismo. Úlcera péptica. Hepatopatías.

## REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente se ha observado en algunos pacientes mareos, ansiedad, temblor, insomnio, palpitaciones, náuseas y vómitos, síntomas que pueden ser controlados disminuyendo la dosis diaria.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Administrar con precaución en pacientes con trombosis coronaria, angina de pecho, hipertensión y diabetes. Está contraindicado en casos de hiperexcitabilidad, hipertiroidismo y administración simultánea de inhibidores de la MAO.

En pacientes alcohólicos no sobrepasar 2 g de **Paracetamol** por día.

Debe cuidarse el uso en pacientes alérgicos a los salicilatos ya que pueden producir reacciones alérgicas tipo broncoespasmo. Además administrar con cuidado en pacientes tratados con inductores enzimáticos o con drogas consumidoras de glutatión. No se recomienda su uso durante el periodo de lactancia.

Gripen comprimido contiene 0,05 g de Alcohol Etilico por cada comprimido lo que puede ser causa de riesgo en niños.

Gripen Jarabe contiene Color Amarillo FDC N° 5 Tartracina como excipiente, puede causar reacciones tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetyl salicílico. También contiene 2,5 g de azúcar por cada 5 mL de Jarabe lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con tolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/ galactosa, deficiencia de sacarosa/isomaltasa y pacientes diabéticos. Por contener Metilparabeno y Propilparabeno como excipiente este medicamento puede causar urticaria, generalmente puede producir reacciones retardadas como dermatitis de contacto. También contiene 325 mg de Sorbitol como excipiente, pudiendo causar molestias de estómago y diarrea. Además contiene por 5 mL de Jarabe 0,24 mg de Alcohol Etilico lo que puede ser causa de riesgo en niños.

## INTERACCIONES

La asociación del **Paracetamol** con otros antiinflamatorios no esteroides puede potenciar los efectos terapéuticos pero también los tóxicos.

Al administrar concomitantemente el **Paracetamol** con alcohol, inductores de enzimas hepáticas o medicamentos hepatotóxicos, el riesgo de hepatotoxicidad aumenta. El uso prolongado y simultáneo del **Paracetamol** con los salicilatos aumenta el riesgo de aparición de nefropatía.

La **Pseudoefedrina** puede inhibir el efecto de los bloqueantes betaadrenérgicos.

## SOBREDOSIS

Aumento de la sudoración. Náuseas, vómitos. Calambres o dolor de estómago.

Lesión hepática. Necrosis tubular renal que produce insuficiencia renal.

## TRATAMIENTO

Lavado gástrico.

Administrar Acetilcisteína por vía intravenosa.

Controlar la función renal y hepática.

Instaurar el mantenimiento del equilibrio hídrico y Electrolytico.

## RESTRICCIONES DE USO

Evaluar la relación riesgo-beneficio al administrar a pacientes que presenten hipertensión arterial leve a moderada, diabetes y cardiopatía isquémica.

## CONSERVACIÓN

Conservar a una temperatura ambiente no mayor a 30°C.

## PRESENTACIONES

Caja conteniendo 12 comprimidos.

Frasco conteniendo 120 mL de jarabe.

Manténgase fuera del alcance de los niños  
Venta Bajo Receta

## Paraguay:

"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

Importado por: IMFAR S.R.L.

Santa Cruz - Bolivia - Teléf. 362-6640

Regente: Dra. Iblin Y. Ledezma C.

Matrícula N°: L-165

Reg. Comprimido N°: Il-38131/2016

Reg. Jarabe N°: Il-56425/2015

**MEDICAL**

Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

División de **INDUFAR CISA**  
Planta Industrial y distribución:  
Calle Anahí e/ Zaavedra y  
Bella Vista - Fndo. de la Mora  
Zona Norte - Paraguay  
Teléfonos: 682 510 al 13  
E-mail: indufar@indufar.com.py  
P. web: www.indufar.com.py