



- 1 БОЛЬ И ЛОМОТА В ТЕЛЕ
- 2 ЗАЛОЖЕННОСТЬ НОСА
- 3 ГОЛОВНАЯ БОЛЬ
- 4 ТЕМПЕРАТУРА

## Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства

**Торговое название:** Стопгрипп.

**Международное непатентованное название:** парацетамол + фенилэфрин + кофеин + хлорфенирамин.

**Лекарственная форма:** таблетки для приема внутрь.

**Состав:** каждая таблетка содержит:

Парацетамол ВР	500 мг;
Фенилэфрина гидрохлорид ВР	12 мг;
Кофеин ВР (безводный)	30 мг;
Хлорфенирамина малаат ВР	2 мг.

**Фармакотерапевтическая группа:** Средство для устранения симптомов ОРЗ и «простуды» (психостимулирующее средство + анальгезирующее ненаркотическое средство + альфа-адреномиметик + Н1 - гистаминовых рецепторов блокатор).

**Код АТХ:** N02BE51.

**Фармакологическое действие:**

**Фармакодинамика:**

Комбинированный препарат.

**Парацетамол** оказывает жаропонижающее и анальгезирующее действие: уменьшает болевой синдром, наблюдающийся при простудных состояниях – боль в горле, головную боль, мышечную и суставную боль, снижает высокую температуру.

**Фенилэфрин** оказывает сосудосуживающее действие – уменьшает отек и гиперемию слизистых оболочек верхних отделов дыхательных путей и придаточных пазух.

**Кофеин** обладает стимулирующим влиянием на центральную нервную систему, что приводит к уменьшению усталости и сонливости, к повышению умственной и физической работоспособности.

**Хлорфенирамин** оказывает противоаллергическое действие: устраняет зуд глаз, носа и горла, отечность и гиперемия слизистых оболочек полости носа, носоглотки и придаточных пазух носа, уменьшает экссудативные проявления.

**Фармакокинетика:**

При приеме внутрь препарат быстро и почти полностью всасывается из ЖКТ. Всасывание кофеина происходит медленнее, чем парацетамола. Среднее время полувыведения для кофеина составляет 4,7 - 5,1 часа, для парацетамола 2-3 часа, фенилэфрин 2-3 часа, хлорфенирамин 1-2 часа. Максимальная концентрация в плазме крови парацетамола достигается в течение 1 часа, и не изменяется при совместном применении с кофеином. Биодоступность кофеина составляет примерно 75%, при повторном применении биодоступность увеличивается до 90%. Связывание с белками плазмы - около 20%, объем распределения - около 0,9 л/кг. Относительно небольшая часть (до 20%) парацетамола связывается с белками плазмы. Кофеин (около 30%) и его метаболиты (около 60%) выводятся из организма преимущественно через почки. Парацетамол преимущественно метаболизируется в печени. Парацетамол и его конъюгаты выделяются почками.

**Показания к применению:**

Препарат показан для облегчения симптомов «простуды» и гриппа, таких как:

- жар;
- лихорадка;
- заложенность носа, чихание;
- симптом аллергического ринита;
- головная боль и другие незначительные болевые проявления.

**Способ применения и дозы:**

*Детям старше 12 лет и взрослым* - по 2 таблетке 3 - 4 раза в день.

Не принимать более 8 таблеток в течение 24 часов.

Не использовать непрерывно более 7 дней без консультации врача.

Не рекомендуется принимать детям до 12 лет без назначения врача.

**Побочные действия:**

Аллергические реакции (в т.ч. кожная сыпь, зуд, крапивница, ангионевротический отек), головокружение, нарушение засыпания, повышенная возбудимость, мидриаз; повышение артериального давления, тахикардия; тошнота, рвота, эпигастральная боль; сухость во рту; задержка мочи; парез accommodation, повышение внутриглазного давления; анемия, тромбоцитопения, агранулоцитоз, гемолитическая анемия, апластическая анемия, метгемоглобинемия, панцитопения; гепатотоксическое действие, нефротоксичность (почечная колика, глюкозурия, интерстициальный нефрит, папиллярный некроз); бронхообструкция.

**Противопоказания:**

- повышенная чувствительность к парацетамолу и другим компонентам, входящим в состав препарата;
- выраженный атеросклероз коронарных артерий;
- артериальная гипертензия (тяжелое течение);
- сахарный диабет (тяжелое течение);
- прием других препаратов, содержащих вещества, входящие в состав препарата Стопгрипп;
- одновременный прием трициклических антидепрессантов, ингибиторов моноаминоксидазы (МАО), бета-адреноблокаторов;
- беременность, период лактации;
- детский возраст (до 12 лет).

**Передозировка:**

Обусловленная, как правило парацетамолом, проявляется после приема свыше 10-15 г последнего. *Возможны:* бледность кожных покровов, анорексия, тошнота, рвота; гепатонекроз; повышение активности «печеночных» трансаминаз, увеличение протромбинового времени. При явлениях передозировки срочно обратиться к врачу.

**Лечение:** промывание желудка с последующим назначением активированного угля; симптоматическая терапия, введение метионина через 8-9 ч после передозировки и ацетилцистеина – через 12 ч.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Усиливает эффекты ингибиторов моноаминоксидазы (МАО), седативных препаратов, этанола.

Антидепрессанты, противопаркинсонические средства, антипсихотические средства, фенотиазиновые производные – повышают риск развития задержки мочи, сухости во рту, запоров. Глюкокортикостероиды увеличивают риск развития глаукомы. Парацетамол снижает эффективность урикозурических препаратов. Этанол усиливает седативное действие антигистаминных лекарственных средств.

Хлорфенирамин одновременно назначенный с ингибиторами моноаминоксидазы (МАО), фуразолидоном может привести к гипертоническому кризу, возбуждению, гиперпирексии. Трициклические антидепрессанты усиливают адреномиметическое действие фенилэфрина, одновременное назначение галотана повышает риск развития желудочковой аритмии. Снижает гипотензивное действие гуанетидина, который, в свою очередь, усиливает альфа-адреномиметическую активность фенилэфрина.

При одновременном назначении с барбитуратами, дифенином, карбамазепином, рифампицином и другими индукторами микросомальных ферментов печени повышается риск развития гепатотоксического действия парацетамола.

**Особые указания:**

В период лечения следует воздержаться от приема алкоголя, снотворных и анксиолитических (транквилизаторы) лекарственных средств. Не принимать вместе с другими лекарственными средствами, содержащими парацетамол.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и движущими рабочими механизмами:**

В период лечения необходимо воздерживаться от вождения автотранспорта и занятий другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

**Форма выпуска:**

10 таблеток в каждом блистере ПВХ. Один блистер вместе с инструкцией по применению в картонной упаковке.

**Условия хранения:**

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C и в местах, недоступных для детей.

**Срок годности:**

Указано на упаковке. Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска:**

Без рецепта.

Произведено для:

Vegapharm LLP

Лондон, Великобритания Vegapharm

Производитель:

Ларк Лабораторис (И) Лтд.

Индия

