

Paracetamol - Fenilefrina Clorhidrato
Carbetapentano Citrato - Vitamina C y B1

Bio-Grip® Plus

Comprimidos - Vía oral
VENTA LIBRE - INDUSTRIA ARGENTINA
con VITAMINA C

VENTA LIBRE - INDUSTRIA ARGENTINA

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO

COMPOSICIÓN:

Cada comprimido contiene: Paracetamol 325 miligramos; Fenilefrina Clorhidrato 6,5 miligramos; Carbetapentano Citrato (equivalente a Carbetapentano base) 10 miligramos; Vitamina C (ácido ascórbico) 50 miligramos; Vitamina B1 10 miligramos. Excipientes: celulosa microcristalina; almidón de maíz; povidona; talco; amarillo ocao laca aluminica 40%; estearato de magnesio; Aerosil 200; croscarmelosa sódica; lactosa.

NO UTILIZAR SI LA LÁMINA QUE PROTEGE LOS COMPRIMIDOS NO SE ENCUENTRA INTACTA.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: analgésico, antifebril, descongestivo, antitusivo.

USO DEL MEDICAMENTO. LEA DETENIDAMENTE ESTA INFORMACIÓN

Bio-Grip® Plus está indicado para el alivio temporario y tratamiento sintomático del dolor muscular y articular leve a moderado; dolor de cabeza, congestión y secreción nasal; tos y fiebre; asociados al síndrome gripal.

CÓMO USAR ESTE MEDICAMENTO

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 comprimido cada 6 u 8 horas.

Dosis máxima diaria: 8 comprimidos.

Niños menores de 12 años: consulte con su médico.

No mastigar. Tomar el comprimido con un vaso de agua con o sin las comidas.

SI LOS SÍNTOMAS DE DOLOR PERSISTEN POR MÁS DE 5 DÍAS O LA FIEBRE POR MÁS DE 3 DÍAS CONSULTE A SU MÉDICO.

CONTRAINDICACIONES: hipersensibilidad a alguno de los principios activos. No debe iniciarse el tratamiento en pacientes a quienes la aspirina u otros analgésicos antiinflamatorios les producen asma, rinitis, urticaria o reacciones alérgicas severas. Úlcera péptica activa. Antecedentes de úlcera recurrente. El producto no puede ser administrado en caso de enfermedad hepática, hepatitis virales, trastornos renales o alcoholismo.

ADVERTENCIAS: no utilice este producto si al mismo tiempo se encuentra en tratamiento con drogas inhibidoras de la monoaminoxidasa (IMAO) o durante las dos semanas posteriores a la suspensión de las mismas, dado que puede precipitarse una crisis hipertensiva. Si no está seguro si un medicamento contiene un IMAO, consulte previamente a su médico.

El Paracetamol puede producir daño hepático cuando se ingiere en sobredosis.

La ingesta de Paracetamol puede alterar ciertas pruebas de laboratorio, análisis de sangre fundamentalmente.

Si usted está tomando algún medicamento, o está embarazada o amamantando consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

Si usted consume 3 (tres) o más vasos diarios de bebida alcohólica consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Si usted está tomando algún medicamento por alguna

enfermedad crónica, consulte a su médico antes de ingerir este producto.

Este medicamento contiene Lactosa. Los pacientes con problemas hereditarios poco frecuentes de intolerancia a la galactosa, deficiencia de Lapp Lactasa o mala absorción de glucosa –galactosa no deben tomar este medicamento.

Interacciones con otros medicamentos:

Si usted toma anticoagulantes, anticonvulsivantes u otro antiinflamatorio consulte con su médico antes de ingerir este producto.

PRECAUCIONES: este producto debe ser administrado con precaución a los pacientes con antecedentes de enfermedades del tracto digestivo superior, por la posibilidad de gastritis, úlcera péptica o sangrado gastrointestinal.

Administrar con precaución en pacientes con diabetes, glaucoma, hipertensión arterial severa, enfermedad cardíaca, enfermedad tiroidea o dificultad al orinar debida a un agrandamiento de la próstata.

No ingiera otra especialidad medicinal que contenga Paracetamol conjuntamente con este producto.

REACCIONES ADVERSAS: el producto es en general bien tolerado en las dosis recomendadas. Ocasionalmente, en algunos pacientes sensibles a alguno de los principios activos o superando las dosis aconsejadas, pueden presentarse: pérdida del apetito, erupciones cutáneas, alteraciones de la sangre (disminución de plaquetas), náuseas, vómitos, malestar gástrico, sequedad de boca, dermatitis, sedación y/o sequedad de mucosas.

SOBREDOSIFICACIÓN: ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología.

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Hospital Fernández: (011) 4808-2655 / 4801-7767.

Optativamente otros Centros de Intoxicaciones.

Para otras consultas:

Centro de Atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix
0800-333-3532.

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.

PRESENTACIONES: envases con 16 comprimidos.

CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO: consérvase a temperatura entre 15°C y 30°C.

MANTENER EN SU ENVASE ORIGINAL, NO DEBE UTILIZARSE DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 42.744.

Director Técnico: Alfredo Boccardo - Farmacéutico.

Laboratorio Elea Phoenix S.A.

Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines,

Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica: 0800-333-3532 | www.elea.com

Fecha de última revisión: Agosto/2007

506955-00

Barcode 69550

1-sm-eu

ELEA