

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Antigripal cu gust de portocală 500 mg / 60 mg / 4 mg pulbere pentru soluție orală

Paracetamol / clorhidrat de pseudoefedrină / maleat de clorfeniramină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Antigripal cu gust de portocală și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Antigripal cu gust de portocală
3. Cum să luați Antigripal cu gust de portocală
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Antigripal cu gust de portocală
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Antigripal cu gust de portocală și pentru ce se utilizează

Antigripal conține o combinație a trei substanțe active care este indicat pentru tratamentul simptomelor de răceală, gripă și alte infecții ale căilor respiratorii superioare.

Paracetamolul calmează durerea și reduce febra. Clorfeniramina (clorfenamina) reduce rinoreea (secreții nazale), congestia nazală (nas înfundat), strănutul și lăcrimarea. Clorhidratul de pseudoefedrină are acțiune puternică decongestantă asupra căilor respiratorii superioare (desfundă nasul și ușurează respirația).

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Antigripal cu gust de portocală

Nu utilizați Antigripal dacă

- sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct.6)
- dacă vârsta pacientului este mai mică de 12 ani
- suferiți de tensiune arterială foarte înaltă sau care nu poate fi controlată cu medicamente
- suferiți de tahicardie (bătăi accelerate ale inimii)
- suferiți de sindrom QT prelungit congenital diagnosticat sau Torsades de Pointes (probleme de ritm ale inimii)
- suferiți de o boală coronariană severă (boală a inimii)
- aveți o boală renală acută sau cronică severă / insuficiență renală
- aveți insuficiență hepatică severă (afectare gravă a ficatului)
- aveți obstrucția colului vezicii urinare (blocaj care împiedică eliminarea urinei)
- sunteți de sex masculin și aveți dificultăți de urinare din cauza prostatei
- aveți o îngustare la nivelul trecerii dintre stomac și intestin (obstrucție piloroduodenală)

- suferiți de un ulcer al stomacului sau duodenului cu îngustare (ulcer stenoizant)
- suferiți de boli ale plămânilor (inclusiv astm)
- suferiți de epilepsie sau ați avut convulsii în trecut
- suferiți de glaucom cu unghi închis (presiune crescută în interiorul ochiului)
- aveți diabet zaharat
- aveți feocromocitom (o tumoră a glandei suprarenale)
- suferiți de hipertiroidism (funcție sporită a tiroidei)
- dacă sunteți gravidă sau alăptați
- este contraindicată administrarea concomitentă a altor medicamente care conțin substanțe active similare celor din Antigripal
- este contraindicată utilizarea Antigripal împreună cu medicamente simpaticomimetice (decongestionante-care desfundă nasul, antidepresive triciclice, supresoare ale apetitului sau psiho-stimulante asemănătoare amfetaminei) și beta-blocante (medicamente folosite în afecțiuni ale inimii sau tensiune mărită).
- este contraindicată utilizarea Antigripal împreună cu inhibitori ai monoaminooxidazei (MAO) (inclusiv furazolidonă) și pe parcursul a două săptămâni după tratament.

Atenționări și precauții

Acest medicament se utilizează sub supravegherea medicului în următoarele cazuri:

Înainte de a folosi acest medicament, discutați cu medicul dvs.

- hipertensiune arterială ușoară până la moderată
- artere sau vene blocate /îngustate
- deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază, boală ereditară, în care la om lipsește enzima glucozo-6-fosfatdehidrogenază (G6PD) (poate duce la anemie hemolitică)
- anemie hemolitică (cantitate redusă de globule roșii din cauza distrugerii lor)
- deficit de glutatation (apare în caz de stres prelungit, sepsis, alimentație deficitară)
- deshidratare
- sindromul Gilbert (boală congenitală a ficatului cu acumulare a bilirubinei și îngălbenirea pielii/ochilor),
- dacă ați avut în trecut sau suferiți de boli ale ficatului. Riscul de supradozaj cu paracetamol în acest caz este mai mare. Este posibil ca medicul să vă micșoreze doza și să vă monitorizeze funcția ficatului.
- Dacă sunteți vârstnic și doriți să utilizați acest medicament. Acest medicament trebuie utilizat cu precauție în caz de hipertrofie de prostată (adenom); sunteți mai predispuși spre simptome precum dereglări de urinare și retenție urinară.
- Dacă consumați alcool, spuneți medicului dvs. înainte de a lua acest medicament (există risc de afectare a ficatului).

Respectați cu strictețe doza, durata maximă recomandată de tratament (5 zile) și contraindicațiile.

În caz de febră înaltă 39°C, mai mult de 3 zile, apariția semnelor de suprainfecție sau persistența simptomelor peste 4 zile, vă rugăm să vă adresați la medic.

A nu se folosi cu alte produse care conțin paracetamol, decongestionante (care desfundă nasul) sau alte medicamente pentru răceală și gripă.

Antigripal conține paracetamol. Utilizarea concomitentă cu alte produse care conțin paracetamol poate duce la supradozaj. Supradozajul paracetamolului poate provoca insuficiență hepatică care poate necesita transplant de ficat sau poate duce la deces.

În timpul tratamentului cu Antigripal, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră:

dacă aveți boli severe, inclusiv insuficiență renală severă sau septicemie (când în sânge circulă bacterii și toxine care duc la leziuni ale organelor), dacă sunteți malnutrit, aveți alcoolism cronic sau dacă luați și flucloxacilină (un antibiotic). O afecțiune gravă numită acidoză metabolică (tulburări ale sângelui și lichidelor) a fost raportată la pacienții aflați în aceste situații, în cazul în care paracetamolul se utilizează în doze regulate pentru o perioadă lungă sau când paracetamolul este administrat concomitent cu flucloxacilină. Simptomele acidozei metabolice pot fi: dificultăți la respirație grave, cu respirație rapidă profundă, somnolență, greață și vărsături.

Pe durata tratamentului se va evita consumul băuturilor alcoolice / medicamentelor pe bază de alcool și medicamentelor pentru liniștire.

Copiii și persoanele vârstnice, pot prezenta excitație paradoxală (cum ar fi energie crescută, neliniște, nervozitate) după administrarea Antigripal.

Întrerupeți administrarea Antigripal și informați medicul în cazul în care apar hipertensiune arterială (tensiune mărită), tahicardie (ritm accelerat al inimii), palpitații, alte dereglări de ritm al inimii, greață, apariția sau agravarea durerii de cap, tremor, febră înaltă care nu scade, convulsii.

Atenționări speciale referitoare la clorhidratul de pseudoefedrină:

Oprii administrarea de Antigripal și adresați-vă medicului dumneavoastră sau solicitați imediat asistență medicală în următoarele cazuri:

- Au fost descrise simptome, cum sunt crizele convulsive, halucinații, tulburări de comportament, agitație și insomnie după administrarea sistemică de vasoconstrictoare (precum pseudoefedrina conținută în Antigripal), în special în timpul episoadelor febrile sau în caz de supradozaj. Aceste simptome au fost întâlnite mult mai frecvent la copii și adolescenți.

- Cazuri de sindrom de encefalopatie reversibilă posterioară (PRES) și sindrom de vasoconstricție cerebrală reversibilă (RCVS) au fost raportate în urma utilizării medicamentelor care conțin pseudoefedrină. PRES și RCVS sunt afecțiuni rare care pot implica scăderea aportului de sânge spre creier. Oprii imediat utilizarea Antigripal și solicitați imediat asistență medicală dacă apar simptome care pot fi semne de PRES sau RCVS (vezi pct. 4 „Reacții adverse posibile” pentru simptome).

- Poate apărea durere abdominală bruscă sau sângerare rectală la administrarea de Antigripal din cauza afectării intestinului gros (colită ischemică). Dacă observați aceste simptome gastro-intestinale, oprii administrarea de Antigripal și adresați-vă medicului dumneavoastră sau solicitați imediat asistență medicală. Vezi pct. 4.

- La administrarea de Antigripal, poate avea loc reducerea fluxului de sânge către nervul optic. Dacă observați o pierdere bruscă a vederii sau scădere a clarității vederii, cu apariția petelor negre, oprii administrarea de Antigripal și adresați-vă medicului dumneavoastră sau solicitați imediat asistență medicală. Vezi pct. 4.

- Reacții la nivelul pielii

Oprii administrarea de Antigripal și solicitați imediat asistență medicală dacă apare orice formă de erupție pe piele, leziuni la nivelul mucoaselor, vezicule sau orice semne de reacție alergică, însoțite de febră înaltă și înrăutățirea stării generale. Acestea pot fi primele semne ale unei reacții foarte grave la nivelul pielii. Vezi pct. 4.

Unul dintre ingredientele active ale medicamentului Antigripal, pseudoefedrina, prezintă riscul de abuz, iar dozele mari de pseudoefedrină pot fi toxice. Utilizarea continuă poate conduce la administrarea unei cantități mai mari de Antigripal decât doza recomandată pentru a obține efectul dorit, iar acest lucru crește riscul de supradozaj. Doza maximă recomandată și durata tratamentului nu trebuie depășite (vezi pct. 3).

Pseudoefedrina din componența Antigripal poate induce rezultate pozitive la anumite teste anti-doping.

Antigripal împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală.

Nu utilizați Antigripal cu următoarele:

- antidepresive (medicamente utilizate pentru tratamentul depresiei - inhibitori ai MAO sau antidepresive triciclice) și furazolidona, împreună sau în decurs de 14 zile de la întreruperea tratamentului cu acestea.
- medicamente care acționează asupra sistemului nervos central (hipnotice, anxiolitice)
- medicamente supresoare ale apetitului, medicamente excitante ale sistemului nervos asemănătoare amfetaminei
- fenilpropanolamină, fenilefrină, efedrină, metilfenidat

Riscul afectării ficatului sau rinichilor poate crește la asocierea cu:

- alcool
- barbiturice (de ex. fenobarbital), primidona, carbamazepina, hidantoina
- rifampicina, izoniazida (antibiotice),
- sulfpirazona (utilizată în tratamentul gutei)
- estrogeni (hormoni feminini) și contraceptive estroprogestative
- antifungice - derivați de imidazol
- carmustina și înrudite, doxorubicina și înrudite, ciclosporina (utilizate în tratamentul tumorilor)
- mercaptopurina, metotrexat (utilizate în boli autoimune sau tumori), săruri de aur.

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați:

- flucloxacilină (antibiotic), din cauza unui risc grav de tulburare a sângelui și lichidelor (numită acidoză metabolică) care necesită tratament de urgență (vezi pct. 2),

Alte medicamente despre care trebuie să informați medicul:

- warfarină și alte medicamente pentru prevenirea coagulării sângelui
- salicilați sau alte antiinflamatoare nesteroidiene (de ex. diflunisal, aspirina, diclofenac, ketorolac)
- medicamente pentru durere precum naloxona, fentanil, tramadol, metadona
- antiacidele, cărbunele activat
- anticolinergice, precum atropina
- cisaprida (utilizată în probleme ale aparatului digestiv)
- cloramfenicol, linezolid (antibiotice)
- interferoni
- metoclopramida, domperidonul (utilizate împotriva grețurilor)
- colestiramina (pentru scăderea colesterolului)

- oxitocina
- bretilium, betanidină, guanetedină, debrizochină, metildopa, adrenoblocante (alfa și beta)-medicamente pentru tensiunea arterială mărită
- glicozide cardiace (de ex. digoxina), utilizate în boli ale inimii
- alcaloizi de ergot (de ex. ergotamina), utilizați în migrenă
- lopinavir (utilizat în tratamentul HIV)
- dacă urmează să aveți o anestezie, informați anesteziologul că luați Antigripal. Acesta trebuie întrerupt cu câteva zile înainte de administrarea de cloroform, ciclopropan, halotan, enfluran sau izofluran.

Antigripal poate modifica rezultatele anumitor teste de laborator, inclusiv determinarea zahărului în sânge.

Informați personalul de laborator că luați Antigripal.

Este necesar de întrerupt administrarea Antigripal cu câteva zile înainte de efectuarea testului de alergie.

Antigripal împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu utilizați alcool în timpul tratamentului cu Antigripal.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Antigripal este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Poate apărea stare de oboseală, somnolență, vertij în timpul tratamentului cu Antigripal, prin urmare nu se recomandă conducerea vehiculelor sau manevrarea utilajelor.

Antigripal conține 17508.5 mg zahăr per doză. Acest lucru trebuie avut în vedere la pacienții cu diabet zaharat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Antigripal conține 150,64 mg sodiu per doză. Este necesar de a se lua în considerare de către pacienții cu restricție de sodiu.

3. Cum să luați Antigripal cu gust de portocală

Utilizați întotdeauna Antigripal exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Înainte de administrare pulberea trebuie dizolvată în apă.

Conținutul unui plic trebuie dizolvat într-un pahar cu apă fierbinte (160-200 ml), se amestecă bine și se bea fierbinte.

Copii cu vârsta mai mare de 12 ani și adulți:

Se va utiliza câte 1 plic de 2 - 4 ori pe zi, cu intervale de 6 - 8 ore între administrări.

Doza maximă este de 4 plicuri pe zi. Nu utilizați mai mult de 4 plicuri pe zi.

Nu trebuie utilizat la copii cu vârsta până la 12 ani.

Durata de administrare: nu utilizați mai mult de 5 zile.

În caz de persistență a febrei, cu indici în jur de 39°C, mai mult de 3 zile, vă rugăm să vă adresați la medic.

Copii cu vârsta sub 12 ani nu trebuie să utilizeze Antigripal.

Vârstnici

Dacă nu aveți alte boli, luați doza obișnuită pentru adulți.

În caz de boli concomitente, vă rugăm să vă adresați medicului. S-ar putea ca medicul să vă micșoreze doza și numărul de administrări.

Pacienții cu insuficiență renală și hepatică

Discutați cu medicul sau farmacistul.

Se va administra cu prudență și sub supraveghere medicală la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară până la moderată. Nu trebuie administrat în insuficiența hepatică severă (afectare gravă a ficatului).

Antigripal nu trebuie utilizat în insuficiență renală (afectarea funcției rinichilor) vezi pct.2.

Dacă luați mai mult Antigripal decât trebuie

Dacă un copil sau dvs. ați luat prea mult Antigripal, adresați-vă imediat la medic sau sunați la urgență. Acordarea rapidă a ajutorului medical este critic important, chiar dacă nu se observă nici un semn sau simptom. Cele mai importante consecințe ale supradozajului cu Antigripal sunt efectele toxice ale paracetamolului.

Există riscul de toxicitate hepatică severă (afectare gravă a ficatului), în special la vârstnici, copii mici, pacienți cu insuficiență hepatică sau renală, consum cronic de alcool, malnutriție cronică, atunci când se utilizează anumite medicamente (agenți inductori ai enzimelor) și la adulții foarte slabi (<50 kg). Toxicitatea hepatică nu apare adesea decât după 24 până la 48 de ore după ingestia paracetamolului. Supradozajul poate fi fatal.

Simptome de supradozaj cu Antigripal:

Din cauza paracetamolului: greață, vărsături, durere în abdomen, lipsa poftei de mâncare, paloare- apar de obicei în primele 24 de ore. Un supradozaj puternic cauzează toxicitate hepatică severă, cu distrugerea celulelor ficatului (citoliză hepatică), având ca rezultat insuficiența hepatocelulară, acidoza metabolică (acumularea acizilor în organism) și encefalopatia (afectarea creierului), care pot duce la comă și deces. În același timp, s-au observat niveluri crescute ale unor enzime ale ficatului - transaminazelor hepatice (AST, ALT), lactat dehidrogenazei și bilirubinei. Supradozajul cu paracetamol poate duce și la tulburări de coagulare (coagularea sângelui și sângerări).

Din cauza pseudoefedrinei și clorfeniraminei

Mai pot apărea indispoziție și transpirație abundentă, sânge în urină, durere în spate. Simptome din partea sistemului nervos central, cum ar fi dilatarea pupilelor, excitația, neliniștea, halucinațiile, confuzie, somnolență la copii și simptome ale sistemului cardiovascular, cum ar fi hipertensiunea arterială, infarct miocardic, vărsături, infarct ischemic intestinal, insuficiență renală acută, dificultate la urinare. În cazuri severe, se pot manifesta psihoză, convulsii, comă. Nivelul de potasiu poate scădea.

Tratament:

Tratamentul imediat este esențial în cazul supradozajului, chiar și în cazul în care simptomele supradozării nu sunt prezente. Este necesară spitalizare pentru o supraveghere medicală atentă.

Tratamentul cu cărbune activ trebuie avut în vedere dacă supradozajul a avut loc cu maximum 1 oră în urmă. Se recomandă efectuarea imediată a lavajului gastric, dacă medicamentul a fost ingerat în ultimele 4 ore.

Antidoși prin neutralizarea paracetamolului sunt: metionina și N-acetilcisteina.

Pe lângă administrarea antidotului se instituie tratament în funcție de simptome și de susținere a funcțiilor vitale.

Dacă uitați să utilizați Antigripal

Nu administrați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Antigripal cu gust de portocală

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă apar aceste reacții adverse grave, opriți utilizarea medicamentului și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital:

Rare: pot afecta până la 1 din 1000 persoane:

- Febra, frisoane, dureri în gât sau ulceratii la nivelul gurii. Aceste simptome pot fi asociate cu agranulocitoza (scăderea numărului sau dispariția completă a unui tip de celule albe din sânge, numite granulocite, în sânge).
- Slăbiciune generală, infecție, febră persistentă, vânătăi, sângerare, paloare. Acestea pot fi semne de pancitopenie (o scădere a tuturor tipurilor de celule sanguine).
- Erupții pe piele (urticarie), mâncărime a întregului corp, umflare bruscă a ochilor, senzație de strângere în piept asociată cu dificultăți de respirație sau înghițire, transpirații reci, amețeli, stare confuzională, modificarea culorii pielii, leșin. Acesta poate fi un șoc anafilactic, o reacție anafilactică (reacție alergică care pune în pericol viața).

Frecvența necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile)

- Reacții severe ale pielii, însoțite de febră și alterarea stării generale, precum pustuloza exantematică generalizată acută (PEGA). Această erupție pustuloasă acută poate surveni în primele 2 zile de tratament, manifestată prin febră și pustule mici, numeroase, care apar pe o zonă înroșită, larg răspândită, fiind localizată în special la nivelul pliurilor cutanate, trunchiului și extremităților superioare.
- Stări grave care afectează vasele de sânge din creier, cunoscute sub numele de sindrom de encefalopatie reversibilă posterioară (PRES) și sindrom de vasoconstricție cerebrală reversibilă (RCVS). **Opriți imediat utilizarea Antigripal și solicitați asistență medicală de urgență** dacă prezentați simptome, care pot fi semne ale sindromului de encefalopatie reversibilă posterioară (PRES) și sindromului de vasoconstricție cerebrală reversibilă (RCVS). Acestea includ: cefalee severă apărută brusc, greață, vărsături, confuzie, convulsii și/sau tulburări de vedere.
- Pierdere a vederii (brusc instalată). Acesta poate fi semn de afectare a nervului optic.
- Durere abdominală brusc apărută sau sângerare rectală. Acestea pot fi semne ale afectării intestinului gros (colită ischemică).
- Durere brusc instalată la nivelul inimii sau în piept. Acesta poate fi un semn de atac de cord (infarct miocardic).

Alte reacții adverse

Rare : pot afecta până la 1 din 1000 persoane:

- agitație, confuzie, coșmaruri, senzație de frică, neliniște, halucinații, psihoză

- amețeli, dureri de cap, convulsii, insomnie, iritabilitate, nervozitate, paretezii (amorțeli sau furnicăături), slăbiciune, sedare (stări de relaxare cu somnolență), somnolență, tremor
- spasm al pleoapelor, vedere încețoșată sau alte tulburări de vedere
- palpitații, bradicardie (ritm încetinit al inimii), tahicardie (ritm accelerat al inimii), extrasistole (bătăi suplimentare ale inimii), aritmii, colaps (scădere bruscă a tensiunii cu leșin)
- creștere tranzitorie a tensiunii arteriale, scădere a tensiunii arteriale la ridicare în picioare
- secreții bronșice dense, deprimare respiratorie, congestie nazală (înfundarea nasului), senzație de uscăciune la nivelul gurii, nasului și gâtului.
- lipsa poftei de mâncare, constipație, dureri abdominale, greață, vărsături
- disfuncții ale ficatului, icter (îngălbenirea pielii /ochilor)
- dermatita alergică, erupții urticariene și roșiatice pe piele
- dereglări de urinare, retenție de urină (mai ales în cazuri de obstrucție a golirii vezicii urinare, ca de exemplu, hipertrofia de prostată), colică renală, insuficiență renală acută.

Foarte rare: pot afecta până la 1 din 10 000 persoane

- reacții de hipersensibilitate la paracetamol sau la maleatul de clorfeniramină.

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):

- reacții de hipersensibilitate la pseudoefedrină; poate apărea sensibilitate încrucișată cu alte medicamente simpatomimetice
- zgomote în urechi
- afecțiuni gravă care poate face sângele mai acid (numită acidoză metabolică), la pacienții cu boală severă care utilizează paracetamol (vezi pct. 2)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Antigripal cu gust de portocală

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc protejat de lumină și temperatura sub 25°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Antigripal cu gust de portocală

1 plic (20 g) cu pulbere pentru soluție orală conține:

Substanțele active

paracetamol 500 mg,

clorhidrat de pseudoefedrină 60 mg,
maleat de clorfeniramină 4 mg.

Celelalte componente sunt

Acid citric anhidru

Acid tartric

Carbonat de sodiu

Hidrogenocarbonat de sodiu

Povidon K30

Benzoat de sodiu

Sucroză (zahăr)

Aromă de portocale.

Cum arată Antigripal cu gust de portocală și conținutul ambalajului

Pulbere pentru soluție orală

Pulbere albă până la ușor gălbuie, cu posibile aglomerate ușor dezagregabile, cu aromă de portocală.

Cutie cu 10 sau 30 plicuri plate termosigilate, a câte 20 g pulbere pentru soluție orală.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

email: office@balkanpharmaceuticals.com

Fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în Octombrie 2025.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>.