

MODELO DE ROTULAGEM

BENEGRIP

(Bula)

Benegrip

dipirona sódica - maleato de clorfeniramina - cafeína

Forma farmacêutica e apresentação:

Comprimido Revestido. Display contendo 25 blisters com 6 comprimidos revestidos.

USO ADULTO

Composição:

cada comprimido revestido amarelo contém:

dipirona sódica (DCB 3121)..... 250,0 mg

maleato de clorfeniramina (DCB 2442) 2,0 mg

excipiente* q.s.p. 1 comprimido revestido

* lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, copolímero metacrilato, álcool isopropílico, dióxido de titânio, corantes CI nº 19.140 e CI nº 15.985 e polietilenoglicol 6000

cada comprimido revestido verde contém:

dipirona sódica (CDB 3121)..... 250,0 mg

cafeína (DCB 1642) 30,0 mg

excipiente* q.s.p. 1 comprimido revestido

* lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, copolímero metacrilato, álcool isopropílico, dióxido de titânio, corantes CI nº 19.140 e CI nº 73.015 e polietilenoglicol 6000.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

Ação esperada do medicamento: o produto é constituído por uma associação dos seguintes componentes: dipirona sódica – analgésico e antitérmico, maleato de clorfeniramina – anti-histamínico, cafeína – estimulante. Indicado para alívio dos sintomas decorrente da gripe e resfriado, como dores de cabeça, febre, etc.

Os sinais de melhora nos sintomas podem ocorrer em um prazo variável de dias, após o início do tratamento. Seu médico é a pessoa adequada para dar-lhe maiores informações sobre o tratamento; siga sempre suas orientações. Não devem ser utilizadas doses superiores às recomendadas.

A interrupção repentina deste medicamento não causa efeitos desagradáveis, nem risco, apenas cessará o efeito terapêutico.

Cuidados de armazenamento: o produto deverá ser conservado em temperatura ambiente (temperatura entre 15°C e 30°C) e protegido da luz e umidade.

Prazo de validade: 36 meses a partir da data de fabricação.

Ao comprar qualquer medicamento, verifique o prazo de validade.

Atenção : não use medicamento com prazo de validade vencido. Além de não obter o efeito desejado, você poderá prejudicar sua saúde.

Gravidez e lactação : informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao médico se está amamentando.

Cuidados de administração : siga sempre a orientação do seu médico, respeitando os horários, as doses e duração do tratamento.

Interrupção do tratamento : não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

REAÇÕES ADVERSAS: SE OCORREREM MAL-ESTAR GASTRINTESTINAL, LESÕES RENAI, SONOLÊNCIA E VERTIGEM, O TRATAMENTO DEVERÁ SER INTERROMPIDO E O MÉDICO CONSULTADO IMEDIATAMENTE. INFORME AO SEU MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS.

“ESTE PRODUTO CONTÉM O CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA QUE PODE CAUSAR REAÇÕES DE NATUREZA ALÉRGICA, ENTRE AS QUAIS ASMA BRÔNQUICA, ESPECIALMENTE EM PESSOAS ALÉRGICAS AO ÁCIDO ACETILSALICÍLICO.”

“TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.”

Durante o tratamento, recomenda-se evitar a ingestão de bebidas alcoólicas.

CONTRA - INDICAÇÕES: O PRODUTO É CONTRA-INDICADO PARA PACIENTES QUE APRESENTAREM ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER UM DOS COMPONENTES DA FÓRMULA.

PRECAUÇÕES: A ADMINISTRAÇÃO DO PRODUTO DEVE SER CUIDADOSA EM PACIENTES PORTADORES DE DOENÇAS CRÔNICAS, SOB RIGOROSA SUPERVISÃO MÉDICA.

“INFORME AO SEU MÉDICO SOBRE QUALQUER MEDICAMENTO QUE ESTEJA USANDO, ANTES DO INÍCIO, OU DURANTE O TRATAMENTO.”

INFORMAÇÕES TÉCNICAS:

Características químicas e farmacológicas:

- dipirona sódica:** é um agente analgésico e antitérmico de largo uso clínico, está indicada no tratamento de todos os processos dolorosos agudos ou crônicos, cujo mecanismo de ação parece ser ao mesmo tempo central e periférico.
- maleato de clorfeniramina:** é um derivado de alquilamina, possuindo propriedades anti-histamínicas. Possui ação descongestionante nasal e é usado para inibir a coriza.
- cafeína:** estimulante suave comumente utilizado associado aos analgésicos, com a intenção de aumentar a resposta terapêutica no tratamento com esses.

Indicações: indicado como analgésico e antitérmico, como medicação sintomática no tratamento da gripe e do resfriado.

CONTRA - INDICAÇÕES: O USO DE DIPIRONA SÓDICA, EM CASOS DE AMIGDALITE OU QUALQUER OUTRA AFECÇÃO DA BUCOFARINGE, DEVE MERECEER CUIDADO REDOBRADO: ESTA AFECÇÃO PREEXISTENTE PODE MASCARAR OS PRIMEIROS SINTOMAS DE AGRANULOCITOSE (ANGINA AGRANULOCÍTICA), OCORRÊNCIA RARA, MAS POSSÍVEL, QUANDO SE FAZ USO DE PRODUTO QUE CONTENHA DIPIRONA. SEU USO DEVE SER EVITADO NOS PRIMEIROS TRÊS MESES E NAS ÚLTIMAS SEIS SEMANAS DA GESTAÇÃO E, MESMO FORA DESTES PERÍODOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA A GESTANTES EM CASOS DE ABSOLUTA NECESSIDADE. PACIENTES COM ASMA OU INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS CRÔNICAS, BEM COMO PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER TIPO DE SUBSTÂNCIAS, PODEM DESENVOLVER CHOQUE. EM PACIENTES COM DISTÚRBIOS HEMATOPOÉTICOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA SOB CONTROLE MÉDICO.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS: O MALEATO DE CLORFENIRAMINA, COMO ANTI-HISTAMÍNICO, POSSUI ALGUMAS PROPRIEDADES ANTICOLINÉRGICAS, PORTANTO, DEVE SER USADO COM CUIDADO EM CONDIÇÕES POSSÍVEIS DE EXACERBAR OU DIFERENCIAR ADVERSAMENTE OS EFEITOS DA ATROPINA, ASSIM COMO NA PRESENÇA DE GLAUCOMA OU HIPERTROFIA PROSTÁTICA.

“DURANTE O TRATAMENTO, O PACIENTE NÃO DEVE DIRIGIR VEÍCULOS OU OPERAR MÁQUINAS, POIS SUA HABILIDADE E ATENÇÃO PODEM ESTAR PREJUDICADAS.”

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: O MALEATO DE CLORFENIRAMINA PODE AUMENTAR O EFEITO SEDATIVO DOS DEPRESSORES DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL, INCLUSIVE O ÁLCOOL, OS BARBITÚRICOS, OS HIPNÓTICOS, OS ANALGÉSICOS NARCÓTICOS, OS SEDATIVOS E OS TRANQUILIZANTES.

REAÇÕES ADVERSAS E EFEITOS COLATERAIS: EM PACIENTES SENSÍVEIS, INDEPENDENTEMENTE DA DOSE, A DIPIRONA PODE PROVOCAR REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE. AS MAIS GRAVES, EMBORA BASTANTE RARAS, SÃO CHOQUE E DISCRASIAS SANGUÍNEAS (AGRANULOCITOSE, LEUCOPENIA E TROMBOCITOPENIA), QUE É SEMPRE UM QUADRO MUITO GRAVE. PACIENTES COM HISTÓRIA DE REAÇÃO DE HIPERSENSIBILIDADE A OUTRAS DROGAS OU SUBSTÂNCIAS PODEM CONSTITUIR UM GRUPO DE MAIOR RISCO E APRESENTAR EFEITOS COLATERAIS MAIS INTENSOS, ATÉ MESMO CHOQUE. NESTE CASO, O TRATAMENTO DEVE SER IMEDIATAMENTE SUSPENSO E TOMADO AS PROVIDÊNCIAS MÉDICAS ADEQUADAS. EM SITUAÇÕES OCASIONAIS, PRINCIPALMENTE EM PACIENTES COM HISTÓRICO DE DOENÇA RENAL PREEEXISTENTE OU EM CASOS DE SOBREDOSAGEM, HOUVE DISTÚRBIOS RENAI TRANSITÓRIOS COM OLIGÚRIA OU ANÚRIA, PROTEINÚRIA E NEFRITE INTERSTICIAL. PODEM SER OBSERVADOS ATAQUES DE ASMA EM PACIENTES PREDISPOSTOS A TAL CONDIÇÃO.

NOS ANTI-HISTAMÍNICOS, OS EFEITOS COLATERAIS SÃO MUITO VARIADOS EM CADA PACIENTE. O MAIS COMUM É A SEDAÇÃO E ALGUNS DECORRENTES DELA COMO: HIPOTENSÃO, LASSIDÃO, INCOORDENAÇÃO MOTORA, FALTA DE CONCENTRAÇÃO, ETC.

Posologia e modo de usar: tomar um comprimido revestido verde e um amarelo, ao mesmo tempo, 3 a 4 vezes ao dia.

Superdosagem: é razoável nos casos de superdosagem assumir procedimentos de lavagem gástrica. Deverá ser aplicado também um tratamento para reposição de fluídos e eletrólitos perdidos, correção da acidose, administração de glicose, prevenção da absorção de mais salicilato e aumento da eliminação do mesmo.

Pacientes idosos: não foram relatadas restrições quanto ao uso do produto em pacientes maiores que 65 anos de idade.

“SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR; NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.”

Venda sem prescrição médica

Número do lote, data de fabricação e prazo de validade : vide display

Atendimento ao Consumidor : 080077 - 17017 (Ligação Gratuita)

Reg. MS - 1.2283.0072.007-4

Farm. Resp.: Dr. Carlos Takashi Maki – CRF – SP nº 5606

DM Indústria Farmacêutica Ltda.

Av. Fernando Cerqueira César Coimbra, 1000 - Barueri - SP

CNPJ nº 67.866.665/0002-34

Indústria Brasileira

Marca Registrada