



# NoxpirinGrip®

Tableta

**Vía de administración:** Oral

**Indicaciones:** Tratamiento sintomático del resfriado común acompañado de tos seca.

**Posología:** Adultos y niños mayores de 12 años: 1-2 tabletas cada 8 horas. No exceder 6 tabletas al día. El uso en exceso no genera beneficios terapéuticos adicionales y, por el contrario, podría ocasionar efectos adversos

**Modo de uso:** Administrar por vía oral con agua, con o sin las comidas.

**Advertencias:** La administración de este producto en dosis excesivas o por tiempo prolongado puede ocasionar graves lesiones hepáticas o renales. Este producto puede causar somnolencia, durante su administración evitese actividades que impliquen coordinación y estados de alerta mental. Si usted padece de hipertensión arterial, enfermedad tiroidea, o cardíaca, hipertrofia prostática, presión intraocular elevada, glaucoma de ángulo cerrado, hipertiroidismo, diabetes mellitus, obstrucción piloro-duodenal, úlcera péptica estenosante, asma bronquial o es paciente mayor de 60 años consulte al médico antes de usar este producto. La tos persistente puede indicar la presencia de una condición seria. Si está embarazada o en periodo de lactancia consulte a su médico antes de usar este producto. Si los síntomas persisten y no observa mejoría después de 3 días con el uso de este medicamento, suspéndase y consulte al médico. No use en niños menores de 12 años. No exceda la dosis recomendada. "Manténgase fuera del alcance de los niños".

**Precauciones:** En conductores de vehículos y operadores de máquinas. Con el uso de este producto no ingiera bebidas alcohólicas ni sedantes. Usar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática y/o renal de intensidad leve a moderada.

**REACCIONES ADVERSAS: Trastornos del sistema sanguíneo y linfático:** raramente trombocitopenia, agranulocitosis, neutropenia, leucopenia, anemia hemolítica, pancitopenia, discrasias sanguíneas.

**Trastornos Gastrointestinales:** sequedad de boca, alteraciones de gusto u olfato, molestias gastrointestinales (náuseas, vómitos, diarrea, estreñimiento, dolor epigástrico, dispepsia) que se puede reducir con la administración junto con alimentos.

**Trastornos Hepato-biliares:** colestasis, hepatitis u otros trastornos de la función hepática (con dolor de estómago o abdominal, orina oscura, etc.). Niveles aumentados de transaminasas hepáticas, hepatotoxicidad (ictericia).

**Trastornos del metabolismo y de la nutrición:** Hipoglucemia, pérdida de apetito.

**Trastornos Renales y Urinarios:** Retención urinaria o dificultad al orinar. Piuria estéril (orina turbia), efectos renales adversos.

**Trastornos Cardiovasculares:** Generalmente con sobredosis, arritmias cardíacas, palpitaciones, taquicardia, hipotensión, hipertensión, edema.

**Trastornos del Sistema nervioso:** somnolencia, cefalea, mareo, incoordinación (torpeza), confusión, vértigo, inquietud, insomnio, temblores, nerviosismo. En ocasiones no frecuentes delirio, depresión.

**Trastornos Respiratorios:** Broncoespasmo (en sujetos asmáticos sensibles al ácido acetilsalicílico) Disnea, espesamiento de las secreciones bronquiales.

**Trastornos oculares:** Visión borrosa, glaucoma de ángulo cerrado

**Trastornos auditivos:** Tinnitus, laberintitis aguda.

**Trastornos Músculo-esqueléticos y del Tejido conjuntivo:** Debilidad muscular, espasmos.

**Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:** Erupción, urticaria, prurito, necrosis epidérmica tóxica, síndrome de Stevens-Johnson. Dermatitis exfoliativa, aumento de la sudoración, fotosensibilidad.

**Trastornos del Sistema inmunológico:** Reacciones de hipersensibilidad, incluyendo angioedema y anafilaxia. Dermatitis alérgica que oscilan, entre una simple erupción cutánea o una urticaria.

**INTERACCIONES:** Alcohol o medicamentos que producen depresión sobre el Sistema Nervioso Central (ej.: antidepresivos tricíclicos, barbitúricos, anestésicos, antipsicóticos, ansiolíticos etc.). Anticoagulantes orales (acenocumarol, warfarina), Anticonvulsivantes (fenitoína, fenobarbital, metilfenobarbital, primidona), Diuréticos del asa, inhibidores de la isoenzima CYP2D6 (metoclopramida, Ranitidina), Lamotrigina, Metoclopramida, Probenecid, Propranolol, Inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), citalopram, fluoxetina, celecoxib y quinidina, Fosfenitoína y fenitoína, Medicamentos ototóxicos, Medicamentos fotosensibilizantes. El uso de isoniazida y acetaminofén en dosis elevadas aumenta el riesgo de hepatotoxicidad.

**Interferencia con pruebas de laboratorio:** El paracetamol puede alterar los valores de las determinaciones analíticas del ácido úrico y glucosa. Los antihistamínicos en general pueden interferir con las pruebas cutáneas que utilizan alérgenos. Se recomienda suspender la terapia de medicación al menos 48 horas antes de comenzar las pruebas.

**SOBREDOSIS:** La sintomatología por sobredosis incluye confusión, cefalea, somnolencia, excitabilidad, inquietud, nerviosismo, irritabilidad, mareos, náuseas, vómitos, pérdida del apetito, ictericia, dolor abdominal e insuficiencia renal y hepática, depresión respiratoria, hipertensión, arritmias y efectos sobre el SNC como depresión, estimulación y convulsiones. En los niños estados de sopor, o alteraciones en la forma de andar. Es especialmente importante la identificación precoz de la sobredosificación por acetaminofén, debido a la gravedad del cuadro, así como, a la existencia de un posible tratamiento. Si se ha ingerido una sobredosis de acetaminofén debe tratarse rápidamente al paciente en un centro hospitalario aunque no haya síntomas o signos significativos ya que, aunque estos pueden causar la muerte, a menudo no se manifiestan inmediatamente después de la ingestión, sino a partir del tercer día. Puede producirse la muerte por necrosis hepática. Asimismo, puede aparecer fallo renal.

**Tratamiento:** en caso de ingestión reciente (menos de 60 minutos) de dosis masiva se recomiendan medidas a prevenir la absorción gastrointestinal (emesis o lavado gástrico, según la condición del paciente, mas carbón activado), seguido por tratamiento sintomático y de soporte. La hemodiálisis puede ser de utilidad para remover el fármaco circulante.

**Contraindicaciones:** Alergia a los componentes de la fórmula, enfermedad hepática y/o renal severa, enfermedad cardiovascular grave, paciente bajo tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa IMAOs (antidepresivos) y hasta 2 semanas después de finalizado el mismo. Hepatitis viral. Tos de fumadores y enfisema.

**Conservación del producto:** Consérvese en un lugar fresco y seco, a una temperatura inferior a 30°C. No emplee el producto después de la fecha de expiración indicada en el empaque.

**Presentaciones:** Blíster contentivo de 12 tabletas en estuche de cartón.  
Venta SIN prescripción facultativa. Registrado en el M.P.P.S. bajo el N° E.F.42.194/19  
Elaborado y distribuido por **MEYER PRODUCTOS TERAPÉUTICOS, S.A.**  
Caracas-Venezuela. RIF: J-00025208-4