

Bisolgrip®

Composición

Por sobre:

Paracetamol 500 mg
Maleato de clorfenamina 2 mg
Hidrocloruro de fenilefrina 10 mg

Excipientes:

Sacarina de sodio, sílice coloidal, sacarosa, macrogol y aroma de naranja c.s.

Forma farmacéutica y contenido del envase

Envases con 10 sobres de granulado para solución oral.

Actividad

En BISOLGRIP se complementa la acción analgésica y antipirética del paracetamol con la acción antihistamínica de la clorfenamina y la acción descongestiva de la fenilefrina.

Titular y fabricante

Titular:
Boehringer Ingelheim España, S.A.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

Fabricante:
Delpharm Reims, S.A.S.
10 Rue Colonel Charbonneaux
51100 Reims (Francia)

Indicaciones

Alivio sintomático de los procesos catarrales y gripales que cursen con fiebre, dolor leve o moderado, dolor de cabeza y congestión nasal.

Contraindicaciones

No debe administrarse en caso de hipertensión severa, afecciones coronarias, hipertiroidismo, enfermedades hepáticas, o en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la especialidad.

Precauciones

En pacientes con glaucoma, insuficiencia hepática y/o renal, anemia, afecciones cardíacas o pulmonares, diabéticos y ancianos, evitar tratamientos prolongados.
No exceder la dosis recomendada.

Interacciones

- Puede aumentar la toxicidad del cloranfenicol.
- Puede potenciar la acción de los sedantes, hipnóticos y antidepresivos.
- Evitar ingerir bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

Advertencias

Importante para la mujer:

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Se evitará realizar actividades que requieran gran atención, como conducir automóviles o manejar maquinaria que pueda ser peligrosa.

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control del dopaje como positivo.

Advertencia sobre excipientes:

Este medicamento contiene 3,39 g de sacarosa por sobre, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarosa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

Posología

Adultos: La dosis más usual es de 1 sobre cada 6-8 horas. No se excederá de 8 sobres en 24 horas, ni deben administrarse más de 2 sobres por toma.

Niños: No debe administrarse a niños menores de 6 años. La dosis más usual es de medio sobre cada 6-8 horas. No se excederá de 4 sobres en 24 horas.

La administración del preparado está supeditada a la aparición de los síntomas dolorosos o febriles. A medida que éstos desaparezcan debe suspenderse esta medicación.

Se aconseja consultar al médico para prolongar el tratamiento más de 10 días.

Modo de empleo

El contenido del sobre se toma disuelto en medio vaso de agua.

Sobredosificación y tratamiento

La sintomatología por sobredosis incluye mareos, vómitos, pérdida de apetito, ictericia y dolor abdominal. Si se ha ingerido una sobredosis debe acudir rápidamente a un Centro Médico aunque no haya síntomas, ya que éstos, muy graves, se manifiestan generalmente a partir del tercer día después de su ingestión.

Se considera sobredosis la ingestión de una sola toma de más de 12 sobres en adultos y más de 2 sobres por 10 kg de peso en niños. Pacientes en tratamiento con barbitúricos o alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles a la toxicidad de una sobredosis.

El tratamiento consiste en aspiración y lavado gástrico, carbón activado vía oral, administración intravenosa de N-acetilcisteína a dosis adecuadas y, si es preciso, hemodiálisis.

El período en el que el tratamiento ofrece la mayor garantía de eficacia se encuentra dentro de las 12 horas siguientes a la ingestión de la sobredosis.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20.

Reacciones adversas


En algunos casos, en pacientes sensibles, se puede presentar somnolencia pasajera. Hepatotoxicidad con dosis altas o tratamientos prolongados.

Raramente pueden aparecer erupciones cutáneas y alteraciones sanguíneas.

Si observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

Caducidad

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesite en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

Texto revisado: Noviembre 2002

Mantenga Bisolgrip fuera del alcance y de la vista de los niños.



La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>.