



**STILGRIP®**

**Kley Hertz Farmacêutica S.A.**

**Pó para solução oral**

**400 mg paracetamol + 4 mg  
cloridrato fenilefrina + 4 mg  
maleato de clorfeniramina**

# **STILGRIP®**

paracetamol

maleato de clorfeniramina

cloridrato de fenilefrina

## **APRESENTAÇÕES**

Pó para solução oral contendo 400 mg de paracetamol + 4 mg de cloridrato de fenilefrina + 4 mg de maleato de clorfeniramina em sachê de 5 g.

## **USO ORAL**

### **USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS DE IDADE**

## **COMPOSIÇÃO**

Cada sachê de STILGRIP® contém:

paracetamol..... 400 mg

maleato de clorfeniramina..... 4 mg

cloridrato de fenilefrina..... 4mg

Excipientes q.s.p..... 1 sachê

Excipientes: ácido cítrico, sacarina sódica dihidratada, aspartamo, sacarose, aroma idêntico ao natural de limão, aroma idêntico ao natural de mel e dióxido de silício.

## **INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

## **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Stilgrip<sup>®</sup> contém substâncias que agem contra os sintomas de gripes e resfriados. Stilgrip<sup>®</sup> alivia a obstrução nasal, coriza, febre, cefaleia e dores musculares presentes nos estados gripais.

## **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

Stilgrip<sup>®</sup> atua a nível de Sistema Nervoso Central promovendo a diminuição da febre e da sensibilidade à dor. Além disso, bloqueia a liberação de certas substâncias responsáveis pelos efeitos alérgicos, diminuindo edema, coriza e rinite, possibilitando o descongestionamento nasal. O início do efeito ocorre em 15 minutos após a administração.

## **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

O produto é contraindicado em pacientes com conhecida hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser administrado a pacientes com hipertensão, doença cardíaca, diabetes, glaucoma, hipertrofia da próstata, doença renal crônica, insuficiência hepática grave, disfunção

tireoidiana, gravidez e lactação sem controle médico.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

#### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

O medicamento não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da MAO (monoaminoxidase), como a fenelzina, com barbitúricos, como o fenobarbital ou com álcool.

#### **Alterações em exames laboratoriais:**

Os testes da função pancreática utilizando a bentiromida ficam invalidados, a menos que o uso do medicamento seja descontinuado 3 (três) dias antes da realização do exame. Pode produzir falsos valores aumentados quando da determinação do ácido 5-hidroxilindolacético, quando for utilizado o reagente nitrosonaftol.

**NÃO USE OUTRO PRODUTO QUE CONTENHA PARACETAMOL.**

**DURANTE O TRATAMENTO, O PACIENTE NÃO DEVE DIRIGIR**

**VEÍCULOS OU OPERAR MÁQUINAS, POIS SUA HABILIDADE E ATENÇÃO PODEM ESTAR PREJUDICADAS.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina**

**Atenção diabéticos: contém açúcar (sacarose)**

**Pacientes idosos: é recomendado o uso sob orientação médica.**

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

## **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

**Conservar o produto em sua embalagem original e em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.**

**Número de lote, datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

Características físicas e organolépticas do medicamento: pó branco a levemente amarelado com odor característico de limão.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

### **USO ORAL**

**Adultos (de 18 a 60 anos):** 1 a 2 sachês a cada 4 horas.

**Crianças (de 6 a 12 anos):** 1 sachê a cada 4 horas.

**Modo de administração:** Dissolver o conteúdo do sachê em uma xícara de água. Consumir quente ou frio.

**Duração do tratamento:** conforme orientação médica.

**Limite máximo diário:** Não tomar mais de 5 sachês ao dia.

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvida sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.**

Uma vez aberto, os sachês devem ser consumidos imediatamente.

O sachê de Stilgrip® só deve ser aberto no momento da utilização.

## **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Caso haja esquecimento de alguma dose, seguir o tratamento conforme as dosagens recomendadas.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

## **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Durante o tratamento, embora raramente, podem surgir reações adversas características, tais como: sedação, sonolência, vertigem, hipotensão,

sudorese, palpitações, ansiedade, tremor, insônia, desconforto gástrico, irritações cutâneas. O uso prolongado pode provocar discrasias sanguíneas e necrose papilar renal.

Caso surjam reações desagradáveis como tontura, vertigem, taquicardia, palpitações, hipertensão, desconforto gástrico e reações alérgicas cutâneas durante o tratamento com Stilgrip<sup>®</sup>, aconselha-se suspender o medicamento e comunicar ao médico.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

## **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTOS?**

Promover esvaziamento gástrico através da indução de êmese ou lavagem gástrica.

A N-acetilcisteína, administrada por via oral, é um antídoto específico para toxicidade induzida pelo paracetamol, devendo ser instituída nas primeiras 24 horas.

Medidas de manutenção do estado geral devem ser observadas, como hidratação, balanço hídrico, eletrolítico e correção de hipoglicemia.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

## **DIZERES LEGAIS**

Reg. M.S.: 1.0689.0049.006-8

Farmacêutica Responsável: Márcia Cruz - CRF-RS: 5945

Fabricado e Registrado por:

**KLEY HERTZ FARMACÊUTICA S.A.**

Rua Comendador Azevedo, 224 – Porto Alegre, RS

CNPJ: 92.695.691/0001-03

Indústria Brasileira

[www.hertzfarma.com.br](http://www.hertzfarma.com.br)

SAC: 0800 704 9001

**Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão**

