

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

**Афлумед® , 500 мг + 10 мг + 20 мг +50 мг, порошок для приготовления раствора
для приема внутрь**

**Афлумед® , 500 мг + 10 мг + 20 мг +50 мг, порошок для приготовления раствора
для приема внутрь (апельсин или клюква или лесные ягоды)**

Парацетамол + Фенилэфрина гидрохлорид + Фенирамина малеат+
Аскорбиновая кислота

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается через 3 дня, Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Афлумед® и для чего его принимают.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Афлумед®.
3. Прием препарата Афлумед®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Афлумед®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ АФЛУМЕД® И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИНИМАЮТ

Препарат Афлумед® содержит в качестве действующих веществ парацетамол, фенирамина малеат, фенилэфрина гидрохлорид и аскорбиновую кислоту.

Парацетамол оказывает болеутоляющий, жаропонижающий и слабый противовоспалительный эффект.

Фенирамина малеат обладает противоаллергическим действием, облегчает симптомы: насморк, слезотечение, зуд в глазах и в носу.

Фенилэфрина гидрохлорид снижает покраснение и отечность слизистой носа, облегчая дыхание.

Аскорбиновая кислота (витамин С) повышает сопротивляемость организма к инфекциям.

Лекарственный препарат показан к применению у взрослых и детей в возрасте старше 12 лет.

Для облегчения симптомов простудных заболеваний и гриппа, сопровождающихся высокой температурой, сильным ознобом, ломотой в теле, головной и мышечной болью, насморком, заложенностью носа, чиханием.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 3 дня, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА АФЛУМЕД®

Не принимайте препарат Афлумед®:

- если у Вас аллергия на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата;
- если у Вас ранее диагностированы следующие заболевания: врожденная гипербилирубинемия; феохромоцитомы; тиреотоксикоз; гемолитическая анемия; эпилепсия; сахарный диабет; бронхиальная астма;
- при тяжелых нарушениях функции печени и почек;
- при тяжелых сердечно-сосудистых заболеваниях;
- при тяжелой артериальной гипертензии;
- при алкогольной зависимости;
- при дефиците фермента глюкозо-5-фосфатдегидрогеназы;
- при задержке мочи, связанной с нарушением функции предстательной железы;
- при непереносимости фруктозы, мальабсорбции глюкозы/галактозы или сахарозно-изомальтазной недостаточности (из-за наличия в составе сахара);
- при совместном приеме ингибиторов моноаминоксидазы (МАО) и в течение 2 недель после их отмены;
- при беременности;
- в период грудного вскармливания;
- детский возраст до 12 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Афлумед® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не следует превышать рекомендованную дозу.

Во избежание передозировки не принимайте препарат одновременно с другими лекарственными препаратами, содержащими парацетамол, в том числе входящими в состав препаратов для лечения простуды.

В случае сохранения или усиления симптомов заболевания, повышенной температуры более 3 дней обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

С осторожностью принимайте при сердечно-сосудистых заболеваниях, умеренных нарушениях функции почек или печени, остром гепатите, заболеваниях желудка и двенадцатиперстной кишки, при хроническом дефиците питания и обезвоживании.

Во время лечения препаратом Афлумед® следует избегать употребления спиртных напитков.

Длительное применение обезболивающих препаратов, особенно сочетание разных болеутоляющих препаратов может привести к необратимому повреждению почек с развитием почечной недостаточности. Постоянный прием анальгетиков при головной боли

может привести к возникновению стойкой некупирующейся головной боли (лекарственная головная боль).

При одновременном применении лекарственных препаратов, влияющих на печень, а именно, определенных средств против туберкулеза и судорог (эпилепсии), или лекарственных препаратов с действующим веществом зидовудин, которые используются при иммунодефиците (ВИЧ-инфекции), принимать препарат следует только в соответствии с указаниями врача.

Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ

В состав препарата входит сахар. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата. Каждый пакет содержит 4,355 г сахарозы, что необходимо учитывать пациентам с сахарным диабетом.

Препарат содержит 40 мг аспартама. Аспартам является источником фенилаланина. Это может быть вредно, если у Вас фенилкетонурия (редкое генетическое заболевание, при котором накапливается фенилаланин, так как организм не может его расщеплять).

Если врач установил у Вас фенилкетонурию не принимайте данный лекарственный препарат.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям младше 12 лет, в связи с недостаточностью данных.

Другие препараты и препарат Афлумед®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, включая лекарственные препараты, приобретенные без рецепта.

Некоторые лекарственные препараты могут вступать во взаимодействие с активными компонентами препарата Афлумед.

Если Вы принимаете следующие лекарственные препараты, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом касательно применения препарата Афлумед:

- лекарственные препараты против сердечной недостаточности и аритмии (например, дигоксин);
- антикоагулянты (лекарственные препараты для разжижения крови);
- метоклопрамид, домперидон (лекарственные препараты, применяемые для лечения тошноты, рвоты);
- рифампицин, изониазид (лекарственные препараты против туберкулеза);
- хлорамфеникол (лекарственный препарат против инфекций);
- фенитоин, фенобарбитал, карбамазепин, ламотриджин (лекарственные препараты против эпилепсии);
- холестирамин (лекарственный препарат для снижения уровня липидов в крови);
- зидовудин (лекарственный препарат против ВИЧ-инфекции);
- пробенецид (лекарственный препарат против подагры);
- салициламид (лекарственный препарат против боли и лихорадки);
- эрготамин, метизергид (лекарственный препарат против мигрени).



Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не применяйте препарат Афлумед® если Вы беременны или кормите грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Учитывая способность препарата вызывать сонливость, следует в течение 4 часов после приема воздержаться от занятий, требующих повышенной концентрации внимания.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА АФЛУМЕД®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза:

Взрослым и детям старше 12 лет рекомендуется принимать по 1 пакету, повторную дозу можно принимать через каждые 4 часа (не более 3 доз в течение 24 часов).

Прием у детей и подростков

Препарат предназначен для использования у детей старше 12 лет.

Пациенты с нарушением функции почек и/или печени

У пациентов с печеночной недостаточностью или синдромом Жильбера необходимо уменьшить дозу или увеличить интервал приема препарата, который должен составлять не менее 8 часов.

Применение у пожилых пациентов (старше 65 лет)

Пожилым пациентам коррекции дозы не требуется.

Способ применения

Принимать внутрь, независимо от приема пищи. Препарат можно принимать в любое время суток, но наилучший эффект приносит прием препарата перед сном, на ночь. Содержимое 1 пакета растворить в стакане кипяченой горячей воды и выпить. Раствор следует принимать сразу после приготовления.

Продолжительность терапии

Если не наблюдается облегчение симптомов в течение 3 дней после начала приема препарата, следует обратиться к врачу.

Если Вы приняли препарата Афлумед® больше, чем следовало

Если Вы приняли большее количество препарата, чем следовало, обратитесь к врачу. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Симптомы передозировки парацетамола:

Первая фаза: тошнота, рвота, боли в животе, анорексия, недомогание.

Вторая фаза: субъективное улучшение, увеличение печени, повышение содержания трансаминаз, повышение уровня билирубина, увеличение протромбинового времени.

Третья фаза: значительное увеличение содержания трансаминаз, желтуха, гипогликемия, печеночная кома.

Повреждение печени может наблюдаться через 12 часов после приема препарата, и связано с концентрацией в плазме. Через 15 часов приводит к повреждению печени с летальным исходом в результате печеночной комы.

Симптомы передозировки фенирамина и фенилэфрина:

Сонливость, затем возбуждение, особенно у детей, нарушение зрения, тошнота, рвота, головные боли, нарушение кровообращения, кома, судороги, артериальная гипертензия и брадикардия.

Лечение.

При передозировке необходима скорая медицинская помощь. Пациента следует немедленно доставить в больницу, даже если отсутствуют ранние симптомы передозировки. Симптомы могут быть ограничены тошнотой и рвотой и могут не отражать тяжести передозировки или риска поражения органов.

Необходимо принятие следующих мер: промывание желудка в течение первых часов передозировки. Применение активированного угля целесообразно, если с момента приема избыточной дозы прошло не более 1 часа. Концентрацию парацетамола в плазме крови следует измерять через 4 часа или позже после приема (концентрации, измеренные в более ранние сроки, являются недостоверными).

Если Вы забыли принять препарат Афлумед®

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу. Следует учитывать, что интервал между приемами препарата должен быть не менее 4 часов (у пациентов с нарушением функции почек - не менее 6 часов).

Придерживайтесь дозы, указанной в листке-вкладыше или предписанной врачом. Если считаете, что препарат слишком слабый или слишком сильный, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Продолжительность применения

Максимальная продолжительность использования без консультации врача не более 3 дней.

Если через 3 дня с начала применения не наступило улучшение или произошло ухудшение симптомов, то следует проконсультироваться с врачом.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Описание нежелательных реакций

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Некоторые нежелательные реакции, которые возникают редко или очень редко, могут быть серьезными.

При возникновении любого из следующих симптомов, которые могут быть признаками аллергической реакции, следует ПРЕКРАТИТЬ применение препарата, и немедленно обратиться к врачу или работнику аптеки:

- хриплое дыхание, астма, затрудненное дыхание, одышка, отек лица, губ, языка или горла;
- кожная сыпь (в том числе крапивница, зуд), покраснение кожи;
- шелушение кожи, очень редкие и тяжелые кожные реакции, образование волдырей, воспаление слизистой оболочки полости рта;
- необычные кровотечения или кровоподтеки.

Эти нежелательные реакции возникают редко (у 1 пациента из 1000) или очень редко (менее чем у 1 пациента из 10000).

При приеме препарата Афлумед® могут возникнуть следующие нежелательные реакции:

Часто встречающиеся нежелательные реакции (могут наблюдаться у меньше, чем 1 из 10 человек):

- тошнота, рвота, сонливость.

Редкие нежелательные реакции (могут наблюдаться у меньше, чем 1 из 1000 людей):

- беспокойство, нарушения сна;
- оглушенность сознания, головные боли;
- учащенное или усиленное сердцебиение, повышение артериального давления;
- запор, диарея, боли в животе;
- сухость во рту;
- общее чувство недомогания.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через (см. ниже).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, Товарищеский пер., д. 2а

Телефон отдела фармаконадзора: + 375 (17) 242 00 29

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА АФЛУМЕД®

Срок годности 2 года.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.
Храните в недоступном для детей месте.

Вы не должны использовать настоящий лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке или пакете после фразы «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Афлумед® и Афлумед® (апельсин или клюква или лесные ягоды), содержит

Действующими веществами, которые содержатся в одном пакете являются парацетамол – 500 мг, фенирамина малеат - 20 мг, фенилэфрина гидрохлорид - 10 мг, аскорбиновая кислота – 50 мг.

Вспомогательные вещества:

Афлумед®: лимонная кислота безводная, аспартам (Е 951), сахар (экстра).

Афлумед® (апельсин или клюква или лесные ягоды):

Вспомогательные вещества: лимонная кислота безводная, аспартам (Е 951), сахар (экстра), ароматизатор «Апельсин», ароматизатор «Клюква», ароматизатор «Лесная ягода РХ1545» или «Лесные ягоды 653533».

Состав ароматизатора «Апельсин»: мальтодекстрин, модифицированный крахмал (Е 1450), бутилгидроксианизол (ВНА) (Е 320), ароматическая композиция.

Состав ароматизатора «Клюква»: мальтодекстрин, кремния диоксид коллоидный (Е551). триацетин (Е1518), ароматическая композиция.

Состав ароматизатора «Лесная ягода РХ1545»: мальтодекстрин, антислеживающий агент: сипернат 22S (Е551), вкусоароматическая часть (вкусоароматические вещества, натуральные вкусоароматические вещества и препараты) или «Лесные ягоды 653533»: мальтодекстрин, триацетин (Е1518), декстрин, уксусная кислота (Е 260), вкусоароматические вещества: натуральные вкусоароматические вещества: D-камфора, вкусоароматические вещества: гепта-2,4-диеналь).

Внешний вид препарата и содержимое упаковки

Порошок белого или почти белого цвета с желтоватым или розоватым оттенком цвета. Допускается наличие мягких комков Афлумед®.

Порошок белого или почти белого цвета с желтоватым или розоватым оттенком цвета с запахом апельсина. Допускается наличие мягких комков Афлумед® (апельсин).

Порошок белого или почти белого цвета с желтоватым или розоватым оттенком цвета с запахом клюквы. Допускается наличие мягких комков Афлумед® (клюква).

Порошок белого или почти белого цвета с желтоватым или розоватым оттенком цвета с запахом лесных ягод. Допускается наличие мягких комков Афлумед® (лесные ягоды).

НД РБ

2124Б-2020



По 5,0 г порошка в пакете из комбинированного материала (бумага, полиэтилен, алюминиевая фольга, полиэтилен), запаянный с четырех сторон.
По пять или десять пакетов вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Иностранное производственное унитарное предприятие

«Мед-интерпласт»,

222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.

Тел/факс: +375 1770 2-30-72; тел: +375 1770 6-19-39.

Адрес электронной почты: info@med-interplast.com

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,

223060, Минская область, Минский район, район дер. Большое Стиклево, Новодворский с/с, 40/2-61, почтовый ящик №43

e-mail: fnadzor@med-interplast.com

тел. +375 17 227-10-00 или +375 44 536 91 37

www.med-interplast.com

Листок-вкладыш пересмотрен