

390 mm

260 mm

# GRIPGO HOTMIX® STRAWBERRY/UA

30249130001306E

## ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування лікарського засобу

### ГРИПГО ХОТМІКС® (GRIPGO HOTMIX®)

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
 здоров'я України  
 03.10.2022 № 1787  
 Регстраційне посвідчення  
 № UA/16501/01/01

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
 здоров'я України  
 29.01.2024 № 149

**Склад:**  
діючі речовини: paracetamol, phenylephrine hydrochloride, ascorbic acid;  
1 саше містить парацетамолу 750 мг, фенілєфрину гідрохлориду 10 мг, кислоту аскорбінову, покритої у перерахуванні на кислоту аскорбінову 60 мг;  
допоміжні речовини: сахароза, сахарин натрію, повідон, кислота лимонна безводна, натрію цитрат, крохмаль пречелатинізований, понсо 4R (Е 124), смакова добавка полуниця.

**Лікарська форма.** Гранули для орального розчину зі смаком полуниці.  
Основні фізико-хімічні властивості: гранульований порошок від світло-рожевого до рожевого кольору з включенням білих гранул різної форми.

**Фармакотерапевтична група.** Аналгетики та антипіретики. Парацетамол, комбінації без психолептиків. Код ATХ N02B E51.

#### Фармакологічні еластичності.

##### Фармакодинаміка.

Грипго Хотмікс® — це комбінований лікарський засіб, дія якого зумовлена компонентами, що входять до його складу.

Парацетамол чинить болезньспоюльну та жарозникувальну дію. Має здатність пригнічувати синтез простагландинів внаслідок гальмування циклооксигенази арахіднової кислоти у центральній нервовій системі (ЦНС). Наслідком цього є зниження чутливості ЦНС до дії кінінів та серотоніну, що знижує чутливість до болю. Крім того, зменшення концентрації простагландинів у гіпоталамусі має жарозникувальний ефект. Парацетамол не впливає на агрегацію тромбоцитів.

Фенілєфрину гідрохлорид належить до симпатоміметичних амінів, головним чином безпосередньо впливаю на адренорецептори, переважно діючи на α-адренорецептори, що зменшує гіперемію слизової оболонки носа.

Кислота аскорбінова (вітамін С) — життєво необхідний вітамін, нестача якого може виникнути на початку гострих вірусних інфекцій.

Седативний ефект діючих речовин лікарського засобу не встановлений.

##### Фармакокінетика.

Парацетамол швидко і майже повністю всмоктується у шлунково-кишковому тракті та рівномірно розподіляється по всіх різинах організму. Швидкість всмоктування зменшується у разі застосування парацетамолу під час іди. У терапевтичних дозах парацетамол зв'язується з білками плазми крові незначною мірою. Препарат метаболізується у печінці та майже повністю виводиться з сечею здебільшого у формі глукuronідів та сульфатних кон'югатів.

Потенційно гепатотоксичний метаболіт N-ацетил-п-бензохіоніму (NAPQI), що утворюється в незначній кількості (~5 %), після кон'югації з глутатіоном виводиться з цистеїном або меркаптуровою кислотою. При застосуванні великих доз парацетамолу запаси глутатіону в печінці виснажуються, що спричиняє накопичення токсичних метаболітів. Це може привести до ураження гепатоцитів, їх загибелі та гострої печінкової недостатності.

У незміненому вигляді виводиться менше 5 % прийняття дози парацетамолу.

Середній період напіввиведення парацетамолу становить від 1 до 4 годин.

Пацієнти з порушенням функції нирок. Час напіввиведення парацетамолу в осіб із компенсованою печінковою недостатністю такий самий, як у здорових осіб. У разі тяжкої печінкової недостатності час напіввиведення парацетамолу може бути збільшений. Клінічні значення збільшення часу напіввиведення парацетамолу в пацієнтах із хворобою печінки невідомі. При цьому не спостерігалося накопичення, гепатотоксичність або порушення кон'югації з глутатіоном.

Пацієнти з порушенням функції нирок. Понад 90 % терапевтичної дози парацетамолу зазвичай виводиться з сечею у вигляді метаболітів протягом 24 годин. У пацієнтів із хронічною нирковою недостатністю здатність до виділення полярних метаболітів обмежена, що може приводити до їх накопичення. Пацієнтом із хронічною нирковою недостатністю рекомендується збільшити інтервал між прийомами парацетамолу.

Аскорбінова кислота (вітамін С) швидко всмоктується у шлунково-кишковому тракті та доставляється до всіх тканин тіла, 25 % зв'язується з білками плазми крові. Надлишок аскорбінової кислоти, що перевищує потреби організму, виводиться з сечею у вигляді метаболітів.

Фенілєфрину гідрохлорид легко та швидко всмоктується у шлунково-кишковому тракті. Проходить первинний метаболізм монааміноксидазою в кишечнику та печінці, його біодоступність сягає 40 %. Максимальна концентрація препарату в плазмі крові досягається через 1–2 години. Період напіввиведення становить від 2 до 3 годин. Виводиться з сечею переважно у вигляді сульфатів.

##### Клінічні характеристики.

**Показання.**  
Короткотрімінове полегшення симптомів застудних захворювань та грипу, включаючи головний біль, гарячку, закладеність носа, синусити та біль, пов'язаний із ними, біль у горлі, біль у тілі.

#### Протипоказання.

- Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів лікарського засобу.
- Тяжкі порушення функції печінки, вроджена гіперблірубініемія.
- Захворювання крові (у тому числі виражена лейкопенія, анемія), дефіцит глукозо-6-фосфатдегідрогенази, тромбоз, тромбофлебіт.
- Тяжка серцево-судинна недостатність, артеріальна гіпертензія, тяжкі форми: атеросклероз, ішемічної хвороби серця.
- Тяжкі порушення функції нирок, гіпертрофія передміхурової залози.
- Стани підвищеної будженні, порушення сну, епілепсія.
- Гіпертиреоз, цукровий діабет, феохромоцитома.
- Гострий панкреатит.
- Закритокутова глаукома.
- Алкоголізм.
- Прийом одночасно з:
  - інгібіторами монааміноксидази (MAO) та протягом 2 тижнів після припинення їх застосування;
  - трицилічними антидепресантами;
  - бета-блокаторами або іншими антигіпертензивними лікарськими засобами;
  - симпатоміетиками.

#### Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Швидкість всмоктування парацетамолу може збільшуватися при одночасному застосуванні з метоклопрамідом та домперидоном і зменшуватися — з холестеріном. Антikoагулянтний ефект фарбуфару та інших кумаринів може бути пісlenий з підвищеним ризику кровотечі при одночасному довготривалому регулярному щоденому застосуванні парацетамолу. При нетривалому застосуванні відповідно до рекомендованого режиму застосування вказані взаємодії не мають клінічного значення. Слід бути обережними у разі одночасного застосування парацетамолу з флукоксациліном, оскільки такий одночасний прийом асоціюється з метаболічним ацидоозом з високим аніонним дефіцитом, особливо у пацієнтів з факторами ризику (див. розділ «Особливості застосування»). Барбитурати зменшують жарозникувальний ефект парацетамолу. Антисудомін препарати (включаючи фенітоїн, барбитурати, карbamазепін), що стимулюють активність мікросямальних ферментів печінки, можуть посилювати токсичний вплив парацетамолу на печінку внаслідок підвищення ступеня перетворення препарату на гепатотоксичні метаболіти. Одночасне застосування високих доз парацетамолу з ізоніазидом підвищує ризик розвитку гепатотоксичного синдрому. Парацетамол знижує ефективність дуретиків. Не застосовувати одночасно з алкогolem.

Взаємодія фенілєфрину з інгібіторами MAO спричиняє гіпертензивний ефект, з трицилічними антидепресантами (наприклад амітріптиліном) — підвищує ризик виникнення кардіоваскулярних побічних ефектів, з дигіоксином і серцевими гілкоїдами — призводить до порушення серцебиття або інфаркту міокарда. Фенілєфрин з іншими симпатоміетиками збільшує ризик виникнення побічних реакцій з боку серцево-судинної системи. Фенілєфрин може знижувати ефективність бета-блокаторів та інших антигіпертензивних препаратів (включаючи дебізохін, гуанетидин, резерпін, метилдолу), з підвищеним ризику виникнення гіпертензії та інших побічних реакцій з боку серцево-судинної системи. Одночасне застосування фенілєфрину з алкалойдами ріжків (ерготаміном і метисергідом) збільшує ризик розвитку ергоїзму.

Аскорбінова кислота при пероральному застосуванні посилює всмоктування пеніциліну, залиша, знижує ефективність гепарину та непрямих антикоагулянтів, підвищує ризик розвитку кристалізації при лікуванні саліцилатами. Антидепресанти, протиаркінсонічні та антипсихотичні препарати, фенотіазинові похідні підвищують ризик розвитку затримки сечі, сухості у роті, запорів. Глюкокортикоїсти збільшують ризик розвитку глаукоми.

Аборційна вітамін С зникається при одночасному застосуванні пероральних контрацептивних засобів, вживанні фруктових або овочевих соєв, лужного пиття. Аскорбінову кислоту можна приймати лише через 2 години після ін'єкції дефероксаміну, оскільки їх одночасне застосування підвищує токсичність зализа, особливо у міокарді. Тривалий прийом великих доз в осіб, які лікуються дисульфірамом, гальмує реакцію «дисульфірам — алкоголь».

#### Особливості застосування.

Перед застосуванням лікарського засобу необхідно проконсультуватися з лікарем. Грипго Хотмікс® містить парацетамол. Рекомендується бути обережними при одночасному застосуванні парацетамолу з флукоксациліном через підвищений ризик метаболічного ацидоозу з високим аніонним дефіцитом, особливо у пацієнтів із тяжкою нирковою недостатністю, сепсисом, у разі недоідання та за наявності інших причин дефіциту глутатіону (наприклад, хронічний алкоголь), а також якщо застосовуються максимальні добові дози парацетамолу. Рекомендується ретельний моніторинг стану пацієнта, включаючи вимірювання рівня 5-оксопропілу в сечі. Слід уникати одночасного застосування з іншими препаратами для симптоматичного лікування застуди та грипу, судинозвужувальними препаратами для лікування риніту, лікарськими засобами, що містять парацетамол. Одночасне

Gripgo Hotmix® Strawberry/UA/F

INDORE	PACKING MATERIAL SPECIFICATION
PRODUCT NAME: <u>INSERT GRIPGO HOTMIX® STRAWBERRY /UA</u>	COUNTRY: <u>UKRAINE</u>
MATERIAL CODE: <u>4002491</u>	A/W CODE: <u>30249130001306E</u>
DIMENSION: <u>OPEN SIZE 260 X 390 MM, BOOKLET SIZE 60X100 MM (60 GSM MAPLITHO PAPER) WITH TAPING</u>	SPECIFICATIONS: <u>MAPLITHO PAPER</u>
SUPERSEDED A/W CODE: <u>30249130001306D</u>	COLORS:
REASON FOR CHANGE A/W: <u>VARIATION</u>	<u>BLACK</u>
NOTE: EXISTING HARD & SOFT COPY SHIFT IN OBSOLETE FOLDER	

Prepared by

Checked by

Approved by

NOTE :1. TEXT MATTER SHIFTED AS PER FOLDING REQUIREMENT

KUMAR	KUMAR PRINTERS PVT. LTD.
24, Sec - 5, IMT Manesar, Gurgaon	E-mail : kppl@ kumarprinters.com
Website : www.kumarprinters.com	
SAGE No : FG-LL-00001519	Prepared By : UTKARSH Checked By : UTKARSH Proof Send : 19-03-2024, 22-03-2024

260 mm

390 mm

застосування з іншими препаратами, що містять парацетамол, може привести до передозування. Передозування парацетамолу може спричинити печінкову недостатність, яка може привести до необхідності пересадки печінки або летального насліду. Ризик передозування вищий у пацієнтів із нециротичним алкогольним захворюванням печінки.

Випадки печінкової дисфункції/недостатності було зареєстровано у пацієнтів зі зниженими рівнями глутатону, наприклад у пацієнтів, які серйозно страждають від недоідання, анорексії, мають низький індекс маси тіла або страждають від хронічної алкогольної залежності, сепсису.

Перед застосуванням препарату слід порадитися з лікарем пацієнтом, які приймають варфарин; з хворобою Рейно (що може проявлятися виникненням болю у пальцях рук та ніг у відповідь на холод або стрес), з гіпертензією, серцево-судинними захворюваннями, порушенням функції печінки та нирок.

Лікарський засіб містить фенілєфрин, що може спричинити напади стенокарді.

Один пакетик (1 доза) містить 2,9 г сахарози. Це потрібно враховувати хворим на цукровий діабет.

Цей лікарський засіб не слід застосовувати пацієнтам, які приймають інші симптоматіметики (наприклад протиінфекційні препарати, засоби для пригнічення апетиту й амфетамінові психостимулатори). З обережністю застосовувати пацієнтам, які приймають дигоксин, серцеві глікозиди або алкалоїди ріжків (наприклад ерготамін, метисергід).

Пацієнтам слід звернутися до лікаря, якщо протягом більше 5 днів симптоми не зникають, погіршуються або якщо симптоми супроводжуються високою температурою, шкірним висипанням або постійним головним болем.

У пацієнтів з тяжкими інфекціями, такими як сепсис, які супроводжуються зниженням рівня глутатону, при прийомі парацетамолу підвищується ризик виникнення метаболічного ацидузу. Симптомами метаболічного ацидузу є глибоке, прискорене або утруднене дихання, нудота, блювання, втрата апетиту. Слід негайно звернутися до лікаря у разі появи цих симптомів.

**Допоміжні речовини.**

До складу лікарського засобу входить сахароза. Якщо у пацієнта встановлена непереносимість деяких цукрів, потрібно проконсультуватися з лікарем, перед чим приймати цей лікарський засіб.

Лікарський засіб містить барвник «Понсо 4R» (E 124), тому може спричинити алергічні реакції.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Не застосовувати лікарський засіб у період вагітності.

Парацетамол та фенілєфрин можуть проникати у грудне молоко, тому при необхідності застосування препарату слід припинити годування груддю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** У разі розвитку деяких побічних ефектів, наприклад запаморочення, лікарський засіб може впливати на здатність керувати автотранспортом або працювати зі складними механізмами.

#### Способ застосування та доза.

Лікарський засіб призначений для прийому всередину. Висипати вміст 1 пакетика у чашку і запити гарячою водою (але не охолодити). Переїмшувати до повного розчинення. У разі необхідності додати холодну воду.

**Дорослим та дітям віком від 12 років:** по 1 пакетику. Вміст 1 пакетика слід приймати кожні 4–6 годин, залежно від необхідності. Мінімальний інтервал між прийомами препарату — 4 години. Максимальна добова доза — 5 пакетиків. Не застосовувати препарат більше 5 днів без консультації лікаря.

Не перевищувати рекомендованих доз. Слід приймати найнижчу дозу, необхідну для досягнення ефекту, протягом найкоротшого періоду.

**Діти.**

Не рекомендується застосовувати лікарський засіб дітям віком до 12 років.

#### Передозування.

Передозування зазвичай зумовлено парацетамолом і проявляється блідістю шкіри, анорексією, нудотою, блюванням, болем у животі, гепатонекрозом, підвищеннем активності печінкових трансаміназ, збільшенням протромбінового індексу.

У пацієнтів з такими факторами ризику, як тривале лікування карбамазепіном, фенобарбіталом, фенітоїном, прімідоном, рифаміцином, звіробоєм або іншими лікарськими засобами, що індукують ферменти печінки; регулярне зложивання алкоголем; глутатіонова кахексія (роздадження, муковісцидоз, ВІЛ-інфекція, недоідання, кахексія), при прийомі 5 г або більше парацетамолу можливі ураження печінки.

Симптоми ураження печінки спостерігаються через 12–48 годин після передозування та можуть досягати піка через 4–6 днів. Можуть виникати порушення метаболізму глукози та метаболічний ацидуз.

При тяжкому отруєнні печінкою недостатність може прогресувати і привести до розвитку токсичної енцефалопатії з порушенням свідомості, в окремих випадках — до необхідності трансплантації печінки або до летального насліду. Ураження печінки можливе у дорослих, які прийняли 10 г і більше парацетамолу, та у дітей, які прийняли парацетамолу понад 150 мг/кг маси тіла.

Гостре порушення функції нирок із гострим некрозом канальців може проявлятися сильним болем у попереку, гематуєю, протеїнурією і розвинутися навіть у разі відсутності тяжкого ураження печінки. Відзначалася також серцева аритмія і панкреатит.

При тривалому застосуванні у високих дозах можливі апластична анемія, панцитопенія, агранулоцитоз, нейтропенія, лейкопенія, тромбозитопенія.

**Лікування при передозуванні парацетамолу:** необхідно надати швидку медичну допомогу, навіть якщо симптоми передозування не виявлено. Симптоми можуть бути обмежені нудотою та блюванням або можуть не відробляти тяжкості передозування чи ризику ураження органів. Потрібно промити шлунок, призначити прийом активованого углія (у межах 1 години після передозування) та проводити симптомотичну терапію. Застосування антидотів парацетамолу — N-ацетилцистеїн внутрішньовеноно або метіонін перорально — може дати позитивний ефект протягом 24 годин після передозування.

Передозування, зумовлене дією фенілєфрину, може привести до появі ефектів, аналогічних наведеним у розділі «Побічні реакції». Крім того можливі дратівливість, неспокій, гіпертензія і рефлекторна брадикардія. У тяжких випадках можливі сплутаність свідомості, галюцинації, судоми та

аритмія. Однак кількість лікарського засобу, що може привести до розвитку серйозної токсичності фенілєфрину, є більшою, ніж кількість, яка спричиняє токсичний вплив парацетамолу на печінку.

**Лікування при передозуванні фенілєфрину:** необхідні промивання шлунка, прийом активованого углія, симптоматична терапія, застосування альфа-блокаторів, таких як фентоламін, при тяжкій гіпертензії.

Високі дози аскорбінової кислоти (понад 3000 мг) можуть спричинити тимчасову осмотичну діарею та шлунково-кишкові розлади, такі як нудота і дискомфорт у животі. Наслідки передозування аскорбінової кислоти можуть бути віднесені до категорії таких, що спричинені тяжким ураженням печінки в результаті передозування парацетамолу.

#### Побічні реакції.

1. **Боку шкіри та підшкірної клітковини:** висипи на шкірі і спізових оболонках (зазвичай еритематозні, крапив'янка), свербіж, алергічний дерматит, мультиформна ексудативна еритема, включаючи синдром Стівенса—Джонсона, токсичний епідермальний некроліз (синдром Ласгела), пурпур, крововиливи.

2. **Боку імунної системи:** гіперчутливості, алергічні реакції (включаючи аптоневротичний набряк), анафлаксія, анафлактичний шок.

3. **Психічні розлади:** психомоторне збудження і порушення орієнтації, занепокоєність, нервовість, відчуття страху, дратівливість, порушення сну, безсоння, сплутаність свідомості, дреесія, галюцинації.

4. **Боку нервової системи:** головний біль, тремор, парестезії, нервове збудження, седативний стан, тривожність, загальна слабкість, запаморочення, збудження; порушення концентрації уваги протягом наступного дня, особливо при недостатній тривалості сну після прийому лікарського засобу.

5. **Боку органів слуху та вестибулярного апарату:** шум у вухах, вертиго.

6. **Боку органів зору:** мідіауз, підвищення внутрішньоочного тиску, закритокутова глаукома (частіше у пацієнтів із глаукомою), порушення зору та акомодації.

7. **Боку шлунково-кишкового тракту:** нудота, блювання, дискомфорт та біль в епігастрії, печія, зниження апетиту, запор, діарея, метеоризм, сухість у роті, виразки слизової оболонки рота, гіперсальвіація, геморагії.

8. **Боку залотово-судинної системи:** підвищення активності печінкових ферментів, зазвичай без розвитку жовтяниці, гепатонекроз (доозалежній ефект), порушення функції печінки, печінкова недостатність.

9. **Боку ендокринної системи:** гіпоглікемія, аж до гіпоглікемічної коми.

10. **Боку системи крові та лімфатичної системи:** анемія, сульфемоглобінемія і метгемоглобінемія (ціаноз, задишка, біль у ділянці серця), гемолітична анемія, тромбоцитопенія, сині або кровові пінці, лейкопенія, агранулоцитоз, панцитопенія.

11. **Боку нирок та сечовидільної системи:** при прийомі великих доз — порушення сечовиділення, затримка сечовиділення (ймовірніше, у хворих на гіпертрофію передміхурової залози), нефротоксичність (ниркова коліпа, інтерстиційний нефрит, папілярний некроз), олігурія, аспептична піурія.

12. **Боку серцево-судинної системи:** підвищення артеріального тиску, артеріальна гіпертензія, біль у серці, відчуття серцепбітія, прискорене серцепбіття, тахікардія, синусова тахікардія, задишка, набряки, рефлекторна брадикардія.

13. **Боку дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння:** бронхоспазм у пацієнтів, чутливих до аспіріну та до інших нестероїдних протизапальних засобів.

14. **Інші:** загальна слабкість, гарячка, глюкозурия, порушення обміну цинку та міді.

Лікарський засіб може мати незначний проносний ефект.

**Повідомлення про підозрювані побічні реакції.**

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/рисик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.in>.

#### Термін придатності.

3 роки.

#### Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

#### Упаковка.

По 5 г саше. По 5, по 10, по 20 або по 50 саше у картонній упаковці.

#### Категорія відпуску.

Без рецепта.

#### Виробник.

KUSUM XELTXKER PVT LTD / KUSUM HEALTHCARE PVT LTD.

#### Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Плот № M-3, Індро Спешел Економік Зон, Фейз-II, Пітампур, Діст. Дхар, Мадхья Прадеш, Пін 454774, Індія / Plot No. M-3, Indore Special Economic Zone, Phase-II, Pithampur, Dist. Dhar, Madhya Pradesh, Pin 454774, India.

Дата останнього перегляду. 29.01.2024.

Gripgo Hotmix® Strawberry/UAB