



# DOLOGRIP®

PARACETAMOL + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO  
+ CLORFENAMINA MALEATO

## COMPRESIDO RECUBIERTO Y GOTAS

Analgésico – Antipirético - Descongestionante - Antialérgico

### FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

#### DOLOGRIP® Gotas

Cada 1 mL (25 gotas) contiene:

Paracetamol.....	120 mg
Pseudoefedrina HCl.....	7,5 mg
Clorfenamina Maleato.....	0,75 mg
Excipientes.....	c.s.

**INDICACIONES TERAPÉUTICAS:** DOLOGRIP® está indicado para el tratamiento sintomático del resfriado común y la gripe. DOLOGRIP® es útil para el alivio sintomático de la congestión nasal, de garganta y oídos, escalofríos, fiebre, dolores de cabeza, rinorrea, estornudos, dolor muscular y malestar general que comúnmente se asocian a rinitis alérgica y otras manifestaciones alérgicas de vías respiratorias altas.

**CONTRAINDICACIONES:** DOLOGRIP® está contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a algún componente de la fórmula, embarazo y lactancia. De igual forma DOLOGRIP® debe evitarse en pacientes con asma bronquial, glaucoma, cardiopatías incluyendo cardiopatía isquémica y trastornos del ritmo cardíaco, hipertensión arterial, hipertrofia prostática, hipertiroidismo, diabetes mellitus, úlcera péptica, enfermedad hepática o renal.

**PRECAUCIONES:** Se aconseja emplear con precaución en personas que desarrollan tareas que exijan especial cuidado o atención. Suspenda inmediatamente el tratamiento si presenta síntomas tales como: dolor de cabeza intenso de aparición repentina, malestar, vómitos, confusión, convulsiones, alteraciones visuales o hemorragias; los cuales son característicos del Síndrome de Encefalopatía Posterior Reversible (PRES) y del Síndrome de Vasoconstricción Cerebral Reversible (SVCR). Podrían ser síntomas de edema cerebral. Ingiera con precaución aquellos medicamentos que contengan Pseudoefedrina. Consulte con su médico tratante o profesional de salud correspondiente. No se automedique, especialmente si usted es paciente que padece de presión alta grave o no controlada y padece enfermedad renal grave o falla renal. Comuníquese a su médico si está con tratamiento con medicamentos con Pseudoefedrina, más aún si es un paciente con hipertensión (presión alta) grave o no controlada, en pacientes con enfermedad renal grave (aguda o crónica) o con fallo renal.

**USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA:** La seguridad de este producto durante el embarazo y la lactancia no ha sido establecida por lo que no se recomienda su uso durante estos periodos a menos que los beneficios superen claramente los riesgos potenciales.

**REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:** Pueden presentarse Náuseas, vómitos, somnolencia, sedación, Hipotensión o elevación transitoria de la presión arterial, malestar epigástrico, urticaria, sequedad de mucosas, fotosensibilidad, diaforesis, irritabilidad, inquietud, anorexia, poliuria, disuria y retención urinaria, erupción cutánea, rash cutáneo y palpitaciones. Arritmias ventriculares. Reacciones hematológicas. Daño hepático, ictericia. Ligero nerviosismo, dificultad de concentración.

**INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:** No debe tomarse simultáneamente con medicamentos depresores del sistema nervioso central, inhibidores de la MAO, ni con bebidas alcohólicas, ya que puede potencializar el efecto de éstos. La proprantelina disminuye la velocidad de absorción del paracetamol y la metoclopramida la acelera. Las bebidas alcohólicas y los antiepilépticos incrementan la toxicidad del paracetamol.

**VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Oral.

### DOSIS:

**DOLOGRIP® Gotas:** Niños de 1 a 6 años: 15 gotas, dos veces al día. Niños de 6 a 12 años: 20 gotas, dos a tres veces al día. No se administre por más de 5 días.

**SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS):** La sobredosis puede producir somnolencia, temblores, náuseas, vómitos, palidez, dolor abdominal, sequedad bucal, convulsiones y colapso vascular. También puede presentarse hipertensión arterial y ataxia. El tratamiento requiere la inducción del vómito y/o lavado gástrico y administración de carbón activo. La hipotensión arterial puede requerir de vasopresores. En caso de presentarse convulsiones puede administrarse diazepam. Si aparece apnea puede aplicarse respiración asistida. En general se dará terapia sintomática y de sostén evitando el uso de estimulantes del SNC.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

**LEYENDAS DE PROTECCIÓN:** Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

**ADVERTENCIAS: DOLOGRIP® Gotas:** Este medicamento contiene alcohol lo que puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas y pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos. Este medicamento al contener como excipiente Aspartamo, las personas afectadas de fenilcetonuria tendrán en cuenta que este medicamento contiene fenilalanina. Este medicamento contiene Colorante Rojo como excipiente, puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico. Este medicamento por contener glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza molestias de estómago y diarrea. Además, contiene Propilenglicol.

**NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS:** Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

**PRESENTACIÓN:** DOLOGRIP® Gotas: Caja x 1 frasco gotero x 15 mL.



Fabricado en Bolivia por:

**LABORATORIOS IFA S.A.®**

Km. 8 1/2 carretera al Norte • Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352