



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ НЕОРЕМ ХОТ NEOREM HOT

Торговое название препарата: Неорем Хот

Действующие вещество (МНН): парацетамол, фенилэфрин гидрохлорид, аскорбиновая кислота.

Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для приема внутрь со вкусом ананаса, смородины, апельсина, лимона.

Состав:

1 пакетик содержит:

активные вещества:

парацетамол - 325 мг;

фенилэфрина гидрохлорид - 10 мг;

аскорбиновая кислота - 60 мг.

вспомогательные вещества: маннитол, лактоза безводная, кислота лимонная безводная, натрия цитрат, натрия хлорид, сукралоза, динатрия ЭДТА, жёлтый «солнечный закат»,
вкус: «ананас» или «черная смородина» или «апельсин» или «лимон».

Описание:

Вкус ананаса: от белого до желтоватого цвета порошок со вкусом ананаса.

Вкус черной смородины: от белого до желтоватого цвета порошок со вкусом черной смородины.

Вкус апельсина: от белого до желтоватого цвета порошок со вкусом апельсина.

Вкус лимона: от белого до желтоватого цвета порошок со вкусом лимона.

Фармакотерапевтическая группа: средства для устранения симптомов острых респираторных заболеваний.

Код АТХ: N02BE51

Фармакологические свойства

Неорем хот комбинированный препарат, механизм действия и терапевтические эффекты которого основаны на фармакологических свойствах активных компонентов.

Парацетамол – ненаркотический анальгетик и антипиретик. Механизм его действия связан с угнетением образования в организме простагландинов. Жаропонижающее действие парацетамола связано с тем, что он подавляет возбуждение простагландинами центра терморегуляции, который находится в гипоталамусе. Обезболивающее действие парацетамола связано со снижением действия простагландинов на чувствительность нервных клеток к механическим и химическим раздражителям.

Фенилэфрина гидрохлорид – адреномиметик. Стимулируя $\alpha 1$ -адренорецепторы сосудов, расположенных преимущественно в венулах и кавернозно-венозных синусах слизистой оболочки носа, он мягко действует на слизистую оболочку, не нарушая местного кровообращения. Сосудосуживающий эффект проявляется в увеличении оттока крови, уменьшении отека слизистых оболочек носа, придаточных пазух и евстахиевой трубы. Тем самым восстанавливается носовое дыхание, нарушенное при гриппе, ОРВИ, простудных и аллергических заболеваниях.

Аскорбиновая кислота – витаминное средство, которое оказывает метаболическое действие, не синтезируется в организме человека, а поступает только с пищей. В организме аскорбиновая кислота оказывает метаболическое, антиоксидантное действие, участвует в регуляции окислительно – восстановительных процессов, углеводного обмена, свертываемости крови, регенерации тканей. Поддерживает транспорт водорода во

многих биохимических реакциях. Регулирует коллоидное состояние межклеточного вещества, угнетает действие гиалуронидазы и поддерживает нормальную проницаемость капилляров. Аскорбиновая кислота играет важную роль в биосинтезе коллагена, серотонина, гормонов надпочечников, карнитина, способствует высвобождению железа из связанного состояния с трансферрином и его всасыванию из кишечника, является внеклеточным и внутриклеточным антиоксидантом, активно связывает свободные радикалы. Регулирует иммунологические реакции, повышает сопротивляемость организма к инфекциям.

Фармакокинетика

Парацетамол - при приеме внутрь хорошо и быстро всасывается. Пик концентрации в плазме достигается через 30-90 минут. Проникает почти во все ткани организма, легко проникает в плаценту и выделяется с грудным молоком. Метаболизируется в печени, выделяется почками преимущественно в виде метаболитов. Менее 5% парацетамола выводится в виде неизмененного парацетамола. При нарушении функции печени выведение препарата из организма замедляется, что способствует накоплению метаболитов в организме. Период полувыведения колеблется от 1,5 до 3 часов.

Фенилэфрин гидрохлорид - плохо всасывается после приема внутрь. При приеме внутрь биоактивность фенилэфрина гидрохлорида понижается из-за разрушения моноаминоксидазой в желудке и эффекта первого прохождения через печень. Биодоступность - не более 40%. Метаболизируется в энтероцитах кишечника, после всасывания - в печени. Небольшая часть принятой дозы выводится в неизмененном виде с мочой. С грудным молоком выводится в минимальных количествах. Биотрансформация происходит в желудочно-кишечном тракте и печени. Выводится через почки в виде продуктов биотрансформации. Связь с белками плазмы аскорбиновой кислоты - 25%. Концентрация аскорбиновой кислоты в плазме в норме составляет приблизительно 10-20 мкг/мл, запасы в организме - около 1,5 г при приеме ежедневных рекомендуемых доз и 2,5 г при приеме 200 мг/сут. Легко проникает в лейкоциты, тромбоциты, а затем - во все ткани; наибольшая концентрация достигается в железистых органах, лейкоцитах печени и хрусталике глаза; депонируется в задней доле гипофиза, коре надпочечников, глазном эпителии, межклеточных клетках семенных желез, яичниках, печени, селезенке, поджелудочной железе, легких, почках, стенке кишечника, сердце, мышцах, щитовидной железе; проникает через плаценту.

Показания к применению

Неорем хот предназначен для:

- симптоматической терапии ОРВИ, гриппа, воспаления придаточных пазух носа;
- головной боли, мышечно-суставной боли (ощущения ломоты в теле), боли в горле;
- повышенной температуры тела, озноба;
- выделений из носа, нарушения носового дыхания («заложенности» носа);
- рези в глазах, слезотечения;
- общей слабости, недомогания.

Способ применения и дозы

Дети старше 12 лет и взрослые: один пакетик каждые 6 часов.

Содержимое 1 саше (пакетик) высыпать в кружку, залить горячей водой, размешать до растворения. Если необходимо, добавить холодной воды и сахар.

Курс лечения 5 дней.

Побочные действия

Парацетамол редко вызывает побочные эффекты. Иногда возможны аллергические реакции: кожная сыпь, крапивница, ангионевротический отек. Редко - тромбоцитопения,

лейкопения, агранулоцитоз. При длительном превышении дозы может быть гепатотоксическое и нефротоксическое действие. Риск гепатотоксического действия повышается при одновременном приеме барбитуратов, дифенина, карбамазепина, рифампицина, зидовудина и других индукторов ферментов печени.

Фенилэфрин может вызвать тошноту, головную боль, незначительное повышение кровяного давления и крайне редко сердцебиения, которые проходят при прекращении приема препарата. При появлении необычной реакции обратитесь к врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к любому компоненту препарата; выраженное нарушения функции печени и почек; гипертиреозидизм (тиреотоксикоз); сахарный диабет тяжелой формы и наследственные нарушения всасывания сахара (содержит сахар); заболевания сердца (выраженный стеноз устья аорты, острый инфаркт миокарда, тахикардия), артериальная гипертензия; прием трициклических антидепрессантов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, в том числе в период до 14 дней отмены; прием других парацетамол-содержащих средств и средств для облегчения симптомов простуды, гриппа и заложенности носа; аденома предстательной железы; закрытоугольная глаукома; возраст до 12 лет; отсутствие глюкозо-6-фосфат дегидрогеназы, при доброкачественных гипербилирубинемии, во время беременности и кормления грудью.

Лекарственные взаимодействия

Усиливает эффекты ингибиторов МАО, седативных препаратов, этанола. Антидепрессанты, противопаркинсонические и антипсихотические средства, производные фенотиазина повышают риск развития задержки мочи, сухости во рту, запора. Глюкокортикостероиды увеличивают риск развития глаукомы. Парацетамол снижает эффективность диуретических препаратов. Глотан повышает риск желудочковой аритмии. Фенилэфрин снижает гипотензивный эффект гуанетидина. Гуанетидин усиливает альфа-адреностимулирующий, а трициклические антидепрессанты - симпатомиметический эффекты фенилэфрина.

Особые указания

Перед приемом препарата консультация врача необходима в случае приема метоклопрамида, домперидона, холестирамина, антикоагулянтов (варфарин); необходимости соблюдения гипонатриевой диеты (каждый пакетик содержит 0,12 г натрия).

Во избежание токсического поражения печени парацетамол не следует сочетать с приемом алкогольных напитков, а также принимать лицам, хронически употребляющим алкоголь. Во время лечения не рекомендуется управлять автотранспортом и работать со сложными механизмами, требующими повышенной концентрации, внимания и высокой скорости психомоторных реакций.

Передозировка

Симптомы: усиление побочных реакций

Лечение: симптоматическое

Форма выпуска

Первичная упаковка: 5 г порошка в пакетице.

Вторичная упаковка: 5 или 10 пакетиков в картонной коробке с инструкцией по медицинскому применению.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30°C

Следует хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не употреблять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель:

Acme Lifescience,

Near Industrial Area, Vill. Katha Baddi, Distt. Solan Himachal Pradesh, Индия.

Наименование и адрес организации принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств

СП ООО «Samarkand England Eco Medical»,

Республика Узбекистан, 140163, г.Самарканд, пос. Фархад, 9.

Тел/Факс: +998662307700

Э-почта: info@seem.uz

www.seem.uz