

**ИНСТРУКЦИЯ**  
(информация для потребителей)  
по применению препарата  
**РИНИКОЛД**

**Регистрационный номер:** П N014111/01

**Торговое название препарата:** РИНИКОЛД

**Международное непатентованное или группировочное название:** Парацетамол + Фенилэфрин + Хлорфенамин + Кофеин

**Лекарственная форма:** таблетки

**Описание**

Белые, двояковыпуклые, овальной формы, не покрытые оболочкой таблетки с риской с одной стороны.

**Состав**

**Каждая таблетка содержит:**

Активные вещества: парацетамол 500 мг, кофеин 30 мг, фенилэфрина гидрохлорид 10 мг, хлорфенирамина малеат 2 мг.

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая 64,70 мг, крахмал кукурузный 94,0 мг, желатин 4,0 мг, повидон-К30 5,0 мг, метилпарагидроксибензоат 0,75 мг, пропилпарагидроксибензоат 0,075 мг, тальк 15,0 мг, магния стеарат 7,0 мг, карбоксиметилкрахмал натрия 17,0 мг.

**Фармакотерапевтическая группа:** средство для устранения симптомов простудных заболеваний и гриппа.

**Код АТХ:** R05X

**Фармакологическое действие**

**Фармакодинамика**

Комбинированный препарат. Парацетамол оказывает жаропонижающее и анальгетическое действие. Фенилэфрин - сосудосуживающее действие, способствуя тем самым устранению заложенности носа и уменьшению выделений из носа. Хлорфенирамин обладает антиаллергическим и противоотечным действием. Уменьшает проницаемость сосудов, устраняет отечность и гиперемия слизистой носа, подавляет симптомы аллергического ринита, облегчая дыхание. Кофеин обладает стимулирующим влиянием на центральную нервную систему, что приводит к уменьшению усталости и сонливости, к повышению умственной и физической работоспособности.

**Фармакокинетика**

Данные по фармакокинетике препарата Риниколд не представлены.

**Показания к применению:**

- простудные заболевания, сопровождающиеся насморком, чувством заложенности носа, головной болью, лихорадкой, ознобом, болью в суставах и мышцах.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата; одновременный прием других препаратов, содержащих вещества, входящие в состав препарата Риниколд; одновременный прием трициклических антидепрессантов, ингибиторов МАО, бета-адреноблокаторов; беременность, период лактации; детский возраст (до 6 лет).

**Меры предосторожности при применении**

С осторожностью при - дефиците глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболеваниях крови, печеночной и/или почечной недостаточности, закрытоугольной глаукоме, аденоме предстательной железы; синдроме Жильбера, артериальной гипертензии, заболеваниях щитовидной железы, сахарном диабете, бронхиальной астме.

### **Особые указания**

В период лечения следует воздержаться от приема алкоголя.

Не следует принимать Риниколд вместе с другими препаратами, содержащими парацетамол.

### **Способ применения и дозы:**

Внутрь взрослым - по 1-2 таблетки каждые 4-6 часов. Максимальная суточная доза - 8 таблеток.

Детям старше 6 лет - по 1 таблетке каждые 4-6 часов, но не более 4-х раз в день в течение не более 5 дней.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Усиливает эффекты ингибиторов МАО, седативных препаратов, этанола. Антидепрессанты, противопаркинсонические средства, антипсихотические средства, фенотиазиновые производные - повышают риск развития задержки мочи, сухости во рту, запоров. Глюкокортикостероиды увеличивают риск развития глаукомы. Парацетамол снижает эффективность диуретических препаратов. Хлорфенирамин одновременно с ингибиторами МАО, фуразолидоном может привести к гипертоническому кризу, возбуждению, гиперпирексии. Трициклические антидепрессанты усиливают симпатомиметическое действие, одновременное назначение галотана повышает риск развития желудочковой аритмии. Снижает гипотензивное действие гуанетидина, который, в свою очередь, усиливает альфа-адреностимулирующую активность фенилэфрина.

### **Побочные действия:**

При приеме препарата в рекомендованных дозах, побочные эффекты возникают редко.

В случае, если возникают побочные эффекты, они могут проявляться в виде аллергических реакций, головокружения, нарушения сна, повышенной возбудимости, тошноты, головной боли, сухости во рту.

### **Передозировка**

Препарат следует принимать только в рекомендуемых дозах.

Передозировка обусловлена, как правило, парацетамолом.

*Симптомы:* бледность кожных покровов, анорексия, тошнота, рвота; гепатонекроз; повышение активности «печеночных» трансаминаз, увеличение протромбинового времени. При явлениях передозировки срочно обратиться к врачу.

*Лечение:* промывание желудка с последующим назначением активированного угля; симптоматическая терапия.

### **Особенности действия препарата при первом приеме или при его отмене.**

Никаких особенностей действия при первом приеме или отмене препарата Риниколд не зарегистрировано.

### **Действия врача (фельдшера), пациента при пропуске приема одной или нескольких доз препарата Риниколд.**

Никаких специальных действий врача (фельдшера) или пациента при пропуске одной или нескольких доз препарата не требуется.

**Особенности медицинского применения лекарственного препарата беременными женщинами, женщинами в период грудного вскармливания, детьми, взрослыми, имеющими хронические заболевания.**

Препарат противопоказан к применению при беременности и в период лактации (грудного вскармливания).

*Детям в возрасте до 6 лет принимать препарат не рекомендовано.*

*Пациенты пожилого возраста.*

При отсутствии нарушений функции почек следует придерживаться обычного режима дозирования препарата. Опыт применения у пациентов с хронической почечной недостаточностью (ХПН) и/или умеренной степенью печеночной недостаточности ограничен.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.**

Следует соблюдать осторожность при выполнении работы, требующей концентрации внимания, быстроты двигательных и психомоторных реакций.

**Форма выпуска**

Таблетки.

По 10 таблеток в блистер из ПВХ-алюминиевой фольги или в стрип из алюминиевой фольги. По 1, 2, 3 или 4 блистера или стрипа с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения**

В сухом месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в местах, недоступных для детей.

**Срок годности**

3 года.

Не применять лекарственное средство по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта врача.

**Производитель:**

Шрея Лайф Саенсиз Пвт. Лтд., Индия.

Шрея Хаус, 301/А, Переира Хил Роуд, Андери (Ист.) Мумбай.

Претензии потребителя направлять по адресу представительства:

111033 Москва, ул. Золоторожский вал, д.11, стр. 21

тел.: (495) 970-15-80