

BoxaGrippal® Erkältungstabletten 200 mg/30 mg Filmtabletten

BoxaGrippal® forte Erkältungstabletten 400 mg/60 mg Filmtabletten

BoxaGrippal® Erkältungssaft 200 mg/10 ml + 30 mg/10 ml Suspension zum Einnehmen.

Zusammensetzung: Erk.tabl.: Eine Filmtabl. enth. 200 mg Ibuprofen u. 30 mg

Pseudoephedrinhydrochlorid. forte Erk.tabl.: Eine Filmtabl. enth. 400 mg Ibuprofen u. 60 mg

Pseudoephedrinhydrochlorid.

Sonst. Bestandteile: Lactose-Monohydrat, mikrokristalline Cellulose, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat, Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E 171), Macrogol 3350, Talkum.

Erk.saft: 10 ml Suspension enth. 200 mg Ibuprofen u. 30 mg Pseudoephedrinhydrochlorid.

Sonst. Bestandteile: Glycerol, Xanthangummi, Maltitol-Lösung, Polysorbat 80, Saccharin-Natrium, Citronensäure-Monohydrat, Natriummethyl- und Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.), Kirscharoma (enth. Propylenglycol, Aromastoffe, Natriumcitrat-Puffer), gereinigtes Wasser.

Anwendungsgebiet: Kurzzeitige symptomat. Behandlung d. Schleimhautschwellung v. Nase u. Nebenhöhlen (Rhinosinusitis) verb. m. Kopfschmerzen, Fieber u. erkältungsbed. Schmerzen bei Erwachsenen u. Jugendl. ab 15 Jahren.

Gegenanzeigen: Überempfindlichk. gg. die Wirkstoffe od. einen d. sonst. Bestandteile; Kinder u. Jugendliche unter 15 Jahren; Schwangerschaft u. Stillzeit; Allergien od. Asthma i. d. Anamnese, ausgelöst durch Ibuprofen, ASS od. andere NSAID; gastrointest. Blutungen, Ulzera od. Perforationen i. d. Anamnese durch NSAID; bestehende od. wiederholt aufgetretene peptische Ulzera od. Hämorrhagien; zerebrovaskuläre od. andere Blutungen; ungekl. Störungen d. Hämatopoese; Leberinsuff.; schwere Niereninsuff.; schwere Herzinsuff.; Hypertonie (schwer od. nur unzureichend kontrolliert); Schlaganfall od. Risikofaktoren f. einen Schlaganfall i. d. Anamnese; koronare Herzkrankh.; (Risiko eines) Engwinkelglaukom(s); Risiko d. Harnretention aufgrund v. urethroprostat. Beschwerden/Prostatahyperplasie; Myokardinfarkt i. d. Anamnese; zerebrale Krampfanfälle i. d. Anamnese; system. Lupus erythematodes; Komb. m. and. Dekongestiva; Komb. m. MAO-Inhibitoren od. Anw. v. MAO-Inhibitoren innerh. d. letzten 2 Wochen. Erk.tabl./-forte zusätzl.: starke Dehydration. Erk.tabl. forte zusätzl.: Komb. m. Methylphenidat. Erk.saft zusätzl.: Überempfindlichk. gg. Natriummethyl- u. Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat; Komb. m. and. NSAID (einschl. COX-2-Hemmern), Betablockern, oralen Antikoagulanzen, Kortikosteroiden, Heparinen, Thrombozytenaggregationshemmern, Lithium, SSRI, Methotrexat (> 20 mg/Woche). Erk.tabl. forte/Erk.saft zusätzl.: Diabetes mellitus, Hyperthyreose, Phäochromozytom.

Nebenwirkungen: Häufig: Gastrointest. Beschwerden, Dyspepsie, Abdominalschmerzen, Nausea, Erbrechen, Flatulenz, Diarrhö, Appetitlosigkeit, Obstipation, leichter gastrointest. Blutverlust, d. in seltenen Fällen eine Anämie z. Folge haben kann. Erk.tabl. zusätzl.: Pyrosis.

Gelegentlich: Überempfindlichk.-Reaktionen m. Urtikaria, Pruritus, Hautausschlägen u. Asthmaanfällen (m. Blutdruckabfall); zentralnervöse Störungen wie Kopfschmerzen, Schwindel, Schlaflosigkeit, Unruhe, Reizbarkeit, Müdigkeit; Sehstörungen; peptische Ulzera m. gastrointest. Blutungen (m. Meläna, Hämatemesis) u./od. Perforation, Gastritis, ulzeröse Stomatitis, Exazerbation von Colitis (ulcerosa) u. Morbus Crohn.

Selten: Tinnitus; Nierengewebsschädigungen, erhöhte Harnsäurekonz. im Blut; Nervosität, Angstzustände, Tremor, Halluzinationen; Exazerbation v. Asthma od. Überempfindlichk.-Reaktion m. Bronchospasmus.

Sehr selten: Exazerbation infektiöser Entzündungen, aseptische Meningitis (Nackensteife, Kopfschmerzen, Nausea, Erbrechen, Fieber od. Desorientiertheit bei Patienten m.

Autoimmunerkrankungen [SLE, Mischkollagenosen]; Störung d. Hämatopoese; schwere allg. Überempfindlichk.-Reaktionen (Gesichtsödem, Angioödem, Dyspnoe, Tachykardie, Blutdruckabfall, anaphylaktischer Schock); psychotische Reaktionen, Depression; Palpitationen, Herzinsuff., Myokardinfarkt; arterielle Hypertonie, Vaskulitis; Ösophagitis, Pankreatitis, Ausbildung v. intestinalen, diaphragmaartigen Strikturen; Leberfunktionsstörungen, -erkrankungen, -schäden, -versagen, akute Hepatitis; schwere Hautreaktionen wie exfoliative Dermatitis oder bullöse Exantheme wie Stevens-Johnson-Syndrom, Erythema multiforme u. toxische epidermale Nekrolyse (Lyell-Syndrom), Alopezie, schwere Hautinfektionen, Weichteilkompl. während einer Varizelleninfektion; Nierenerkrankungen, Anstieg des Serumkreatinins, Ödeme, nephrotisches Syndrom, interstitielle Nephritis, akute Niereninsuffizienz.

Nicht bekannt: Ängstlichkeit, Verhaltensstörungen; hämorrhagischer od. ischämischer Schlaganfall, Somnolenz; Krampfanfälle; ischämische Optikusneuropathie; Schmerzen im Brustbereich;

Arrhythmie; Mundtrockenh., Durst, ischämische Kolitis; Arzneimittelexanthem m. Eosinophilie u. systemischen Symptomen (DRESS); Lichtempfindlichkeitsreaktion; akute generalisierte exanthematische Pustulose (AGEP), Hyperhidrose; Dysurie, Harnretention (bei Männern m. Prostatahypertrophie), Miktionsstörungen.

Erk.tabl. zusätzl.: manische Symptome wie Schlaflosigkeit, gehobene oder gereizte Stimmung, aufgeblähte Selbstachtung, erhöhte Aktivität oder Unruhe, Gedankenrasen, schnelles Sprechen und Ablenkbarkeit; Asthenie; Atemnot. Erk.saft zusätzl.: Erythem.

Warnhinweise: Erk.tabl./-forte: Enth. Lactose. Erk.saft: Enth. Maltitol, Natriummethyl- und Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco – A.C.R.A.F. S.p.A., 00181 Rom.

Stand: Oktober 2022