

## FLOGAR FEBBRE E DOLORE\*orale sosp 120 ml 120 mg/5 ml

**Marchio:** ABC FARMACEUTICI  
**Codice Min.:** 035782010  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE**FLOGAR FEBBRE E DOLORE 120 MG/5 ML SOLUZIONE ORALE**CATEGORIA**  
**FARMACOTERAPEUTICA**Analgesici ed antipiretici.**PRINCIPI ATTIVI**100 ml di soluzione orale  
contengono: paracetamolo 2,4 g.**ECCIPIENTI**Saccarosio, macrogol 6000, sodio citrato, acido citrico  
anidro, saccarina sodica, metile paraidrossibenzoato, propile paraidrossibenzoato, aroma  
fragola/mandarino, acqua depurata.**INDICAZIONI**Come antipiretico: trattamento sintomatico di affezioni  
febrili qual'infuenza, le malattie esantematiche, le affezioni acute del trattorespiratorio, ecc. Come  
analgesico: cefalee, nevralgie, mialgie ed altre manifestazioni dolorose di media entita', di varia  
origine.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi  
degli eccipienti. I prodotti a base di paracetamolo sono controindicati nei pazientiaffetti da grave anemia  
emolitica. Grave insufficienza epatocellulare.**POSOLOGIA**Alla confezione e' annesso un misurino  
dosatore con indicate tacche di livello corrispondenti alle capacita' di 2,5 ml; 5 ml; 10 ml. Bambinial di  
sotto di un anno: 1 dose da 2,5 ml ogni 4-6 ore. Bambini da 1 a4 anni: 1 dose da 2,5 ml o 1 dose da 5 ml  
ogni 4-6 ore. Bambini al disopra di 4 anni: 1 dose da 5 ml o 1 dose da 10 ml ogni 4-6 ore. Adulti: 1 dose  
da 10 ml ogni 4 ore.**CONSERVAZIONE**Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare  
per la conservazione.**AVVERTENZE**Nei rari casi di reazioni allergiche, la somministrazione deve  
esseresospesa e deve essere istituito un idoneo trattamento. Usare con cautela nei soggetti con  
carenza di glucosio-6-fosfato-deidrogenasi. Dosi elevate o prolungate del prodotto possono provocare  
una epatopatia ad alto rischio e alterazioni a carico del rene e del sangue anche gravi.Somministrare  
con cautela nei soggetti con insufficienza renale o epatica. Durante il trattamento con paracetamolo  
prima di assumere qualsiasi altro farmaco controllare che non contenga lo stesso principio attivo,  
poiche' se il paracetamolo e' assunto in dosi elevate si possono verificare gravi reazioni avverse. Invitare  
il paziente a contattare ilmedico prima di associare qualsiasi altro farmaco. Questo farmaco contiene  
saccarosio. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio, da malassorbimento di  
glucosio-galattosio, o da insufficienza di sucralasi isomaltasi, non devono assumere questo medicinale.  
Questo medicinale contiene 3,5 g di saccarosio (zucchero) perdose da 10 ml. Da tenere in  
considerazione in persone affette da diabete mellito. Questo farmaco contiene sodio. Questo medicinale  
contienemenodi 1 mmol (23 mg) di sodio per dose da 10 ml, cioe' essenzialmente 'senza sodio'. Questo  
medicinale contiene paraidrossi benzoati. Questo medicinale puo' causare reazioni allergiche (anche  
ritardate).Questo farmaco contiene alcol. Questo medicinale contiene piccole quantita'di etanolo (alcol)  
inferiore a 100 mg per dose da 10 ml. Dopo breve periodo di trattamento senza risultati apprezzabili,  
consultare il medico. Non somministrare per oltre 3 giorni consecutivi senza consultareil  
medico.**INTERAZIONI**Nel corso di terapia con anticoagulanti orali si consiglia di ridurne le dosi. Usare  
con estrema cautela e sotto stretto controllo durante il trattamento cronico con farmaci che possono  
determinare l'induzione delle monossigenasi epatiche o in caso di esposizione a sostanze che possono

avere tale effetto (per esempio rifampicina, cimetidina, antiepilettici quali glutetimide, fenobarbital, carbamazepina). La somministrazione di paracetamolo puo' interferire con la determinazione dell'auricemia (mediante il metodo dell'acido fosfotungstico) e con quella della glicemia (mediante il metodo della glucosio-ossidasi-perossidasi).

#### EFFETTI INDESIDERATI

Con l'uso di paracetamolo sono state segnalate reazioni cutanee di vario tipo e gravita' inclusi casi di eritema multiforme, sindrome di Stevens Johnson e necrolisi epidermica. Sono state segnalate reazioni diipersensibilita' quali ad esempio angioedema, edema della laringe, shock anafilattico. Inoltre sono stati segnalati i seguenti effetti indesiderati: trombocitopenia, leucopenia, anemia, agranulocitosi, alterazioni della funzionalita' epatica ed epatiti, alterazioni a carico del rene (insufficienza renale acuta, nefrite interstiziale, ematuria, anuria), reazioni gastrointestinali e vertigini. Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari e' richiesto di segnalarequalsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

#### GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO

Nonostante studi clinici in pazienti gravide o in allattamento non abbiano evidenziato particolari controindicazioni all'uso del paracetamolo ne' provocato effetti indesiderati a carico della madre o del bambino, si consiglia di somministrare il prodotto solo in casi di effettivanecessita' e sotto il diretto controllo del medico. Una grande quantita' di dati sulle donne in gravidanza non indicano ne' tossicita' malformativa, ne' fetale/neonatale. Studi epidemiologici sullo sviluppo neurologico nei bambini esposti al paracetamolo in utero mostrano risultati non conclusivi. Se clinicamente necessario, il paracetamolo puo' essere usato durante la gravidanza, tuttavia dovrebbe essere usato alladose efficace piu' bassa per il piu' breve tempo possibile e con la piu' bassa frequenza possibile.