

**RESFEGRIPE<sup>®</sup>**  
**paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina**

**MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS  
FARMACÊUTICOS LTDA**

**Pó para solução**

**400 mg + 4 mg + 4 mg**

## **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

### **RESFEGRIPE®**

paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina

### **APRESENTAÇÕES**

**RESFEGRIPE®** sabor laranja:

Pó para solução de 400 mg + 4 mg + 4 mg. Embalagem contendo 1, 5, 10 ou 50 envelopes de 5 g.

**RESFEGRIPE®** sabor mel e limão:

Pó para solução de 400 mg + 4 mg + 4 mg. Embalagem contendo 50 envelopes de 5 g.

### **USO ORAL**

#### **USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS**

### **COMPOSIÇÃO**

**RESFEGRIPE®** sabor laranja:

Cada envelope contém:

paracetamol.....	400 mg
maleato de clorfeniramina.....	4 mg
cloridrato de fenilefrina.....	4 mg
excipiente* q.s.p.....	5 g

\*sacarina sódica, ciclamato de sódio, ácido cítrico, dióxido de silício, amarelo crepúsculo, aroma natural de laranja e sacarose.

**RESFEGRIPE®** sabor mel e limão:

Cada envelope de 5 g contém:

paracetamol.....	400 mg
maleato de clorfeniramina.....	4 mg
cloridrato de fenilefrina.....	4 mg
excipiente* q.s.p.....	5 g

\*sacarose, sacarina sódica, ciclamato de sódio, ácido cítrico, dióxido de silício, aroma natural de limão e aroma natural de mel.

## **II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

**RESFEGRIPE®** age contra os sintomas de gripes e resfriados, como:

congestão nasal, coriza, febre, dor de cabeça e dores musculares presentes nos estados gripais.

### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

**RESFEGRIPE®** atua a nível de Sistema Nervoso Central promovendo a diminuição da febre e da sensibilidade à dor. Além disso, bloqueia a liberação de certas substâncias responsáveis pelos efeitos alérgicos, diminuindo edema, coriza e rinite, possibilitando o descongestionamento nasal. O início do efeito ocorre em 15 minutos após a administração.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**RESFEGRIPE®** é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula pressão alta, doença cardíaca, diabetes, glaucoma, hipertrofia da próstata, doença renal crônica, insuficiência hepática grave, disfunção tireoidiana, gravidez e lactação sem controle médico.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 6 anos.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose ou insuficiência de sacarose-isomaltase.**

### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**RESFEGRIPE®** não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da MAO (monoamina-oxidase), como a fenelzina, com barbitúricos, como o fenobarbital ou com álcool.

#### **Alterações em exames laboratoriais**

Os testes da função pancreática utilizando a bentiromida ficam invalidados, a menos que o uso do

medicamento seja descontinuado 3 (três) dias antes da realização do exame.  
Pode produzir falsos valores aumentados quando da determinação do ácido 5-hidroxilindolacético, quando for utilizado o reagente nitrosonaftol.

**Contém sacarina sódica e ciclamato de sódio (edulcorantes).**

**RESFEGRIPE®** sabor laranja:

**Atenção: contém 4313,750 mg de sacarose (tipo de açúcar)/sachê.**

**RESFEGRIPE®** sabor mel e limão:

**Atenção: contém 4134,500 mg de sacarose (tipo de açúcar)/sachê.**

**Deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes.**

**Este medicamento não deve ser utilizado com outros produtos contendo paracetamol. Não consumir bebidas alcóolicas.**

**Você não deve dirigir veículos ou operar máquinas durante todo o tratamento, pois sua habilidade e capacidade de reação podem estar prejudicadas.**

**Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**RESFEGRIPE®** sabor laranja:

**Contém o corante amarelo crepúsculo.**

**Pacientes idosos:** é recomendado o uso sob orientação médica.

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

## **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz e umidade.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**Aspecto do medicamento:**

**RESFEGRIPE®** sabor laranja:

Granulado de coloração levemente rosa a alaranjada com odor característico de laranja.

**RESFEGRIPE®** sabor mel e limão:

Granulado de coloração branca a levemente amarelada com odor característico de limão e mel.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**Adultos (de 18 a 60 anos):** 1 a 2 envelopes a cada 4 horas.

**Crianças acima de 6:** 1 envelope a cada 4 horas.

**Modo de administração:** Dissolver o conteúdo do envelope em uma xícara de água. Consumir quente ou frio.

**Limite máximo diário:** Não tomar mais de 5 envelopes ao dia.

**Duração do tratamento:** Conforme orientação médica.

O envelope de **RESFEGRIPE®** só deve ser aberto no momento da utilização. Uma vez aberto, os envelopes devem ser consumidos imediatamente.

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.**

## **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Caso haja esquecimento de alguma dose, seguir o tratamento conforme as dosagens recomendadas.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

#### **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Durante o tratamento, embora raramente, podem surgir reações adversas características, tais como: sedação, sonolência, vertigem, hipotensão, sudorese, palpitações, ansiedade, tremor, insônia, desconforto gástrico, irritações cutâneas. O uso prolongado pode provocar discrasias sanguíneas e necrose papilar renal. Caso surjam reações desagradáveis como tontura, vertigem, taquicardia, palpitações, hipertensão, desconforto gástrico e reações alérgicas cutâneas durante o tratamento com **RESFEGRIPE®**, aconselha-se suspender o uso do medicamento e comunicar ao médico.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

#### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

Procurar auxílio médico para que sejam adotadas as medidas habituais de apoio e controle das funções vitais. Promover esvaziamento gástrico através da indução de êmese ou lavagem gástrica.

A N-acetilcisteína, administrada por via oral, é um antídoto específico para toxicidade induzida pelo paracetamol, devendo ser instituída nas primeiras 24 horas.

Medidas de manutenção do estado geral devem ser observadas, como hidratação, balanço hidroeletrólítico e correção de hipoglicemia.

A síndrome de abuso do **RESFEGRIPE®** é caso raro de intoxicação por uso excessivo e prolongado do medicamento associado a sintomas de esquizofrenia, como, por exemplo, alucinações. O uso deste medicamento deve acontecer de forma racional, na posologia indicada na bula e por um curto período de tempo. Por isso, ao persistirem os sintomas, procure um médico.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

#### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1819.0269

Registrado por: **MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA**

Rod. Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08

Bairro Chácara Assay

Hortolândia/SP - CEP: 13186-901

CNPJ: 92.265.552/0009-05

Indústria Brasileira

Produzido por: **MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA**

São Jerônimo/RS

Ou

Produzido por: **EMS S.A.**

Hortolândia/SP

**Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.**

**SAC: 0800-600 06 60**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/02/2026.**



**bula-pac-165698-MLB-v0**

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula			Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
09/06/2022	4277856/22-5	SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	11/03/2022	1013618/22-5	10490 - SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE	09/05/2022	Submissão eletrônica para disponibilização da bula	VP/ VPS	Pó para solução oral de paracetamol 400 mg + maleato de clorfeniramina 4 mg + cloridrato de fenilefrina 4 mg. Embalagem contendo 1, 5, 10 e 50 envelopes com 5 g.
17/11/2022	4946092/22-6	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?	VP	Pó para solução oral de paracetamol 400 mg + maleato de clorfeniramina 4 mg + cloridrato de fenilefrina 4 mg. Embalagem contendo 1, 5, 10 e ou 50 envelopes de 5 g.
							1. INDICAÇÕES 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS 10. SUPERDOSE	VPS	
-	-	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no	N/A	N/A	N/A	N/A	3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A	VP	<b>RESFEGRIPE®</b> sabor laranja: Pó para solução de 400 mg + 4 mg + 4 mg. Embalagem contendo 1, 5, 10 ou 50 envelopes de 5 g.

		Bulário RDC 60/12					INDICADA DESTE MEDICAMENTO? III - DIZERES LEGAIS		<b>RESFEGRIPE®</b> sabor mel e limão:
							4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO 10. SUPERDOSE III - DIZERES LEGAIS	VPS	Pó para solução de 400 mg + 4 mg + 4 mg. Embalagem contendo 50 envelopes de 5 g.