

PATIENT INFORMATION LEAFLET: INFORMATION FOR THE USER

RINGRIP®

(Pheniramine Maleate + Paracetamol + Ascorbic acid Granules)

Please read this leaflet completely before taking this medicine as it contains important information:

- Keep this leaflet, as you may need to read it again.
- Ask your doctor or pharmacist if you have further questions.
- This medicine was prescribed for you only. Do not give it to others. It may harm them, even if their symptoms are identical to yours.
- If you have any side effects, including some that are not listed in this leaflet, inform your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What is RINGRIP® and when to use it
2. What you need to know before taking RINGRIP®
3. How to take RINGRIP®
4. Possible side effects
5. How to store RINGRIP®

6. Contents of the pack and other information

1. What is RINGRIP® and when to use it
RINGRIP® contains a combination of Paracetamol, Pheniramine maleate and Ascorbic acid. The Paracetamol relieves the symptoms associated to cold and flu, such as pain and fever. The Pheniramine maleate helps reduce the nasal discharge and congestion, watery eyes and sneezing associated to cold and flu. The Ascorbic acid is used to compensate for the increased need of the vitamin C during cold and flu. RINGRIP® is used to treat flu-like symptoms, allergic rhinitis, colds and nasopharyngitis in adults and adolescents over 15 years old.

2. What you need to know before taking RINGRIP®

Do not take RINGRIP®

- If you are allergic (hypersensitive) to the active ingredients or any other ingredients in RINGRIP® (see section 6);
- If you have a severe liver disease;
- If you have glaucoma (abnormally high pressure in the eye);
- If you have urinary problems of a prostatic nature.

Precautions with RINGRIP®

- Inform your doctor if you have any kidney or liver problems;
- If the symptoms last more than 5 days, consult your doctor. You must not take this medicine for an extended period of time without your doctor's advice.
- If you have diabetes or are following a low-calorie diet, consider the product's sugar content: 11.56 g per sachet.

Concomitant use of RINGRIP® with other medicines

Inform your doctor if you take, or have recently taken another medicine, including one delivered without prescription.

- Do not take RINGRIP® with sedatives;
- Prolonged use of paracetamol may increase the effect of anticoagulants;
- Dextropropriofen and metoprolol may increase the absorption of paracetamol.

RINGRIP® and alcohol

Do not take RINGRIP® with alcohol and do not drink alcohol during the treatment.

Children and adolescents

Do not give RINGRIP® to children or adolescents under 15 years of age.

Pregnancy and breast-feeding

Consult your doctor before taking RINGRIP® if you are pregnant or breast-feeding.

Pregnancy

As with all medicines passed through the placenta, RINGRIP® must not be taken during pregnancy unless your doctor considers that the benefits of the treatment outweigh the potential risks for the foetus.

Breast feeding

The quantity of paracetamol excreted in breast milk is similar to the mother's plasma level. RINGRIP® must not be taken during breast-feeding unless your doctor considers that the benefits of the treatment outweigh the potential risks for the baby.

Driving and using machines

RINGRIP® can cause drowsiness and therefore affect your ability to drive or use machinery.

3. How to take RINGRIP®

RINGRIP® should be taken following medical advice. If you have any questions ask your doctor or pharmacist.

Dosage and administration

RINGRIP® is indicated in adults, adolescents and children over 15 years of age.

Divide the contents of a sachet in a glass of lukewarm water 2 to 3 times a day. Take a sachet every 4 hours. In case of renal impairment take a sachet every 8 hours.

Do not use for an extended period of time without medical advice.

If you have taken more RINGRIP® than you should have

Contact your doctor or pharmacist in case of accidental overdose.

If you have forgotten to take RINGRIP®

Do not double the dose to compensate. Continue with the medication as before.

If you have questions concerning the use of this medicine please consult your doctor or pharmacist.

4. Possible side effects

As with all medicines, some people may be subject to side effects caused by RINGRIP®. Should you notice one of the side effects listed below, or one not listed in this leaflet, please report it to your doctor or pharmacist.

- Dry mouth;
- Visual accommodation disorder
- Confusion or excitation for elderly people;
- Rare cases of rash, thrombocytopenia, local redness, urticaria and/or allergic reaction. In that case stop the treatment and inform your doctor immediately.

5. How to store RINGRIP®

Store in a dry place, below 30°C. Protect from light and moisture.

Keep out of reach of children.

Do not use after the expiry date.

Do not dispose in waste water or with household wastes. Ask your pharmacist how to dispose of unused medicines. These measures allow protecting the environment.

6. Pack content and further information

What is the composition of RINGRIP®

The active ingredients are Paracetamol, Pheniramine maleate and Ascorbic acid.

Each oral solution sachet contains 0.5 g of Paracetamol, 0.025 g of Pheniramine maleate and 0.2 g of Ascorbic acid (as coated).

Excipients: Gum acacia, Citric acid anhydrous, Sodium saccharin, orange flavour, sorbose.

Appearance of RINGRIP® and content of the pack:

Appearance of the granules: whitish crystalline powder.

Granules for oral solution in sachets of 13.1 g.

Packaging: One box of RINGRIP® contains 10 sachets.

This leaflet was last updated in March 2015.

Holder and operator of the Marketing Authorization :

IMEX-Pharma

P.O.BOX. 41803, E41-G-20, HFZ, SHARJAH - DUBAI, UAE - United Arab Emirates.

Manufacturer :

BLISS GVS PHARMA LTD.

102, Hyde Park, Sakli Vihar Road, Andheri (E), Mumbai - 400 072, INDIA.

13003607

Notice : information de l'utilisateur	
RINOGRIP® Maliàte de phéniramine + Paracétamol + Acide ascorbique granulé	
Lire l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes: • Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire, • Si vous avez des questions, demandez à votre médecin ou, à votre pharmacien, • Ce médicament vous a été personnellement prescrit, Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres, • Si vous avez des effets secondaires, y compris les effets possibles indésirables non mentionnés dans cette notice, faites en part à votre médecin ou à votre pharmacien.	
Vous trouverez dans cette notice: 1, Qu'est-ce que RINOGRIP® et dans quels cas l'utiliser 2, Ce que vous devez savoir avant de prendre RINOGRIP® 3, Comment prendre RINOGRIP® 4, Les effets secondaires possibles 5, Comment conserver RINOGRIP® 6, Contenu de l'emballage et autres informations	
1. Qu'est-ce que RINOGRIP® et dans quels cas l'utiliser RINOGRIP® associe du paracétamol, du maliàte de phéniramine et de la vitamine C. Le paracétamol permet de soulager les symptômes associés au rhume et la grippe comme la douleur et la fièvre. Le maliàte de phéniramine permet de réduire l'écoulement et la congestion nasale, les éternuements et les éternuements associés au rhume et à l'état grippal. La vitamine C est utilisée pour compenser les besoins accrus de l'organisme en cas de rhume ou de grippe. RINOGRIP® est indiqué pour le traitement du syndrome pseudo-grippal, de la rhinite allergique, du rhume et de la rhinopharyngite, chez les adultes et les adolescents de plus de 15 ans.	
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RINOGRIP® Ne prenez pas RINOGRIP® • Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à tout autre composant de RINOGRIP® (voir rubrique 6); • Si vous avez une maladie grave du foie • Si vous souffrez de glaucome (pression anormalement élevée dans l'œil); • Si vous avez des problèmes urinaires d'origine prostatique.	
Faites attention avec RINOGRIP® • Informez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux ou hépatiques; • Si les symptômes persistent au-delà de 5 jours, consultez votre médecin. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une période prolongée sans l'avis de votre médecin; • Si vous souffrez de diabète ou suivez un régime faible en calories, prenez en compte la teneur en sucre du produit: 11,56 g par sachet.	
Association de RINOGRIP® avec d'autres médicaments Prévenez votre médecin si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris ceux obtenus sans ordonnance. • Ne prenez pas RINOGRIP® avec des sédatifs; • L'utilisation prolongée de paracétamol peut renforcer l'effet des anticoagulants; • Dompéridone et métoclopramide augmentent l'absorption du paracétamol.	
RINOGRIP® et boissons Ne prenez pas RINOGRIP® avec de l'alcool et ne buvez pas d'alcool pendant le traitement.	
Enfants et adolescents Ne donnez pas RINOGRIP® à des enfants ou adolescents de moins de 15 ans.	
Grossesse et allaitement Consultez votre médecin avant de prendre RINOGRIP® si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Grossesse Le paracétamol passe à travers le placenta, RINOGRIP® ne doit pas être pris pendant la grossesse sauf si votre	
médecin estime que les bénéfices attendus du traitement sont supérieurs aux risques potentiels pour le fœtus. Allaitement Le paracétamol passe dans le lait maternel en quantité correspondant au taux plasmatique de la mère. RINOGRIP® ne doit pas être pris pendant l'allaitement sauf si votre médecin estime que les bénéfices attendus du traitement sont supérieurs aux risques potentiels pour le bébé.	
Conduite de véhicules et machines RINOGRIP® peut entraîner une somnolence et donc affecter votre capacité à conduire ou utiliser des machines.	
3. Comment prendre RINOGRIP® Ne prenez RINOGRIP® que sur avis médical. Si vous avez des questions demandez à votre médecin ou votre pharmacien.	
Posologie et mode d'administration RINOGRIP® est indiqué chez les adultes et les adolescents ou enfants de plus de 15 ans. Dissoudre un sachet dans un verre d'eau tiède 2-3 fois par jour. Espacez les prises d'au moins 8 heures. En cas d'insuffisance rénale, espacer les prises d'au moins 8 heures. Ne pas utiliser pendant une durée prolongée sans avis médical.	
Si vous avez pris plus de RINOGRIP® que vous n'auriez dû Si l vous plait contactez votre médecin ou pharmacien en cas de surdosage accidentel.	
Si vous avez oublié de prendre RINOGRIP® Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez manquée. Continuez à prendre les médicaments comme avant. Si vous avez des questions concernant l'utilisation de ce médicament demandez à votre médecin ou votre pharmacien.	
4. Effets secondaires possibles Comme tous les médicaments, RINOGRIP® peut provoquer des effets secondaires chez certaines personnes. Si vous remarquez l'un des effets secondaires ci-dessous ou des effets secondaires possibles non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. • Sécheresse buccale; • Troubles de l'accommodation; • Confusion ou excitation chez les personnes âgées; • Rares cas d'éruptions cutanées, thrombocytopénie, rougeur cutanée, urticaire et/ou réaction allergique. Dans ce cas arrêtez le traitement et prévenez immédiatement votre médecin.	
5. Comment conserver RINOGRIP® Conservez à une température inférieure à 30 °C, à l'abri de la lumière et de l'humidité, Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte. Ne jeter aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.	
6. Contenu de l'emballage et autres informations Quelle est la composition de RINOGRIP® Les principes actifs sont le paracétamol, le maliàte de phéniramine et l'acide ascorbique. Chaque sachet pour solution buvable contient 500 mg de paracétamol, 25 mg de maliàte de phéniramine et 200 mg d'acide ascorbique (enrobé). Excipients : gomme d'acacia, acide citrique anhydre, saccharine sodique, saccharose, arôme d'orange.	
Aspect de RINOGRIP® et contenu de l'emballage Aspect des granules : poudre cristalline blanchâtre. Granules pour solution buvable en sachets de 1,310 g.	
Conditionnement : une boîte de RINOGRIP® contient 10 sachets. Cette notice a été mise à jour en mars 2015.	
Titulaire et exploitant de l'AMM IMEX-Pharma P.O.BOX: 41903, E-41G-20, HFZ, SHARJAH - DUBAI, UAE - United Arab Emirates.	
Fabricant BLISS GVS PHARMA LTD., 102, Hyde Park, Saki Vihar Road, Andheri (E), Mumbai - 400 072, INDIA.	