

## Листок-вкладыш – информация для пациента

### Ларивикс, 200 мг + 325 мг + 10 мг, порошок для приготовления раствора для приема внутрь

Действующие вещества: гвайфенезин + парацетамол + фенилэфрин

**Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается через 3 дня (при приеме в качестве жаропонижающего средства) или 5 дней (при приеме в качестве обезболивающего средства), Вам следует обратиться к врачу.

#### Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Ларивикс, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ларивикс.
3. Прием препарата Ларивикс.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ларивикс.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### 1. Что из себя представляет препарат Ларивикс, и для чего его применяют

Действующими веществами препарата Ларивикс являются гвайфенезин, парацетамол и фенилэфрина гидрохлорид.

#### Показания к применению

Препарат Ларивикс применяется у взрослых и детей старше 12 лет для кратковременного облегчения симптомов острых респираторных заболеваний, сопровождающихся ознобом, повышенной температурой, головной и мышечной болью, болью в горле, заложенностью носа и кашлем с затрудненным отхождением вязкой мокроты.

#### Способ действия препарата Ларивикс

Гвайфенезин обладает отхаркивающим действием, снижает вязкость мокроты.

Парацетамол обладает обезболивающим (анальгетическим), жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

Фенилэфрин представляет собой сосудосуживающее средство, которое устраняет отечность слизистой оболочки полости носа и способствует облегчению носового дыхания.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 3 дня (при приеме в качестве жаропонижающего средства) или 5 дней (при приеме в качестве обезболивающего средства), необходимо обратиться к врачу.

## 2. О чем следует знать перед приемом препарата Ларивикс

### Противопоказания

#### Не принимайте препарат Ларивикс, если:

- у Вас аллергия на парацетамол, гвайфенезин, фенилэфрин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас нарушение функции печени;
- у Вас тяжелая хроническая почечная недостаточность;
- у Вас тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы, включая тяжелую гемолитическую анемию;
- у Вас повышенное кровяное давление (артериальная гипертензия);
- у Вас сужение отверстия аорты (аортальный стеноз);
- у Вас патологически быстрый сердечный ритм (тахикардия);
- у Вас гиперфункция щитовидной железы (гипертиреоз);
- у Вас сахарный диабет;
- Вы принимаете бета-адреноблокаторы;
- Вы принимаете трициклические антидепрессанты;
- Вы принимаете ингибиторы моноаминоксидазы или принимали их в течение последних 14 дней;
- Вы принимаете другие препараты, содержащие парацетамол, и/или симпатомиметические препараты (сосудосуживающие препараты, препараты для снижения аппетита, амфетаминподобные препараты, например, эфедрин и псевдоэфедрин);
- у Вас язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
- Вы испытываете трудности при мочеиспускании, у Вас увеличена предстательная железа (гиперплазия предстательной железы);
- у Вас закрытоугольная глаукома;
- у Вас опухоль надпочечника (феохромоцитом);
- у Вас наследственное нарушение пигментного обмена (порфирия);
- у Вас наследственное заболевание, связанное с нарушением метаболизма аминокислоты фенилаланин (фенилкетонурия);
- Вы злоупотребляете алкоголем;
- Вы беременны или думаете, что можете быть беременны;
- Вы кормите ребенка грудью.

Препарат Ларивикс противопоказан детям в возрасте до 12 лет.

#### Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ларивикс проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- у Вас хронический кашель, астма или хроническая обструктивная болезнь легких;
- у Вас стенокардия;
- Вы принимаете лекарственные препараты, угнетающие кашлевой рефлекс;
- у Вас дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, заболевания крови, врожденная гипербилирубинемия (синдромы Жильбера, Дубина-Джонсона, Ротора), вазоспастические заболевания (синдром Рейно), гипероксалурия;
- у Вас редкая врожденная непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция и дефицит сахаразы/изомальтазы;
- Вы находитесь на диете с ограниченным потреблением натрия;
- у Вас серьезное заболевание, включая тяжелую почечную недостаточность или сепсис (когда бактерии и их токсины циркулируют в крови, что приводит к повреждению органов), или Вы страдаете от длительного голодания, хронического алкоголизма или принимаете флуоксациллин (антибиотик). Были получены сообщения о развитии

серьезного состояния с метаболическим ацидозом (изменение кислотно-щелочного баланса в крови) у пациентов, принимающих парацетамол в обычных дозах, в течение длительного периода времени или когда парацетамол принимался вместе с флуклоксациллином. Симптомы метаболического ацидоза могут включать: серьезное затруднение дыхания с глубоким учащенным дыханием, сонливость, тошноту и рвоту.

Препарат Ларивикс искажает результаты лабораторных исследований содержания глюкозы и мочевой кислоты в плазме крови.

**Если на фоне приема препарата лихорадочный синдром сохраняется более 3 дней или кашель длится более 5 дней, необходимо обратиться к врачу.**



Следует проконсультироваться с врачом, если:

- Ваше состояние не улучшилось в течение 5 дней;
- лихорадка сохраняется более 3 дней;
- симптомы включают боль в горле, которая не проходит более 3 дней, сопровождаются лихорадкой, головной болью, высыпаниями, тошнотой или рвотой;
- кашель длится более 5 дней или возвращается, или сопровождается лихорадкой, сыпью или постоянной головной болью.

### **Дети**

Препарат Ларивикс противопоказан детям в возрасте до 12 лет.

### **Другие препараты и препарат Ларивикс**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете:

- колестирамин;
- препараты для уменьшения вязкости крови и риска образования тромбов, такие как варфарин;
- алкоголь;
- барбитураты (например, фенobarбитал);
- ингибиторы моноаминоксидазы (например, разагилин);
- трициклические антидепрессанты (например, amitриптилин, моклобемид);
- дифлунисал;
- зидовудин;
- ацетилсалициловую кислоту или другие нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП);
- препараты, которые увеличивают опорожнение желудка (например, метоклопрамид или домперидон);
- изониазид;
- пробенецид;
- ламотриджин;
- флуклоксациллин (антибиотик), в связи с серьезным риском развития нарушения кислотно-щелочного баланса (так называемый метаболический ацидоз), которое требует срочного лечения (см. раздел 2);
- седативные (успокоительные) или психотропные (например, хлорпромазин) препараты;
- миорелаксанты (препараты, которые снимают мышечное напряжение, такие как толперизон);
- симпатомиметики (сосудосуживающие препараты, препараты для снижения аппетита, амфетаминоподобные препараты, например, эфедрин и псевдоэфедрин);
- препараты для лечения заболеваний сердечно-сосудистой системы и снижения артериального давления, такие как дигоксин, сердечные гликозиды, дебризолин,

гуанетидин, резерпин, метилдопа, нитраты (например, нитроглицерин, изосорбид динитрат);

- алкалоиды спорыньи (эрготамин и метизергид);
- тиреоидные гормоны (например, левотироксин).

Ингаляционные анестетики (в т. ч. хлороформ, энфлуран, галотан, изофлуран) увеличивают риск возникновения тяжелой предсердной и желудочковой аритмии.

В течение первых суток после приема препарата результаты определения в моче 5-гидроксииндолуксусной кислоты и ванилилминдальной кислоты колориметрическим способом могут быть искажены.

### **Препарат Ларивикс с пищей, напитками и алкоголем**

При приеме препарата Ларивикс не употребляйте алкогольные напитки, поскольку этиловый спирт при одновременном приеме с парацетамолом может вызывать нарушение функции печени.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если Вы беременны или кормите ребенка грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не принимайте препарат Ларивикс, если Вы беременны или кормите грудью.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат Ларивикс может вызывать головокружение или спутанность сознания, что может серьезно повлиять на способность управлять транспортным средством или работать с механизмами. При появлении подобных симптомов необходимо отказаться от управления транспортным средством, от работы с движущимися механизмами или от принятия участия в работах/мероприятиях, при которых возникновение вышеупомянутых симптомов может увеличить риски негативных последствий для Вас или окружающих людей.

### **Препарат Ларивикс содержит аспартам, натрий и сахар**

Данный лекарственный препарат содержит 40 мг аспартама в каждом пакете. Аспартам является источником фенилаланина. Он может быть вреден, если у Вас фенилкетонурия (ФКУ) – редкое генетическое нарушение, при котором накапливается фенилаланин из-за неспособности организма правильно выводить его.

Данный препарат содержит 117,3 мг натрия (основной компонент пищевой/столовой соли) в каждом пакете. Это эквивалентно 5,87 % от рекомендуемого для взрослого человека максимального ежедневного поступления соли с пищей.

Если лечащий врач сообщил, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, перед приемом данного лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу.

## **3. Прием препарата Ларивикс**

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

### **Рекомендуемая доза**

Взрослым и детям старше 12 лет принимать по 1-2 пакета через 8-12 часов (не более 4-х пакетов в сутки).

Если у Вас есть нарушения функции почек или печени, Вам следует предварительно проконсультироваться с лечащим врачом, т. к. данный препарат может быть противопоказан Вам.

### **Применение у детей и подростков**

Препарат Ларивикс противопоказан детям младше 12 лет вследствие недостаточного количества данных о его эффективности и безопасности при применении у детей данной возрастной группы.

### **Путь и (или) способ введения**

Для приема внутрь.

Содержимое 1 или 2 пакетов растворить в стакане горячей, но не кипящей воды (250 мл). Дать остыть до приемлемой температуры и выпить.

Описание раствора: бесцветный или с желтоватым оттенком опалесцирующий раствор с небольшим количеством взвешенных частиц.

### **Продолжительность терапии**

Максимальная продолжительность лечения без консультации врача:

- 3 дня при приеме в качестве жаропонижающего средства;
- не более 5 дней при приеме в качестве обезболивающего средства.



### **Если Вы приняли препарата Ларивикс больше, чем следовало**

Если Вы приняли большую дозу препарата, чем указано в данном листке-вкладыше, это может привести к поражению печени или развитию других серьезных нежелательных реакций. Немедленно обратитесь к врачу.

### **Если Вы забыли принять препарат Ларивикс**

Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную. Интервал между приемами доз препарата должен быть 8-12 часов.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

## **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Прекратите прием препарата Ларивикс и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если у Вас возникнут следующие симптомы серьезных нежелательных реакций:**

- аллергические реакции, которые могут проявляться в виде кожной сыпи, иногда с зудом (крапивница), отеком лица и/или горла, одышкой;
- отек лица, губ, языка и/или горла, который может привести к затруднению глотания;
- тяжелые кожные аллергические реакции, проявляющиеся выраженной сыпью, образованием волдырей, пузырей или покраснений на коже и слизистых, сильным зудом, которые могут сопровождаться лихорадкой, болезненными язвами и отслоением эпителия кожи и слизистых оболочек;
- затрудненное дыхание с или без отека лица, губ, языка и/или горла (эта реакция более вероятна у пациентов, чувствительных к ацетилсалициловой кислоте (аспирину) и другим НПВП);
- необъяснимые синяки на коже, кровоподтеки или кровотечения;
- повторяющиеся лихорадочные состояния или инфекции;
- снижение количества всех видов клеток крови, снижение количества лейкоцитов (лейкопения), снижение количества нейтрофилов (нейтропения);
- бледность, утомляемость, головокружение, слабость, одышка и обмороки, которые могут быть симптомами апластической (вызванной снижением количества всех видов клеток крови) или гемолитической (вызванной разрушением клеток крови эритроцитов) анемии;
- изменение цвета кожи, посинение губ, носогубного треугольника, кончиков пальцев, слабость, головокружение, одышка, ощущение сердцебиения, которые могут быть симптомами повышения количества метгемоглобина в крови;

- тошнота, нарушения пищеварения, снижение аппетита, необъяснимая потеря веса, пожелтение глаз и кожи, которые могут быть симптомами нарушений функции печени или повреждения печени;
- выраженная опоясывающая боль в животе (может быть симптомом острого панкреатита);
- интенсивная боль в глазу, покраснение, снижение зрения, радужные круги вокруг источников света, головная боль, тошнота и рвота (наиболее вероятны у лиц с закрытоугольной глаукомой);
- необычно высокая частота пульса (тахикардия) либо ощущение сердцебиения;
- затруднения, учащения или болезненность при мочеиспускании (чаще встречаются у мужчин с увеличенной предстательной железой);
- эпизоды почечных колик, тянущие боли в пояснице, кровь в моче;
- серьезное затруднение дыхания с глубоким учащенным дыханием, сонливость, тошнота и рвота, которые могут быть симптомами метаболического ацидоза (частота неизвестна – на основании имеющихся данных оценить невозможно), серьезного состояния, которое может привести к повышению кислотности крови у пациентов с тяжелыми заболеваниями, принимающих парацетамол (см. раздел 2).

**Также могут возникнуть следующие нежелательные реакции:**

- повышенное артериальное давление;
- головная боль, головокружение, сонливость, бессонница, нервозность, раздражительность, беспокойство, возбудимость, тремор;
- диарея, тошнота, рвота, дискомфорт в желудочно-кишечном тракте, анорексия (отсутствие аппетита), сухость слизистой оболочки полости рта;
- нарушение способности четко видеть предметы вблизи (парез аккомодации), расширение зрачка, повышение внутриглазного давления.

Сообщите лечащему врачу, если они у Вас появятся.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Тел./факс: +375 17 242 00 29

Адрес электронной почты: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Сайт: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)



Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1

Телефон: +7 800 550 99 03

Адрес электронной почты: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

Сайт: [www.roszdravnadzor.gov.ru](http://www.roszdravnadzor.gov.ru)

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Департамент фармаконадзора и мониторинга безопасности, эффективности и качества медицинских изделий

Адрес: 010000, г. Астана, ул. А. Иманова, 13  
Телефон: +7 7172 235 135  
Адрес электронной почты: pdlc@dari.kz  
Сайт: www.ndda.kz

## **5. Хранение препарата Ларивикс**

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке (см. «годен до»). Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните в оригинальной упаковке (пакет) для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.

Приготовленный раствор хранению не подлежит.

Не применяйте препарат, если Вы заметили, что пакет поврежден.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожать) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения**

### **Препарат Ларивикс содержит**

Действующими веществами являются гвайфенезин + парацетамол + фенилэфрин.

Каждый пакет содержит 200 мг гвайфенезина, 325 мг парацетамола, 10 мг фенилэфрина гидрохлорида.

Вспомогательными веществами являются: винная кислота, лимонная кислота безводная, натрия цитрат, аспартам (E951), кремния диоксид коллоидный безводный, сахар, ароматизатор «Лимон Лайм» (мальтодекстрин, гуммиарабик (E414), вкусоароматические вещества), ароматизатор «Ментол» (гуммиарабик (E414), вкусоароматические вещества).

### **Внешний вид препарата Ларивикс и содержимое упаковки**

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь.

Порошок от белого до белого с желтоватым оттенком цвета с запахом лимона и ментола. Допускается наличие мягких комков, вкраплений белого и желтого цвета.

По 4,36 г в пакеты из материала упаковочного многослойного (пленка полиэтилентерефталатная / пленка полипропиленовая / фольга алюминиевая / пленка полиэтиленовая). По 10 пакетов вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

### **Категория отпуска лекарственного препарата**

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Республика Беларусь

ООО «АмантисМед»

223141, Минская обл., Логойский р-н, г. Логойск, ул. Минская, д. 2И

Тел./факс: +375 1774 25 286

Адрес электронной почты: office@amantismed.by

За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

ООО «АмантисМед»

223141, Минская обл., Логойский р-н, г. Логойск, ул. Минская, д. 2И

Тел./факс: +375 1774 25 286  
Адрес электронной почты: office@amantismed.by



**Прочие источники информации**

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.