

## Фервекс



### **Код АТХ:**

- [N02BE51](#)

### **Международное непатентованное название (Действующее вещество):**

- [Аскорбиновая кислота](#)
- [Парацетамол](#)
- [Фенирамин](#)

### **Полезные ссылки:**

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)  
[Госреестр](#)<sup>МНН МНН МНН</sup> [Википедия](#)<sup>МНН МНН МНН</sup>  
[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### **Форма выпуска:**

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь лимонный 4,95 г - пакетики из комбинированного материала (6, 8, 12, 16) - пачки картонные.

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь (лимонный с сахаром) 13,1 г - пакетики из комбинированного материала (6, 8) - пачки картонные.

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь (малиновый с сахаром) 12,75 г - пакетики из комбинированного материала (4, 5, 6, 8) - пачки картонные.

### **Состав:**

**Один пакетик лимонного порошка для приготовления раствора для приема внутрь содержит**

*Активные вещества:* парацетамол 500 мг, фенирамина малеат 25 мг, аскорбиновая кислота 200 мг

*Вспомогательные вещества:* маннитол, лимонная кислота безводная, повидон, тримагния дицитрат безводный, аспартам, ароматизатор лимонно-ромовый (Antilles).

**Один пакетик лимонного порошка (с сахаром) для приготовления раствора для приема внутрь содержит**

*Активные вещества:* парацетамол 500 мг, фенирамина малеат 25 мг, аскорбиновая кислота 200 мг

## Фервекс

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

*Вспомогательные вещества:* сахароза, лимонная кислота безводная, аравийская камедь, сахарин растворимый, ароматизатор лимонно-ромовый (Antilles).

### Один пакетик малинового порошка (с сахаром) для приготовления раствора для приема внутрь содержит

*Активные вещества:* парацетамол 500 мг, фенирамина малеат 25 мг, аскорбиновая кислота 200 мг

*Вспомогательные вещества:* сахароза, лимонная кислота безводная, аравийская камедь, натрия сахаринат, ароматизатор малиновый.

## Описание:

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь лимонный светло-бежевого цвета, с характерным запахом.

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь (лимонный с сахаром) светло-бежевого цвета, с характерным запахом; допускаются вкрапления коричневого цвета.

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь (малиновый с сахаром) от светло-розового до светло-бежевого цвета; допускаются вкрапления темно-розового цвета.

## Фармакотерапевтическая группа:

- [Ненаркотические анальгетики, включая нестероидные и другие противовоспалительные средства](#)

## Фармакологические свойства:

### Фармакодинамика

Комбинированный препарат для симптоматической терапии ОРЗ.

Парацетамол – анальгетик-антипиретик, обладает анальгетическим и жаропонижающим действием, что связано с его влиянием на центр терморегуляции в гипоталамусе; устраняет головную и другие виды боли, снижает повышенную температуру.

Аскорбиновая кислота (витамин С) участвует в регулировании окислительно-восстановительных процессов, углеводного обмена, свертываемости крови, регенерации тканей, в синтезе ГКС, коллагена и проколлагена; нормализует проницаемость капилляров. Повышает сопротивляемость организма, что связано со стимуляцией иммунной системы.

Фенирамин – блокатор гистаминовых  $H_1$ -рецепторов, снижает ринорею, чувство заложенности носа, чихание, слезотечение, зуд и покраснение глаз.

### Фармакокинетика

*Парацетамол.* Абсорбция парацетамола полная и быстрая. Пик концентрации в плазме достигается через 30–60 мин после приема. Распределение парацетамола в тканях происходит быстро. Достигаются сравнимые концентрации препарата в крови, слюне и плазме. Связывание с белками плазмы низкое, 10–25%. Проникает через ГЭБ.

Метаболизм происходит в печени, 80% вступает в реакции конъюгации с глюкуроновой кислотой и сульфатами с образованием неактивных метаболитов; 17% подвергается гидроксилированию с образованием 8 активных метаболитов, которые конъюгируют с глутатионом с образованием уже неактивных метаболитов. При недостатке глутатиона эти метаболиты могут блокировать ферментные системы гепатоцитов и вызывать их некроз. В метаболизме препарата также участвует изофермент CYP2E1.  $T_{1/2}$  — 1–4 ч. Выводится почками в виде метаболитов, преимущественно конъюгированных. В неизмененном виде выводится менее 5%.

*Фенирамина малеат.* Хорошо всасывается в пищеварительном тракте.  $T_{1/2}$  из плазмы крови составляет 1–1,5 ч. Выводится из организма преимущественно через почки.

*Аскорбиновая кислота.* Хорошо всасывается в пищеварительном тракте.  $T_{max}$  после приема внутрь — 4 ч. Метаболизируется преимущественно в печени. Выводится почками, через кишечник, с потом — в неизмененном виде и в виде метаболитов.

## Показания к применению:

Препарат рекомендован к применению при следующих состояниях:

- ОРВИ (симптоматическая терапия);
- ринофарингит.

## Относится к болезням:

- [ОРВИ](#)
- [Ринофарингит](#)

## Противопоказания:

Препарат не должен применяться при наличии какого-либо из состояний, перечисленных ниже:

- эрозивно-язвенные поражения ЖКТ (в фазе обострения);
- почечная недостаточность;
- портальная гипертензия;
- хронический алкоголизм;
- дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы;
- детский возраст до 15 лет;
- I и III триместры беременности;
- период лактации (грудного вскармливания);
- повышенная чувствительность к компонентам препарата.

*С осторожностью:* следует применять препарат при печеночной недостаточности, закрытоугольной глаукоме, гиперплазии предстательной железы, врожденных гипербилирубинемиях (синдромы Жильбера, Дубина-Джонсона и Ротора), при вирусном гепатите, алкогольном гепатите, у пациентов пожилого возраста.

## Способ применения и дозы:

Фервекс назначают внутрь по 1 пакету 2-3 раза/сут. предпочтительно между приемами пищи. Интервал между приемами препарата составляет не менее 4 ч.

У пациентов с нарушениями функции печени или почек и пациентов пожилого возраста интервал между приемами препарата должен составлять не менее 8 ч.

Длительность лечения (без консультации с врачом) составляет не более 5 дней при применении в качестве анальгезирующего средства и не более 3 дней - в качестве жаропонижающего средства.

Препарат следует полностью растворить в стакане теплой воды и полученный раствор сразу выпить.

## Побочное действие:

*Со стороны пищеварительной системы:* тошнота, боль в эпигастральной области; редко - сухость во рту; при длительном применении в дозах, значительно превышающих рекомендованные, повышается вероятность нарушения функции печени.

*Со стороны системы кроветворения:* редко - анемия, тромбоцитопения, метгемоглобинемия.

*Со стороны мочевыделительной системы:* редко - задержка мочи; при длительном применении в дозах, значительно превышающих рекомендованные, повышается вероятность нарушения функции почек.

*Аллергические реакции:* кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке.

*Прочие:* редко - парез аккомодации, сонливость.

Препарат хорошо переносится в рекомендованных дозах.

## Передозировка:

*Симптомы обусловлены действием парацетамола:* бледность кожных покровов, снижение аппетита, тошнота, рвота; гепатонекроз (выраженность некроза вследствие интоксикации прямо зависит от степени передозировки). Токсическое действие у взрослых возможно после приема парацетамола в дозе более 10-15 г: повышение активности печеночных трансаминаз, увеличение протромбинового времени (через 12-48 ч после приема); развернутая клиническая картина поражения печени проявляется через 1-6 дней. Редко - молниеносное развитие печеночной недостаточности, которое может осложняться почечной недостаточностью (тубулярный некроз).

*Лечение:* в первые 6 ч после передозировки - промывание желудка, введение донаторов SH-групп и предшественников синтеза глутатиона - метионина через 8-9 ч после передозировки и N-ацетилцистеина через 12 ч. Необходимость в проведении дополнительных терапевтических мероприятий (дальнейшее введение метионина, в/в введение N-ацетилцистеина) определяется концентрацией парацетамола в крови, а также временем, прошедшим после его приема.

## Применение при беременности и кормлении грудью:

Противопоказано применение препарата в I и III триместрах беременности и в период лактации (грудного вскармливания).

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Антидепрессанты, противопаркинсонические средства, антипсихотические средства (производные фенотиазина) - повышают риск развития побочных эффектов (задержка мочи, сухость во рту, запоры) Фервекса.

При одновременном применении с Фервексом ГКС увеличивают риск развития глаукомы.

Индукторы микросомального окисления в печени (фенитоин, этанол, барбитураты, рифампицин, фенилбутазон, трициклические антидепрессанты) увеличивают продукцию гидроксилированных активных метаболитов парацетамола, что обуславливает возможность развития тяжелой интоксикации при небольшой передозировке препарата.

Ингибиторы микросомального окисления (в т.ч. циметидин) снижают риск гепатотоксического действия парацетамола.

Парацетамол снижает эффективность урикозурических препаратов.

Этанол способствует развитию острого панкреатита.

Этанол усиливает седативное действие антигистаминных препаратов.

## Особые указания и меры предосторожности:

При необходимости приема метоклопрамида, домперидона или колестирамина во время применения Фервекса пациент должен проконсультироваться с врачом.

Во время применения Фервекса возможно искажение показателей лабораторных исследований при количественном определении концентрации мочевой кислоты и глюкозы в плазме.

Во избежание токсического поражения печени парацетамол не следует сочетать с приемом алкоголя, а также принимать лицам, склонным к хроническому употреблению алкоголя.

При применении препарата риск развития повреждений печени возрастает у пациентов с алкогольным гепатозом.

При длительном применении в дозах, значительно превышающих рекомендованные, необходим контроль картины периферической крови.

*Использование у больных сахарным диабетом*

Препарат в форме порошка для приготовления раствора для приема внутрь лимонного не содержит сахара и может применяться у больных сахарным диабетом.

В 1 пакетике препарата в форме порошка для приготовления раствора для приема внутрь лимонного с сахаром или малинового с сахаром содержится 11,5 г сахара, что соответствует 0,9 ХЕ. Это следует учитывать при необходимости применения данной лекарственной формы у больных сахарным диабетом или у пациентов, находящихся на диете с пониженным содержанием сахара.

**Условия хранения:**

Препарат следует хранить в недоступном для детей, сухом месте при температуре не выше 25°C.

**Срок годности:**

3 года.

**Условия отпуска в аптеке:**

Без рецепта.

**Источник:** <http://drugs.thead.ru/Ferveks>