

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 07.08.07

Прочетете внимателно информацията за лекарствения продукт, преди да започнете приема му.
Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
Ако имате нужда от допълнителна информация, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.
Този лекарствен продукт е предписан на Вас персонално, не го преотстъпвайте на други хора.
Това може да им навреди, докато симптомите на заболяването им да са същите като Вашите.

Информационна листовка

IBUPROFEN POLFA ИБУПРОФЕН ПОЛФА

Състав

Активно вещество: *Iuprofen* 200 mg

Помощни вещества:

Картофено нишесте, талк, магнезиев стеарат, поливидон, лактоза, колоидален силициев диоксид.

Състав на обвивката: захароза, талк, арабска гума, Е-124, карнаубски въсък, пчелен въсък

Свойства и действие

Ибупрофен е нестероиден противовъзпалителен лекарствен продукт с умерено аналгезиращо и температуропонижаващо действие. Оказва симптоматично действие при ревматоидни заболявания (намалява болевия синдром, отока, ригидността и болките в ставите).

Показания

Облекчава болката, понижава телесната температура, намалява възпалението. Ибупрофен се прилага при главоболие, невралгия, зъббол, болки в кръста, менструални, ревматични и мускулни болки, при простуда и грип, съпроводени с температура.

Противопоказания

- Повишена чувствителност към ибупрофен, други нестероидни противовъзпалителни средства (в това число ацетилсалицилова киселина) или към някоя от съставките на продукта



- Да не се приема от пациенти, при които в миналото след прием на аспирин или други нестероидни противовъзпалителни средства са настъпвали алергични симптоми във вид на ринит, копривна треска или пристъпи на бронхиална (аспиринова) астма.
- Активна форма или неотдавна прекарана язвена болест на стомаха и дванадесетопръстника.
- Тежка сърдечна недостатъчност

Нежелани лекарствени реакции

Нежелани лекарствени реакции се наблюдават рядко.

Те са преди всичко от страна на **стомашночревния тракт**: прилошаване, повръщане, болки в епигаструма, парене, диария, запек, рядко- пептична язва (понякога с кървене), гастрит, нарушена функция на черния дроб и бъбреците, панкреатит.

Лекарствени продукти като Iuprofen Polfa могат да бъдат свързани с леко увеличен риск от сърден инцидент («миокарден инфаркт») или инсулт.

Към другите НЛР се отнасят световъртеж, главоболие, нервност, безсъние или сънливост, депресия, емоционална възбудимост, нарушение на зрението, алергични реакции (обриви, сърбеж, копривна треска), анафилактични реакции, анемия, тромбоцитопения, отоци.

Дадените симптоми са обратими и преминават след отмяна на продукта.

Лекарствени и други взаимодействия

- Ибупрофен усилива действието на антикоагулантите (аценокумарол, дикумарол, хепарин и др.).
- Ацетилсалциловата киселина, приета едновременно с ибупрофен, предизвиква снижение концентрацията му в серума и отслабване противовъзпалителното му действие.
- Ибупрофен и другите противовъзпалителни препарати потискат елиминирането на метотрексата, което може да доведе до засилване неговата токсичност.
- Ибупрофен забавя елиминирането на лития.
- Нестероидните противовъзпалителни средства снижават диуретичното действие на фуросемида и намаляват ефективността на хипотензивните лекарствени продукти.
- Едновременното приемане на други противовъзпалителни препарати не усилива терапевтичното им действие, а увеличава риска от нежелани лекарствени реакции, характерни за тази група продукти.

Дозировка и начин на приложение

Отпуска се без лекарско предписание.

Възрастни и деца над 12 години

В началото 2 табл. с вода. При нужда след това по 1-2 табл. на 4 часа.

Да не се приемат над 6 табл. дневно.



Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Да не се приема в случай на :

- Алергия към аспирин, ибuprofen или към някоя от съставките на лекарствения продукт
- Стомашна язва
- Последно тримесечие на бременността
- Възраст под 12 години.

Консултирайте с лекар при астма, бъбречни, чернодробни и ревматични заболявания, както и при редовно приемане на други лекарствени продукти.

Отбелзани са единични случаи на временно и обратимо повлияване фертилитета след продължително прилагане на НСПВС във високи дози.

Внимание!

Лекарствени продукти като Ibuprofen Polfa могат да бъдат свързани с леко увеличен риск от сърден инцидент («миокарден инфаркт») или инсулт. Всеки риск е по-вероятен при високи дози и при продължително лечение. Не превишавайте препоръчаните дози и продължителността на лечението - не повече от 10 дни при лечение на болка и повече от 3 дни при лечение на температура без консултация с лекар..

Ако имате проблеми със сърцето, прекаран инсулт или мислите, че за Вас може да има риск от появата им (напр. ако имате високо кръвно налягане, диабет, повишени стойности на холестерол или сте пушач) трябва да обсъдите лечението с Вашия лекар или фармацевт.

Бременност и кърмене

Бременност

Ибuprofen може да бъде приложен в първото и второто тримесечие на бременността само по строги показания.

Прилагането на нестероидни противовъзпалителни средства при напреднала бременност може да предизвика преждевременно затваряне на артериалния Боталов проток.

Ибuprofen потиска съкращенията на матката. Във връзка с това не се препоръчва приложението му в последните три месеца на бременността.

Безопасност за употреба по време на бременност: Категория В

Кърмене

Не се препоръчва приемане по време на кърмене.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не предизвиква нарушения на психофизичната активност, способността за управление на транспортни средства и обслужването на движещи се механизми.



Ако настъпят нежелани реакции като световъртеж или нарушение на зрението, да не се управляват моторни превозни средства и да не се обслужват механизми.

Срок на годност

3 години.

Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25 ° С.

Да се пази от влага.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Опаковка

20 обвити таблетки в блистер от PVC/ Al. Блистерите се опаковат по 1 или 5 бр. в картонена кутия с всички необходими означения и информационна листовка.

Име и адрес на производителя

Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint- Stock Co.

95-200 Pabianice

5, Marszalka J. Piłsudskiego Str.

Poland

Дата на последна редакция

Март, 2007

