

Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази листовка, тъй като в нея се съдържа важна за Вас информация. Ако искате да научите повече за този продукт или част от информацията в листовката не Ви е ясна, моля консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт. Запазете тази листовка. Тя може да Ви потрябва отново. Обърнете се към Вашия лекар ако оплакванията Ви се влошават или не се подобряват.

НАИМЕНОВАНИЕ

NIFLUGEL 2,5% gel

НИФЛУГЕЛ 2,5% гел

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА	
<i>Листовка - Приложение 2</i>	
КЪМ PV №	K-1692 / 10.03.08
Датум	9 / 04.12.07

СЪСТАВ

Нифлуминова киселина (Niflumic acid) 2,5 g/100g

Помощни вещества:

Ди-изопропаноламин, карбомер, етилов алкохол 96%, пречистена вода
до 100 g

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гел в туба 60 g

ВИД ЛЕКАРСТВО

Нестероидно противовъзпалително средство

ПРОИЗВОДИТЕЛ

Bristol-Myers Squibb, 304, avenue Docteur Jean Bru, 47000 Agen, Франция

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Bristol-Myers Squibb Kft, Szatadsag ter 7, 1054 Budapest, Унгария

СЛУЧАИ, В КОИТО ТОВА ЛЕКАРСТВО ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА

Това лекарство съдържа нестероидно противовъзпалително вещество (нифлуминова киселина).

Това лекарство е показано при възрастни (над 15 години) за краткосрочно приложение при симптоматично облекчаване на болката и възпалението на ставните връзки и при леки травми, като навяхвания и контузии.

СЛУЧАИ, ПРИ КОИТО ТОВА ЛЕКАРСТВО НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА

Това лекарство **НЕ ТРЯБВА** да се прилага при следните случаи:



- от шестия месец на бременността
- данни за свръхчувствителност или астма, предизвикана от това лекарство или свързана с лекарства, по-специално нестероидни противовъзпалителни лекарства или ацетилсалицилова киселина,
- свръхчувствителност към някои от помощните вещества,
- наранена кожа, независимо от типа на нарушението на целостта на кожата: сълзящи дерматози, екзема, инфектирани лезии, изгаряния или рани.

АКО ИМАТЕ СЪМНЕНИЯ, КОНСУЛТИРАЙТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Не използвайте върху лигавиците или очите.
Ако след приложение се появи кожен обрив, лечението трябва незабавно да се прекрати и да се потърси лекарска помощ.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

- Това лекарство, във формата на гел, е ограничено за ползване само от възрастни и деца над 15 годишна възраст.
- За физиотерапевти и масажисти се препоръчва да носят ръкавици, когато използват гела интензивно.
- Никога не превишавайте препоръчаната дозировка (виж раздел „Дозировка“)
- Да не се прилага на голяма повърхност от тялото.
- Съблюдавайте стриктно честотата и продължителността на лечението, препоръчани от Вашия лекар.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ИЛИ ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

ЗА ДА СЕ ИЗБЕГНЕ ПОТЕНЦИАЛНО ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ МЕЖДУ РАЗЛИЧНИ ЛЕКАРСТВА, ВИЕ ТРЯБВА ВИНАГИ ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ПРИЕМАТЕ И ДРУГИ ЛЕКАРСТВА, ДОРИ И ТАКИВА, КОИТО СЕ ОТПУСКАТ БЕЗ РЕЦЕПТА.

Това лекарство съдържа нестероидно противовъзпалително вещество (нифлуминова киселина). Никога не използвайте едновременно това лекарство с други лекарства за приложение върху кожата, които съдържат нифлуминова киселина или други нестероидни противовъзпалителни вещества.

Прочетете внимателно листовките на другите лекарства, които използвате за да се уверите, че те не съдържат нифлуминова киселина и/или нестероидни противовъзпалителни вещества

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Вашият лекар, ако е необходимо, може да Ви предпише това лекарство по време на първите 5 месеца от вашата бременност.



Това лекарство не трябва да се използва от 6-ия месец на бременността, освен по лекарско предписание, тъй като то може да има сериозни последици върху Вашето бебе и по-специално върху неговото сърце, бъбреците и бели дробове дори ако се приложи еднократно и дори ако бременността е в края на своя нормален период.

Консултирайте се с Вашия лекар преди да използвате това лекарство.

КЪРМЕНЕ

Нестероидните противовъзпалителни лекарства преминават в кърмата. Като предпазна мярка е по-добре да се избягва употребата му по време на кърмене.

Консултирайте се с Вашия лекар преди да използвате това лекарство.

Помощни вещества с известен ефект: алкохол.

КАК СЕ ПРИЛАГА ТОВА ЛЕКАРСТВО

Дозировка: Три приложения дневно.

МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Локално приложение.

Убедете се, че гелът се абсорбира като го втривате нежно и бавно в болезнените или възпалени места.

След употреба ръцете трябва внимателно да бъдат измити.

Не прилагайте двойна доза в случай, че сте пропуснали едно приложение.

ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Без лекарско предписание лечението е ограничено до 5 дни.

Консултирайте се с Вашия лекар ако нямате подобрение след пет дневно лечение.

ДЕЙСТВИЯ, КОИТО ТРЯБВА ДА БЪДАТ ПРЕДПРИЕТИ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ

Измийте внимателно участъка с вода и информирайте Вашия лекар в случай на предозирание.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

КАКТО ПРИ ВСИЧКИ АКТИВНО ДЕЙСТВАЩИ ПРОДУКТИ, ТОВА ЛЕКАРСТВО МОЖЕ ПРИ НЯКОИ ИНДИВИДИ ДА ДОВЕДЕ ДО ПОЯВА НА НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ:

- Както при други нестероидни противовъзпалителни лекарства в редки случаи може да се появят алергични кожни реакции, респираторни реакции като пристъпи на астма или общи реакции като анафилаксия.

Ако се случи това, прекратете незабавно лечението и уведомете Вашия лекар



- Може да се появят следните реакции:
- локални кожни ефекти като зачервяване, сърбеж. Поради съдържанието на алкохол в това лекарство, честото му приложение върху кожата може да доведе до усещане за парене или изсушаване на кожата;
- други общи ефекти на нестероидните противовъзпалителни средства, в зависимост от количеството на нанесения гел, третираната повърхност, естеството на кожата, продължителността на лечението и използването или неизползването на оклузивна превръзка.

Информирайте Вашия лекар при поява на някои от горните реакции.

ИНФОРМИРАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ЗАБЕЛЕЖИТЕ НЯКАКВИ НЕОЧАКВАНИ ИЛИ ТРЕВОЖНИ РЕАКЦИИ, КОИТО НЕ СА ОПИСАНИ В ЛИСТОВКАТА.

СЪХРАНЕНИЕ

Да не се използва след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката.
Да се съхранява под 30°C.
Да се съхранява на място недостъпно за деца.

ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА:
май 2004 г.

За информация относно това лекарство, моля да се свържете с местното представителство на притежателя на разрешението за употреба:

Озон Лабораторис България
Ул. "Асен Златаров" 1
1504 София
тел: 0800 12 400

