

ДОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка Приложение 2	
Листовка: информация за пациента	Към Reg. № 20200035-
Панактив Бейби 60 mg супозитории Ибупрофен	Разрешение № BG/MA/MP - 69865 / 11-03-2024
Panactiv Baby 60 mg suppositories Ibuprofen	Зрешение № /

Прочетете внимателно цялата листовка, преди Вашето дете или Вие да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.
Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както ви е казал лекарят на Вашето дете или Вашият лекар, или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако детето Ви или Вие получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Говорете с Вашия лекар:
 - ако Вашето дете е на възраст 3-5 месеца и не се подобрява или се влоши след 24 часа, или
 - ако Вашето дете е на възраст над 6 месеца и не се подобрява или се влоши след 3 дни.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Панактив Бейби и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Панактив Бейби
3. Как да използвате Панактив Бейби
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Панактив Бейби
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Панактив Бейби и за какво се използва

Активната съставка на Панактив Бейби е ибупрофен, който принадлежи към група лекарства, наречени нестериоидни противовъзпалителни лекарствени средства (НСПВЛС). Лекарството има болкоуспокояващо, температуропонижаващо и противовъзпалително действие.

Лекарството е предназначено за употреба при деца за краткотрайно симптоматично лечение на лека до умерена болка и висока температура.

Панактив Бейби 60 mg супозитории се препоръчва за употреба, когато не е възможно перорално приложение.

Панактив Бейби 60 mg супозитории е показан за деца на възраст от 3 месеца (от 6 kg телесно тегло) до 2 години (12 kg телесно тегло).

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Панактив Бейби

Не използвайте Панактив Бейби или не го давайте на детето си:



- ако сте алергични към ибупрофен или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка б), или други нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства (НСПВЛС);
- ако някога в миналото сте имали симптоми на алергия, като хрема, уртикария, оток на лицето, езика, устните или гърлото, бронхоспазъм или астма, след прием на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства;
- ако сте имали язва на stomахa и/или на дванадесетопръстника с перфорация или кървене, настъпили вследствие на лечение с НСПВЛС;
- ако имате (имали сте два или повече епизода на) stomашна язва или кървене;
- ако имате тежка чернодробна недостатъчност, тежка бъбречна недостатъчност или тежка сърдечна недостатъчност;
- ако приемате едновременно други нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства, включително COX-2 инхибитори (повишен риск от развитие на нежелани реакции);
- ако имате състояния, включващи повишена тенденция към кървене (напр. нарушения на кръвосъсирването, тромбоцитопения);
- ако имате цереброваскуларно или друго активно кървене;
- ако имате тежка дехидратация (поради повръщане, диария или недостатъчен прием на течности);
- не използвайте при деца със средно тегло 6 kg или по-малко (възраст до 3 месеца).

Не използвайте продукти, съдържащи ибупрофен, ако сте жена в третия триместър на бременността (вж. точка „Бременност, кърмене и фертилитет“).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Панактив Бейби.

Признания на алергична реакция към това лекарство, включително проблеми с дишането, подуване на лицето и областта на шията (ангиоедем), болка в гърдите са докладвани при ибупрофен. Незабавно спрете Панактив Бейби и веднага се свържете с Вашия лекар или отделение за спешна помощ, ако забележите някои от тези признания.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, ако имате инфекция — вж. заглавието „Инфекции“ по-долу.

Нежеланите реакции може да бъдат намалени чрез използване на минималната ефективна доза за най-краткия период от време, необходим за контролиране на симптомите.

Говорете с Вашия лекар, преди да използвате или да дадете на детето си Панактив Бейби, ако преди това сте били диагностицирани с:

- лупус еритематозис и смесена съединителнотъканна болест;
- аноректални заболявания;
- stomашно-чревни заболявания и хронични чревни заболявания (улцерозен колит, болест на Крон);
- артериална хипертония и/или сърдечни проблеми;
- нарушение на бъбречната функция;
- нарушение на чернодробната функция;
- проблеми с кръвосъсирването;
- активна или бронхиална астма в миналото, или симптоми на алергична реакция (вследствие на приема на лекарството може да настъпи бронхоспазъм);
- варицела - вижте по-долу заглавието „Инфекции“.



Има рисък от стомашно-чревно кървене, язва или перфорация, който може да бъде животозастрашаващ и да не е задължително предшестван от предупредителни симптоми, или може да възникне при пациенти, които са имали подобни предупредителни симптоми. В случай на стомашно-чревно кървене или язва, употребата на лекарството трябва да се преустанови незабавно. Пациенти с анамнеза за стомашно-чревни заболявания трябва да уведомят лекаря за всички нетипични симптоми на храносмилателния тракт (особено за кървене), особено в началната фаза на лечението.

Едновременната дългосрочна употреба на различни аналгетици може да доведе до бъбречно увреждане с рисък от бъбречна недостатъчност (аналгетична нефропатия).

Противовъзпалителни/обезболяващи лекарства като ибупрофен може да бъдат свързани с леко повишен рисък от миокарден инфаркт или мозъчен инсулт, особено когато се използват във високи дози. Не превишавайте препоръчваната доза или продължителност на лечението.

Трябва да обсъдите лечението си с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемате Панактив Бейби, ако:

- имате сърдечни проблеми, включително сърдечна недостатъчност, стенокардия (гръден болка), или ако сте имали миокарден инфаркт, операция за поставяне на байпас, периферна артериална болест (слабо кръвообращение в краката или стъпалата поради стеснени или блокирани артерии) или всякакъв вид мозъчен инсулт (включително „минийнсулт“ или преходен исхемичен пристъп „ПИП“).
- имате високо кръвно налягане, диабет, висок холестерол, имате фамилна анамнеза за сърдечно заболяване или инсулт или ако сте пушач.

Сериозни кожни реакции

Съобщава се за сериозни кожни реакции, включително ексфолиативен дерматит, еритема мултиформе, синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза, лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS), остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP) във връзка с лечението с ибупрофен. Спрете употребата на Панактив Бейби и незабавно потърсете медицинска помощ, ако забележите някой от симптомите, свързани с тези сериозни кожни реакции, описани в точка 4.

Спрете употребата на ибупрофен и незабавно се свържете с лекар, ако Вие или Вашето дете развиете някой от следните симптоми (ангиоедем):

- подуване на лицето, езика или гърлото;
- затруднения при прегълъщане;
- уртикария и затруднено дишане.

При пациенти със системен лупус еритематозус и смесена съединителнотъканна болест може да има повишен рисък от асептичен менингит.

Инфекции

Панактив Бейби може да скрие признаците на инфекции, например повишена температура и болка. Поради това е възможно Панактив Бейби да забави подходящото лечение на инфекцията, което може да доведе до повишен рисък от усложнения. Това се наблюдава при пневмония, причинена от бактерии и бактериални кожни инфекции, свързани с варицела. Ако приемате това лекарство, докато имате инфекция и симптомите на инфекцията продължават или се влошават, трябва да се консултирате незабавно с лекар.

Ибупрофен, активното вещество на Панактив Бейби, може временно да потисне функцията на тромбоцитите (тромбоцитна агрегация). Поради това пациенти с нарушения в кръвосъсирването трябва да бъдат внимателно наблюдавани.

При продължителна употреба на Панактив Бейби се изисква редовно наблюдение на



чернодробните ензими, бъбречната функция и кръвната картина.

Съществува рисък от бъбречно увреждане при дехидратирани деца.

Главоболието, което може да се появи при продължително приложение на аналгетици, не трябва да се лекува с прилагане на по-високи дози от продукта.

Съобщавани са единични случаи на токсична амблиопия (намалена острота на зрението) по време на употреба на ибупрофен, следователно всички нарушения на зрението трябва да бъдат съобщавани на лекар.

Други лекарства и Панактив Бейби

Трябва да кажете на Вашия лекар или лекаря на Вашето дете, ако приемате, насърто сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Панактив Бейби може да повлияе на или да бъде повлиян от някои други лекарства. Например:

- аналгетици, ацетилсалицилова киселина/аспирин или други нестериоидни противовъзпалителни лекарствени средства;
- лекарства, които понижават високото кръвно налягане (ACE-инхибитори като каптоприл, бетаблокери като атенолол, ангиотензин II рецепторни антагонисти като лосартан);
- лекарства, които са антикоагуланти (т.е. разреждащи кръвта/предотвратяващи кръвосъсирване, напр. аспирин/ацетилсалицилова киселина, варфарин, тиклодипин);
- литий или селективни инхибитори на обратния захват на серотонина – използвани за депресия;
- метотрексат – използван за някои видове рак;
- кортикоステроиди – използвани за възпалителни състояния;
- циклоспорин – лекарства, които потискат имунната система;
- сърдечни гликозиди (напр. дигоксин) – лекарства за сърдечни проблеми;
- такролимус – лекарства, които потискат имунната система;
- мифепристон – използван за медицинско прекъсване на бременност;
- зидовудин или ритонавир – използвани при ХИВ или СПИН;
- хинолонови антибиотици или аминогликозиди – антибиотици против инфекции;
- вориконазол или флуконазол – използвани при гъбични инфекции;
- пробенецид или сулфинпиразон – лекарства за лечение на подагра;
- перорални антидиабетни средства – използвани срещу захарен диабет;
- холестирамин – използван за понижаване на холестерола;
- фенитоин – използван срещу епилепсия;
- баклофен – използван срещу спазми на скелетната мускулатура.

Някои други лекарства също могат да повлияят или да бъдат повлияни при лечение с Панактив Бейби. Затова винаги трябва да се съветвате с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Панактив Бейби с други лекарства.

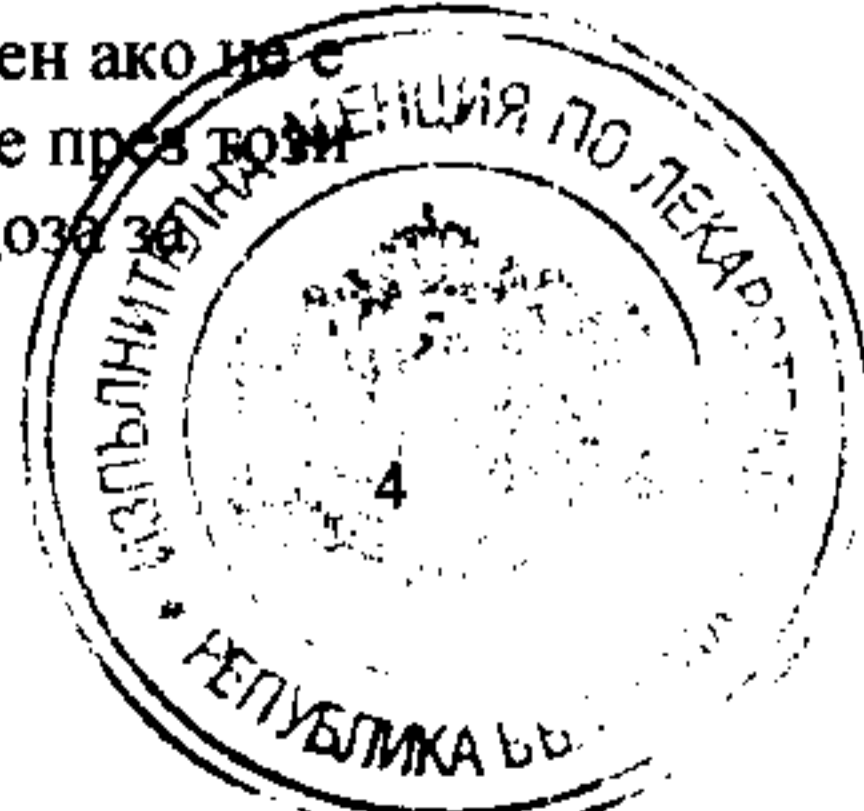
Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата това лекарство.

Бременност

Не приемайте Панактив Бейби, ако сте в последните 3 месеца от бременността, тъй като това може да увреди плода или да причини проблеми при раждането. Може да причини бъбречни и сърдечни проблеми при още нероденото Ви бебе. Може да повлияе на Вашата склонност и тази на Вашето бебе към кървене и може да бъде причина, раждането да започне по-късно или да бъде по-продължително от очакваното.

Не трябва да приемате Панактив Бейби през първите 6 месеца от бременността, освен ако не е абсолютно необходимо и по препоръка на Вашия лекар. Ако се нуждаете от лечение през този период или докато се опитвате да забременеете, трябва да използвате най-ниската доза за лечение.



възможно най-кратко време. От 20-ата седмица на бременността ибупрофен може да причини бъбречни проблеми при още нероденото Ви бебе, ако се приема повече от няколко дни, което може да доведе до намалено количество на околоплодната течност, която заобикаля бебето (олигохидрамнион) или свиване на кръвоносни съдове (ductus arteriosus) в сърцето на бебето. Ако се нуждаете от лечение по-дълго от няколко дни, Вашият лекар може да препоръча допълнително проследяване.

Кърмене

Ибупрофен може да преминава в малки количества в майчиното мляко. Не са известни случаи на нежелани реакции при кърмачета. Не е необходимо да се прекъсва кърменето по време на краткосрочно лечение с ибупрофен в дози, използвани за лечение на болка и повищена температура.

Фертилитет

Това лекарство принадлежи към групата средства (нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства), които могат да повлият отрицателно фертилитета при жените. Ефектът е преходен и отшумява след края на лечението.

Шофиране и работа с машини

Ибупрофен може да предизвика чувство на замайване или световъртеж. Ако това се случи, не шофирайте и не използвайте инструменти или машини. Не извършвайте нищо, което изисква повищено внимание.

3. Как да използвате Панактив Бейби

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

За ректална употреба.

Не използвайте при деца на възраст под 3 месеца.

Не използвайте при деца с телесно тегло по-малко от 6 kg.

Не надвишавайте максималните дневни дози.

Трябва да се използва най-ниската ефективна доза за възможно най-краткото време, необходимо за облекчаване на симптомите. Ако имате инфекция, незабавно се консултирайте с лекар, ако симптомите (напр. повищена температура и болка) продължават или се влошават (вж. точка 2).

Максималната дневна доза ибупрофен е 20-30 mg/kg телесно тегло, разделена на 3 до 4 единични дози. Единичната доза не трябва да надвишава 10 mg/kg телесно тегло.

Обичайна дозировка:

Възраст (телесно тегло)	Единична доза	Дневна доза
от 3 до 9 месеца (от 6 до 8 килограма)	1 супозитория от 60 mg	3 пъти дневно, на всеки 6-8 часа. Не използвайте повече от 3 супозитории дневно.
9 месеца до 2 години (от 8 до 12 kg)	1 супозитория от 60 mg	4 пъти дневно, на всеки 6 часа. Не използвайте повече от 4 супозитории дневно.



В случай че лекарството се прилага на деца на възраст 3-5 месеца, трябва да се потърси лекарска помощ, ако симптомите се влошават или не се подобряват в рамките на 24 часа.

В случай че лекарството се прилага на деца на възраст над 6 месеца, трябва да се потърси консултация с лекар, ако е необходимо лекарството да се прилага в продължение на повече от 3 дни или симптомите се влошат.

Медицинският продукт е предназначен за краткотрайна употреба.

Употреба на Панактив Бейби при пациенти с бъбречни и/или чернодробни нарушения
Ако Вашето дете или Вие имате лека и умерена бъбречна и/или чернодробна недостатъчност, дозата трябва да бъде най-ниската възможна.

Употребата на ибупрофен не се препоръчва при лица с тежка бъбречна или чернодробна недостатъчност.

Ако сте приели повече от необходимата доза Панактив Бейби

Ако сте приели повече от необходимата доза Панактив Бейби, или ако деца са използвали това лекарство случайно, винаги говорете с лекар или се свържете с най-близката болница, за да потърсите мнение за риска и съвет относно това какво да предприемете.

Случайте на предозиране са редки.

При повечето пациенти може да се появят:

- гадене, повръщане, болка в горната част на корема или диария;
- шум в ушите, главоболие и кървене от stomаха или червата.

Тежкото отравяне засяга централната нервна система и се изразява под формата на:

- сънливост;
- възбуда, дезориентация или кома (много рядко);
- гърчове (много рядко).

При тежко отравяне може да настъпи:

- метаболитна ацидоза – симптомите може да включват гадене, болка в stomаха повръщане (може да има кървави нишки), главоболие, шум в ушите, обърканост и трепкащи движения на очите. Във високи дози се съобщава за сънливост, болка в гръденния кош, сърцевиене, загуба на съзнание, гърчове (основно при деца), слабост и замаяност, кръв в урината, усещане за студ по тялото и дихателни проблеми;
- увеличено протромбиново / INR време;
- остра бъбречна недостатъчност или увреждане на черния дроб;
- обостряне на астматичните симптоми при пациенти с бронхиална астма.

Не съществува специален антидот. Лечението е симптоматично и поддържащо.

Ако сте пропуснали да използвате Панактив Бейби

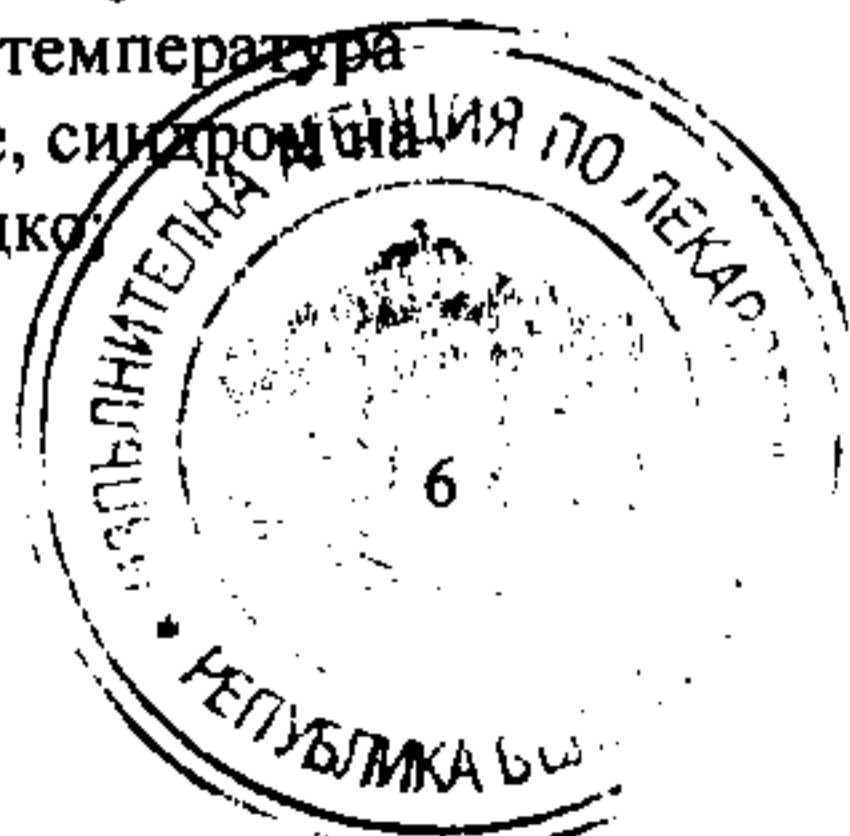
Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Спрете употребата на ибупрофен и незабавно потърсете медицинска помощ, ако забележите някой от следните симптоми:

- червени, ненадигнати, подобни на мишици или кръгли петна по тялото, често с мехури в централната част, белене на кожата, язви в устата, гърлото, носа, половите органи и очите. Тези сериозни кожни обриви могат да се предшестват от повишена температура и грипоподобни симптоми [ексфолиативен дерматит, еритема мултиформе, синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза] - настъпва много рядко.



- обширен обрив, повищена телесна температура и увеличени лимфни възли (DRESS синдром) - настъпва с неизвестна честота;
- зачервен, люспест, обширен обрив с подутини под кожата и мехури, придружен от повищена температура. Симптомите обикновено се появяват при започване на лечението (остра генерализирана екзантематозна пустулоза) - настъпва с неизвестна честота.

Панактив Бейби обикновено се понася добре. Следните нежелани реакции са наблюдавани по време на краткотрайната употреба на ибупрофен, при дози, достъпни без лекарско предписание:

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)

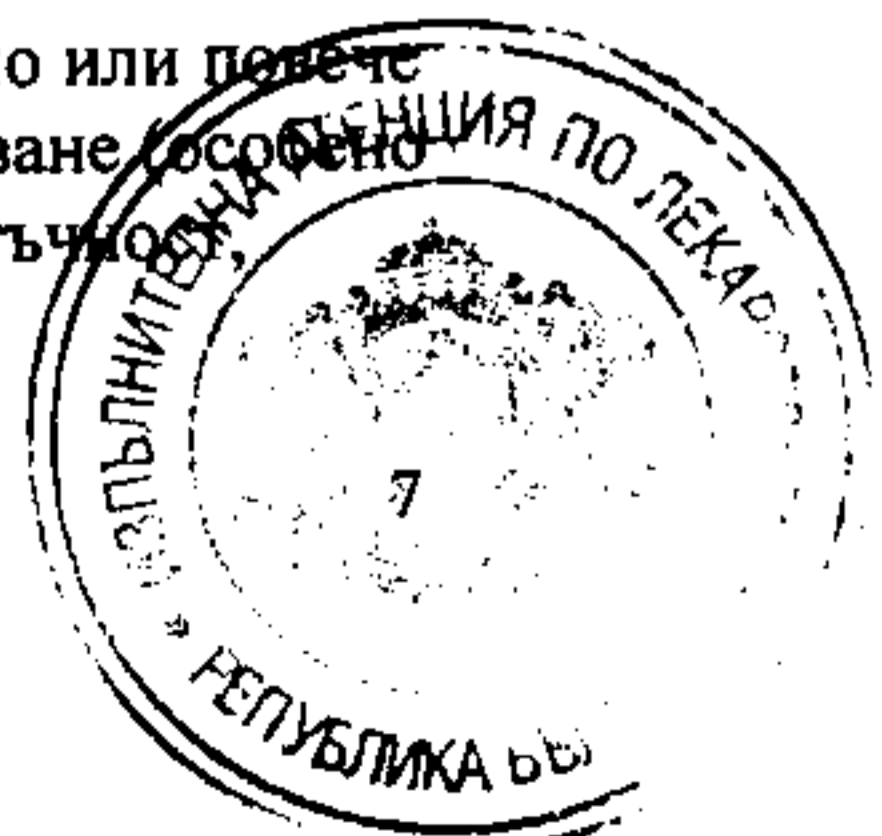
- киселини, коремна болка, неразположение, газове, локално раздразнение на ануса;
- нарушения на централната нервна система, като главоболия, замаяност, безсъние, сънливост, възбуда, раздразнителност и изтощение;
- реакции на свръхчувствителност с кожни ерупции;
- и сърбеж (пруритус);
- различни кожни обриви;
- зрителни нарушения.

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души)

- диария, отделяне на газове, запек, повръщане;
- шум в ушите (тинитус), световъртеж.

Много редки (може да засегнат до 1 на 10 000 души)

- при пациенти със съществуващо автоимунно заболяване (системен лупус еритематозус, смесена съединителнотъканна болест) по време на лечението с ибупрофен са наблюдавани изолирани случаи на симптоми на асептичен менингит със сковане на врата, главоболие, гадене, повръщане, повищена температура и дезориентация;
- нарушения, наблюдавани при параметрите на кръвната картина (анемия, левкопения – намаляване на броя на белите кръвни клетки, тромбоцитопения – намаляване на броя на тромбоцитите, панцитопения – хематологично нарушение, представляващо дефицит на всички нормални елементи на кръвта: еритроцити, левкоцити и тромбоцити, агранулоцитоза – намаляване на броя на гранулоцитите). Първоначалните симптоми са: повищена температура, болки в гърлото, повърхностни улцерации на лигавицата на устата, грипоподобни симптоми, изтощение и кървене (напр. натъртвания, кръвонасядания, пурпура и кървене от носа);
- тежки реакции на свръхчувствителност, проявяващи се чрез подуване на лицето, ларингса и езика, задух, тахикардия – нарушение на сърденния ритъм, хипотония – понижено кръвно налягане, шок;
- астма, влошаване на астмата, бронхоспазъм, задух, хрипове;
- оток, сърцевиене, хипертония, сърдечна недостатъчност (свързана с употребата на високи дози НСПВЛС), васкулит;
- може да се появи стомашна и (или) дуоденална язва, със или без кървене, понякога фатална, особено при лица в старческа възраст, както и перфорация, улцерозен орален мукозит, гастрит, улцерация на лигавицата на устата;
- обостряне на колит и болест на Крон;
- нарушения във функцията на черния дроб, увреждане на черния дроб и тежко възпаление на черния дроб, особено по време на дългосрочна употреба на ибупрофен, чернодробна недостатъчност, жълтеница;
- сериозни кожни инфекции при варицела. Незабавно прекратете употребата на лекарството и посетете лекар при първите признания на кожни реакции;
- нарушения на бъбреците, които може да се изразяват в отделяне на по-малко или повече урина от нормалното, мътна урина, кръв в урината, болка в гърба или подуване (особено на краката). Повищена концентрация на уреята в кръвта, бъбречна недостатъчност.



нефритен синдром, интерстициален нефрит, възможно придружен от тежка бъбречна недостатъчност. Като цяло, обичайната употреба на (няколко вида) аналгетици може да доведе в редки случаи до дълготрайни бъбречни проблеми;

- понижени нива на хематокрит и хемоглобин в резултатите от лабораторните изследвания;
- психотични реакции и депресия.

С неизвестна честота (честотата не може да се определи от наличните данни):

- кожата става чувствителна към светлина;
- болка в гърдите, която може да е признак на потенциална сериозна алергична реакция, наречена синдром на Кунис.

Лекарствата като Панактив Бейби може да са свързани с леко повишен риск от инфаркт ("миокарден инфаркт") или инсулт.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35 928903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Панактив Бейби

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да не се съхранява над 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Панактив Бейби

Активното вещество е ибупрофен. Всяка супозитория съдържа 60 mg ибупрофен.

Помощните вещества са твърди мазници.

Как изглежда Панактив Бейби и какво съдържа опаковката

Панактив Бейби е във вид на бяла или почти бяла супозитория с формата на торпедо, с гладка и неповредена повърхност.

Супозиториите са опаковани в PVC/PE блистери. Картонената кутия съдържа 5 или 10 супозитории.



Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A.

19 Pelplińska Street

83-200 Starogard Gdański

Полша

Производител

FARMINA Sp. z o.o.

Zakład w Myślenicach

ul. Cegielskiego 2,

32-400 Myślenice

Полша

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки от ЕИП със следните имена:

България: Панактив Бейби 60 mg супозитории

Латвия: Ibugard 60 mg supozitoriji

Литва: Ibugard 60 mg žvakutės

Дата на последно преразглеждане на листовката:

