

Листовка: информация за потребителя

ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА 200 mg обвити таблетки

IBUPROM FOR KIDS 200 mg coated tablets №

Ибупрофен (Ibuprofen)

ДОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Листовка Приложение 2
20080368
Разрешение № - 66710
РСЧ приемление № 07-10-2024

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате 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 Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3 дни не се чувствате по-добре, или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА
3. Как да приемате ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА и за какво се използва

ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА е аналгетично лекарство. Използва се при лечение на възпалителни състояния, които може да са една от причините за появя на болка. Лекарственият продукт понижава телесната температура.

Показанията за употреба на лекарството включват повишена температура (особено повишена температура, придружаваща грип, настинка или други инфекциозни заболявания), лечение на лека до умерена болка от различен произход, включително: главоболие, мускулни болки, зъббол, болки в гърба, костни и ставни болки, дисменорея.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

Не приемайте ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

- ако сте алергични към ибупрофен, други нестероидни противовъзпалителни средства (НПВС) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако сте имали алергични прояви в миналото (като хрема, уртикария или бронхиална астма) след прием на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни средства (НПВС);
- ако имате активна в момента или сте имали в миналото стомашна язва и (или) язва на дванадесетопръстника, перфорация или кървене, след прием на НПВС;
- ако имате тежка чернодробна, бъбречна или сърдечна недостатъчност;
- едновременно с други нестероидни противовъзпалителни средства, включително COX-2 инхибитори (повишен риск от нежелани лекарствени реакции);
- през първите три месеца на бременността;
- при хеморагична диатеза.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемате ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА.



Обърнете специално внимание:

- при системен лупус еритематозус или смесени колагенози
- при симптоми на алергични реакции след прием на ацетилсалицилова киселина
- при заболявания на стомашно-чревния тракт и хронични възпалителни заболявания на червата (улцеративен колит, болест на Crohn)
- при хипертония и/или сърдечни нарушения
- при нарушена бъбречна функция
- при нарушена чернодробна функция
- при нарушено кръвосъсирване
- при активна в момента или анамнестични данни за бронхиална астма или симптоми на алергични реакции; възможна е поява на бронхоспазъм след прием на лекарствения продукт.
- при прием на други лекарства (особено антикоагуланти, диуретици, лекарства за лечение на сърдечни болести, кортикостероиди)

Съществува риск от кървене, разязяване или перфорация в областта на храносмилателните пътища, които може да са фатални, със или без предупредителни симптоми, при пациенти с анамнестични данни за подобни прояви. При поява на кървене или разязяване от страна на храносмилателните пътища, незабавно трябва да се преустанови приемът на лекарствения продукт. Пациентите с анамнеза за стомашно-чревни заболявания, и по специално болните в старческа възраст, трябва да бъдат предупредени, че трябва незабавно да уведомят лекаря при поява на някакви необичайни коремни прояви (най-вече за кървене), особено в началото на лечението.

Едновременно, продължително приложение на различни аналгетични лекарства може да доведе до бъбречно увреждане с бъбречна недостатъчност (аналгезийна нефропатия).

Употребата на този лекарствен продукт при дехидратирани (обезводнени) пациенти увеличава риска от бъбречно увреждане.

Съобщава се за сериозни кожни реакции, свързани с лечение с ибупрофен, включително ексфолиативен дерматит, еритема мултиформе, синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза, лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS), остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP). Трябва да спрете приема на ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА и незабавно да потърсите лекарска помощ, ако установите някой от симптомите, свързани със сериозните кожни реакции, описани в точка 4.

Противовъзпалителните/болкоуспокояващите лекарства като ибупрофен могат да са свързани със слабо увеличаване на риска от сърден инфаркт или инсулт, особено когато се употребяват във високи дози. Не превишавайте препоръчителната дозировка или продължителност на лечението.

При употребата на ибупрофен са съобщавани признания на алергични реакции, вследствие употребата на това лекарство, включително дихателни проблеми, подуване на лицето и областта на врата (ангиоедем), гръден болка. Ако установите някой от тези симптоми, трябва незабавно да спрете приема на ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА и да се свържете с Вашия лекар или със Спешна медицинска помощ.

Трябва да обсъдите лечението с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА, ако:

- имате сърдечни проблеми, включително сърдечна недостатъчност и стенокардия (гръден болка), или сте претърпели сърден инфаркт, операция за поставяне на байпас, периферна артериална болест (влошена циркулация в краката или ходилата поради стеснени или запушени артерии) или какъвто и да е вид инсулт (включително микроинсулт или преходна исхемична атака);
- имате високо кръвно налягане, диабет, висок холестерол, фамилна анамнеза за сърдечно заболяване или инсулт, или ако сте пушач;



- имате инфекция – вж. заглавието „Инфекции“ по-долу.

Инфекции

ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА може да скрие признаките на инфекции, например повишена температура и болка. Поради това е възможно ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА да забави подходящото лечение на инфекцията, което може да доведе до повишен риск 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.

Този лекарствен продукт принадлежи към група лекарства (нестероидни противовъзпалителни средства), които могат да окажат неблагоприятно влияние върху фертилитета при жени. Този ефект е временен и отзвучава след преустановяване на лечението. При забременяване, трябва да информирате Вашия лекар, преди да започнете лечение с ибупрофен.

Трябва да уведомите Вашия лекар, дори ако посочените по-горе предупреждения са се отнасяли за Вас в миналото.

Деца и юноши

Лекарственият продукт не трябва да се използва при деца под 6 години.

Други лекарства и ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

Иформирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Лекарственият продукт ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА не трябва да се използва едновременно с други нестероидни противовъзпалителни лекарства (вкл. циклооксигеназа 2 инхибитори, като целекоксив или еторикоксив), обезболяващи лекарства или ацетилсалицилова киселина (в аналгетични дози).

ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА може да повлияе на или да бъде повлиян от някои други лекарства.

Например:

- лекарства с противосъсирващо действие (т.е. разреждат кръвта / предотвратяват съсирването, напр. аспирин/ацетилсалицилова киселина в ниски дози, варфарин, тиклопидин)
- лекарства, които понижават високото кръвно налягане (АЦЕ инхибитори като каптоприл, бета-блокери като лекарства, съдържащи атенолол, антагонисти на рецептора за ангиотензин II като лосартан, диуретици като индапамид)
- кортикостероиди (напр., преднизолон или дексаметазон)
- метотрексат (антинеопластично лекарство)
- литий (антидепресивно лекарство)
- зидовудин (антивирусно лекарство)

Някои други лекарства също могат да повлияят на или да бъдат повлияни от лечението с ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА. Затова винаги преди да използвате ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА с други лекарства, трябва да се посъветвате с Вашия лекар или фармацевт.

Бременност, кърмене и фертилитет

Продуктът се прилага в детската възраст.

В случай, че се приема от възрастни, моля имайте пред вид следната информация:

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

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Не приемайте ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА, ако сте в последните 3 месеца от бременността. Това може да уреди плода или да причини проблеми при раждането. Може да имате проблеми с раждането.



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 ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА 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 възможно най-кратко време. От 20-ата седмица на бременността ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА 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 стесняване на кръвоносен съд в сърцето на бебето (ductus arteriosus). Ако се нуждаете от лечение по-дълго от няколко дни, Вашият лекар може да препоръча допълнително проследяване.

Ибупрофен преминава в много малки количества в майчиното мляко и не са известни случаи на нежелани лекарствени реакции при кърмачета. Не се налага спиране на кърменето при краткотрайно лечение с ибупрофен в ниски дози.

За влиянието на лекарствения продукт върху фертилитета вижте „Предупреждения и предпазни мерки“.

Шофиране и работа с машини

Продуктът се прилага в детска възраст.

В случай, че се приема от възрастни, моля имайте пред вид следната информация:

Няма данни за нежелани реакции на лекарствения продукт, които биха могли да окажат влияние върху способността за шофиране и работа с машини, или психофизическите способности при прилагане на този лекарствен продукт в препоръчваните дозировки и продължителност на терапевтичния курс.

ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА съдържа захар. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него преди да вземете този продукт.

3. Как да приемате ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е:

Деца от 6 до 9 години (телесно тегло 20-29 kg)

За краткосрочно лечение, 1 таблетка през устата на всеки 6-8 часа след хранене. Да не се приемат повече от 3 таблетки дневно (максимална дневна доза 600 mg).

Деца от 10 до 12 години (телесно тегло 30-39 kg)

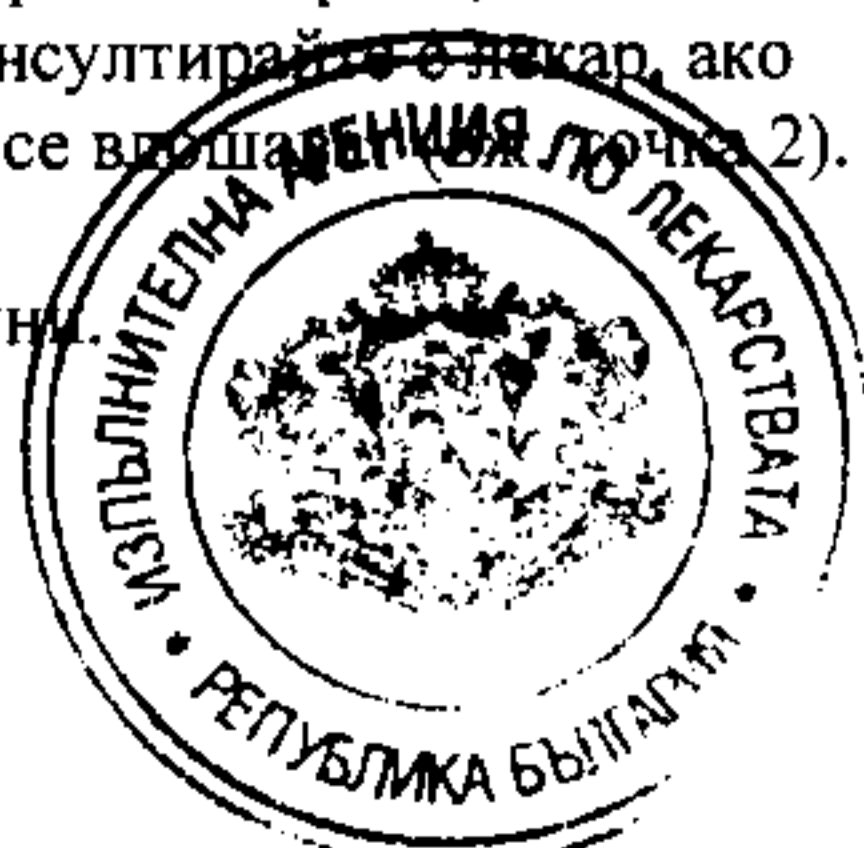
За краткосрочно лечение, 1 таблетка през устата на всеки 6 часа след хранене. Да не се приемат повече от 4 таблетки дневно (максимална дневна доза 800 mg).

Деца над 12 години и възрастни

Лечение за постигане на бърз ефект: 1 до 2 таблетки през устата на всеки 4 часа след хранене (не трябва да се превишава дневна доза от 6 таблетки).

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

Лекарственият продукт не трябва да се използва при деца под 6 години.



Не трябва да се надвишава препоръчителната доза.

Трябва да се консултирате с Вашия лекар, ако почувствате, че ефектът на лекарствения продукт е твърде силен или прекалено слаб.

Лекарственият продукт е предписан за краткотрайно приложение. В случай, че симптомите са същите или се усилват, или се появят нови прояви, трябва да се свържете с лекар.

Не трябва да приемате лекарствения продукт за повече от 3 дни, без да се консултирате с лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

Ако сте приели повече ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА от необходимото, или ако лекарството случайно е било прието от деца, веднага се свържете с лекар или най-близката болница, за да получите мнение за риска и съвет за действие, което трябва да се предприеме.

Симптомите на предозиране могат да включват гадене, стомашна болка, повръщане (може да бъде примесено с кръв), кървене от стомашно-чревния тракт (вж. също точка 4 по-долу), диария, главоболие, звънене в ушите, чувство на обърканост и трептене на очите. Може да възникне състояние на беспокойство, сънливост, дезориентация или кома. Понякога при пациентите възникват конвулсии. При прием във високи дози има съобщения за сънливост, болка в гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, гърчове (главно при деца), слабост и замаяност, кръв с урината, понижени нива на калий в кръвта, усещане за студ и проблеми с дишането. Допълнително, може да се удължи протромбиновото време/INR, вероятно поради въздействие от страна на циркулиращите фактори на кръвосъсирване. Може да възникнат остра бъбречна недостатъчност и чернодробно увреждане. При астматиците е възможно обостряне на астмата. Също така, може да настъпи понижение на кръвното налягане и забавено дишане.

Няма специфичен антидот. Лекарят ще приложи симптоматично и поддържащо лечение.

Ако сте пропуснали да приемете ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

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

Трябва да спрете приема на ибупрофен и незабавно да потърсите лекарска помощ, ако установите някой от следните симптоми:

- червеникави, нерелефни, подобни на мишенски или кръгли петна по тялото, често с мехурче в центъра, белене на кожата, рани с областта на устата, гърлото, носа, гениталиите и очите. Тези сериозни реакции на кожен обрив могат да бъдат предшествани от втискане и грипоподобни симптоми (ексфолиативен дерматит, еритема мултиформе, синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза).
- Обхващащ голяма повърхност обрив, висока телесна температура и уголемени лимфни възли (DRESS синдром).
- Червен, люспест, обхващащ голяма повърхност обрив с издутини под кожата, придружен от треска. Тези симптоми обикновено възникват в началото на лечението (остра генерализирана екзантематозна пустулоза).

Нечести нежелани реакции (при 1 до 10 на 1 000 пациенти, използвали лекарството):

- главоболие, диспепсия, коремна болка, уртикария, сърбеж.



Редки нежелани реакции (при 1 до 10 на 10 000 пациенти, използвали лекарството)

- диария, флатуленция, запек, повръщане, гастрит, световъртеж, безсъние, възбуда, раздразнителност и умора;
- отоци вследствие на заболявания на бъбреците и пикочните пътища.

Много редки нежелани реакции (при по-малко от 1 на 10 000 пациенти, използвали лекарството)

- мелена, хематемеза, улцеративен стоматит, обостряне на улцеративен колит и болест на Крон;
- стомашна язва и/или язва на дванадесетопърстника, кървене от храносмилателните пътища, понякога с фатален изход, особено при пациенти в старческа възраст;
- описани са отделни случаи на депресия, психични реакции и шум в ушите, асептичен менингит;
- понижена урейна екскреция, отоци, остра бъбречна недостатъчност, папиларна некроза, хипернатриемия (задръжка на натрий);
- чернодробни нарушения, особено при продължително лечение;
- разстройства на хемопоезата (анемия, левкопения – намаляване броя на левкоцитите, тромбоцитопения – намаляване броя на тромбоцитите, панцитопения – хематологично нарушение с дефицит на всички формени елементи на кръвта, агранулоцитоза – намаляване броя на гранулоцитите). Първите симптоми са повишена температура, възпаление на гърлото, повърхностно разязяване на устната кухина, грипоподобни симптоми, изтощение, тенденция към кървене (напр. натъртвания, синини, червено-морави петна по кожата и лигавиците, кървене от носа);
- тежки реакции на свръхчувствителност като оток на лицето, езика и ларинкса, задух, тахикардия – нарушения на сърдечния ритъм, хипотония – внезапно понижаване на артериалното кръвно налягане, шок, обостряне на бронхиална астма и бронхоспазъм;
- при пациенти с автоимунни заболявания (системен лупус еритематозус, смесени колагенози) по време на лечение с ибупрофен са отбележани единични случаи със симптоми на асептичен менингит, като скованост на врата, главоболие, гадене, повръщане, повишена температура и дезориентация.

Нежелани реакции с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- кожата става чувствителна към светлина;
- болка в областта на гърдите, която може да е потенциално сериозна алергична реакция, наречена синдром на Kounis.

Има съобщения за оток, хипертония и сърдечна недостатъчност свързани с провеждано лечение с НПВС.

Употребата на лекарствени продукти като ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА може да е свързана с леко повишен рисък от сърдечен пристъп (миокарден инфаркт) или мозъчен инсулт.

Нежеланите реакции възникват рядко при временна употреба на лекарството.

Рискът от възникване на нежелани реакции при пациенти в старческа възраст е по-голям отколкото при по-младите пациенти. Честотата и тежестта на нежеланите реакции може да се намали при използване на по-ниски терапевтични дози за по-кратък период от време.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, 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 ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25° C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или 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 ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА

- Активното вещество е ибупрофен 200 mg
- Другите съставки са:

Състав на ядрото: целулоза на прах, царевично нишесте, прежелатинизирано нишесте, гуар гума, талк, кросповидон тип A, силициев диоксид, колоиден хидратиран, хидрогенизирано растително масло.

Състав на покритието: хидроксипропилцелулоза, макрогол 400, талк, желатин, захароза, каолин, сладкарска захар, калциев карбонат, арабска гума, изсушена, титанов диоксид, бяло багрило - Опалукс бяло AS 7000, карнаубски восък, черно мастило - Опалукс черно S-1-17823.

Как изглежда ИБУПРОМ ЗА ДЕЦА и какво съдържа опаковката

2 обвити таблетки в опаковка -	1 саше с 2 таблетки
6 обвити таблетки в опаковка -	1 блистер с 6 таблетки
10 обвити таблетки в опаковка -	1 блистер с 10 таблетки
30 обвити таблетки в опаковка -	1 бутилка с 30 таблетки
50 обвити таблетки в опаковка -	1 бутилка с 50 таблетки

Притежател на разрешението за употреба и производител

US Pharmacia Sp. z o.o.

Ziębicka 40,
50-507 Wrocław,
Полша

Дата на последно преразглеждане на листовката: септември 2024

