

Листовка: информация за пациента

9900097

БИ-ПРОФЕНИД 150 mg таблетки с изменено освобождаване

BI-PROFENID 150 mg modified release tablets

Кетопрофен (Ketoprofen)

13.05.2021

Б6/МА/МР-54493

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите на тяхното заболяване са същите както Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

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

1. Какво представлява БИ-ПРОФЕНИД и за какво се използва

БИ-ПРОФЕНИД спада към класа Нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства (М: мускулно-скелетна система).

БИ-ПРОФЕНИД представлява двупластови делими таблетки с изменено освобождаване в опаковка от 20 броя.

Лекарственият продукт е предназначен за възрастни и деца над 15 години.

За продължително симптоматично лечение на хронични ревматоидни възпалителни заболявания, особено ревматоиден полиартрит, анкилозиращ спондилоартрит, псориатичен артрит, синдром на Reiter, болезнени инвалидизиращи артрози.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате БИ-ПРОФЕНИД

Не използвайте БИ-ПРОФЕНИД:

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към кетопрофен или към някоя от останалите съставки на БИ-ПРОФЕНИД;
- след 6-я месец на бременността;
- ако имате или сте имали алергия, астма, спазъм на бронхите, уртикария или ринит, дължащи се на това лекарство или на подобни лекарства, особено други нестероидни противовъзпалителни средства, включително ацетилсалцилова киселина (аспирин);
- ако имате активна язва на stomахa или дванадесетопръстника или сте имали предишно кървене от stomашно-чревния тракт, язва или перфорация;
- ако имате повишена склонност към кървене (хеморагична диатеза);
- ако имате тежка сърдечна недостатъчност;
- ако имате тежко чернодробно заболяване;
- ако имате тежко бъбреично заболяване;
- при деца под 15 години;



- при свръхчувствителност или непоносимост към глутен, поради наличието на пшенично нищесте (глутен);
- в случай на кървене от стомашно-чревния тракт, мозъчно-съдов кръвоизлив или каквото и да е друго активно кървене.

Предупреждения и предпазни мерки

Специално внимание трябва да се обърне при употребата на БИ-ПРОФЕНИД в случай че:

- страдате от стомашно-чревно заболяване (язва на стомаха и дванадесетопръстника, улцерозен колит, болест на Крон);
- приемате ацетилсалицилова киселина (аспирин) в ниски дози;
- страдате от редки наследствени заболявания като галактозна непоносимост, Lapp лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция, Вие не трябва да приемате това лекарство;
- страдате от стомашно чревна токсичност;
- страдате от сърдечно-съдово заболяване (хипертония, застойна сърдечна недостатъчност, исхемична болест на сърцето, заболяване на периферните артерии, мозъчно-съдова болест, хиперлипидемия, захарен диабет);
- страдате от чернодробно заболяване или нарушение на чернодробните функции – препоръчва се извършването на периодични чернодробни функционални тестове;
- страдате от астма и/или хроничен ринит и/или хроничен синузит и/или полипи в носа – съществува повишен риск от алергична реакция;
- страдате от фоточувствителност или фототоксичност (повишена чувствителност спрямо светлината);
- страдате от цироза, нефрозен синдром, сърдечна недостатъчност, хронична бъбречна недостатъчност и/или приемате диуретици – в този случай бъбречната функция трябва внимателно да се наблюдава, заради увеличен риск от бъбречна недостатъчност.

Лечението с кетопрофен трябва да бъде прекратено при появя на:

- стомашно-чревно кървене или язва;
- обрив по кожата, увреждане на лигавиците или някакъв друг знак за свръхчувствителност;
- зрителни нарушения (замъглено виждане).

Вашият лекар може да ви предпише едновременно лечение с протективни продукти (например мизопростол или инхибитори на протонната помпа), ако страдате от язва, а също и ако приемате ниски дози ацетилсалицилова киселина (аспирин), или други лекарствени продукти, увеличаващи риска за увреждане на стомашно-чревния тракт.

Някои епидемиологични данни показват, че кетопрофен може да е свързан с висок риск от сериозна стомашно-чревна токсичност, сравнима с тази при някои други НСПВС, особено във високи дози.

Лекарства като БИ-ПРОФЕНИД могат да бъдат свързани с леко повишен риск от сърдечен инцидент (миокарден инфаркт) или инсулт. Този риск е по-вероятен при високи дози и продължително лечение. Не превишавайте препоръчаните дози и продължителността на лечението.

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

Употребата на НСПВС може да наруши възможността за забременяване и затова не препоръчва при жени, желаещи да забременеят. Жени, които не могат да забременеят или провеждат изследвания за стерилитет, трябва да преустановят приемането на НСПВС.



Ако сте в старческа възраст е възможно по-често да възникват нежелани лекарствени реакции при употреба на НСПВС, особено кървене от stomашно-чревния тракт и перфорация, които могат да бъдат фатални.

Ако имате диабет и сте с бъбречна недостатъчност, е възможно да възникне хиперкалемия, при употреба на НСПВС, поради прилаганите съпътстващи лечения с провокиращи хиперкалиемия лекарствени продукти.

Ако имате инфекция, противовъзпалителните, болкоуспокояващи и температуропонижаващи свойства на кетопрофен могат да замаскират обичайните признания на инфекцията, например повишена температура.

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

Инфекции

БИ-ПРОФЕНИД може да скрие признанията на инфекции, например повищена температура и болка. Поради това е възможно БИ-ПРОФЕНИД 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.

При пациенти с ниско телесно тегло има повишен риск от stomашно-чревно кървене. Ако се появят stomашно-чревно кървене или язва, лечението трябва да се прекрати веднага.

БИ-ПРОФЕНИД съдържа глутен

Това лекарство съдържа само много ниски нива на глутен (от пшенично нишесте). Счита се за без глутен и е много малко вероятно да създаде проблеми, ако имате цъолиакия. Една таблетка с изменено освобождаване съдържа не повече от 3,80 микрограма глутен. Ако имате алергия към пшеница (различно от цъолиакия), не трябва да приемате това лекарство.

Други лекарства и БИ-ПРОФЕНИД

Кетопрофен може да доведе до хиперкалемия (високо ниво на калий в кръвта). Този риск се засилва в случай на едновременно лечение със следните продукти: соли на калия, калий задържащи диуретици, АСЕ инхибитори, хепарини, инхибитори на ангиотензин II, циклоспорин, такролимус и триметоприм.

Не се препоръчва комбинирането на кетопрофен с:

- други НСПВС и високи дози салицилати поради увеличен риск от язва и кървене от stomашно-чревния тракт;
- антикоагуланти (противосъсирващи лекарства) като хепарин и варфарин и тромбоцитни антиагреганти (лекарства възпрепятстващи образуването на тромби) като тиклопидин, клопидогрел;
- повишен риск от кървене при употреба на хепарин, антагонисти на витамин K; тромбинови инхибитори (такива като дабигатран) и директни инхибитори на фактор Xa (такива като апиксабан, ривароксабан, едоксабан)
- литий – опасност от токсични нива на лития в кръвта, дозата на лития трябва да бъде коригирана;
- метотрексат във високи дози (над 15 mg седмично) поради увеличен риск от хематологична токсичност (намаляване броя на тромбоцитите и левкоцитите)

Комбинации изискващи предпазни мерки при употреба:

- калиеви соли, калий-съхраняващи диуретици, АСЕ инхибитори и ангиотензин II антагонисти, НСПВС, хепарин (ниско молекулно тегло или нефракциониран); циклоспорин, такролимус и триметоприм - увеличен риск от хиперкалемия



- перорални кортикоステроиди, антикоагуланти като варфарин, селективни инхибитори на обратното захващане на серотонин (SSRIs), антитромбоцитни средства като аспирин или никорандил - увеличен риск от язва или кървене от стомашно-чревния тракт
- диуретици, АСЕ инхибитори и инхибитори на ангиотензин II рецепторите, метотрексат в дози по-ниски от 15 mg седмично, тенофовир – увеличен риск от влошена бъбречна функция
- пентоксифилин - увеличен риск от кървене.

Да се вземе под внимание комбинирането с:

- лекарствени продукти за лечение на високо кръвно налягане (бетаблокери, АСЕ инхибитори, диуретици) – риск от намален антихипертензивен ефект
- тромболитици – увеличен риск от кървене
- селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина - увеличен риск от язва или кървене от стомашно-чревния тракт
- пробенецид.

За да избегнете вероятните взаимодействия с други лекарства, особено с изброените по-горе, трябва да уведомите Вашия лекар или фармацевт за всяко лечение, което провеждате по същото време.

Бременност, кърмене и fertilitet

Бременност:

По време на първото и второто тримесечие на бременността, кетопрофен не трябва да се използва, освен ако не е крайно наложително по преценка на Вашия лекар.

Кетопрофен е абсолютно противопоказан през третото тримесечие на бременността, тъй като ефектите върху плода Ви могат да доведат до сериозни бъбречни и съдови увреждания.

Кърмене:

Кетопрофен не се препоръчва при кърмачки.

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

Шофиране и работа с машини

Възможна е поява на световъртеж, сънливост, замаяност, конвулсии или зрителни смущения. Не шофирайте и не използвайте никакви инструменти или машини, ако един от тези симптоми се прояви.

3. Как да използвате БИ-ПРОФЕНИД

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е 1 до 2 таблетки дневно.

Таблетката се погълща цяла, с пълна чаша вода по време на хранене.

При всички обстоятелства, спазвайте стриктно лекарското предписание.

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

Продължителност на лечението

При всички обстоятелства, спазвайте стриктно лекарското предписание.



Ако сте приемали повече от необходимата доза БИ-ПРОФЕНИД
При предозиране или случайна интоксикация, веднага се обърнете към лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля 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.

По време на лечението с кетопрофен са били докладвани следните нежелани реакции при възрастни:

Чести (проявяват се при по-малко от 1 на 10 души)

- диспепсия (нарушено храносмилане);
- коремна болка;
- гадене;
- повръщане.

Нечести (проявяват се при по-малко от 1 на 100 души)

- диария;
- запек;
- флатуленция (метеоризъм);
- гастрит;
- главоболие;
- замаяност;
- съниливост;
- оток;
- умора;
- обрив;
- силен сърбеж.

Редки (проявяват се при по-малко от 1 на 1 000 души)

- стоматит (възпалително заболяване на устната лигавица);
- язва на стомаха;
- астма;
- нарушена зрителна острота;
- шум в ушите;
- анемия в следствие на кръвоизливи;
- парестезия (изтръпване, мравучкане);
- хепатит;
- увеличени стойности на показателите на функционалните чернодробни тестове;
- увеличаване на телесното тегло.

Други съобщени нежелани реакции:

- стомашно-чревни нарушения: обострен колит, болест на Крон, кръвоизлив на стомаха и перфорация, стомашна болка, затруднено храносмилане, възпаление на панкреаса, което причинява силна болка в корема и в гърба;
- дерматологични нарушения: фоточувствителност, алопеция, уртикария, ангиоедем, булоzни дерматози като синдром на Стивънс – Джонсън и токсична епидерматитица; некролиза, понякога фатални, остра генерализирана екзантематозна пустулоза;
- респираторни нарушения: спазъм на бронхите и ринит;
- невропсихични нарушения: световъртеж;



- нарушения на бъбреците и пикочните пътища: остра бъбречна недостатъчност особено при данни за предходящо бъбречно увреждане и/или хиповолемия, интерстициален нефрит, нефрозен синдром, необичайни тестове на бъбречната функция;
- нарушения на кръвта и лимфната система: тромбоцитопения, агранулоцитоза, костномозъчна аплазия, левкопения, намаляване на броя на червените кръвни клетки, което може да доведе до бледност или пожълтяване на кожата, слабост или задух;
- нарушения на имунната система: анафилактични реакции (включително шок);
- психични нарушения: депресия, халюцинации, обърканост, промени в настроението
- нарушения на нервната система: конвулсии и дисгезия (нарушение на вкуса), асептичен менингит;
- сърдечно-съдови нарушения: сърдечна недостатъчност, високо кръвно налягане, възпаление на кръвоносните съдове, често съпроводено с кожни обриви; вазодилатация;
- нарушения на метаболизма и храненето: хиперкалемия, ниско ниво на натрий в кръвта, което може да причини уморяемост и объркане, потрепване на мускулите, припадъци или кома.

Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат намалени като за контролиране на симптомите се употребява възможно най-ниската ефективна доза за възможно най-кратък период от време.

Могат да се наблюдават местни ефекти, свързани с начина на приложение. Те стават по-чести и по-тежки с увеличаване продължителността на употреба, честотата на употреба и дозата.

Лекарства като БИ-ПРОФЕНИД могат да бъдат свързани с леко повишен рисков от сърден инцидент (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 Изпитнителна 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 БИ-ПРОФЕНИД

Не използвайте БИ-ПРОФЕНИД след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка.
Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25° С.

Да се пази от светлина и влага.

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 БИ-ПРОФЕНИД

- Активното вещество е: кетопрофен 150 mg в една таблетка
- Другите съставки са:
 - Бял пласт- лактоза, пшенично нишесте, силициев диоксид, колоиден хидратизиран желатин, магнезиев стеарат.
 - Жълт пласт – хидроксиетицелулоза, калциев хидроген фосфат, натриев рибофлавин фосфат(E 101), магнезиев стеарат.

Как изглежда БИ-ПРОФЕНИД и какво съдържа опаковката



БИ-ПРОФЕНИД представлява двупластови делими таблетки с изменено освобождаване, като опаковката съдържа 20 таблетки.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

САНОФИ БЪЛГАРИЯ ЕООД

бул. "Цариградско шосе" 90

гр. София 1784

България

Производители

Famar Lyon

Avenue du GENERAL de Gaulle

69230 Saint Genis Laval

Франция

или

Sanofi Winthrop Industrie

56, route de Choisy au Bac

60205 Compiègne

Франция

Дата на последно преразглеждане на листовката: март 2021

