

## Листовка: информация за потребителя

### ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор в саше ибупрофен (като ибупрофен L-аргинин)

### OKLYS FORTE 600 mg granules for oral solution in sachet ibuprofen (as ibuprofen L-arginine)

**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 Вашия 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 след 3 дни при юноши и 4 дни при възрастни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.
- Ако получите някакви нежелани 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 ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор и за какво се използва
  2. Какво трябва да знаете, преди да приемете ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор
  3. Как да приемате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор
  4. Възможни нежелани реакции
  5. Как да съхранявате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор
  6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация
- 
1. **Какво представлява ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор и за какво се използва**

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор съдържа активното вещество ибупрофен (като ибупрофен L-аргинин), който принадлежи към групата лекарства, наречени нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС).

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор се използва при възрастни и деца на 14 години и повече за симптоматично лечение на:

- Висока температура
- Лека до умерена болка, включително главоболие, мигрена
- Болки в мускулите и ставите
- Първична дисменорея (болезнена менструация)

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	Код Роз. № ..... 20200023
Разрешение №	17 - 01 - 2025
BG/MAM/P - 67527	
Справление №	

2. **Какво трябва да знаете, преди да приемете ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

**Не приемайте ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор, ако:**

- сте алергични към ибупрофен или някоя от останалите съставки на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор (изброени в точка 6). Признания на алергична реакция към това лекарство, включително проблеми с дишането, подуване в областта на лицето и шията (ангиоедем), болка в гърдите, са съобщавани при ибупрофен



Прекратете незабавно употребата на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор и се свържете незабавно с Вашия лекар или потърсете незабавно спешна медицинска помощ, ако забележите някой от тези признания;

- имате тежко чернодробно или бъбречно заболяване;
- имате или сте имали възпаление на stomахa или кървене от дванадесетопръстника или сте имали перфорация на храносмилателната система;
- повръщате кръв;
- имате черни изпражнения или кървава диария;
- имате активен мозъчно-съдов кръвоизлив или друго активно кървене;
- имате нарушения на кръвосъсирването или приемате лекарства, които влияят върху кръвосъсирването. Ако е необходима едновременна употреба на ибупрофен с тъкъв тип лекарства, Вашият лекар ще извърши нужните изследвания;
- имате тежка сърдечна недостатъчност;
- страдате от тежка дехидратация, причинена от повръщане, диария или недостатъчен прием на течности;
- сте в последните 3 месеца на бременността.

#### Предупреждения и предпазни мерки

**Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор, при следните състояния:**

- Ако имате отоци (задържане на течности);
- Ако сте страдали или страдате от сърдечно заболяване или хипертония (високо кръвно налягане);
- Ако страдате от астма или друго респираторно заболяване;
- Ако лекувате инфекция, тъй като ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор може да маскира високата температура, която е важен признак при инфекцията (вижте „Инфекции“ по-долу);
- Ако имате бъбречно или чернодробно заболяване; ако сте над 60 години, ако е необходимо да приемате това лекарство за по-продължително време (повече от 1-2 седмици);
- Ако страдате от значителна загуба на течности (вследствие на повръщане, диария, недостатъчен прием на течности), приемете голямо количество течности и се свържете незабавно с Вашия лекар, тъй като приемът на ибупрофен в този конкретен случай може да доведе до бъбречна недостатъчност в резултат на дехидратация;
- Ако имате язва или сте развили кръвоизлив или перфорация на stomахa или дванадесетопръстника, проявяващи се като силна или постоянна болка в корема или тъмни изпражнения, или дори без да сте имали симптоми преди това.

Този риск е по-висок, ако лекарството е използвано във високи дози и за продължително лечение на пациенти с анамнестични данни за пептична язва и при пациенти в старческа възраст. В тези случаи Вашият лекар може да прецени възможността да Ви предпише лекарство за предпазване на stomахa;

- Ако приемате едновременно други лекарствени продукти, които влияят върху кръвосъсирването, например перорални антикоагуланти, лекарства, потискящи тромбоцитната агрегация от вида на ацетилсалциловата киселина. Важно е да се отбележи също така, че употребата на други лекарствени продукти може да повиши риска от кръвоизливи, например кортикоステроиди и селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина;
- Ако страдате от болест на Крон (хронично заболяване на червата, проявяващо се с възпаление, което обикновено води до кървава диария) или улцерозен колит;
- Ако приемате диуретици, тъй като Вашия лекар трябва да проследява бъбречната Ви функция;
- Ако страдате от системен лупус еритематозус (хронично заболяване, което засяга имунната система, нервната система, кръвоносните съдове, кожата, ставите и други жизненоважни органи), тъй като може да възникне асептичен менингит (възпаление на менингите (мозъчните обивки), което не е причинено от бактерия);
- Ако страдате от остра интермитентна порфирия (метаболитно заболяване, засягащо пръстите Ви, което може да причини симптоми като червеникава урина, кръв в урината и др.).



- чернодробно заболяване), за да се прецени дали лечението с ибупрофен е подходящо;
- Ако страдате от главоболие след продължителен прием на ибупрофен, не трябва да приемате по-високи дози от лекарството;
- Ако получите зрителни нарушения по време на лечението с ибупрофен, прекратете го и се консултирайте с Вашия лекар за офталмологичен преглед;
- При употребата на това лекарство могат да се появят алергични реакции. Лечението трябва да се прекрати ако се появи зачервяване или подуване на кожата;
- Вашият лекар ще Ви наблюдава по- внимателно ако приемате ибупрофен след голяма операция;
- Препоръчително е да не приемате това лекарство, ако имате варицела.

Важно е да приемате най-ниската доза за най-краткия период от време, необходим за облекчаване на Вашите симптоми.

Не се препоръчва да приемате това лекарство едновременно с други НСПВС, включително циклооксигеназа-2 (COX-2) инхибитори.

#### Инфекции

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор може да скрие признаките на инфекции като температура и болка. Поради тази причина е възможно ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор да забави подходящото лечение на инфекцията, което може да доведе до повишен риск от усложнения. Това се наблюдава при бактериална пневмония и бактериални кожни инфекции (варицела). Ако приемате това лекарство, докато имате инфекция и симптомите на инфекцията продължават или се влошават, трябва да се консултирате незабавно с лекар.

#### **Обърнете специално внимание при употреба на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

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, са съобщавани във връзка с лечението с ибупрофен. Прекратете употребата на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор и незабавно потърсете медицинска помощ, ако забележите някой от симптомите, свързани със сериозните кожни реакции, описани в точка 4 Възможни нежелани реакции.

#### **Предпазни мерки при пациенти в старческа възраст**

Пациентите в старческа възраст имат по-висока честота на нежелани реакции към НСПВС, като най-често тези реакции биват стомашно-чревно кървене и перфорация, които могат да бъдат фатални.

#### **Предпазни мерки, свързани със сърдечносъдовата система**

Лекарствени продукти като ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор могат да бъдат свързани с умерено повишаване на риска от сърдечен инфаркт или инсулт. Този риск е по-вероятен, когато лекарството се използва във високи дози и при продължително лечение. Не надвишавайте препоръчителната доза или продължителност на лечение.

Трябва да се консултирате с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор, ако:

- имате проблеми със сърцето, включително сърдечна недостатъчност и стенокардия (гръден болка), или сте претърпели сърдечен инфаркт, операция за поставяне на байпас, периферна артериална болест (влошена циркулация в краката или ходилото, поради стеснение или запушване на артериите) или анамнестични данни за мозъчен инсулт (включително микроинсулт или преходна исхемична атака);
- имате високо кръвно налягане, диабет, висок холестерол, фамилна анамнеза за сърдечно заболяване, или сте пушач.

Също така това лекарство може да предизвика задържане на течности, особено при пациенти



със сърдечна недостатъчност и/или високо кръвно налягане (хипертония).

#### Дихателни нарушения

Ибупрофен трябва да се приема с внимание при пациенти, които имат или са имали бронхиална астма, хроничен ринит или алергии, тъй като е съобщавано, че ибупрофен причинява бронхоспазъм, обрив или ангиоедем (тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото) при тези пациенти.

#### Деца и юноши

Съществува риск от бъбречно увреждане при дехидратирани юноши.

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор не трябва да се приема от деца на възраст под 14 години, тъй като дозата ибупрофен, съдържаща се в него, не е препоръчителна за тази възрастова група.

#### Взаимодействие с аналитични тестове

Ако Ви се налага да извършвате диагностични тестове (включително кръвни тестове, тестове на урината, кожни тестове, при които се използват алергени и т.н.), уведомете Вашия лекар, че приемате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg, тъй като това лекарство може да окаже влияние върху резултатите.

#### Други лекарства и ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, накърно сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор може да повлияе или действието му да бъде повлияно от други лекарства:

- Лекарства с противосърдечно действие (антикоагуланти), използвани за „разреждане“ на кръвта като ацетилсалцилкова киселина, варфарин, тиклопидин;
- Лекарства, които понижават високото кръвно налягане (ACE инхибитори като каптоприл, бета-блокери като атенолол; antagonisti на ангиотензин II рецептора като лосартан).

Лекарствените продукти, изброени по-долу, могат да окажат влияние и следователно не трябва да се приемат с ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор, без предварителна консултация с Вашия лекар:

- Ацетилсалцилкова киселина или други нестероидни противовъзпалителни или аналгетични средства, тъй като се увеличава риска от стомашно-чревни язви и кървене;
- Антихипертензивни лекарства (бета-блокери, ACE инхибитори, antagonisti на ангиотензин II рецептора) и диуретици (лекарства за увеличаване отделянето на урина): НСПВС могат да понижат ефекта на диуретиците и другите антихипертензивни лекарства. Едновременната употреба на ибупрофен с калий-съхраняващи диуретици може да причини хиперкалиемия и да повиши риска от нефротоксичност.
- Тромбоцитни антиагреганти (предотвратяват образуването на тромби/ съсиреци в кръвоносните съдове) като тиклопидин;
- Антикоагуланти (лекарства, използвани за „разреждане“ на кръвта) като варфарин;
- Литий (лекарство, използвано за лечение на депресия). Вашият лекар може да коригира дозата на това лекарство;
- Метотрексат. Вашият лекар може да коригира дозата на това антиметаболитно лекарство по съответния начин (то забавя растежа на някои клетки, произвеждани в организма);
- Миофристон (за прекъсване на бременност);
- Дигоксин или сърдечни гликозиди (използвани за лечение на сърдечни заболявания);
- Хидантони като фенитоин (използвани за лечение на епилепсия);
- Сулфамиди като сулфаметоксазол и ко-тримоксазол (използвани за лечение на някои бактериални инфекции);
- Кортикоステроиди като кортизон и преднизолон;
- Пентоксифилин (периферен вазодилататор);
- Пробенецид (използван при пациенти с подагра или заедно с пеницилин при инфекции).



- Антибиотици от групата на хинолоните, например норфлоксацин;
- Сулфинпиразон (при подагра);
- Сулфанилурейни продукти като толбутамид или инсулин (при диабет), дозата може да бъде коригирана;
- Някои антидепресанти (селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина);
- Такролимус или циклоспорин (използван при пациенти с органна трансплантация с цел предотвратяване отхвърляне на органа);
- Зидовудин (противовирусен лекарствен продукт при СПИН);
- Тромболитици (лекарства за разтваряне на кръвни съсиреци);
- Аминогликозидни антибиотици (като неомицин);
- Растителни екстракти: екстракт от Гинко Билоба;
- CYP2C9 инхибитори (отговорни за метаболизирането на различни лекарства в черния дроб), като флуконазол и вориконазол (лечението на гъбични инфекции);

Някои други лекарства също могат да повлият на или да бъдат повлияни от лечението със ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор. Поради това, трябва винаги да се съветвате с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор в комбинация с други лекарства.

#### **ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор с храна, напитки и алкохол**

Препоръчително е ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор да се приема заедно с вода или друга течност.

Приема се самостоятелно или с храна. Най-общо се препоръчва лекарството да се приема по време на хранене или веднага след хранене, за да се намали възможността от стомашно-чревни нежелани реакции.

Консумацията на алкохол по време на лечението може да увеличи риска от стомашно-чревни нежелани реакции.

#### **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 на това лекарство.

#### **Бременност**

Не приемайте ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор, ако сте в последните 3 месеца на бременността, тъй като може да причини увреждане на плода или проблеми при раждане. Може да причини бъбречни и сърдечни проблеми на Вашето неродено бебе. Това може да повлияе на Вашата и на бебето Ви склонност към кървене и да причини забавено или по-дълго от очакваното раждане. Не трябва да приемате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор през първите 6 месеца от бременността, освен ако не е категорично необходимо и препоръчано от 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-кратък период от време. Ако се приема повече от няколко дни от 20-та седмица на бременността нататък, ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор може да причини проблеми с бъбреците при Вашето неродено бебе, което може да доведе до ниски нива на амниотичната течност, която заобикаля бебето (олигохидрамнион) или стесняване на кръвоносен съд (дуктус артериозуз) в сърцето на бебето. Ако се нуждаете от лечение за повече от няколко дни, Вашият лекар може да препоръча допълнително наблюдение.

#### **Кърмене**

Въпреки че само малки количества от лекарството попадат в кърмата, препоръчително е да не приемате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор продължително време, ако кърмите.

#### **Фертилитет**

По отношение на пациентките в детеродна възраст е необходимо да се обрне внимание, че лекарствени продукти, съдържащи ибупрофен (като ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор) или други лекарства от тази група, се свързват с намаляване на



способността за забременяване.

#### **Шофиране и работа с машини**

Не трябва да шофирате и да работите с машини, ако имате нежелани реакции като замаяност, съниливост, световъртеж или зрителни нарушения след прием на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор. Ако приемете еднократна доза или използвате лекарството за кратко време, обикновено не се наблюдават ефекти върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор съдържа аспартам и захароза**

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор съдържа аспартам, който е източник на фенилаланин. Може да е вреден за хора, страдащи от фенилкетонурия.

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор съдържа захароза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него преди да вземете този продукт.

Този лекарствен продукт съдържа натрий, по малко от 1 mmol (23 mg) на доза, т.е. практически не съдържа натрий.

### **3. Как да приемате ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

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

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор се приема през устата. Изсипете съдържанието на сашето в половин чаша вода и разбъркайте.

Важно е да приемате най-ниската доза за най-краткия период от време, необходим за облекчаване на Вашите симптоми. Ако имате инфекция, консултирайте се незабавно с Вашия лекар, ако симптомите (висока температура и болка) продължават или се влошават (вижте точка 2 Какво трябва да знаете, преди да приемете ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор).

#### **Възрастни и юноши над 14 години**

Дозата трябва да се коригира в зависимост от тежестта на заболяването и състоянието на пациента. Препоръчителна доза за възрастни и юноши на възраст от 14 до 18 години е 1 саше (600 mg) на всеки 6 до 8 часа, в зависимост от тежестта на състоянието и отговора към лечението. В някои случаи е възможно да са необходими по-високи дози, но при всички случаи се препоръчва да не се превишава максималната дневна доза от 2 400 mg при възрастни и 1 600 mg при юноши на възраст от 14 до 18 години.

#### **Употреба при деца и юноши**

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор не трябва да се приема от деца и юноши на възраст под 14 години, тъй като дозата ибuprofen не е подходяща за тази възрастова група.

#### **Пациенти в старческа възраст**

Ако сте на възраст над 60 години, Вашият лекар може да Ви предпише по-ниска доза от обичайната. В този случай приемайте точно предписаната доза.

#### **Пациенти с бъбречно и/или чернодробно заболяване**

Ако страдате от бъбречно и/или чернодробно заболяване, Вашият лекар може да Ви предпише по-ниска доза от обичайната. В този случай приемайте точно предписаната доза.



**Ако сте приели повече от необходимата доза ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

В случай на предозиране или случайно погълдане, незабавно се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт, или посетете най-близката болница за преценка на риска или за да получите съвет за действията, които да предприемете.

Симптомите на предозиране могат да включват гадене, стомашна болка, повръщане (с кръв), световъртеж, спазми, хипотония (ниско кръвно налягане) или намалено ниво на съзнание, главоболие, шум в ушите, объркане и спонтанни движения на очите. При високи дози се съобщава за сънливост, болки в гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, конвулсии (главно при деца), слабост и отпадналост, кръв в урината, студени тръпки и затруднено дишане.

Рядко могат да се появят по-серииозни симптоми като стомашно-чревно кървене, ниско кръвно налягане, гърчове и дихателни нарушения. В случаи на тежка интоксикация може да бъде настъпи бъбречна недостатъчност и чернодробно увреждане.

В случай на погълдане на големи количества трябва да се приложи активен въглен. Изпразване на стомашното съдържимо може да се извърши ако са погълнати значителни количества и в рамките на 60 минути след погълдането.

**Ако сте пропуснали да приемете ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Ако пропуснете дозата си, вземете я, веднага щом си спомните. Въпреки това, ако времето на следващото хранене е много близко, пропуснете дозата и вземете следващата доза в обичайното време.

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

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. Нежеланите лекарствени реакции са по-често срещани при пациенти на възраст над 65 години. Вероятността за поява на нежелани реакции е по-ниска при употреба за кратък период и когато дневната доза е по-ниска от препоръчителната максимална доза.

**Прекратете употребата на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор и незабавно потърсете медицинска помощ, ако забележите някой от следните симптоми:**

- червеникави плоски, подобни на мищена или кръгли петна по торса, често с мехури в центъра, белене на кожата, язви в устата, гърлото, носа, гениталиите и очите. Тези сериозни кожни обриви могат да бъдат предшествани от повищена температура и грипоподобни симптоми [ексфолиативен дерматит, еритема мултиформе, синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза];
- широко разпространен обрив, повищена телесна температура и увеличени лимфни възли (DRESS синдром);
- червен, люспест, широко разпространен обрив с подкожни подутини и мехури, придружен от повищена температура. Симптомите обикновено се появяват в началото на лечението (остра генерализирана екзантематозна пустулоза).

Честотата на представените по-долу нежелани реакции е определена както следва: много чести ( $\geq 1/10$ ); чести ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); нечести ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ); редки ( $\geq 1/10\,000$  до  $< 1/1\,000$ ); много редки ( $< 1/10\,000$ ); с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). Наблюдават се следните нежелани реакции:

**Инфекции и инфекции**

**Много редки:** обостряне на възпаления, свързани с инфекции (напр. некротизираща флегмона), което съвпада с употребата на НСПВС



## **Нарушения на кръвта и лимфната система**

*Редки:* апластична анемия (силно намаляване на броя на кръвните клетки, което води до слабост, поява на синини или увеличена вероятност от възникване на инфекция)

*Много редки:* намаляване на броя на тромбоцитите, намаляване на броя на белите кръвни клетки (може да се прояви с чести инфекции с висока температура, втрисане или възпалено гърло), намаляване на броя на червените кръвни клетки (може да се прояви със задух и бледа кожа), понижен брой на гранулоцитите (вид бели кръвни клетки, чийто недостиг може да предразположи организма към инфекции), панцитопения (недостиг на левкоцити, еритроцити и тромбоцити в кръвта), агранулоцитоза (силно намаляване на броя на определени бели кръвни клетки, което увеличава вероятността от възникване на инфекции), хемолитична анемия (преждевременно разрушаване на червените кръвни клетки). Първите симптоми са: повишенна температура, болки в гърлото, повърхностни язви в устата, грипоподобни симптоми, изключителна умора, кървене от носа и кожни кръвоизливи. Удължено време на кървене.

## **Нарушения на имунната система**

*Нечести:* алергична реакция, реакции на свръхчувствителност с обрив и сърбеж, както и астматични пристъпи (възможно е да се прояви едновременно с понижаване на кръвното налягане)

*Редки:* анафилаксия (генерализирана алергична реакция)

*Много редки:* тежки реакции на свръхчувствителност (могат да се характеризират с оток на лицето, езика, ларинкса, бронхоспазъм, диспнея, тахикардия и хипотония, които могат да бъдат животозастрашаващи)

## **Психични нарушения**

*Нечести:* безсъние, тревожност, беспокойство

*Редки:* психотична реакция, невротизъм (тревожност и емоционална нестабилност), раздразнителност, депресия, обърканост, дезориентация

## **Нарушения на нервната система**

*Чести:* умора, главоболие, неразположение, световъртеж

*Нечести:* безсъние, възбуда, раздразнителност

*Редки:* парестезия (изтръпване, мравучкане по кожата на ръцете и краката)

*Много редки:* асептичен менингит (възпаление на менингите (мозъчните обвивки), което не е причинено от бактерия). В повечето случаи, в които се съобщава за асептичен менингит при употребата на ибупрофен, пациентите страдат от някаква форма на автоимунно заболяване (например, системен лупус еритематозус или други заболявания на съединителната тъкан), което е представлявало рисков фактор. Симптоми на асептичен менингит са скованост на врата, главоболие, гадене, повръщане, повишенна температура или дезориентация.

## **Нарушения на очите**

*Нечести:* зрителни нарушения

*Редки:* аномално или замъглено зрение

*С неизвестна честота:* папиледем (възпаление на очния нерв)

## **Нарушения на ухото и лабиринта**

*Чести:* световъртеж

*Нечести:* шум в ушите

*Редки:* нарушения на слуха

## **Сърдечни нарушения**

Лекарства като ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор могат да бъдат асоциирани с повишен риск от появя на сърдечен удар или инсулт.

*Много редки:* сърцебиене, сърдечна недостатъчност

*С неизвестна честота:* сърдечен арест, синдром на Кунис (болка в гърдите, задух, сърцебиене в следствие на сериозна алергична реакция)

## **Съдови нарушения**



**Отоци, повишаване на кръвното налягане и поява на сърдечна недостатъчност също са били наблюдавани при прием на ибупрофен (като ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg).**

**Много редки:** повищено кръвно налягане

**С неизвестна честота:** артериална тромбоза

#### **Респираторни, гръден и медиастинални нарушения**

**Нечести:** астма, обостряне на астма, бронхоспазъм, диспнея (задух)

**С неизвестна честота:** дразнене в гърлото

#### **Стомашно-чревни нарушения**

Най-често срещаните нежелани лекарствени реакции при прием на лекарства като ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор са стомашно-чревните нарушения: стомашни язви, кървене от стомашно-чревния тракт, перфорации (в някои случаи фатални), особено при пациенти в старческа възраст.

**Чести:** стомашно-чревен дискомфорт (киселини, рефлукс), болки в корема, гадене, повръщане, подуване, диария, запек и леко стомашно-чревно кървене, което в изключителни случаи може да доведе до анемия

**Нечести:** стомашно-чревни язви с потенциално кървене и перфорация, улцеративен стоматит (възпаление на лигавицата на устата с язви), обостряне на колит и болест на Крон, мелена (кръв в изпражненията), гастрит

**Редки:** повръщане на кръв

**Много редки:** възпаление на хранопровода, възпаление на задстомашната жлеза, чревна непроходимост

**С неизвестна честота:** анорексия

#### **Хепатобилиарни нарушения**

**Редки:** увреждане на черния дроб, хепатит, нарушения в чернодробната функция и жълтеница

#### **Нарушения на кожата и подкожната тъкан**

**Чести:** кожен обрив

**Нечести:** зачеряване, сърбеж или подуване на кожата, пурпурата (заболяване с множество малки кръвоизливи по кожата)

**Редки:** анафилактични реакции

**Много редки:** тежки кожни нежелани реакции (SCAR) (включително еритема мултиформе, ексфолиативен дерматит, синдром на Stevens-Johnson и токсична епидермална некролиза). В редки случаи по време на варицела могат да възникнат сериозни кожни инфекции и усложнения на меките тъкани.

**С неизвестна честота:** лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS синдром), остра генерализирани екзантематозна пустулоза (AGEP), чувствителност на кожата към светлина

#### **Нарушения на бъбреците и пикочните пътища**

**Редки:** хематурия (кръв в урината)

**Много редки:** отоци (признак, който може да бъде показател за бъбречно увреждане, включително бъбречна недостатъчност), папиларна некроза (увреждане на бъбречните папили), повишени стойности на пикочна киселина в кръвната плазма

Въз основа на опита с нестероидните противовъзпалителни средства, не могат да бъдат изключени и случаи на интерстициален нефрит, нефротичен синдром и бъбречна недостатъчност.

#### **Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение**

**Много редки:** обостряне на възпаленията по време на инфекциозни процеси

**С неизвестна честота:** оток

#### **Изследвания**

**Редки:** промени в тестовете за чернодробна функция



### **С неизвестна честота: промени в тестове за бъбречна функция**

До момента не са съобщавани сериозни алергични реакции при употреба на ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор, въпреки това те не могат да бъдат изключени. Проявите на този вид реакции могат да включват: треска, кожен обрив, болки в корема, силно главоболие, гадене, повръщане, ангиоедем (подуване в областта на лицето, шията, езика и гърлото), задух, астма, сърцебиене, хипотония (понижаване на кръвното налягане) или шок.

Ако се появи някоя от следните нежелани реакции, спрете лечението и незабавно се обърнете към Вашия лекар:

- алергични реакции като кожни обриви, подуване на лицето, хрипове в гърдите или затруднено дишане
- повръщане на кръв
- кръв в изпражненията или кървава диария
- силна болка в стомаха
- мехури или белене на кожата
- тежко или постоянно главоболие
- жълтеница
- признания на свръхчувствителност (вж. по-горе)
- подуване на крайниците, отоци в ръцете или краката
- зрителни смущения

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**

София 1303, ул. Дамян Груев 8  
тел.: +359 2 8903555; факс: +359 2 8903434  
e-mail [bda@bda.bg](mailto:bda@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 ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 30°C. Съхранявайте сашетата в картонената опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

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 ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор**

Активното вещество е ибупрофен. Всяко саше съдържа 600 mg ибупрофен (кало ибупрофен аргинин).

Другите съставки са: аргинин, аспартам (E-951), захароза, натриев бикарбонат, захарен сироп, натриев лаурил сулфат, ментолова есенция, ментова есенция.



**Как изглежда ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg гранули за перорален разтвор и какво съдържа опаковката**

ОКЛИС ФОРТЕ 600 mg са бели до почти бели гранули с мириз на мента, опаковани в сашета от хартия/алуминий/полиетилен.

Предлага се в картонени кутии с 10, 20, 30 и 40 сашета.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба и производител**

**Притежател на разрешението за употреба**

“Беста Мед” ЕООД, ул. “Кънчо Скорчев” №8, 5350 Трявна, България

**Производители**

Toll Manufacturing Services S.L., C/Aragoneses 2, 28108 Alcobendas (Мадрид),  
Испания

LAMP S. PROSPERO S.p.A., Vía Della Pace, 25/A, 41030 San Prospero (MO),  
Италия

**Дата на последно преразглеждане на листовката:**

