

730176395
MEDANA PHARMA S.A.
98-200 Sieradz
ul. Władysława Łokietka 10
tel. 43 829 92 00

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
(информация для потребителей)

Ибупрофен Медана
(ибупрофен)

Торговое наименование
Ибупрофен Медана

Международное непатентованное название
Ибупрофен

Лекарственная форма
Суспензия для приема внутрь, клубничная, 100 мг/5 мл

Состав:

5 мл суспензии содержат:

Активное вещество: ибупрофен 100 мг

Вспомогательные вещества: гипромеллоза, камедь ксантановая, глицерол, натрия бензоат, мальтитол, натрия цитрат, лимонной кислоты моногидрат, натрия сахаринат, натрия хлорид, ароматизатор клубничный, вода очищенная.

Описание

Однородная суспензия белого или почти белого цвета с клубничным запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Противовоспалительные и противоревматические препараты (НПВП).

Код ATX: M01AE01

Фармакологическое действие

Фармакокинетика

После перорального приема ибупрофен быстро всасывается и распределяется в организме. Максимальная концентрация в сыворотке наблюдается через 1-2 часа после приема натощак. Пища замедляет всасывание ибупрофена, но не уменьшает его биологической доступности, (t_{max}) в этом случае на около 30-60 минут длиннее, чем при приеме натощак, и составляет 1,5-3 ч. Ибупрофен связывается с белками плазмы крови более чем на 99%. Основные белки, связывающие ибупрофен, это альбумины. Ибупрофен и его метаболиты полностью и быстро выводятся из организма через почки. Период полувыведения продукта составляет около 2 часов.

Фармакодинамика

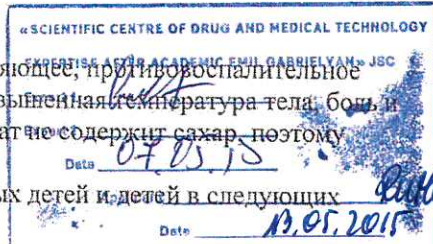
Ибупрофен является производным пропионовой кислоты с выраженным жаропонижающим, анальгезирующим и противовоспалительным действием.

Механизм противовоспалительного действия ибупрофена связан с угнетением синтеза и высвобождения простагландинов за счет торможения активности циклооксигеназы, которая катализирует превращение арахидоновой кислоты в простагландины, однако существование других механизмов не исключено. Доказано, что жаропонижающее и анальгезирующее действие ибупрофена начинается через 30 минут после приема лекарственного препарата.

Показания к применению

Ибупрофен Медана оказывает жаропонижающее, болеутоляющее, противовоспалительное действие. Уменьшает проявление таких симптомов как: повышенная температура тела, боль и отек, путем воздействия в месте их возникновения. Препарат не содержит сахара, поэтому может применяться у лиц страдающих диабетом.

Ибупрофен Медана предназначен для применения у грудных детей и детей в следующих случаях:



- Повышенная температура тела различного генеза при:
 - простудных заболеваниях;
 - острых респираторных вирусных инфекциях;
 - гриппе;
 - ангине (фарингите);
 - детских инфекциях, сопровождающихся повышением температуры тела;
 - постvakцинальных реакциях.
- Болевой синдром различного происхождения слабой и умеренной интенсивности при:
 - ушной боли при воспалении среднего уха;
 - зубной боли, болезненном прорезывании зубов;
 - головной боли, мигрени;
 - болях в мышцах, суставах;
 - травмах опорно-двигательного аппарата.

Противопоказания

Препарат Ибупрофен Медана противопоказан пациентам:

- с повышенной чувствительностью к ибупрофену либо к какому-либо вспомогательному веществу препарата,
- с повышенной чувствительностью к другим нестероидным противовоспалительным лекарственным препаратам (НПВП),
- у которых когда-либо в прошлом после приема ацетилсалicyловой кислоты или других нестероидных противовоспалительных лекарственных препаратов (НПВП) возникали симптомы аллергии в виде насморка, крапивницы или бронхиальной астмы,
- с активной язвенной болезнью желудка и (или) двенадцатиперстной кишки в стадии обострения или в анамнезе, перфорацией или кровотечением, после применения НПВП,
- с тяжелой печеночной, почечной и сердечной недостаточностью,
- принимающих одновременно другие нестероидные противовоспалительные лекарственные препараты, в том числе ингибиторы ЦОГ-2 (повышенный риск появления побочных эффектов),
- у пациентов с кровотечением из сосудов мозга либо другим острым кровотечением,
- у пациентов с геморрагическим диатезом либо с нарушениями кроветворной системы неясного генеза,
- у пациентов с тяжелым обезвоживанием (вызванным рвотой, диареей или недостаточным употреблением жидкостей),
- в III триместре беременности.

Способ применения и дозы

Для перорального применения.

Перед употреблением флакон необходимо взболтать.

При определении дозы ибупрофена следует принять во внимание массу тела (м.т.) и возраст пациента. Применяемая одноразовая доза ибупрофена, как правило, составляет от 7 до 10 мг/кг м.т. при максимальной суточной дозе 20-30 мг/кг м.т.

Для точного дозирования к упаковке прилагается шприц-дозатор.

Препарат назначают в разовых дозах по приводимой ниже схеме:

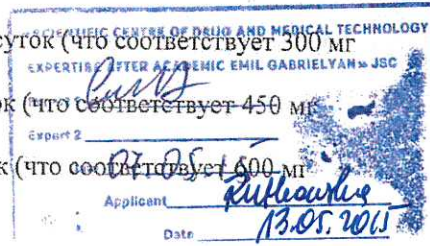
Грудные дети от 3 до 6 месяцев (5 - 7,6 кг): 3 раза по 2,5 мл в течение суток (что соответствует 150 мг ибупрофена в сутки).

Грудные дети от 6 до 12 месяцев (7,7 - 9 кг): от 3 до 4 раз по 2,5 мл в течение суток (что соответствует 150-200 мг ибупрофена в сутки).

Дети от 1 года до 3 лет (10 - 15 кг): 3 раза по 5 мл в течение суток (что соответствует 300 мг ибупрофена в сутки).

Дети от 4 до 6 лет (16 - 20 кг): 3 раза по 7,5 мл в течение суток (что соответствует 450 мг ибупрофена в сутки).

Дети от 7 до 9 лет (21 - 29 кг): 3 раза по 10 мл в течение суток (что соответствует 600 мг ибупрофена в сутки).



Дети от 10 до 12 лет (30 - 40 кг): 3 раза по 15 мл в течение суток (что соответствует 900 мг ибuproфена в сутки).

Дозу можно повторять каждые 6-8 часов, с соблюдением промежутка как минимум 4 часа между очередными дозами.

Детям до 6 месяцев можно применять лекарственный препарат после консультации с врачом в соответствии с его рекомендациями. Если симптомы сохраняются или усиливаются у детей в возрасте от 3 до 5 месяцев после приема препарата в течение 24 часов, необходимо обратиться к врачу. Если на фоне приема препарата у ребенка от 6 месяцев до 12 лет симптомы сохраняются дольше 3 дней, необходимо обратиться к врачу.

Не следует превышать рекомендуемую дозу.

Лекарственный продукт предназначен для экстренной терапии. Если симптомы не прекращаются или усиливаются, либо возникают новые симптомы, пациент должен обратиться к врачу.

Вскрытую упаковку следует использовать в течение 6 месяцев.

Побочные действия

Ибупрофен Медана со вкусом клубники обычно хорошо переносится, но при применении могут возникнуть побочные эффекты.

Во время кратковременного применения ибuproфена в дозах, доступных без рецепта, могут наблюдаться эффекты, указанные ниже. Во время долгосрочного применения ибuproфена и при других показаниях могут наблюдаться другие побочные эффекты.

Побочные действия упорядочены по частоте с использованием следующих определений:

Очень частые (чаще чем у 1 из 10 пациентов)

Частые (чаще чем у 1 - 10 из 100 пациентов)

Нечастые (чаще чем у 1 - 10 из 1000 пациентов)

Редкие (чаще чем у 1 - 10 из 10 000 пациентов)

Очень редкие (реже чем у 1 из 10 000 пациентов).

Инфекционные и паразитарные заболевания:

Очень редко: Описывали обострение инфекционно-воспалительной реакции (например, появление некротического фасциита), связанное с применением нестероидных противовоспалительных препаратов. Возможно, это связано с механизмом действия нестероидных противовоспалительных препаратов.

Если во время применения препарата появятся или усилятся симптомы инфекции, пациенту следует незамедлительно обратиться к врачу. Следует оценить наличие показаний к применению противоинфекционного лечения (антибиотикотерапии).

Во время применения ибuproфена наблюдали симптомы асептического воспаления спинномозговых оболочек с ригидностью мышц затылка, головной болью, тошнотой, рвотой, лихорадкой или расстройствами сознания. Похоже, что предрасположенность к этому проявляют пациенты с аутоиммунными расстройствами (SLE, смешанное заболевание соединительной ткани).

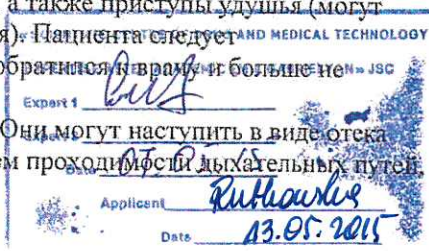
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:

Очень редко: нарушения показателей морфологии крови (анемия, лейкопения, тромбоцитопения, панцитопения, агранулоцитоз). Первыми симптомами являются лихорадка, боль в горле, поверхностный стоматит, гриппоподобные симптомы, усталость, кровотечение из носа и кожные кровотечения. При долговременной терапии следует регулярно проверять показатели морфологии крови.

Нарушения со стороны иммунной системы:

Нечасто: аллергические реакции с кожной сыпью и зудом, а также приступы удушья (могут происходить вместе со снижением артериального давления). Пациента следует проинформировать, чтобы в таком случае он немедленно обратился к врачу и больше не принимал лекарственного препарата Ибупрофен Медана.

Очень редко: тяжелые системные аллергические реакции. Они могут наступить в виде отека лица, отека языка, внутреннего отека гортани с нарушением проходимости дыхательных путей.



730 176 395
MEDANA PHARMA S.A.
98-200 Sieradz
ul. Włodysława Łokietka 10
tel. 43 629 92 00

дыхательной недостаточности, тахикардии, снижения артериального давления, до угрожающего жизни шока включительно.

Если появится один из вышеуказанных симптомов, что может произойти уже после первого применения лекарственного препарата, необходима немедленная медицинская помощь.

Нарушения психики:

Очень редко: психотические реакции, депрессия.

Нарушения со стороны нервной системы:

Нечасто: головная боль, головокружение, бессонница, сонливость, возбуждение, раздражительность и ощущение усталости.

Очень редко: асептический менингит.

Нарушения со стороны органа зрения:

Нечасто: расстройства зрения.

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринтные нарушения:

Редко: шум в ушах.

Нарушения со стороны сердца:

Очень редко: сердцебиение, сердечная недостаточность, инфаркт миокарда, инсульт.

Нарушения со стороны сосудов:

Очень редко: артериальная гипертензия,

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:

Часто: изжога, боль в животе, тошнота, рвота, понос, метеоризм с выделением газов, запор и слабое кровотечение из желудочно-кишечного тракта, которое в исключительных случаях может приводить к анемии.

Нечасто: изъязвление желудочно-кишечного тракта, потенциально с кровотечением и перфорацией. Язвенный стоматит, обострение колита и болезни Крона, гастрит.

Очень редко: эзофагит, панкреатит, образование мембранных сужений кишечника.

Пациента следует проинформировать, чтобы, в случае появления острой боли в эпигастральной области, дегтеобразного стула или рвоты с кровью, он прекратил прием лекарственного препарата и немедленно обратился к врачу.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:

Очень редко: нарушения функции печени, особенно при продолжительном использовании, печеночная недостаточность, острый гепатит.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:

Нечасто: разные кожные сыпи.

Очень редко: тяжелые кожные реакции, такие как эксфолиативный дерматит, буллезные реакции, в том числе синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз.

В исключительных случаях, при заражении вирусом ветряной оспы могут появиться тяжелые кожные инфекции и осложнения, касающиеся мягких тканей.

Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:

Редко: могут появиться также повреждение тканей почки (некротический папиллит) и повышение концентрации мочевой кислоты в крови.

Очень редко: образование отеков, особенно у пациентов с артериальной гипертензией или почечной недостаточностью, нефротический синдром, интерстициальный нефрит, который может сопровождаться острой почечной недостаточностью. Поэтому следует регулярно проверять функцию почек.

Передозировка

У детей однократный прием дозы более 400 мг/кг массы тела может вызывать симптомы передозировки.

У взрослых доза, способная вызвать такие симптомы, точно не определена. Период полувыведения при передозировке составляет от 1,5 до 3 часов.

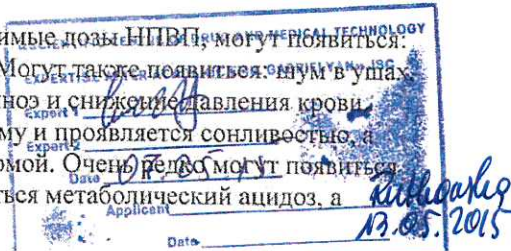
Симптомы

У большинства пациентов, принимающих клинически значимые дозы НПВП, могут появиться:

тошнота, рвота, боль в эпигастральной области или понос. Могут также появляться шум в ушах, головная боль, кровотечение из желудка или кишечника, апноэ и снижение давления крови.

Тяжелое отравление влияет на центральную нервную систему и проявляется сонливостью, а

очень редко - также возбуждением и дезориентацией или комой. Очень редко могут появиться приступы судорог. При тяжелых отравлениях может появиться метаболический ацидоз, а



протромбиновое время/ МНО может быть увеличено. Могут появиться: острая почечная недостаточность или повреждение печени. У пациентов с астмой может наступить обострение симптомов астмы.

Лечение

Не существует специфического антидота. Лечение является симптоматическим и поддерживающим. Следует наблюдать функцию сердца и контролировать симптомы жизненных функций, если они стабильны. Следует рассмотреть пероральный прием в течение 1 часа после передозировки активированного угля.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Ибупрофен (как и другие лекарственные препараты группы НПВП) не следует применять с перечисленными ниже лекарственными препаратами:

- другими нестероидными противовоспалительными препаратами, поскольку одновременное применение нескольких НПВП может увеличить риск изъязвления желудочно-кишечного тракта и кровотечения вследствие синергического действия;
- ацетилсалициловой кислотой в малых дозах: из экспериментальных данных следует, что при одновременном приеме ибупрофен может ингибиривать действие малых доз ацетилсалициловой кислоты на агрегацию тромбоцитов. Хотя эти данные ограничены, а вследствие неясностей, касающихся экстраполяции данных *ex vivo* на клиническую ситуацию, нельзя сделать каких-либо однозначных выводов относительно регулярного применения ибупрофена. В то же время считают, что экстренное применение ибупрофена не оказывает действия, имеющего клиническое значение;
- гипотензивными лекарственными препаратами: лекарственные препараты группы ПВНП могут снижать эффективность действия лекарственных препаратов, снижающих артериальное давление крови;
- мочегонными лекарственными препаратами: имеются немногочисленные доказательства снижения эффективности мочегонных лекарственных препаратов;
- антикоагулянтами: из немногочисленных клинических данных следует, что НПВП могут усиливать действие лекарственных препаратов, уменьшающих свертываемость крови;
- литием и метотрексатом: доказано, что нестероидные противовоспалительные препараты могут вызывать повышение концентрации в плазме крови как лития, так и метотрексата, рекомендуется контролировать концентрацию лития и метотрексата в плазме крови;
- зидовудином: существуют доказательства увеличения продолжительности кровотечения у пациентов, которых лечили одновременно ибупрофеном и зидовудином;
- кортикоステроидами: увеличивается риск побочных действий в области желудочно-кишечного тракта;
- дигоксином: одновременное применение ибупрофена и лекарственных препаратов, содержащих дигоксин, может увеличивать концентрацию этих лекарственных препаратов в сыворотке крови;
- фенитоином: одновременное применение ибупрофена и лекарственных препаратов, содержащих фенитоин, может увеличивать концентрацию этих лекарственных препаратов в сыворотке крови;
- циклоспорином: риск действия, повреждающего почки, вследствие приема циклоспорина увеличен в случае одновременного приема некоторых нестероидных противовоспалительных препаратов. Этого действия нельзя исключить также в случае одновременного применения циклоспорина и ибупрофена;
- тациклином: в случае одновременного применения этих двух лекарственных препаратов увеличивается риск нефротоксического действия;
- хинолоновыми антибиотиками: данные, полученные в исследованиях на животных, показывают, что НПВП могут увеличивать риск судорог, связанных с применением антибиотиков группы хинолонов. Пациенты, принимающие НПВП и хинолоны, могут подвергаться повышенному риску появления судорог;



730176395
MEDANA PHARMA S.A.
98-200 Sieradz
ul. Włodzimierza Łokietka 10
tel. 43 829 92 00

- пробенецидом и сульфинпиразоном: лекарственные препараты, содержащие пробенецид или сульфинпиразон, могут тормозить выведение ибупрофена;
 - антитромбоцитарными препаратами и некоторыми селективными ингибиторами обратного захвата серотонина (СИОЗС): увеличенный риск появления кровотечения из желудочно-кишечного тракта.
 - мифепристоном: не следует использовать НПВП в течение 8-12 дней после применения мифепристона, поскольку НПВП могут ослаблять его действие;
 - калийсберегающими диуретиками: одновременное применение лекарственного препарата Ибупрофен Медана и калийсберегающих диуретиков может приводить к появлению гиперкалиемии (рекомендуется проверка концентрации калия в сыворотке крови).

Особые указания

При применении лекарственного препарата следует соблюдать осторожность у пациентов с

- системной красной волчанкой и смешанной болезнью соединительной ткани - повышенный риск асептического менингита,
 - болезнями ЖКТ, а также хроническими воспалительными болезнями кишечника (язвенный колит, болезнь Крона),
 - гипертонией и (или) нарушением функции сердца, так как сообщалось о задержке жидкости и отеках, связанных с приемом НПВП,
 - врожденными нарушениями метаболизма порфиринов (напр. острая скоропреходящая порфирίя),
 - непосредственно после хирургической операции,
 - нарушением функции почек,
 - нарушением функции печени,
 - нарушением свертываемости крови (ибупрофен может увеличить время кровотечения),
 - у пациентов с аллергией к другим веществам, так как прием лекарственного продукта Ибупрофен Медана может вызывать у них повышенный риск реакции гиперчувствительности,
 - у пациентов, у которых наблюдается сенная лихорадка, полипы в носу или хронические обструктивные нарушения дыхания, поскольку у них повышен риск развития аллергических реакций. Эти реакции могут появиться в форме приступов удушья (так называемая аспириновая астма), отека Квинке или крапивницы.

Прием лекарственного препарата в минимальной эффективной дозе в кратчайший срок, необходимый для смягчения симптомов, снижает риск побочных эффектов (см. ниже: влияние на ЖКТ и кровеносную систему).

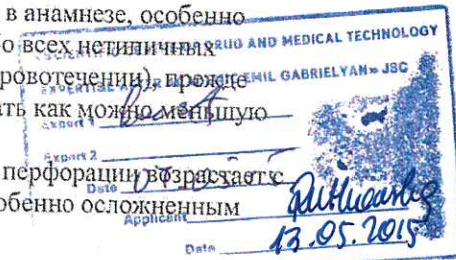
Лица пожилого возраста

У пациентов пожилого возраста риск возникновения побочных эффектов в результате приема лекарственного продукта больше, чем у молодых пациентов. Частоту возникновения и интенсивность побочных эффектов можно снизить, применения минимальную терапевтическую дозу в самый короткий эффективный срок.

Кровотечение, изъязвление и перфорация ЖКТ

Существует риск появления кровотечения из желудочно-кишечного тракта, изъязвления или перфорации, которые могут быть смертельными, и которым не всегда предшествуют предупреждающие симптомы, или они могут появиться у пациентов, у которых такие предупреждающие симптомы наблюдались. В случае появления кровотечения из желудочно-кишечного тракта или изъязвления, следует немедленно прекратить прием лекарственного препарата. Пациентам с заболеваниями желудочно-кишечного тракта в анамнезе, особенно пожилым людям, следует сказать, что они должны сообщать врачу обо ~~всех нетипичных~~^{все} симптомах, связанных с желудочно-кишечным трактом (особенно о кровотечении), проходящем ~~всего~~^{всегда} в начальный период терапии. Эти пациенты должны использовать как можно меньшую дозу лекарственного препарата.

Риск кровотечения из желудочно-кишечного тракта, изъязвления или перфорации встречается
увеличением дозы НПВП, у пациентов с изъязвлением в анамнезе, особенно однократным.



кровотечением или перфорацией, и у пожилых людей. Лечение этих пациентов следует начинать с наименьшей доступной дозы. У этих пациентов, как и у пациентов, требующих одновременного лечения маленькими дозами ацетилсалициловой кислоты или другими действующими веществами, которые могут повысить риск изменений в области желудочно-кишечного тракта, следует рассмотреть комбинированное лечение защитными лекарственными препаратами (например мизопростолом или ингибиторами протонного насоса). Следует соблюдать осторожность при применении лекарственного препарата у пациентов, одновременно применяющих другие лекарственные препараты, которые могут увеличить риск желудочно-кишечных расстройств или кровотечения, такие как кортикостероиды или антикоагулянты, как варфарин, селективные ингибиторы обратного захвата серотонина или антиагреганты, такие как ацетилсалициловая кислота. Следует осторожно подавать НПВП лицам с заболеваниями желудочно-кишечного тракта в анамнезе (язвенный колит, болезнь Крона), поскольку возможно обострение этих заболеваний.

Влияние на кровеносную систему

Следует соблюдать осторожность у пациентов, имеющих в анамнезе артериальную гипертензию и (или) сердечную недостаточность, поскольку в связи с лечением НПВП наблюдалась задержка жидкости, артериальная гипертензия и отеки.

Пациентов с неконтролируемой артериальной гипертензией, застойной недостаточностью кровообращения, диагностированной ишемической болезнью сердца, заболеваниями периферических артерий и (или) сердечно-сосудистыми заболеваниями, как и пациентов с факторами риска сердечно-сосудистых заболеваний (например артериальной гипертензией, гиперлипидемией, сахарным диабетом, курящих табак) следует лечить ибупрофеном только после тщательного анализа.

Из клинических исследований и эпидемиологических данных следует, что прием ибупрофена, особенно в больших дозах (2400 мг в сутки) и продолжительное время, может быть связан с небольшим повышением риска эмболии артерий (например, инфаркт миокарда или инсульт). В общем, эпидемиологические исследования не указывают, что прием малых доз ибупрофена (например ≤1200 мг в сутки) связан с увеличением риска инфаркта миокарда.

Реакции со стороны кожи

Тяжелые кожные реакции, некоторые из них смертельные, в том числе эксфолиативный дерматит, синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз очень редко описывались в связи с применением лекарственных препаратов из группы НПВП. Самый большой риск появления этих тяжелых реакций наблюдается в начале терапии, в большинстве случаев в первый месяц применения препарата. Следует прекратить применение препарата после появления первых симптомов: кожной сыпи, повреждения слизистых оболочек или других симптомов аллергии.

В исключительных случаях причиной тяжелых инфекционных осложнений кожи и мягких тканей может быть ветряная оспа. В настоящее время нельзя исключить роль НПВП в усилении этих инфекций. В связи с этим рекомендуется избегать применения препарата в случае ветряной оспы.

Другие примечания

Продолжительное одновременное применение разных обезболивающих лекарственных препаратов может привести к повреждению почек с риском почечной недостаточности (анальгетическая нефропатия).

Лекарственные препараты из группы НПВП могут маскировать симптомы инфекции и лихорадки.

Очень редко наблюдаются тяжелые острые аллергические реакции (например анафилактический шок). После появления первых симптомов аллергической реакции после приема лекарственного препарата Ибупрофен Медана следует прервать лечение. Специализированный персонал должен провести необходимые медицинские процедуры в «RE OF DRUG AND MEDICAL TECHNOLOGY» в Бресте. Специализированный персонал должен провести необходимые медицинские процедуры в «RE OF DRUG AND MEDICAL TECHNOLOGY» в Бресте. Специализированный персонал должен провести необходимые медицинские процедуры в «RE OF DRUG AND MEDICAL TECHNOLOGY» в Бресте.

Ибупрофен, действующее вещество лекарственного препарата Ибупрофен Медана, может временно ингибировать активность тромбоцитов (агрегацию тромбоцитов). Поэтому рекомендуется внимательно наблюдать за пациентами с нарушениями свертываемости крови.



730176396
MEDANA PHARMA S.A.
98-200 Seradz
ul. Wladysława Łokietka 10
tel. 43 829 92 00

В случае продолжительного применения препарата необходим регулярный контроль значения показателей функции печени, функции почек и морфологии крови.

При продолжительном применении анальгетиков могут появиться головные боли, которые не следует лечить повышенными дозами этого лекарственного препарата.

Имеются доказательства того, что лекарственные препараты, ингибирующие циклооксигеназу (синтез простагландинов), могут оказывать влияние на овуляцию, вызывая нарушения fertильности у женщин. Это действие временное и прекращается после окончания терапии.

При применении ибупрофена отмечены единичные случаи токсической амблиопии, поэтому обо всех нарушениях зрения следует сообщать врачу.

У детей и подростков с обезвоживанием существует риск почечной недостаточности.

Препарат содержит мальтитол и его не следует применять у пациентов с редко встречающейся наследственной непереносимостью фруктозы.

Беременность

Не следует принимать ибупрофен в первом и втором триместре беременности, если это не является абсолютно необходимым. В случае необходимости применения ибупрофена у женщин, планирующих беременность или находящихся в первом или втором триместре беременности, следует применять наименьшую дозу в течение как можно более короткого времени.

В III триместре беременности применение ибупрофена противопоказано.

Лактация

Ибупрофен и его метаболиты проникают в молоко женщин, кормящих грудью, в маленькой концентрации (0,0008% примененной дозы). Поскольку до настоящего времени нет сообщение о вредном влиянии лекарственного препарата на младенцев, прервание кормления при кратковременном лечении ибупрофеном в дозах, применяемых при лечении боли и лихорадки, не является необходимым.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и обслуживать механизмы
В связи с тем, что при применении лекарственного препарата Ибупрофен Медана в больших дозах могут появиться побочные действия со стороны центральной нервной системы, такие как усталость и головокружение, в отдельных случаях может доходить до нарушения способности реагировать и активно участвовать в дорожном движении и обслуживании механизмов. Приведенное выше предупреждение особенно относится к случаю употребления лекарственного препарата с алкоголем.

Форма выпуска

По 100 мл или 120 мл суспензии помещают в пластиковые флаконы с адаптером, укупоренные навинчивающейся полиэтиленовой крышкой с защитным кольцом «первого вскрытия», механизмом для предохранения от вскрытия детьми и шприцем-дозатором.

Каждый флакон вместе с листком-вкладышем и шприцем-дозатором помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25°C.

Лекарственное средство следует хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года

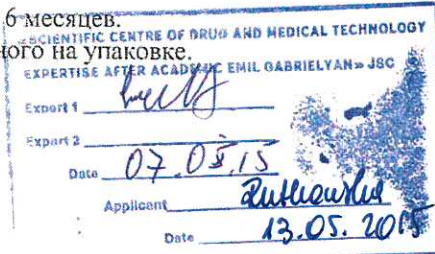
Вскрытый флакон необходимо использовать в течение 6 месяцев.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения
Медана Фарма АО



730176395
MEDANA PHARMA S.A.
98-200 Sieradz
ul. Włodysława Łokietka 10
tel. 43 829 92 00

98-200 Серадз
ул. В. Локетка 10
Польша

Производитель лекарственной формы, упаковщик, контроль качества
Медана Фарма АО
ул. Польской Организации Войсковой 57
98-200 Серадз
Польша

