

NUROFEN®

200 mg draszté



0250586

Mielőtt elkezdené gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót.

Ez a gyógyszer orvosi vény nélkül kapható. Az optimális hatás érdekében azonban elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő alkalmazása.

Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet. További információért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez. Sürgősen keresse fel orvosát, ha tünetei 3 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

Mit tartalmaz a Nurofen 200 mg draszté?

Hatóanyag:

200 mg ibuprofen drasztéknént.

Segédanyagok:

Nátrium-lauril-szulfát, vízmentes kolloid szilícium-dioxid, sztearinsav, kroszkarmellóz-nátrium, trinátrium-citrát.

Bevonat: makrogol 6000, porlasztva szárított arabmézga, karmellóz-nátrium, titán-dioxid (E171), talkum, szacharóz.

Felirat: „Opacode S-1-8152 HV Black” (fekete vas-oxid E 172, sellak, szója-lecitin, „Antifoam DC 1510” habzsgátló) vagy Black Ink (fekete vas-oxid (E172), sellak, propilénglikol).

Draszté.

Fehér, illetve csaknem fehér színű, kerek, domború, síma felületű, egyik oldalán „NUROFEN” jelzéssel ellátott cukor bevonatú tableta.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire SL1 3UH, Egyesült Királyság

Gyártó:

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. Nottingham Site, Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, Egyesült Királyság

1. Milyen típusú gyógyszer a Nurofen 200 mg draszté és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A gyógyszerkészítmény csökkenti a fájdalmat és a lázat, mérsékli a gyulladást.

Gyorsan és hatásosan csökkenti a fejfájást, a menstruációs fájdalmakat, a hátfájást, a reumás- és izomfájdalmakat, a fogfájást, a neuralgiás fájdalmakat, a meghűléses és influenzás tüneteket. Hatásos lázcsillapító is.

Az ibuprofen a nem szteroid gyulladáscsökkentők csoportjába tartozik, amelyek a szervezetnek a fájdalomra, gyulladásra és lázra adott kémiai választást tudják befolyásolni.

2. Tudnivalók a Nurofen 200 mg draszté szedése előtt

Mely esetekben nem szedheti a Nurofen 200 mg drasztét?

Ha az előzőekben felsorolt bármely összetevővel szemben ismert túlérzékenység áll fenn, illetve, ha szalicilat tartalmú vagy más nem szteroid gyulladáscsökkentő gyógyszerek szedésekor légzészavart, bőrkíütést, bőrvízketést vagy orrfolyást észlelt. A Nurofen 200 mg draszté nem szedhető gyógyult vagy jelenleg is fennálló fekélybetegség vagy más súlyos emésztőszervi betegség esetén. Nem adható 12 éves életkor alatti gyermekeknek.

Terhesség vagy szoptatás ideje alatt nem szedhető.

Milyen esetekben kell orvosa tanácsát kikérni a Nurofen 200 mg draszté szedésének megkezdése előtt?

- Ha már volt, illetve jelenleg is van bármilyen emésztőszervi betegség,
- már volt, illetve jelenleg is van asztmás megbetegedése,
- máj-, szív-, magasvérnyomás- vagy veseproblémái vannak,
- bizonyos immunológiai megbetegedése (SLE, kevert kötőszöveti megbetegedés) van,
- idősorú,
- más gyógyszert is szed, különösen ha:
 - szalicilatot vagy egyéb nem szteroid fájdalomcsillapítót,
 - vérnyomáscsökkentő vagy vízhajtó hatású szert,
 - véralvadásgátlót, illetve
 - lítiumot, metotretaxot, digoxint vagy fenitoinot tartalmazó készítményt.

Szedhető-e egyéb gyógyszer a Nurofen 200 mg drasztéval egyidőben?

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.

Az ibuprofen a véralvadásgátló tabletták és a heparin hatását fokozza.

Egyéb nem szteroid gyulladáscsökkentőkkel, kortikoszteroidokkal együtt adva az emésztőszervi panaszok és a vérzés veszélye növekszik.

Befolyásolja a vízhajtók hatását. Csökkenti egyes vérnyomáscsökkentők és szívritmusszabályozók hatását. Fokozza a szulfonamidok, lítium, fenitoin, metotretax, digoxin hatását.

Mire kell figyelni terhesség és szoptatás idején?

Terhesség és szoptatás ideje alatt alkalmazása nem javasolt, mivel sem magzatkárosító hatása, sem vesélytelensége nem bizonyított. Az anyatejbe alacsony koncentrációban választódik ki.

A Nurofen 200 mg draszté hatása a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre

A járművezetői képességeket és a baleseti veszélyel járó munka végzését befolyásolhatja, ezért a kezelőorvosnak egyedileg kell meghatározni, hogy a gyógyszer milyen mennyisége és mely adagolási módon történő alkalmazása mellett szabad az említett tevékenységeket végezni.

3. HOGYAN KELL SZEDNI A NUROFEN 200 MG DRAZSÉT?

Amennyiben a kezelőorvos másképpen nem rendel, a készítmény szokásos adagja felnőttek és 12 éven felüli gyermekek számára: kezdő adagként 2 draszté kell kevés vízzel bevenni. Szükség esetén további 1 vagy 2 draszté hasonló módon, 4 óránként bevehető. A maximális napi adag 6 draszté, ami 1200 mg ibuprofennek felel meg; ennél többet bevenni nem szabad!

Mi a teendő, ha a maximális napi adagként megadott 6 draszténál többet vett be?

Ebben az esetben azonnal forduljon orvoshoz!

A túladagolás tünetei: hányinger, hányás, szédülés, alacsony vérnyomás, aluszékonyág, ritkán eszméletvesztés.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszernek, a Nurofen 200 mg draszténak is lehetnek mellékhatásai. Ritkán fordulnak elő mellékhatások, melyek a gyógyszer szedésének abbahagyásával rendszerint gyorsan elmúlnak.

A leggyakoribb mellékhatások gyomorfájdalom, emésztési zavarok, émelygés. Egyes esetekben fekélybetegség, emésztőszervi vérzés (melynek tünete fekete széklet lehet) fordulhat elő.

A készítmény szalicilátra érzékeny asztmás betegekben hörgőgörcsöt válthat ki.

Ritkán különféle allergiás reakciók, mint bőrkürités, viszketés, hámló bőrgyulladás is kialakulhat. Előfordulhat máj- és vesefunkció károsodás, fejfájás, szédülés, hallászavar, és igen ritkán vérzékenység.

A Nurofen 200 mg drasztéhoz hasonló készítmények alkalmazása során kis mértékben fokozódhat a szívinfarktusz („miokardiális infarktusz”) vagy sztrók kialakulásának kockázata.

Ha az itt felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb szokatlan tünetet észlel, azonnal függesse fel a kezelést és forduljon orvoshoz!

Figyelmeztetés

Ha a panaszok nem enyhülnek, a láz vagy fájdalom 3 nap elmúltával változatlanul fennáll, esetleg rosszabbodik, vagy új tünetek kialakulását észleli, keresse fel orvosát! Idős korban gyakrabban lehet mellékhatások kialakulására számítani.

A Nurofen 200 mg drasztéhoz hasonló készítmények alkalmazása során kis mértékben fokozódhat a szívinfarktusz

(„miokardiális infarktusz”) vagy sztrók („agyi érkatasztrófa”) kialakulásának kockázata, különösen nagyobb adagok hosszabb ideig történő alkalmazása esetén. Ne lépje túl a javasolt adagot és a 3 napos kezelési időtartamot.

Amennyiben szívproblémái vannak, vagy előzőleg volt sztrókja, illetve úgy gondolja, hogy ezen állapotok kialakulásának kockázata az Ön esetében fennáll (pl. ha magas a vérnyomása, cukorbeteg, magas a koleszterinszintje vagy dohányzik), a kezelést beszélje meg orvosával vagy gyógyszerészével.

Csak a szükséges legkisebb adagban és legrövidebb ideig alkalmazza, mert így kisebb a mellékhatások kialakulásának lehetősége. Tartós alkalmazás esetén szükséges az orvos által javasolt vizsgálatokat elvégeztetni.

5. A KÉSZÍTMÉNY TÁROLÁSA

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó! Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

A gyógyszert csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

Csomagolás

4 db, 12 db, 6 db, 24 db draszté PVC/Al vagy PVC/PVDC/Al buborékfóliában, dobozban.

12 db draszté PVC/Al vagy PVC/PVDC/Al buborékfóliában, műanyag csomagolásban.

OGYI-T-6794/01-05

Betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2007. szeptember 5.