

Laboratoria Polfa Łódź Ibuprofen Max, 400 mg, tabletki powlekane, 10 tabletek

Cena: 9,54 zł



Opis słownikowy

Dla kogo	Dla kobiet, Dla mężczyzn
Opakowanie	10 tabletek
Postać	Tabletki
Producent	URGO SP.Z O.O.
Przeznaczenie	Przeciwbólowe, Przeciwwgorączkowe, Przeciwzapalne
Rodzaj produktu	Lek bez recepty
Wiek	Dla dorosłych, Dla młodzieży, Dla seniorów

Opis produktu

Opis
Ibuprofen Max to środek farmaceutyczny zaliczany do niesteroidowych leków o działaniu przeciwzapalnym (NLPZ).

Wskazania

- Bóle głowy, m.in. ból napięciowy i migrena, -bóle zębów, nerwobóle,
- Bóle mięśniowe, stawowe i kostne,
- Bóle towarzyszące grypie i przeziębieniu,
- Gorączka różnego pochodzenia.

Działanie

Lek Ibuprofen Max działa przeciwzapalnie, przeciwbólowo, przeciwgorączkowo.

Dawkowanie

Dorośli i młodzież (w wieku od 12 lat) o masie ciała 40 kg i większej:

- Dawka początkowa ibuprofenu to 400 mg (1 tabletki). W razie konieczności można przyjąć dodatkową dawkę 400 mg ibuprofenu (1 tabletki). Odstęp pomiędzy kolejnymi dawkami powinien być ustalany odpowiednio do występujących objawów i przy uwzględnieniu maksymalnej zalecanej dawki dobowej. Nie powinien być on krótszy niż 6 godzin. W ciągu 24 godzin nie należy przekraczać całkowitej dawki 1200 mg ibuprofenu (3 tabletki).
- Dawkowanie w przypadku migrenowego bólu głowy to 400 mg (1 tabletki) w dawce pojedynczej, a w razie konieczności 400 mg (1 tabletki) co 4-6 godzin. Maksymalna dawka dobowy ibuprofenu nie powinna przekraczać 1200 mg (3 tabletki). Przyjmowanie leku należy ograniczyć do maksymalnie dwóch lub trzech dni w tygodniu.

Skład

- Substancją czynną jest ibuprofen (Ibuprofenum)
- 1 tabletkę powlekana zawiera 400 mg ibuprofenu.
- Substancje pomocnicze: rdzeń tabletki: celuloza mikrystaliczna, laktoza jednowodna, skrobia kukurydziana, kroscarmeloza sodowa, powidon K30, talk, dimetykon, krzemionka koloidalna bezwodna. Otoczka tabletki: talk, hypromeloza, tytanu dwutlenek (E171), makrogol 6000, czerwień koszenilowa (E124), azorubina (E122), dimetykon.

Przeciwwskazania

Kiedy nie stosować leku Laboratoria Połańdz IBUPROFEN MAX:

- jeśli pacjent ma uczulenie na ibuprofen lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku,
- jeśli pacjent ma uczulenie na leki z grupy NLPZ, w tym kwas acetylosalicylowy lub inne substancje; występowanie w przeszłości astmy aspirynowej, obrzęku naczynioruchowego (choroby skóry i błon śluzowych charakteryzujące się występowaniem obrzęków), skurczu oskrzeli, nieżytu nosa (kataru) lub pokrzywki, związanych z przyjmowaniem kwasu acetylosalicylowego lub innych leków z grupy NLPZ,
- jeśli u pacjenta występuje ciężka niewydolność nerek i (lub) wątroby,
- w przypadku choroby wrzodowej żołądka i (lub) dwunastnicy (czynnej lub w wywiadzie), perforacji lub krwawienia, również występującego po zastosowaniu NLPZ,
- w ciężkiej niewydolności serca (klasa IV wg NYHA),
- jeśli u pacjenta występuje ciężkie nadciśnienie tętnicze,
- jeśli u pacjenta występuje krwawienie z naczyń mózgowych lub inne, czynne krwawienie,
- jeśli u pacjenta występują niewyjaśnione zaburzenia układu krwiotwóczego,
- jeśli u pacjenta występuje ciężkie odwodnienie (spowodowane wymiotami, biegunką lub niewystarczającym nawodnieniem),
- w przypadku skazy krwotocznej (skłonności do krwawień w obrębie np. skóry i błon śluzowych, nosa, układu pokarmowego) oraz przyjmowania leków przeciwzakrzepowych,
- w przypadku jednoczesnego przyjmowania innych leków z grupy NLPZ, w tym inhibitorów COX-2,
- w ostatnich trzech miesiącach ciąży,
- u młodzieży o masie ciała poniżej 40 kg i dzieci.

Działania niepożądane

Niezbyt często występujące działania nieporządkane (u mniej niż 1 na 100 osób):

- niestrawność ból brzucha, nudności,
- bóle głowy,
- zaburzenia widzenia,
- pokrzywka i świąd.

Rzadko występujące działania nieporządkane (1 na 1000 osób):

- biegunka, wzdęcia, zaparcia; wymioty, zapalenie błony śluzowej żołądka,
- depresja, dezorientacja, omamy, bezsenność
- zawroty głowy, pobudzenie, drażliwość i uczucie zmęczenia,
- niedowidzenie toksyczne,
- szumy uszne,
- zmniejszenie wartości hemoglobiny i hematokrytu, hamowanie agregacji płytek, przedłużony czas krwawienia, zmniejszenie stężenia wapnia w surowicy,

zwiększenie stężenia kwasu moczowego w surowicy.

Bardzo rzadko występujące działania niepożądane (u mniej niż 1 na 10 000 osób):

- zaburzenia wskaźników morfologii krwi (anemia, leukopenia - zmniejszenie liczby białych krwinek -leukocytów, trombocytopenia - zmniejszenie liczby płytek krwi, pancytopenia - niedobór wszystkich prawidłowych krwinek; czerwonych, białych i płytek krwi, agranulocytoza - brak pewnego rodzaju krwinek białych-granulocytów),
- zaburzenia czynności wątroby, szczególnie podczas długotrwałego stosowania,
- rumień wielopostadowy, zespół Stevensa-Johnsona (ciężki, zagrażający życiu typ reakcji alergicznej), toksyczne martwice oddzielanie się naskórka,

smołowate stolce, krwawe wymioty, wrzodziejące zapalenie błony śluzowej jamy ustnej, zaostrzenie zapalenia okrężnicy i choroby Crohna. Choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy, krwawienie z przewodu pokarmowego i perforacja, szczególnie u osób w wieku powyżej 65 lat,

- aseptyczne zapalenie opon mózgowych,
- obrzęki, dysuria (dyskomfort towarzyszący oddawaniu moczu), zmniejszenie ilości wydalanego moczu, niewydolność nerek, martwica brodawek nerkowych, zwiększenie stężenia mocznika w surowicy, zwiększenie stężenia sodu w osoczu krwi (retencja sodu),
- ciężkie reakcje nadwrażliwości jak obrzęk tętnicy, języka i krtani, duszność tachykardia (przyspieszone bicie serca), hipotensja (nagłe zmniejszenie ciśnienia tętniczego krwi), wstrząs, zaostrzenie astmy i skurcz oskrzeli,
- u pacjentów z istniejącymi chorobami autoimmunologicznymi (toczeń rumieniowaty układowy, mieszana choroba tkanki łącznej) podczas leczenia ibuprofenem odnotowano pojedyncze przypadki objawów występujących w aseptycznym zapaleniu opon mózgowo-rdzeniowych jak sztywność karku, ból głowy, nudności, wymioty, gorączka, dezorientacja,
- obrzęk, nadciśnienie tętnicze, niewydolność serca związana ze stosowaniem leków z grupy NLPZ w dużych dawkach,
- nadciśnienie tętnicze.

Ostrzeżenia

- Lek przechowywać w temperaturze pokojowej.
- Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Lek zawiera laktozę, jeśli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.
- Lek zawiera czerwień koszenilową i azorubinę, może powodować reakcje alergiczne.

Producent

Laboratoria Polfa Łódź Sp. z o.o.
Aleje Jerozolimskie 142B
Warszawa