

Modafen Extra Grip, 200 mg + 30 mg, tabletki powlekane, 12 tabletek

Cena: 25,77 zł



Opis słownikowy

Dla kogo	Dla kobiet, Dla mężczyzn
Opakowanie	12 tabletek
Postać	tabletki powlekane
Producent	SANOFI AVENTIS SP. Z O.O.
Przeznaczenie	Przeciwbólowe, Przeciwgorączkowe
Rodzaj produktu	Lek bez recepty
Wiek	Dla dorosłych

Opis produktu

Opis

Modafen Extra Grip to lek o działaniu przeciwbólowym, przeciwzapalnym i przeciwgorączkowym, który również redukuje przekrwienie błon śluzowych. Pomaga w udrażnianiu nosa i zatok.

Wskazania

Modafen Extra Grip stosuje się doraźnie w celu złagodzenia objawów grypy i przeziębienia takich jak:

- gorączka
- ból głowy
- niedrożność nosa (katar) i obocznych zatok nosa
- bóle stawowo-mięśniowe

Dawkowanie

- Dorośli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej: dawka początkowa to 2 tabletki, następnie, w przypadku konieczności 1 do 2 tabletek co 4 do 6 godzin. Maksymalna dawka dobową to 6 tabletek.
- Pacjenci w wieku podeszłym: nie jest konieczne dostosowanie dawkowania, o ile nie występuje zaburzenie czynności wątroby lub nerek. U tych pacjentów dawkowanie należy ustalić indywidualnie.

Skład

- Substancjami czynnymi leku są ibuprofen i pseudoefedryny chlorowodorek.

Jedna tabletki powlekana zawiera 200 mg ibuprofenu i 30 mg pseudoefedryny chlorowodoru..

- Pozostałe składniki to: celuloza mikrokrystaliczna, laktoza jednowodna, skrobia kukurydziana, skrobia żelowana, sodu laurylosiarczan, powidon 25, kwas stearynowy, karboksymetyloskrobia sodowa (typ C), krzemionka koloidalna bezwodna; skład otoczki: hypromeloza, talk, tytanu dwutlenek (E 171), makrogol 6000, emulsja symetykonowa SE4.

Przeciwwskazania

Kiedy nie stosować leku Modafen Extra Grip:

- jeśli pacjent ma uczulenie na ibuprofen, pseudoefedrynę lub na którykolwiek z pozostałych składników tego leku lub na inne niesteroidowe leki przeciwzapalne;
- u pacjentów, u których po przyjęciu kwasu acetylosalicylowego lub innych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ) występowały kiedykolwiek w przeszłości objawy alergii w postaci zapalenia błony śluzowej nosa, pokrzywki lub astmy;
- w przypadku choroby wrzodowej żołądka i (lub) dwunastnicy czynnej lub w wywiadzie, perforacji lub krwawienia, również występujących po zastosowaniu NLPZ;
- w przypadku ciężkiej choroby układu krążenia takiej, jak choroba niedokrwienna serca, ciężkie nadciśnienie tętnicze, częstoskurcz;
- w przypadku jaskry z wąskim kątem przesączania;
- w przypadku ciężkiej niewydolności wątroby;
- w przypadku ciężkiej niewydolności nerek;
- w przypadku jednoczesnego stosowania innych NLPZ, w tym inhibitorów COX-2 (zwiększone ryzyko wystąpienia działań niepożądanych);
- w przypadku zatrzymania moczu;
- w przypadku nadczynności tarczycy;
- w przypadku skazy krwotocznej;
- w przypadku krwotocznego udaru mózgu w wywiadzie lub występowania czynników ryzyka, mogących zwiększać prawdopodobieństwo wystąpienia krwotocznego udaru mózgu, na przykład u pacjentów przyjmujących leki zwężające naczynia krwionośne lub inne leki zmniejszające przekrwienie, stosowane doustnie lub do nosa.

Działania niepożądane

- Często (u mniej niż 1 na 10 pacjentów, ale częściej niż u 1 na 100 pacjentów) występujące działania niepożądane: senność, zawroty głowy.
- Niezbyt często (u mniej niż 1 na 100 pacjentów, ale częściej niż u 1 na 1 000 pacjentów) występujące działania niepożądane: reakcje nadwrażliwości, takie jak: pokrzywka i świąd; lęk, bezsenność, niepokój, omamy, bóle głowy; zapaść; zaburzenia smaku; kołatanie serca; ból brzucha, nudności i niestrawność.
- Rzadko (u mniej niż 1 na 1 000 pacjentów, ale częściej niż u 1 na 10 000 pacjentów) występujące działania niepożądane: nieostre widzenie, zaburzenia wydzielania łez; biegunka, wzdęcia, zaparcia, wymioty.
- Bardzo rzadko (u mniej niż 1 na 10 000 pacjentów i w pojedynczych przypadkach) występujące działania niepożądane: zmiany w obrazie krwi - niedokrwistość, leukopenia (zmniejszenie liczby krwinek białych), trombocytopenia (zmniejszenie liczby płytek krwi), pancytopenia (zmniejszenie liczby wszystkich rodzajów krwinek tj. białych, czerwonych i płytek krwi), agranulocytoza (znaczne zmniejszenie liczby pewnego rodzaju krwinek białych - granulocytów lub brak granulocytów we krwi) - pierwszymi objawami są gorączka, ból gardła, powierzchniowe owrzodzenie w jamie ustnej, objawy przypominające grype, ciężkie wyczerpanie, krwawienie z nosa lub wylewy podskórne; u pacjentów z chorobami autoimmunologicznymi (takimi jak toczeń rumieniowaty układowy, mieszana choroba tkanki łącznej) w okresie stosowania ibuprofenu wystąpiły pojedyncze przypadki jałowego zapalenia opon mózgowych z takimi objawami, jak sztywność karku, ból głowy, nudności, wymioty, gorączka, dezorientacja; ciężkie reakcje nadwrażliwości – obrzęk twarzy, języka i krtani, duszność, przyspieszenie czynności serca, niedociśnienie tętnicze (zmniejszenie ciśnienia tętniczego krwi), reakcja anafilaktyczna, obrzęk naczynioruchowy lub ciężki wstrząs; nasilenie astmy i skurcz oskrzeli; szybkie męczenie mięśni; nadciśnienie tętnicze, częstoskurcz, rozszerzenie naczyń; smółcowate stolce, krwawe wymioty, wrzodziejące zapalenie błony śluzowej jamy ustnej, zaostrzenie zapalenia okrężnicy i choroby Crohna; choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy, perforacja lub krwawienie z przewodu pokarmowego; zaburzenia czynności wątroby (szczególnie podczas długotrwałego stosowania); ciężkie postacie reakcji skórnych, takie jak rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona i toksyczne martwicze oddzielanie się naskórka; bolesne lub utrudnione oddawanie moczu; zmniejszenie wydalania moczu, obrzęk, ostra niewydolność nerek, martwica brodawek nerkowych (szczególnie podczas długotrwałego stosowania), zwiększenie stężenia mocznika w surowicy krwi.

Ostrzeżenia



APTEKA "POD GWIAZDĄ I" SP. Z O.O.
Ul. Azalii Pontyjskiej 2A, Nowa Sarzyna
+48 500 623 943

- Lek Modafen Extra Grip zawiera laktozę. Pacjenci z rzadko występującą nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy lub zaburzeniami wchłaniania glukozy-galaktozy nie powinni stosować leku Modafen Extra Grip.
- Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci
- Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Producent

ZENTIVA
Bonifraterska 17
Warszawa