

Листівка включена в упаковку: інформація про пацієнта

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС 600 мг таблетки, вкриті плівковою оболонкою
Ibuprofenum

Уважно прочитайте цю інструкцію, перш ніж приймати препарат, оскільки вона містить важливу для вас інформацію.

Завжди використовуйте цей препарат точно так, як описано в цій інструкції, або за вказівками лікаря або фармацевта.

- Зберігайте цю листівку, можливо, вам доведеться прочитати його ще раз.
- Якщо вам потрібна порада або додаткова інформація, зверніться до свого фармацевта.
- Якщо у вас виникли будь-які побічні ефекти, зверніться до свого лікаря або фармацевта, включаючи будь-які можливі побічні ефекти, не зазначені в цій листівці. Дивіться пункт 4.
- Якщо поліпшення не настає або стан пацієнта погіршується через 3 дні, зверніться до лікаря.

Зміст листівки

1. Що таке ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС і для чого він використовується
2. Що потрібно знати, перш ніж використовувати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС
3. Як використовувати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС
4. Можливі побічні ефекти
5. Як зберігати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС
6. Вміст упаковки та інша інформація

1. Що таке ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС і для чого він використовується

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС належить до групи ліків, які називаються нестероїдними протизапальними засобами (НПЗП), які діють проти болю, запалення та лихоманки.

Цей препарат показаний для негайного, короточасного застосування дорослим, при гострих, помірних болях різного походження:

- головні болі (включаючи мігрень),
- зубний біль,
- біль у м'язах і кістках (включаючи біль у спині),
- посттравматичні та післяопераційні болі, у тому числі пов'язані з хірургією зубів,
- невралгія,
- Хворобливі менструації.

2. Що потрібно знати, перш ніж використовувати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Коли не можна використовувати препарат ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС:

- якщо у вас алергія на ібупрофен, інші нестероїдні протизапальні засоби (НПЗП) або будь-які інші інгредієнти цього препарату (перелічені в розділі 6),
- якщо у вас коли-небудь були задишка, бронхіальна астма, сінна лихоманка, набряки або кропив'янка після прийому ацетилсаліцилової кислоти або інших подібних знеболюючих (НПЗП),
- якщо у вас тяжка серцева недостатність,
- якщо у вас серйозні проблеми з печінкою або нирками,
- якщо ви страждаєте на незрозумілі порушення кровотворення,
- якщо у вас є кровотеча в мозок або інша активна кровотеча,

- якщо у вас коли-небудь була кровотеча або перфорація в шлунку або кишечнику після прийому НПЗП,
- якщо у вас є або коли-небудь були рецидивуючі виразки шлунка та/або дванадцятипалої кишки або шлунково-кишкові кровотечі (принаймні два підтверджених випадки виразки або кровотечі),
- якщо ви страждаєте від сильного зневоднення (спричиненого блювотою, діареєю або недостатнім споживанням рідини),
- якщо пацієнтка перебуває в останньому триместрі вагітності,
- віком до 18 років.

Попередження та запобіжні заходи

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС у дорослих із супутніми хронічними захворюваннями слід застосовувати після консультації лікаря.

Прийом найнижчої ефективної дози протягом найкоротшого часу, необхідного для полегшення симптомів, знижує ризик побічних ефектів.

Застосування протизапальних і знеболюючих препаратів, таких як ібупрофен, може бути пов'язане з дещо більшим ризиком серцевого нападу або інсульту, особливо при застосуванні у високих дозах. Не можна перевищувати рекомендовану дозу або тривалість лікування.

Порадьтеся зі своїм лікарем або фармацевтом перед використанням ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС, якщо:

- у вас є проблеми з серцем, такі як серцева недостатність, стенокардія (біль у грудях), у вас був серцевий напад, шунтування, у вас захворювання периферичних артерій (поганий кровообіг у ногах через звуження або закупорювання артерій) або якщо у вас були будь-який інсульт (включаючи міні-інсульт або транзиторну ішемічну атаку (ТІА),
- у вас високий кров'яний тиск, цукровий діабет, високий рівень холестерину, сімейна історія серцево-судинних захворювань або інсульту, або якщо ви,
- у вас аутоімунні захворювання (системний червоний вовчак, захворювання сполучної тканини), через підвищений ризик симптомів асептичного менінгіту;
- пацієнт приймає інші знеболюючі препарати групи НПЗП або ацетилсаліцилову кислоту в добовій дозі понад 75 мг,
- у вас є спадкові порушення метаболізму порфірину (наприклад, гостра переміжна порфірія)
- якщо ви страждаєте захворюваннями травної системи- хронічними запальними захворюваннями кишечника (виразковий коліт, хвороба Крона,
- у вас є затримка рідини та набряки, пов'язані з прийомом НПЗП
- ви зневоднені (особливо у дітей та підлітків) через підвищений ризик ниркової недостатності
- у вас є проблеми з печінкою або нирками,
- у вас є активна або минула бронхіальна астма або симптоми алергічних реакцій у минулому (може виникнути бронхоспазм після прийому препарату),
- якщо у вас була серйозна операція
- якщо ви приймаєте інші ліки (особливо антикоагулянти, діуретики, серцеві препарати або кортикостероїди) або якщо у вас є порушення згортання крові (ібупрофен може тимчасово зупинити злипання тромбоцитів і подовжити час кровотечі),
- при прийомі цього препарату літнім людям (див. розділ 3),
- у вас інфекція – див. розділ «Інфекції» нижче.

Слід уникати застосування ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС одночасно з іншими нестероїдними протизапальними засобами (НПЗП), включаючи інгібітори циклооксигенази-2 (інгібітори COX-2).

Пацієнти з шлунково-кишковими захворюваннями в анамнезі, особливо літні люди, повинні повідомляти лікаря про будь-які незвичайні шлунково-кишкові симптоми (особливо кровотечі), особливо на початку лікування.

Будьте особливо обережні та проконсультуйтеся з лікарем або фармацевтом перед застосуванням препарату пацієнтам з артеріальною гіпертензією та/або серцевою недостатністю із затримкою рідини, гіпертонією та набряками, які були пов'язані із застосуванням НПЗП у минулому.

Ібупрофен може викликати затримку натрію, калію та рідини у пацієнтів, які раніше не мали захворювання нирок. Це, у свою чергу, може викликати набряк або навіть призвести до серцевої недостатності або високого кров'яного тиску у пацієнтів, схильних до таких розладів.

Тривале застосування ібупрофену, особливо в комбінації з іншими знеболюючими засобами, може призвести до постійного ураження нирок і ризику ниркової недостатності. Пацієнти з найбільшим ризиком цих реакцій – це пацієнти з нирковою недостатністю, серцевою недостатністю, печінковою недостатністю, ті, хто приймає діуретики та гіпотензивні препарати (інгібітори АПФ), а також люди літнього віку. Пацієнти, які припиняють лікування НПЗП, як правило, повертаються до стану до лікування.

У разі тривалого лікування ібупрофеном необхідний періодичний контроль функції печінки та нирок, а також аналіз крові, особливо у пацієнтів з високим ризиком.

Під час тривалого лікування високими дозами знеболюючих засобів можуть виникнути головні болі, які не слід лікувати вищими дозами препаратів.

Шкірні реакції

Повідомлялося про серйозні шкірні реакції при застосуванні ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС. Якщо у вас з'явилися: будь-які висипання на шкірі, ураження слизових оболонок, пухирі або інші ознаки алергії, припиніть прийом ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС та негайно зверніться і негайно зверніться за медичною допомогою, оскільки це можуть бути перші ознаки дуже серйозної шкірної реакції. Дивіться пункт 4.

Інфекції

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС може приховувати ознаки інфекції, такі як лихоманка та біль. Тому ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС може відстрочити призначення відповідного лікування інфекції і, як наслідок, призвести до підвищеного ризику ускладнень. Це спостерігається при бактеріальній пневмонії та бактеріальних інфекціях шкіри, пов'язаних з вітряною віспою. Якщо ви приймаєте цей препарат під час інфекції, а симптоми інфекції зберігаються або посилюються, негайно зверніться до лікаря.

Не використовуйте ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС під час вітряної віспи.

Під час прийому препарату слід уникати вживання алкоголю, оскільки він може посилити побічні ефекти, особливо пов'язані з шлунково-кишковим трактом та нервовою системою.

Інші ліки та ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Розкажіть своєму лікарю або фармацевту про всі препарати, які ви приймаєте або нещодавно приймали, а також про всі препарати, які ви плануєте використовувати.

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС може впливати на інші ліки, а інші ліки можуть впливати на дію цього препарату. Наприклад:

- Ліки для розрідження крові (тобто для розрідження крові або запобігання утворенню тромбів, наприклад, ацетилсаліцилова кислота, варфарин, тиклопідин).
- Ліки для зниження артеріального тиску (інгібітори АПФ, наприклад каптоприл, бета-блокатори, наприклад, атенолол або антагоністи рецепторів ангіотензину II, наприклад лозартан).

Przed zastosowaniem leku ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС z innymi lekami należy zawsze poradzić się lekarza lub farmaceuty.

Зокрема, повідомте свого лікаря або фармацевта, якщо ви приймаєте будь-який з наступних препаратів:

- інші НПЗП (включаючи інгібітори СОХ-2, такі як целекоксиб або еторикоксиб)
- діуретики та калійзберігаючі препарати,
- антитромбоцитарні препарати (такі як ацетилсаліцилова кислота) та селективні інгібітори зворотного захоплення серотоніну (антидепресанти), оскільки вони підвищують ризик шлунково-кишкових побічних ефектів,
- метотрексат (лікарський засіб для лікування раку або ревматичних захворювань), оскільки ефект метотрексату може посилюватися
- літій (ліки від депресії), оскільки вплив літію може посилюватися
- серцеві глікозиди (наприклад, дигоксин), оскільки ібупрофен може підвищувати концентрацію цього препарату в плазмі,
- фенітоїн (протиепілептичний препарат), оскільки ібупрофен може підвищити рівень цього препарату в плазмі крові.
- кортикостероїди (такі як преднізолон або дексаметазон), оскільки вони можуть підвищити ризик шлунково-кишкових виразок або кровотечі
- такролімус (лікарський засіб для придушення імунних реакцій), оскільки підвищується ризик нефротоксичності
- циклоспорин (препарат, який пригнічує імунні реакції), оскільки є обмежені дані про підвищений ризик нефротоксичності,
- зидовудин (лікарський засіб, що використовується для лікування СНІДу), оскільки застосування ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС може призвести до підвищеного ризику кровотечі в суглоби або кровотечі, що призводить до набряку (у пацієнтів з гемофілією, у яких виявлено антитіла до ВІЛ).
- ритонавір (препарат, що використовується для лікування ВІЛ-інфекції): ритонавір може підвищувати рівні НПЗП у плазмі крові,
- антибіотики (хінол або аміноглікозиди),
- похідні сульфонілсечовини (протидіабетичні засоби): може виникнути клінічна взаємодія між цими препаратами та НПЗП; рекомендується контроль рівня глюкози в крові,
- пробенецид і сульфінпіразон (ліки, що використовуються для лікування подагри): можуть сповільнити виведення ібупрофену.
- холестирамін: може сповільнити і зменшити всмоктування НПЗП
- вориконазол і флуконазол (протигрибкові препарати): можуть збільшити вплив НПЗП
- баклофен (міорелаксant): після початку прийому ібупрофену може виникнути токсичність баклофену.
- аміноглікозиди (тип антибіотиків): НПЗП можуть зменшити виведення аміноглікозидів.
- міфепристон: НПЗП не слід застосовувати протягом 8-12 днів після прийому міфепристону, оскільки вони можуть зменшити ефект міфепристону.
- блокатори кальцієвих каналів: зниження антигіпертензивної ефективності та підвищення ризику шлунково-кишкової кровотечі;

- дезипрамін: підвищена токсичність дезипраміну, характерна для трициклічних антидепресантів,
- левофлоксацин та офлоксацин: підвищений ризик серйозних наслідків з боку центральної нервової системи,
- похідні тієнопіридину: підвищений ризик кровотечі через адитивну антиагрегаційну та антикоагулянтну дію,
- бісфосфонати: підвищений ризик шлунково-кишкових побічних ефектів,
- Ліки з антикоагулянтною активністю (тобто, що розріджують кров/запобігають утворенню тромбів, такі як аспірин/ацетилсаліцилова кислота, варфарин, тиклопідин),,
- препарати для зниження артеріального тиску (інгібітори АПФ, такі як каптоприл, бета-блокатори, такі як атенолол, антагоністи рецепторів ангіотензину II, такі як лозартан,.

Застосування ібупрофену з рослинними препаратами, такими як гінкго білоба та лугова звичайна (*Filipendula ulmaria*), може підвищити ризик кровотечі через його антиагрегуючу дію. Одночасний прийом ібупрофену та продуктів, що містять ціаноз ефедри, може підвищити ризик пошкодження слизової оболонки шлунково-кишкового тракту.

Також деякі інші лікарські засоби можуть впливати або впливати на роботу ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС. Тому перед тим, як приймати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС з іншими лікарськими засобами, завжди проконсультуйтеся з лікарем або фармацевтом.

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС з їжею, напоями та алкоголем

Їжа зменшує всмоктування ібупрофену з шлунково-кишкового тракту.

При застосуванні ібупрофену у високих дозах і одночасному вживанні алкоголю можуть виникнути такі симптоми, як втома та головний біль.

Вагітність, годування груддю та фертильність

Якщо ви вагітні або годуєте груддю, думаєте, що можете завагітніти або плануєте мати дитину, зверніться за порадою до лікаря або фармацевта, перш ніж приймати.

Вагітність

Якщо ви завагітніли під час прийому ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС, повідомте про це свого лікаря. Протягом першого та другого триместру вагітності лікар порадить використовувати ібупрофен лише у разі крайньої необхідності. У такій ситуації слід використовувати найнижчу можливу дозу, а час лікування слід звести до мінімуму.

Протягом останніх 3 місяців вагітності НЕ приймайте цей препарат, оскільки ібупрофен може мати дуже серйозний або навіть летальний вплив на серце та нирки вашої дитини навіть після одноразового прийому.

Годування груддю

Ібупрофен у невеликих кількостях виділяється з грудним молоком. Якщо ібупрофен приймають протягом короткого періоду в дозах, які використовуються для лікування болю, шкідливий вплив на дитину малоймовірно. Однак, якщо рекомендується триваліший прийом ібупрофену, подумайте про припинення грудного вигодовування раніше.

Народжуваність

Ібупрофен може ускладнити вагітність. Якщо ви плануєте завагітніти або маєте проблеми із вагітністю, повідомте про це свого лікаря.

Керування транспортними засобами та експлуатація механізмів

Короткочасне застосування ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС відповідно до рекомендованої дози не впливає або має незначний вплив на здатність керувати автомобілем та іншими механізмами.

У разі розладів зору, втоми, запаморочення або інших побічних ефектів з боку нервової системи не рекомендується керувати автомобілем та працювати з механізмами.

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС містить лактозу

Якщо у вас є непереносимість деяких цукрів, проконсультуйтеся з лікарем, перш ніж приймати цей препарат.

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС містить 0,97 мг пропіленгліколю в кожній таблетці.

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС містить менше 1 ммоль (23 мг) натрію на таблетку, тобто він практично «не містить натрію».

3. Як використовувати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Завжди використовуйте цей препарат точно так, як описано в цій інструкції, або за вказівками лікаря або фармацевта. Зверніться до свого лікаря або фармацевта, якщо ви не впевнені.

Рекомендована доза:

Дорослі:

Рекомендована доза становить 600 мг ібупрофену (1 таблетка) одноразово.

При необхідності одноразову дозу 600 мг (1 таблетка) можна повторити з інтервалом 6-8 годин. Максимальна добова доза без консультації з лікарем не повинна перевищувати 1200 мг (2 таблетки).

Ібупром Ультрамакс слід застосовувати лише у випадку, якщо пацієнт не відчувається краще при прийомі ібупрофену в дозі 400 мг (максимум 1200 мг ібупрофену на добу). У цьому випадку можна застосовувати дозу 600 мг ібупрофену з урахуванням інтервалу 6-8 годин після прийому дози 400 мг.

Найнижчу ефективну дозу слід застосовувати протягом найкоротшого часу, необхідного для полегшення симптомів. Якщо симптоми вашої інфекції (наприклад, лихоманка та біль) не зникають або посилюються, негайно зверніться до лікаря (див. розділ 2).

Побічні ефекти можна звести до мінімуму, використовуючи найнижчу ефективну дозу протягом найкоротшого часу, необхідного для контролю симптомів.

Якщо вам потрібно використовувати препарат більше 3 днів або якщо ваші симптоми погіршуються, проконсультуйтеся з лікарем.

Особливі групи пацієнтів

Літні люди:

Препарат слід застосовувати тільки після консультації з лікарем. Нестероїдні протизапальні засоби (НПЗП) слід застосовувати з обережністю, особливо пацієнтам літнього віку, які більш схильні до побічних реакцій і мають ризик потенційно смертельної шлунково-кишкової кровотечі, виразки та перфорації.

Ниркова або печінкова недостатність:

Препарат слід застосовувати тільки після консультації з лікарем. Пацієнтам з нирковою або печінковою недостатністю легкого та помірного ступеня коригування дози не потрібне. Однак у цих пацієнтів рекомендується застосовувати найнижчу ефективну дозу протягом найкоротшого часу, необхідного для контролю симптомів.

Діти та молодь

Застосування ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС протипоказано дітям та підліткам віком до 18 років.

Спосіб введення

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС призначений для перорального застосування. Таблетки ковтають цілими, запиваючи склянкою води.

Пацієнтам з чутливим шлунком рекомендується приймати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС під час їжі.

Якщо ви прийняли більше рекомендованої дози ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Якщо ви використали ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС більше, ніж слід, або якщо ваша дитина випадково прийняла ліки, завжди звертайтеся до лікаря або в найближчу лікарню, щоб отримати думку про можливий ризик для вашого здоров'я та поради щодо того, що робити в цьому випадку. Випадки передозування спостерігаються рідко.

Симптоми можуть включати нудоту, біль у шлунку, блювоту (можуть бути кров'яні прожилки), головний біль, дзвін у вухах, сплутаність свідомості та ністагм. Після прийому високої дози виникли сонливість, біль у грудях, серцебиття, втрата свідомості, судоми (переважно у дітей), слабкість і запаморочення, кров у сечі, відчуття холоду та проблеми з диханням.

У дітей разова доза становить понад 400 мг/кг маси тіла. може викликати симптоми передозування. У дорослих доза, яка може викликати ці симптоми, точно не визначена.

Діти можуть відчувати міоклонічні скорочення (повторні скорочення м'язів). Під час важкого отруєння може виникнути метаболічний ацидоз (порушення кислотно-лужного балансу) та збільшитися протромбіновий час (показник, що відноситься до системи згортання крові). Може виникнути гостра ниркова недостатність, ураження печінки, артеріальна гіпотензія, пригнічення дихання або ціаноз. Пацієнти з астмою можуть відчувати погіршення симптомів астми.

Лікування

Специфічного антидоту немає. Лікування симптоматичне та підтримуюче. Можна розглянути можливість прийому активованого вугілля всередину протягом 1 години після передозування. Якщо виникають симптоми передозування, негайно припиніть прийом препарату та зверніться до лікаря або у відділення невідкладної допомоги.

Якщо ви забули прийняти ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Не використовуйте подвійну дозу, щоб компенсувати забуту.

Якщо у вас виникли додаткові запитання щодо застосування цього препарату, зверніться до свого лікаря або фармацевта.

4. Можливі побічні ефекти

Як і всі лікарські засоби, цей препарат може викликати побічні ефекти, хоча вони не у всіх.

Наведений нижче перелік побічних ефектів включає всі побічні ефекти, які спостерігалися під час лікування ібупрофеном, у тому числі після тривалої терапії високими дозами у пацієнтів з ревматичними захворюваннями.

Що стосується нижченаведених побічних реакцій препарату, то слід мати на увазі, що переважна більшість з них є дозозалежними, а їх прояв індивідуально варіюється.

Пацієнти, які приймають ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС, повинні припинити прийом препарату та негайно звернутися до лікаря, якщо у них з'являються ознаки або симптоми виразки, пошкодження слизової оболонки або шлунково-кишкової кровотечі (мелена,

кривава блювота), гострий біль у животі, помутніння зору або інші симптоми. реакції гіперчутливості, збільшення маси тіла або набряки.

Найбільш часто спостерігаються побічні реакції, пов'язані з шлунково-кишковим трактом. Можуть виникнути виразки, перфорація (перфорація) та шлунково-кишкова кровотеча, іноді смертельна (особливо у літніх людей). Їм не обов'язково повинні передувати попереджувальні симптоми, або вони можуть виникати у пацієнтів, які відчували такі попереджувальні симптоми.

Ризик шлунково-кишкової кровотечі особливо залежить від діапазону доз і тривалості лікування ібупрофеном.

Прийом ібупрофену, особливо у високих дозах (2400 мг на добу) протягом тривалого часу, може бути пов'язаний з незначним підвищенням ризику артеріальної емболії (наприклад, інфаркту або інсульту).

Часто (вважає до 1 з 10 осіб):

- печія, біль у животі, нудота, блювота, гази, діарея, розлад шлунка, запор та незначна шлунково-кишкова кровотеча, які у виняткових випадках можуть призвести до анемії.

Нечасто (вважає менше ніж 1 з 100 осіб):

- реакції гіперчутливості з шкірним висипом і свербінням, а також напади задишки (можливі при падінні артеріального тиску); у таких випадках припиніть прийом препарату та негайно зверніться до лікаря,
- головний біль, сонливість, запаморочення, безсоння, збудження, дратівливість або втома
- затуманений зір,
- виразки шлунково-кишкового тракту, потенційно з кровотечею та перфорацією, виразки у роті, загострення виразкового коліту, хвороба Крона, гастрит, мелаена, кривава блювота.

Рідко (вважає менше ніж 1 з 1000 осіб):

- шум у вухах,
- пошкодження ниркової тканини (папілярний некроз) і підвищення рівня сечової кислоти в крові.

Дуже рідко (вважає менше ніж 1 з 10 000 осіб):

- тяжкі генералізовані реакції гіперчутливості. Це може включати, наприклад, набряк обличчя, набряк язика, внутрішній набряк гортані з порушенням прохідності дихальних шляхів, дихальну недостатність, збільшення частоти серцевих скорочень, падіння артеріального тиску, аж до шоку, що загрожує життю включно. Якщо у вас з'явилися будь-які з перерахованих вище симптомів, які можуть виникнути після першого застосування препарату, вам слід негайно звернутися за медичною допомогою.
- бульозні реакції, включаючи мультиформну еритему, синдром Стівенса-Джонсона (важкий, небезпечний для життя тип алергічної реакції) та токсичний епідермальний некроліз та ексfolіативний дерматит. Найбільший ризик цих серйозних реакцій виникає на початку терапії, переважно протягом першого місяця прийому препарату,
- порушення з боку системи кровотворення (анемія, лейкопенія, тромбоцитопенія, панцитопенія, агранулоцитоз). Першими симптомами можуть бути лихоманка, біль у горлі,

виразки у роті, грипоподібні симптоми, сильна слабкість, носова кровотеча та синці. При тривалому застосуванні препарату необхідно регулярно контролювати аналіз крові,

- утворення набряків, зокрема при артеріальній гіпертензії або нирковій недостатності, нефротичному синдромі, інтерстиціальному нефриті, що супроводжується гострою нирковою недостатністю. Тому під час тривалого лікування препаратом необхідно регулярно контролювати функцію нирок.
- порушення функції печінки, ураження печінки (особливо при тривалому застосуванні), печінкова недостатність, гострий гепатит. Тому під час тривалого лікування препаратом слід регулярно контролювати функцію печінки.
- серцебиття, серцева недостатність, інфаркт міокарда,
- гіпертонія;
- езофагіт, панкреатит, утворення діафрагмоподібних стриктур кишечника,
- психотичні реакції, депресія,
- інфекції, пов'язані зі станами, що лежать в основі застосування НПЗП (наприклад, розвиток некротичного фасцииту). Якщо симптоми інфекції з'являються або погіршуються під час прийому ібупрофену, пацієнт повинен негайно звернутися до лікаря. Ваш лікар оцінить, чи показано протиінфекційне лікування (терапія антибіотиками). При застосуванні ібупрофену повідомлялося про асептичний менінгіт із ригідністю шиї, головним болем, нудотою, блюванням, лихоманкою або зміною свідомості. Пацієнти з аутоімунними захворюваннями (СЧВ, змішане захворювання сполучної тканини), мабуть, сприйнятливі,
- у виняткових випадках під час зараження вітряною віспою можуть виникнути важкі інфекції шкіри та ускладнення м'яких тканин.

Невідомо (частоту неможливо оцінити за наявними даними):

- Може виникнути важка шкірна реакція, відома як синдром DRESS. Симптоми DRESS включають висипання на шкірі, лихоманку, набряк залоз і збільшення еозинофілів (типу лейкоцитів).
- Червоний лускатий висип із горбками під шкірою та пухирцями, переважно в складках шкіри, на тулубі та руках, з підвищенням температури на початку лікування (гостре генералізоване пустульозне висипання). Якщо виникли ці симптоми, припиніть прийом ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС і негайно зверніться за медичною допомогою. Дивіться пункт 2.
- шкіра стає чутливою до світла.

Повідомлення про побічні ефекти

Якщо у вас виникли будь-які побічні ефекти, зверніться до свого лікаря або фармацевта, включно з будь-якими побічними ефектами, не перерахованими в цій листівці. Про побічні реакції можна повідомити безпосередньо у відділ моніторингу побічної дії лікарських засобів Управління реєстрації лікарських засобів, виробів медичного призначення та біоцидних препаратів.

Ал. Єрозолимські 181С

02-222 Варшава

тел.: + 48 22 49 21 301

факс: + 48 22 49 21 309

Веб-сайт: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Про побічні ефекти також можна повідомити представника власника реєстраційного посвідчення.

Повідомляючи про побічні ефекти, ви можете допомогти надати більше інформації про безпеку цього препарату.

5. Як зберігати ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Зберігайте препарат у недоступному для дітей місці.

Не використовуйте цей препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на коробці після «Строк придатності». Термін придатності відноситься до останнього дня цього місяця.

Зберігати при температурі нижче 30°C..

Ліки не слід викидати через стічні води або побутові відходи. Запитайте свого фармацевта, як викинути ліки, які більше не потрібні. Така поведінка допоможе захистити навколишнє середовище.

6. Вміст упаковки та інша інформація

Що містить препарат ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

Діюча речовина – ібупрофен. Кожна таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 600 мг ібупрофену.

Допоміжні речовини: ядро таблетки: гіпромелоза 2910 (6 мПа), кроскармелоза натрію, лактози моногідрат, мікрокристалічна целюлоза, прежелатинізований кукурудзяний крохмаль, кремнію діоксид колоїдний безводний і магнію стеарат; оболонка таблетки: гіпромелоза 2910 (6 мПа), титану діоксид (E 171), тальк і пропіленгліколь.

Як виглядає ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС та вміст упаковки

Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. Білі, довгасті, двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС випускається у блістерах (Al/PVDC/PVDC) по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у картонній коробці.

Власник реєстраційного посвідчення та виробник імпортер

Відповідальний суб'єкт

US Pharmacia Sp. z o.o.

вул. Зембіцька, 40

50-507 Вроцлав

Виробник імпортер

ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

Vía Complutense, 140, Alcalá de Henares,

28805 Мадрид, Іспанія

Farmalider, S.A

C/Aragoneses, 2, Alcobendas

28108 Мадрид

Іспанія

TOLL MANUFACTURING SERVICES, S.L

C/Aragoneses, 2

28108 Alcobendas, Мадрид

Іспанія

Цей лікарський засіб дозволено в країнах-членах Європейської економічної зони під такими назвами:

Польща

ІБУПРОМ УЛЬТРАМАКС

За додатковою інформацією звертайтеся:

USP Zdrowie Sp. z o.o.

вул. Полечки 35, 02-822 Варшава

тел.: +48 (22) 543 60 00

Останній раз листівка була актуалізована: серпень 2021 року