

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

Brufen Combi 500 mg/200 mg
filmom obalené tablety

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna filmom obalená tableta obsahuje 500 mg paracetamolu a 200 mg ibuprofénu.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Filmom obalená tableta (tableta).

Biele až takmer biele, oválne, filmom obalené tablety s rozmermi 19,7 mm x 9,2 mm.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Brufen Combi je indikovaný dospelým na krátkodobú symptomatickú liečbu miernej až stredne silnej bolesti.

Tento liek je zvlášť vhodný na bolesť, ktorá vyžaduje silnejšiu analgéziu ako podávanie ibuprofénu alebo paracetamolu samostatne.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Len na krátkodobé použitie.

Ak príznaky pretrvávajú alebo sa zhoršujú alebo ak je potrebné tento liek užívať viac ako 3 dni, pacient sa má poradiť s lekárom.

Nežiaduce účinky možno minimalizovať podávaním čo najnižšej účinnej dávky počas čo najkratšej doby potrebnej na úľavu od príznakov (pozri časť 4.4).

Dospelí

Užíva sa jedna tableta najviac trikrát denne. Interval medzi jednotlivými dávkami má byť najmenej šesť hodín.

Ak dávka jednej tablety nezmierni príznaky, môžu sa užiť maximálne dve tablety najviac trikrát denne. Keďže liek obsahuje paracetamol, dávka dvoch tablet je určená len pre pacientov s telesnou hmotnosťou najmenej 60 kg. Interval medzi jednotlivými dávkami má byť najmenej šesť hodín.

Maximálna denná dávka, ktorá sa nesmie prekročiť za 24 hodín, je šesť tablet (3 000 mg paracetamolu, 1 200 mg ibuprofénu).

Starší

Nevyžadujú sa žiadne zvláštne úpravy dávkovania (pozri časť 4.4).

Starší pacienti sú vystavení zvýšenému riziku nežiaducich reakcií. Ak sa nesteroidný antiflogistický liek (NSAID) považuje za nevyhnutný, má sa použiť najnižšia účinná dávka počas čo najkratšej doby. Počas liečby NSAID je potrebné pacienta pravidelne sledovať pre gastrointestinálne krvácanie.

Porucha funkcie obličiek

U pacientov s poruchou funkcie obličiek je pri podávaní lieku potrebná opatrnosť. Dávkovanie sa má nastaviť individuálne. Dávka sa má udržiavať na čo najnižšej úrovni a má sa monitorovať funkcia obličiek (pozri časti 4.4 a 5.2).

U pacientov s poruchou funkcie obličiek sa má dávka paracetamolu znížiť:

Rýchlosť glomerulárnej filtrácie 10-50 ml/min	Dávka 500 mg každých 6 hodín
--------------------------------------------------	---------------------------------

Tento liek je kontraindikovaný pacientom so závažným zlyhávaním obličiek (pozri časť 4.3).

Porucha funkcie pečene

U pacientov s miernou až stredne závažnou poruchou funkcie pečene vrátane Gilbertovho syndrómu je potrebná opatrnosť. Dávka sa má nastaviť individuálne a má sa udržiavať na čo najnižšej úrovni alebo má byť predĺžený dávkovací interval (pozri časti 4.4 a 5.2).

Tento liek je kontraindikovaný pacientom so závažným zlyhávaním pečene (pozri časť 4.3).

Pediatrická populácia

Nie je určený pre deti a dospevajúcich mladších ako 18 rokov.

Spôsob podávania

Na perorálne použitie. Tablety sa majú zapíť pohárom vody.

Na minimalizovanie nežiaducich účinkov sa odporúča, aby pacienti užívali Brufen Combi s jedlom.

4.3 Kontraindikácie

Tento liek je kontraindikovaný:

- Pacientom s precitlivenosťou na liečivá alebo na ktoríkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- Pacientom s precitlivenosťou na kyselinu acetylsalicylovú alebo iné nesteroidné antiflogistické lieky (NSAID) v anamnéze (napr. bronchospazmus, angioedém, astma, rinitída alebo urtikária).
- Pacientom s aktívnym peptickým vredom alebo anamnézou rekurentného peptického vredu/krvácania (dve alebo viac rôznych epizód preukázanej ulcerácie alebo krvácania).
- Pacientom s anamnézou gastrointestinálneho krvácania alebo perforácie súvisiacich s predchádzajúcou liečbou NSAID.
- Pacientom s poruchami zrážavosti krvi.
- Pacientom so závažným zlyhávaním pečene, závažným zlyhávaním obličiek alebo závažným zlyhávaním srdca (NYHA trieda IV) (pozri časť 4.4).
- Pri súbežnom užívaní s inými liekmi obsahujúcimi NSAID, vrátane selektívnych inhibítorgov cyklooxygenázy-2 (COX-2) a dávok kyseliny acetylsalicylovej nad 75 mg denne – zvýšené riziko nežiaducich reakcií (pozri časť 4.5).
- Pri súbežnom užívaní s inými liekmi obsahujúcimi paracetamol - zvýšené riziko závažných nežiaducich účinkov (pozri časť 4.5).
- Počas posledného trimestra tehotenstva (pozri časť 4.6).

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Paracetamol

Riziko spojené s predávkovaním paracetamolom je vyššie u pacientov s indukovaným alkoholovým zlyhávaním pečene bez cirhózy. V prípade predávkowania okamžite kontaktujte lekára, aj keď sa pacient cíti dobre, pretože existuje riziko oneskoreného závažného poškodenia pečene.

Pri súbežnom podávaní paracetamolu s flukloxacilínom sa odporúča opatrnosť pre zvýšené riziko metabolickej acidózy s vysokou aniónovou medzerou (HAGMA, *high anion gap metabolic acidosis*), najmä u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek, sepsou, podvýživou a inými dôvodmi nedostatku glutatiónu (napr. chronický alkoholizmus), ako aj u pacientov, ktorí užívajú maximálne denné dávky paracetamolu. Odporúča sa starostlivé sledovanie vrátane merania 5-oxoprolínu v moči.

Brufen Combi sa nesmie užívať spolu s inými liekmi obsahujúcimi paracetamol. V takom prípade okamžite kontaktujte lekára, aj keď sa pacient cíti dobre, pretože existuje riziko predávkowania (pozri časť 4.9).

Ibuprofén

Na zníženie rizika nežiaducích účinkov sa má požívať čo najnižšia účinná dávka počas čo najkratšej doby potrebnej na kontrolu príznakov (pozri časť 4.2 a gastrointestinálne a kardiovaskulárne poruchy nižšie) a pacienti majú liek užívať s jedlom (pozri časť 4.2).

Starší pacienti

Starší pacienti majú zvýšenú frekvenciu nežiaducích reakcií na NSAID, najmä gastrointestinálne krvácanie a perforáciu, čo môže byť smrtel'né (pozri časť 4.2).

Maskovanie príznakov infekcie

Brufen Combi môže maskovať príznaky infekcie, čo môže viesť k oneskorenému začatiu vhodnej liečby, a tým zhoršiť výsledok infekcie. Toto sa pozorovalo pri bakteriálnej komunitnej získanej pneumónii a bakteriálnych komplikáciách spôsobených ovčími kiahňami. Ak sa Brufen Combi podáva na úľavu od bolesti v súvislosti s infekciou, odporúča sa sledovanie infekcie. V podmienkach mimo nemocnice má pacient pri pretrvávajúcich alebo zhoršujúcich sa príznakoch stav konzultovať s lekárom.

Opatrnosť je potrebná u pacientov s nasledujúcimi stavmi:

- Poruchy dýchacej sústavy*

U pacientov s bronchiálnou astmou alebo s anamnézou bronchiálnej astmy boli po liečbe NSAID hlásené prípady bronchospazmu.

- Porucha funkcie pečene*

Užívanie paracetamolu vo vyšších ako odporúčaných dávkach, môže viesť k hepatotoxicite a dokonca k zlyhaniu pečene a smrti. U pacientov so zhoršenou funkciou pečene alebo s anamnézou ochorenia pečene, ktorí sa dlhodobo liečia ibuprofénom alebo paracetamolom, sa má v pravidelných intervaloch monitorovať funkcia pečene, pretože sa uvádza, že ibuprofén má malý a prechodný účinok na pečeňové enzýmy.

Pri ibuprofene ako aj pri iných NSAID boli hlásené závažné hepatálne reakcie vrátane žltačky a prípady fatálnej hepatitídy, hoci boli zriedkavé. Ak netypické pečeňové testy pretrvávajú alebo sa zhoršujú, alebo ak sa objavia klinické prejavy a príznaky zhodné s ochorením pečene alebo ak sa objavia systémové prejavy (napr. eozinofilia, vyrážka atď.), liečba ibuprofénom sa má ukončiť. Uvádza sa, že obe liečivá spôsobujú hepatotoxicitu a dokonca zlyhanie pečene, najmä paracetamol. V dôsledku hepatotoxicity je nutné sa počas liečby vyhnúť konzumáciu alkoholu.

Pacientov treba poučiť, aby súbežne neužívali iné lieky obsahujúce paracetamol alebo ibuprofén.

- *Porucha funkcie obličiek*

Pri podávaní paracetamolu pacientom so stredne závažnou a závažnou renálnou insuficienciou sa odporúča zvýšená opatrnosť. Pri ibuprofene, ako jednej zo zložiek tohto lieku, je potrebná zvýšená opatrnosť pri začatí liečby ibuprofénom u dehydrovaných pacientov alebo u pacientov s miernou alebo stredne závažnou poruchou funkcie obličiek. Dva hlavné metabolity ibuprofenu sa vylučujú hlavne močom a zhoršenie funkcie obličiek môže viesť k ich akumulácii. Klinický význam nie je známy. Použitie NSAID môže viesť k zhoršeniu funkcie obličiek. Dávka sa má udržiavať čo najnižšia a funkcia obličiek sa má vyhodnotiť pred začatím liečby a následne sa má sledovať v pravidelných intervaloch.

Užívanie tohto lieku je kontraindikované pacientom so závažnou poruchou funkcie obličiek (pozri časť 4.3).

- *Kombinované užívanie inhibítarov enzymu koncertujúceho angiotenzín (ACE) alebo antagonistov receptora angiotenzínu, protizápalových liekov a tiazidových diuretik*

Súbežné užívanie lieku inhibujúceho ACE (inhibítora ACE alebo antagonistu angiotenzínového receptora), protizápalového lieku (NSAID alebo inhibítora COX-2) a tiazidového diureтика zvyšuje riziko poruchy funkcie obličiek. To zahŕňa užívanie fixných kombinácií liečiv, ktoré obsahujú viac ako jednu triedu liekov. Kombinované použitie týchto liekov má byť sprevádzané zvýšeným monitorovaním kreatinínu v sére, najmä pri kombinovanom podávaní. Kombinácie liečiv z týchto troch tried sa majú používať opatrne, najmä u starších pacientov alebo u pacientov s už existujúcou poruchou funkcie obličiek.

- *Kardiovaskulárne a cerebrovaskulárne účinky*

U pacientov s anamnézou hypertenzie alebo miernym až stredne závažným kongestívnym zlyhávaním srdca sa vyžaduje primerané monitorovanie a lekárska pomoc, pretože v súvislosti s liečbou NSAID boli hlásené zadržiavanie tekutín, hypertenzia a opuchy.

Klinické skúšania naznačujú, že použitie ibuprofenu, najmä vo vysokej dávke (2 400 mg/deň), môže byť spojené s malým zvýšeným rizikom artériových tromboembolických príhod (napr. infarkt myokardu alebo cievna mozgová príhoda). Epidemiologické štúdie celkovo nenaznačujú, že nízka dávka ibuprofenu (napr. ≤ 1 200 mg/deň) je spojená so zvýšeným rizikom artériových tromboembolických príhod.

Pacienti s nekontrolovanou hypertensiou, kongestívnym zlyhávaním srdca (NYHA II-III), so zistenou ischemickou chorobou srdca, ochorením periférnych tepien a/alebo cerebrovaskulárnymi ochoreniami sa majú liečiť ibuprofénom iba po starostlivom zvážení a má sa vyhnúť vysokým dávkam (2 400 mg/deň). Starostlivé zváženie je nevyhnutné urobiť pred začatím dlhodobej liečby u pacientov s rizikovými faktormi pre kardiovaskulárne príhody (napr. hypertenzia, hyperlipidémia, diabetes mellitus, fajčenie), najmä ak sú potrebné vysoké dávky ibuprofenu (2 400 mg/deň).

- *Gastrointestinálne krvácanie, ulcerácia a perforácia*

Gastrointestinálne (GI) krvácanie, ulcerácia alebo perforácia, ktoré môžu byť fatálne, boli hlásené pre všetky NSAID kedykoľvek počas liečby, s varovnými príznakmi alebo bez nich, alebo s predchádzajúcou anamnézou závažných gastrointestinálnych udalostí.

Riziko krvácania, ulcerácie alebo perforácie gastrointestinálneho traktu je vyššie so zvyšujúcimi sa dávkami NSAID u pacientov s peptickým vredom v anamnéze, najmä ak je komplikované krvácaním alebo perforáciou (pozri časť 4.3) a u starších pacientov. Títo pacienti majú začať liečbu najnižšou dostupnou dávkou. U týchto pacientov, ako aj u pacientov vyžadujúcich súbežnú nízku dávku kyseliny acetylsalicylovej alebo iných liekov, u ktorých je pravdepodobné, že zvyšujú gastrointestinálne riziko (pozri nižšie a časť 4.5), sa má zvážiť kombinovaná liečba ochrannými liečivami (napr. mizoprostolom alebo inhibítormi protónovej pumpy).

Pacienti s anamnézou toxického účinku lieku v gastrointestinálnom trakte, najmä ak sú starší, majú hliasiť akékoľvek nezvyčajné príznaky v oblasti brucha (najmä krvácanie do gastrointestinálneho traktu), obzvlášť v začiatocných štadiách liečby.

Opatrnosť je potrebná u pacientov, ktorí súbežne užívajú lieky, ktoré môžu zvyšovať riziko ulcerácie alebo krvácania, ako sú perorálne kortikosteroidy, antikoagulanciá, ako je warfarín, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu alebo antiagreganciá, ako je kyselina acetylsalicylová (pozri časť 4.5).

Ak sa u pacientov, ktorí užívajú ibuprofén objaví gastrointestinálne krvácanie alebo ulcerácia, liečba sa má ukončiť.

U pacientov s gastrointestinálnymi chorobami v anamnéze (ulcerózna kolitída, Crohnova choroba) sa majú NSAID používať s opatrnosťou, pretože môže dôjsť k zhoršeniu ich stavu (pozri časť 4.8).

- *SLE a zmiešané ochorenie spojivového tkaniva*

U pacientov so systémovým *lupusom erythematosus* (SLE) a zmiešaným ochorením spojivového tkaniva môže byť zvýšené riziko aseptickej meningitídy so symptómmi, ako sú stuhnutý krk, bolest hlavy, nevolnosť, vracanie, horúčka alebo dezorientácia (pozri časť 4.8).

- *Závažné kožné reakcie*

Závažné kožné reakcie, z ktorých niektoré boli smrteľné, vrátane exfoliatívnej dermatitídy, Stevensovo-Johnsonovo syndrómu a toxickej epidermálnej nekrolízy, boli zriedkavo hlásené v súvislosti s užívaním NSAID (pozri časť 4.8). Zdá sa, že u pacientov je najvyššie riziko týchto reakcií na začiatku liečby, pričom výskyt reakcie sa vyskytuje vo väčšine prípadov v priebehu prvého mesiaca liečby. V súvislosti s liekmi obsahujúcimi ibuprofén bola hlásená akútnej generalizovaná exantémová pustulóza (AGEP). Použitie tohto lieku sa musí ukončiť pri prvom výskyti vyrážky, leží na slizničiach alebo akýchkoľvek iných príznakov hypersenzitivities.

- *Osobitné bezpečnostné opatrenia*

Po dlhodobej liečbe (> 3 mesiace) analgetikami používanými každý druhý deň alebo častejšie môže vzniknúť bolest hlavy alebo sa môže zhoršiť. Bolesť hlavy spôsobená nadmerným užívaním analgetík (MOH - bolesť hlavy z nadmerného užívania liekov) sa nemá liečiť zvyšovaním dávky. V takýchto prípadoch sa má podávanie analgetík po konzultácii s lekárom prerušiť.

4.5 Liekové a iné interakcie

Tento liek (pre obsah paracetamolu) je kontraindikovaný v kombinácii s inými liekmi obsahujúcimi paracetamol - zvýšené riziko závažných nežiaducích účinkov (pozri časť 4.3).

Tento liek (pre obsah ibuprofénu) je kontraindikovaný v kombinácii s:

- Kyselinou acetylsalicylovou: Súbežné užívanie ibuprofénu a kyseliny acetylsalicylovej sa vo všeobecnosti neodporúča pre možné zvýšenie nežiaducich účinkov.
- Inými NSAID vrátane selektívnych inhibítordov cyklooxygenázy-2, pretože môžu zvyšovať riziko nežiaducich účinkov (pozri časť 4.3).

Tento liek (pre obsah paracetamolu) sa má používať opatrne v kombinácii s:

- Chloramfenikolom: zvýšená plazmatická koncentrácia chloramfenikolu.
- Flukloxacilín: pri súbežnom užívaní paracetamolu s flukloxacilínom sa odporúča opatrnosť, pretože súbežné užívanie je spojené s metabolickou acidózou s vysokou aniónovou medzerou, najmä u pacientov s rizikovými faktormi (pozri časť 4.4).
- Kolestyramínom: rýchlosť absorpcie paracetamolu sa kolestyramínom znižuje. Preto sa kolestyramín nemá užívať do jednej hodiny, ak je potrebná maximálna analgézia.
- Metoklopramidom a domperidónom: metoklopramid a domperidón zvyšujú absorpciu paracetamolu. Súbežnému užívaniu sa však nie je potrebné vyhýbať.
- Warfarínom: antikoagulačný účinok warfarínu a iných kumarínov sa môže dlhodobým a pravidelným užívaním paracetamolu zvýšiť spolu so zvýšeným rizikom krvácania; príležitostné dávky nemajú žiadny významný účinok.

Tento liek (pre obsah ibuprofénu) sa má používať opatrne v kombinácii s:

- Antikoagulanciami: NSAID môžu zosilňovať účinky antikoagulancií, ako je warfarín (pozri časť 4.4).
- Antihypertenzívami (inhibítory ACE a antagonisty angiotenzínu II): NSAID môžu znižovať účinky týchto liekov. Súbežné užívanie inhibítora ACE alebo antagonistu angiotenzínu II a inhibítora cyklooxygenázy, môžu viesť k d'álšiemu zhoršeniu funkcie obličiek, vrátane možného akútneho zlyhania obličiek, ktoré je zvyčajne reverzibilné. Preto sa má kombinácia podávať opatrne, najmä u starších pacientov. Pacienti majú byť primerane hydratovaní a má sa zvážiť sledovanie funkcie obličiek po začatí súbežnej liečby, a potom v pravidelných intervaloch.
- Antiagreganciami a selektívnymi inhibítormi spätného vychytávania sérotonínu (SSRI): zvýšené riziko gastrointestinálneho krvácania (pozri časť 4.4).
- Kyselinou acetylsalicylovou: experimentálne údaje naznačujú, že ibuprofén môže kompetitívne inhibovať účinok nízkej dávky kyseliny acetylsalicylovej na agregáciu trombocytov, keď sa podáva súbežne. Aj keď existujú nejasnosti týkajúce sa extrapolácie týchto údajov do klinickej praxe, nemožno vylúčiť možnosť, že pravidelné a dlhodobé používanie ibuprofénu môže znižiť kardioprotektívny účinok nízkej dávky kyseliny acetylsalicylovej. V prípade príležitostného používania ibuprofénu sa nepredpokladá žiadny klinicky relevantný účinok (pozri časť 5.1).
- Srdcovými glykozidmi: NSAID môžu zhoršovať zlyhávanie srdca, znižovať GFR a zvyšovať plazmatické koncentrácie glykozidov.
- Cyklosporínom: zvýšené riziko nefrotoxicity.
- Kortikosteroidmi: zvýšené riziko gastrointestinálnej ulcerácie alebo krvácania (pozri časť 4.4).
- Diuretikami: znížený účinok diuretík. Diuretiká môžu zvýšiť riziko nefrotoxicity NSAID.
- Lítiom: znížené vylučovanie lítia.
- Metotrexátom: znížená eliminácia metotrexátu.
- Mifepristónom: NSAID sa nemajú používať 8 až 12 dní po podaní mifepristónu, pretože NSAID môžu znižovať účinok mifepristónu.
- Chinolónovými antibiotikami: údaje zo štúdií na zvieratách naznačujú, že NSAID môžu zvyšovať riziko záchravov spojených s používaním chinolónových antibiotík. U pacientov užívajúcich NSAID a chinolóny môže byť zvýšené riziko vzniku kŕčov.
- Takrolimom: možné zvýšené riziko nefrotoxicity, keď sa NSAID podávajú súbežne s takrolimom.
- Zidovudínom: zvýšené riziko hematologickej toxicity NSAID pri súbežnom užívaní so zidovudínom. Existujú dôkazy o zvýšenom riziku hemartrózy a hematómu u HIV (+) hemofilikov, ktorí sú súbežne liečení zidovudínom a ibuprofénom.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita

S užívaním Brufenu Combi počas tehotenstva nie sú žiadne skúsenosti.

Liek obsahuje ibuprofén:

Inhibícia syntézy prostaglandínov môže nepriaznivo ovplyvniť graviditu a/alebo vývin embryja/plodu. Údaje z epidemiologických štúdií naznačujú zvýšené riziko potratu a srdcovej malformácie a gastroschízy po použíti inhibítora syntézy prostaglandínov na začiatku tehotenstva. Absolútne riziko kardiovaskulárnej malformácie bolo zvýšené z menej ako 1% na približne 1,5%. Predpokladá sa, že toto riziko sa zvyšuje s dávkou a dĺžkou liečby. U zvierat sa ukázalo, že podávanie inhibítora syntézy prostaglandínov vedie k zvýšeným pred- a postimplantačným stratám a embryofetálnej letalite. Okrem toho bol hlásený zvýšený výskyt rôznych malformácií, vrátane kardiovaskulárnych, u zvierat, ktorým bol počas organogenetického obdobia podávaný inhibítorka syntézy prostaglandínov.

Od 20. týždňa tehotenstva môže užívanie spôsobiť oligohydramníon v dôsledku dysfunkcie obličiek plodu. Môže sa to vyskytnúť krátko po začatí liečby a zvyčajne je reverzibilné po ukončení liečby. Okrem toho bolo hlásené zúženie *ductus arteriosus* po liečbe v druhom trimestri, z ktorých väčšina ustúpila po ukončení liečby. Preto sa počas prvého a druhého trimestra gravidity ibuprofén nemá podávať, pokial' to nie je jednoznačne nevyhnutné. Ak ibuprofén užíva žena, ktorá sa pokúša

otehotniet', alebo počas prvého a druhého trimestra gravidity, dávka má byť čo najnižšia a dĺžka liečby čo najkratšia. Prenatálne sledovanie oligohydramniónu a zúženia *ductus arteriosus* sa má zvážiť po expozícii počas niekoľkých dní od 20. týždňa tehotenstva. Liečba Brufenom Combi sa má ukončiť, ak sa zistí oligohydramnión alebo konstrikcia *ductus arteriosus*.

Počas tretieho trimestra gravidity môžu všetky inhibítory syntézy prostaglandínov vystaviť plod:

- kardiopulmonálnej toxicite (predčasné zúženie/uzavretie *ductus arteriosus* a pľúcna hypertenzia);
- renálnej dysfunkcii, ktorá môže progredovať do poškodenia obličiek s oligohydramniónom (pozri vyššie);

matku a novorodenu na konci tehotenstva:

- možnému predĺženiu času krvácania, antiagregáčnému účinku, ktorý sa môže vyskytnúť aj pri veľmi nízkych dávkach.
- inhibícií kontrakcii maternice, čo má za následok oneskorený alebo predĺžený pôrod.

Užívanie Brufenu Combi je kontraindikované počas posledných troch mesiacov tehotenstva.

Liek obsahuje paracetamol:

Veľké množstvo údajov o tehotných ženách nenaznačuje malformačný účinok ani toxickej účinok na plod/novorodenca. Epidemiologické štúdie týkajúce sa neurologického vývinu detí vystavených pôsobeniu paracetamolu *in utero* poskytli sporné výsledky.

Dojčenie

Po perorálnom podaní sa paracetamol v malých množstvách vylučuje do materského mlieka. Neboli hlásené žiadne nežiaduce účinky na dojčené deti. Dostupné publikované údaje nekontraindikujú dojčenie.

Ibuprofén a jeho metabolity môžu prejsť do materského mlieka vo veľmi malých množstvách (0,0008 % dávky podanej matke). Nie sú známe žiadne škodlivé účinky na dojčatá.

Pri krátkodobej liečbe v odporúčaných dávkach nie je zvyčajne potrebné prerušenie dojčenia.

Fertilita

Existuje niekoľko dôkazov, že lieky inhibujúce cyklooxygenázu/syntézu prostaglandínov, ako je ibuprofén, môžu účinkom na ovuláciu ovplyvniť ženskú plodnosť.

Užívanie tohto lieku môže poškodiť plodnosť žien, a preto sa neodporúča ženám, ktoré plánujú tehotenstvo. Tento jav je reverzibilný po ukončení liečby.

U žien, ktoré majú ľažkosti s otehotnením alebo ktoré podstupujú vyšetrenie príčin neplodnosti, treba zvážiť prerušenie liečby.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje

Brufen Combi má malý vplyv na schopnosť viest' vozidlá a obsluhovať stroje. Po užití NSAID sa môžu vyskytnúť nežiaduce účinky, ako sú závrat, ospalosť, únava a poruchy zraku. Pacienti, u ktorých sa vyskytnú tieto nežiaduce účinky, nemajú viest' vozidlo alebo obsluhovať stroje.

4.8 Nežiaduce účinky

Klinické skúšania kombinácie paracetamol/ibuprofén neprekázali žiadne iné nežiaduce účinky okrem tých, ktoré sa týkajú samotného paracetamolu alebo ibuprofénu.

Tabuľkový zoznam nežiaducich účinkov

Nasledujúca tabuľka uvádzá nežiaduce účinky z farmakovigilančných údajov, ktoré sa vyskytli u pacientov užívajúcich samotný ibuprofén alebo samotný paracetamol pri krátkodobom a dlhodobom užívaní, zoradených podľa triedy orgánových systémov a frekvencie. Frekvencie sú definované ako: veľmi časté ($\geq 1/10$), časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$), menej časté ($\geq 1/1000$ až $< 1/100$), zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$), veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$) a neznáme (nedá sa odhadnúť z dostupných údajov).

V rámci jednotlivých skupín frekvencií sú nežiaduce účinky usporiadane v poradí klesajúcej závažnosti.

Trieda orgánových systémov	Frekvencia	Nežiaduci účinok
Poruchy krvi a lymfatického systému	Veľmi zriedkavé	Poruchy hematopoetického systému ¹
Poruchy imunitného systému	Menej časté	Hypersenzitívne reakcie s urtikáriou a svrbením ²
	Veľmi zriedkavé	Závažné hypersenzitívne reakcie. Príznaky môžu zahŕňať: opuch tváre, jazyka a hrtana, dyspnœ, tachykardiu, hypotenziu (anafylaxia, angioedém alebo ťažký šok) ² :
Psychické poruchy	Veľmi zriedkavé	Zmätenosť, depresia a halucinácie.
Poruchy nervového systému	Menej časté	Bolest' hlavy a závrat.
	Zriedkavé	Parestézia.
	Veľmi zriedkavé	Aseptická meningitída ³ , optická neuritída a somnolencia.
Poruchy oka	Veľmi zriedkavé	Poruchy zraku.
Poruchy ucha a labiryntu	Veľmi zriedkavé	Tinitus a vertigo.
Poruchy srdca a srdcovéj činnosti	Časté	Edém.
	Veľmi zriedkavé	Zlyhávanie srdca ⁴ .
Poruchy ciev	Veľmi zriedkavé	Hypertenzia ⁴ .
Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína	Veľmi zriedkavé	Reaktivita dýchacej sústavy vrátane: astmy, exacerbácie astmy, brochospazmu a dyspnœ ² .
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Časté	Bolest' brucha, hnačka, dyspepsia, nevoľnosť, žalúdočné ťažkosti ⁵ a vracanie.
	Menej časté	Nadúvanie a zápcha. Gastrointestinálne vredy, perforácia alebo gastrointestinálne krvácanie, meléna, hemateméza ⁶ , ulcerácia v ústach a exacerbácia ulceróznej kolítidy a Crohnovej choroby ⁷ gastritída, pankreatitída.
Poruchy pečene a žľbových ciest	Veľmi zriedkavé	Porucha funkcie pečene, hepatitída a žltáčka ⁸ .
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Časté	Hyperhidroza.
	Menej časté	Vyrážky rôznych typov ² .
	Veľmi zriedkavé	Boli hlásené závažné kožné reakcie. Purpura a fotosenzitivita. Exfoliačná dermatóza. Bulózne reakcie vrátane multiformného erytému, Stevensovho-Johnsonovho syndrómu a toxickej epidermálnej nekrolózy ² . Akútна generalizovaná exantematózna pustulóza (AGEP)
	Neznáme	Lieková vyrážka s eozinofíliou a systémovými príznakmi (syndróm DRESS),
Poruchy obličiek a močových ciest	Veľmi zriedkavé	Nefrotoxicita v rôznych formách, vrátane intersticiálnej nefritídy, nefrotického syndrómu a akútneho a chronického zlyhania/zlyhávania obličiek ⁹ .
Celkové poruchy a reakcie	Veľmi zriedkavé	Únavu a malátnosť.

v mieste podania		
Laboratórne a funkčné vyšetrenia	Časté	Zvýšená alanínaminotransferáza, zvýšená gamma glutamyltransferáza a pečeňové testy mimo normy v dôsledku paracetamolu. Zvýšený kreatinín v krvi, zvýšená močovina v krvi.
	Menej časté	Zvýšená aspartátaminotransferáza, zvýšená alkalická fosfatáza v krvi, zvýšená kreatínfosfokináza v krvi, znížený hemoglobín a zvýšený počet krvných doštičiek.

Opis vybraných nežiaducich reakcií:

¹Príklady zahrňajú agranulocytózu, anémiu, aplastickú anémiu, hemolytickú anémiu, leukopéniu, neutropéniu, pancytopéniu a trombocytopéniu.

Prvé prejavy sú: horúčka, bolesť hrdla, povrchové vredy v ústach, príznaky podobné chrípke, tăžké vyčerpanie, nevysvetliteľné krvácanie a modriny a krvácanie z nosa.

²Boli hlásené hypersenzitívne reakcie. Tie môžu pozostávať z (a) nešpecifických alergických reakcií a anafylaxie, (b) aktivity dýchacieho traktu, napr. astma, zhoršená astma, bronchospazmus alebo dyspnœ, alebo (c) rôzne kožné reakcie, napr. pruritus, urtikária, pupura, angioedém a zriedkavejšie exfoliatívne a bulózne dermatózy (vrátane toxickej epidermálnej nekrolýzy, Stevensovo-Johnsonovo syndrómu a multiformného erytému).

³Patogénny mechanizmus liekmi vyvolanej aseptickej meningitídy nie je úplne objasnený. Dostupné údaje o aseptickej meningitíde súvisiaci s NSAID však poukazujú na hypersenzitívnu reakciu (v dôsledku dočasného vzťahu s užívaním lieku a vymiznutia symptómov po vysadení lieku). Za zmienku stojí, že sa vyskytli jednotlivé prípady aseptickej meningitídy u pacientov s existujúcimi autoimunitnými poruchami (ako je systémový *lupus erythematosus* a zmiešané ochorenie spojivového tkaniva) počas liečby ibuprofénom s príznakmi ako: stuhnutý krk, bolesť hlavy, nevoľnosť, vracanie, horúčka alebo dezorientácia pozorované (pozri časť 4.4).

⁴Klinické skúšania naznačujú, že užívanie ibuprofénu, najmä vo vysokej dávke (2 400 mg/deň), môže byť spojené s malým zvýšením rizika artériových trombotických príhod (napríklad infarktu myokardu alebo cievnej mozgovej príhody) (pozri časť 4.4).

⁵Najčastejšie pozorované nežiaduce účinky sú na úrovni gastrointestinálneho traktu.

⁶Niekedy smrteľné, najmä u starších pacientov (pozri časť 4.4).

⁷ Pozri časť 4.4

⁸Pri predávkovaní môže paracetamol spôsobiť akútne zlyhanie pečene, zlyhávanie pečene, nekrózu pečene a poškodenie pečene (pozri časť 4.9).

⁹Najmä pri dlhodobom užívaní spojenom so zvýšenou hladinou močoviny v sére a edémom.
Zahŕňa aj papilárnu nekrózu.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

4.9 Predávkovanie

Paracetamol

K poškodeniu pečene u dospelých môže dôjsť po užití 10 g (čo zodpovedá 20 tabletám) alebo viac paracetamolu. Ak má pacient jeden alebo viac z nasledujúcich rizikových faktorov, môže užitie 5 g (čo zodpovedá 10 tabletám) alebo viac paracetamolu viest' k poškodeniu pečene:

- a) Dlhodobá liečba karbamazepínom, fenobarbitalom, fenytoínom, primidónom, rifampicínom, ľubovníkom bodkovaným alebo inými liekmi, ktoré indukujú pečeňové enzymy.
- b) Pravidelná nadmerná konzumácia alkoholu.
- c) Pravdepodobnosť vyčerpania glutatiónu, napr. pri poruchách stravovania, cystickej fibróze, infekcii vírusom HIV, hladovaní, kachexii.

Príznaky

Medzi príznaky predávkovania paracetamolom v prvých 24 hodinách patrí bledosť, nevoľnosť, vracanie, anorexia a bolest' brucha. Poškodenie pečene sa môže prejaviť 12 až 48 hodín po užití, ak testy funkcie pečene vykazujú hodnoty mimo normy. Môžu sa vyskytnúť poruchy metabolizmu glukózy a metabolická acidóza. Pri tăžkej otrave môže zlyhanie pečene viesť k encefalopatii, krvácaniu, hypoglykémii, edému mozgu a smrti. Akútne zlyhanie obličiek s akútou tubulárnu nekrózou, sprevádzané silnou bolest'ou bedier, hematúriou a proteinúriou sa môže vyvinúť aj bez závažného poškodenia pečene. Boli hlásené srdcové arytmie a pankreatítida.

Liečba

Pri liečbe predávkovania paracetamolom je nevyhnutná okamžitá liečba. Napriek neprítomnosti manifestácie skorých príznakov, majú byť pacienti prepravení do nemocnice, aby im bola poskytnutá okamžitá lekárska starostlivosť. Príznaky predávkovania môžu byť nevoľnosť alebo vracanie a nemosťa odrážať závažnosť predávkovania alebo riziko poškodenia orgánov. Liečba má prebiehať v súlade so zavedenými odporúčaniami pre liečbu predávkovania.

Do 1 hodiny po predávkovaní sa má zvážiť podanie aktívneho uhlia. Plazmatická koncentrácia paracetamolu sa má zmerať po 4 hodinách alebo neskôr po požití paracetamolu (predtým namerané koncentrácie sú nespolahlivé).

Liečba N-acetylcysteínom sa však môže použiť do 24 hodín po predávkovaní paracetamolom; avšak maximálny ochranný účinok sa dosiahne do 8 hodín po požití. Účinnosť antidota po tomto čase výrazne klesá.

Ak je to potrebné, pacient by mal intravenózne dostať N-acetylcystein v súlade so stanoveným dávkovacím režimom. Ak stav nekomplikuje vracanie, perorálne podávanie metionínu môže byť vhodnou alternatívou pre odľahlé oblasti mimo nemocnicu.

Pacienti u ktorých sa dlhšie ako po 24 hodinách od požitia prejaví závažná dysfunkcia pečene, sa majú liečiť v súlade so zavedenými odporúčaniami.

Ibuprofén

U detí môže požitie viac ako 400 mg/kg ibuprofenu spôsobiť príznaky. U dospelých je závislosť odpovede od dávky menej jasná.

Polčas pri predávkovaní je 1,5 až 3 hodiny.

Príznaky

U väčšiny pacientov, ktorí užili klinicky významné množstvo NSAID, sa vyvinie nanajvýš nevoľnosť, vracanie, bolest' v epigastriu alebo zriedkavejšie hnačka. Tinitus, bolest' hlavy a gastrointestinálne krvácanie sú tiež možné. Pri závažnejšej otrave sa prejavuje toxicický účinok na centrálny nervový systém, prejavujúci sa ako ospalosť, niekedy excitácia a dezorientácia alebo kóma. U pacientov sa niekedy vyskytnú kfče. Pri závažnej otrave môže vzniknúť metabolická acidóza a môže sa predĺžiť protrombínový čas/INR, pravdepodobne pre účinok na aktivitu cirkulujúcich faktorov zrážania krvi. Dlhodobé užívanie vyšších ako odporúčaných dávok alebo predávkovanie môže viesť k renálnej tubulárnej acidóze a hypokaliémii. Ak je prítomná aj dehydratácia, môže dojsť k akútnej poruche obličiek a poškodeniu pečene. U astmatikov je možná exacerbácia astmy.

Liečba

Liečba má byť symptomatická a podporná a má zahŕňať udržiavanie priechodnosti dýchacích ciest a monitorovanie srdcových a vitálnych funkcií, až kým nebudú stabilné. Do 1 hodiny po predávkovaní

sa má zvážiť perorálne podanie aktívneho uhlia. V prípade častých alebo dlhotrvajúcich kŕčov sa má intravenózne podať diazepam alebo lorazepam. Astmatikom sa majú podávať bronchodilatanciá.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Iné analgetiká a antipyretiká, anilidy, paracetamol, kombinácie s výnimkou psycholeptík, ATC kód: N02BE51

Mechanizmus účinku

Farmakologické účinky ibuprofénu a paracetamolu sa líšia v mieste a mechanizme účinku. Tieto komplementárne mechanizmy účinku sú synergické, čo vedie k väčšej antinocicepcii a antipyreze ako liečivá podávané samostatne.

Hoci presné miesto a mechanizmus analgetického účinku paracetamolu nie je jasne definovaný, predpokladá sa, že vyvoláva analgéziu zvýšením prahu bolesti. Potenciálny mechanizmus môže zahŕňať inhibíciu dráhy oxidu dusnatého sprostredkovanej rôznymi neurotransmitterovými receptormi vrátane N-metyl-D-aspartátu a substancie P.

Ibuprofén je derivát kyseliny propiónovej s analgetickým, protizápalovým a antipyretickým účinkom. Terapeutické účinky NSAID vyplývajú z inhibičného účinku na enzym cyklooxygenáza, čo vedie k zníženiu syntézy prostaglandínov.

Farmakodynamika

Antipyretické účinky ibuprofénu sú vyvolané centrálnou inhibíciou prostaglandínov v hypotalame. Ibuprofén reverzibilne inhibuje agregáciu krvných doštičiek. U ľudí ibuprofén znižuje bolesť spôsobenú zápalom, opuchom a horúčkou.

Experimentálne údaje naznačujú, že ibuprofén môže inhibovať účinok nízkej dávky kyseliny acetylsalicylovej na agregáciu trombocytov, ak sa podávajú súbežne. V jednej štúdii, v ktorej sa jednorazová dávka 400 mg ibuprofénu užila v priebehu 8 hodín pred alebo do 30 minút po podaní kyseliny acetylsalicylovej s okamžitým uvoľňovaním (81 mg), došlo k zníženiu účinku kyseliny acetylsalicylovej na tvorbu tromboxánu alebo agregáciu trombocytov. Hoci existujú nejasnosti týkajúce sa extrapolácie týchto údajov do klinickej praxe, nemožno vylúčiť možnosť, že pravidelné, dlhodobé užívanie ibuprofénu môže znížiť kardioprotektívny účinok nízkej dávky kyseliny acetylsalicylovej. Pri príležitostnom použíti ibuprofénu sa nepredpokladá žiadny klinicky významný účinok (pozri časť 4.5).

Klinická účinnosť a bezpečnosť

Klinická účinnosť kombinácie 500 mg paracetamolu/200 mg ibuprofénu sa skúmala v skúšaniach akútnej a chronickej bolesti.

V randomizovanom, dvojito zaslepenom, placebom kontrolovanom skúšaní bolo 735 pacientov s pooperačnou bolestou zubov liečených ½, 1 alebo 2 tabletami fixnej kombinácie alebo monoterapiou paracetamolom alebo ibuprofénom alebo placebom.

- Účinnosť jednorazovej dávky sa hodnotila pomocou SPRID 0-8 (rozdiel v súčte úľavy od bolesti a intenzity bolesti od 0 do 8 hodín). Výsledky naznačujú, že 1 tableta fixnej kombinácie bola účinnejšia ako placebo, 500 a 1 000 mg paracetamolu ($p<0,0001$) a 200 mg ibuprofénu ($p=0,0001$). Podobne jednorazová 2-tabletová dávka fixnej kombinácie bola účinnejšia ako placebo, 1 000 mg paracetamolu ($p<0,0001$) a 400 mg ibuprofénu ($p=0,0221$). Jedna tableta fixnej kombinácie bola účinnejšia ako ½ tablety ($p=0,0189$), ale významne sa nelíšila od 2 tablet fixnej kombinácie.
- Účinnosť opakovaných dávok fixnej kombinácie (užívaných s odstupom najmenej 8 hodín) sa hodnotila ako „počet dokončených 24 hodín s ≤ 1 záchranným liekom“ (0, 1, 2, 3 obdobia) 72 hodín po operácii s pacientmi 'pohoda aspoň „dobrá“. Výsledky ukazujú, že opakované dávky fixnej kombinácie (½, 1 a 2 tablety) boli účinnejšie ako placebo (všetky $p<0,0001$).

V randomizovanom, dvojito zaslepenom, aktívne kontrolovanom klinickom skúšaní bolo 892 pacientov s chronickou bolestou kolena liečených 1 alebo 2 tabletami fixnej kombinácie alebo monoterapiou 1 000 mg paracetamolu alebo 400 mg ibuprofénu počas 13 týždňov (TID).

- Krátkodobá účinnosť bola hodnotená pomocou subškály WOMAC pre bolesť (0-100 mm VAS) na 10. deň.

Výsledky naznačujú, že 2 tablety (nie 1 tableta) fixnej kombinácie boli účinnejšie ako 1 000 mg paracetamolu (-5,3 [-8,5, -2,1]; p=0,0012), ale dve tablety sa významne nelíšili od 400 mg ibuprofénu.

- Dlhodobá účinnosť bola hodnotená v 13. týždni ako spokojnosť pacientov so študovaným liekom (5 bodov Likert; 1 = výborný, 5 = neprijateľný).

Výsledky naznačujú, že pacienti boli dlhodobo spokojnejší s fixnou kombináciou (1 a 2 tablety) v porovnaní s 1 000 mg paracetamolu (-0,28 [-0,51, -0,05], p=0,0152 a -0,43 [-0,66, -0,20], p=0,0002, resp.), ale nie v porovnaní so 400 mg ibuprofénu.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Ibuprofén

Absorpcia

Ibuprofén sa dobre vstrebáva z gastrointestinálneho traktu. Plazmatické koncentrácie ibuprofénu z tohto lieku sa namerali od 5 minút s maximálnymi plazmatickými koncentráciami dosiahnutými do 1 – 2 hodín po užití nalačno. Keď sa tento liek užíval s jedlom, najvyššie plazmatické koncentrácie ibuprofénu boli nižšie a oneskorené v priemere o 25 minút, ale celkový rozsah absorpcie bol ekvivalentný.

Distribúcia

Ibuprofén sa vo veľkej miere viaže na plazmatické proteíny. Ibuprofén prechádza do synoviálnej tekutiny.

Biotransformácia

Ibuprofén sa metabolizuje v pečeni na dva hlavné metabolity, ktoré sa spolu so zanedbateľným množstvom nezmeneného ibuprofénu primárne vylučujú obličkami samostatne alebo ako konjugáty.

Eliminácia

Vylučovanie obličkami je rýchle a úplné. Eliminačný polčas je približne 2 hodiny.

V limitovaných štúdiách ibuprofén prechádzal do materského mlieka vo veľmi nízkych koncentráciách.

U starších sa nepozorovali žiadne významné zmeny vo farmakokinetickom profile ibuprofénu.

Paracetamol

Absorpcia

Paracetamol sa ľahko vstrebáva z gastrointestinálneho traktu.

Keď sa tento liek užíval s jedlom, najvyššie plazmatické koncentrácie paracetamolu boli nižšie a oneskorené v priemere o 55 minút, ale celkový rozsah absorpcie bol ekvivalentný.

Distribúcia

Väzba na plazmatické bielkoviny je pri zvyčajných terapeutických koncentráciách zanedbateľná, hoci závisí od dávky. Plazmatické koncentrácie paracetamolu z tohto lieku sa namerali od 5 minút, pričom maximálne plazmatické koncentrácie sa dosiahli 0,5 - 0,67 hodín po užití nalačno.

Biotransformácia

Paracetamol sa metabolizuje v pečeni.

Minoritný hydroxylovaný metabolit, ktorý sa zvyčajne produkuje vo veľmi malých množstvách oxidázami so zmiešanou funkciou v pečeni a detoxikuje sa konjugáciou s glutatiónom v pečeni, sa môže akumulovať po predávkovaní paracetamolom a spôsobiť poškodenie pečene.

Eliminácia

Paracetamol sa vylučuje močom, hlavne ako glukuronidové a sulfátové konjugáty, a z toho približne 10 % ako glutatiónové konjugáty. Menej ako 5 % sa vylučuje ako nezmenený paracetamol. Eliminačný polčas je približne 3 hodiny.

U starších sa nepozorovali žiadne významné zmeny vo farmakokinetickom profile paracetamolu.

Biologická dostupnosť a farmakokinetické profily paracetamolu a ibuprofénu tohto lieku sa pri užívaní fixnej kombinácie ako jednorazovej dávky alebo po opakovaných dávkach nemenia.

Tento liek je vyrobený technológiou, ktorá zabezpečuje uvoľňovanie paracetamolu a ibuprofénu súčasne, aby aktívne zložky poskytovali kombinovaný účinok.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Toxikologický bezpečnostný profil ibuprofénu a paracetamolu bol stanovený v pokusoch na zvieratách a ľudoch na základe rozsiahlych klinických skúseností. Neexistujú žiadne nové predklinické údaje, ktoré majú význam pre predpisujúceho lekára, a ktoré dopĺňajú údaje už uvedené v tomto súhrne charakteristických vlastností lieku.

Paracetamol:

Paracetamol v hepatotoxickej dávke vykazoval genotoxický a karcinogénny potenciál (nádory pečene a močového mechúra) u myší a potkanov. Usudzuje sa však, že tento genotoxický a karcinogénny účinok súvisí so zmenami v metabolizme paracetamolu užívaného vo vysokých dávkach/koncentráciách a nepredstavuje riziko pri klinickom použití.

Nie sú dostupné konvenčné štúdie využívajúce v súčasnosti uznávané štandardy na hodnotenie reprodukčnej a vývinovej toxicity.

Ibuprofén:

Subchronická a chronická toxicita ibuprofénu v testoch na zvieratách sa pozorovala hlavne ako lézie a ulcerácie v gastrointestinálnom trakte. Štúdie *in vitro* a *in vivo* nepriniesli žiadne klinicky relevantné dôkazy o mutagénnom potenciáli ibuprofénu. V štúdiách na potkanoch a myšiach sa nezistili žiadne dôkazy o karcinogénnych účinkoch ibuprofénu. Ibuprofén viedol k inhibícii ovulácie u králikov, ako aj k poruche implantácie u rôznych živočíšnych druhov (králik, potkan, myš). Experimentálne štúdie preukázali, že ibuprofén prechádza placentou. Pri dávkach toxickej pre matku sa pozoroval zvýšený výskyt malformácií (defekty komorového septa).

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

Jadro tablety:

kukuričný škrob
krospovidón (typ A) (E1202)
koloidný bezvodý oxid kremičitý (E551)
povidón K-30 (E1201)
predželatinovaný škrob (kukuričný)
mastenec (E553b)
kyselina stearová (50)

Filmový obal:

polyvinylalkohol (E1203)
mastenec (E553b)
makrogol 3350 (E1521)
oxid titaničitý (E171)

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

4 roky

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

Hliníkové-PVC/PVDC blistre v papierovej škatuľke v balení po 10, 12, 16 alebo 20 filmom obalených tablet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Írsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

07/0188/23-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 15. augusta 2023

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

01/2025