

Písomná informácia pre používateľa

Flurbiprofen STADA 8,75 mg/dávka orálny roztokový sprej flurbiprofén

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

Vždy používajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto informácii alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak potrebujete ďalšie informácie alebo radu, obráťte sa na svojho lekárnika.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľa. Pozri časť 4.
- Ak sa do 3 dní nebudec cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Flurbiprofen STADA a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Flurbiprofen STADA
3. Ako používať Flurbiprofen STADA
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Flurbiprofen STADA
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Flurbiprofen STADA a na čo sa používa

Liečivo je flurbiprofén. Flurbiprofén patrí do skupiny liečiv nazývaných nesteroidné protizápalové lieky (non-steroidal anti-inflammatory drugs, NSAID). Tieto lieky účinkujú tak, že menia spôsob, akým telo reaguje na bolest, opuch a vysokú teplotu.

Flurbiprofen STADA sa používa na krátkodobé zmiernenie príznakov sprevádzajúcich bolest' hrdla, ako sú citlivosť hrdla, bolest', opuch a ťažkosti s prehĺtaním u dospelých od 18 rokov a starších.

Ak sa do 3 dní nebudec cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Flurbiprofen STADA

Nepoužívajte Flurbiprofen STADA, ak:

- ste alergický na flurbiprofén alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6);
- ste už mali alergickú reakciu na iné nesteroidné protizápalové lieky (NSAID) alebo na kyselinu acetylsalicylovú prejavujúcu sa napr. ako astma, sipot, svrbenie, nádcha, kožná vyrážka, opuch;
- máte alebo ste v minulosti mali dve alebo viacero epizód žalúdočných vredov alebo krvácania alebo vredy v črevách;
- máte alebo ste v minulosti mali kolitídu (zápal v črevách);
- máte alebo ste v minulosti mali problémy so zrážaním krvi alebo krvácanie po užití NSAID;
- ste v posledných 3 mesiacoch tehotenstva;
- máte závažné zlyhávanie srdca, obličiek alebo pečene;

Upozornenia a opatrenia

Obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika predtým, ako začnete používať Flurbiprofen STADA, ak:

- užívate iný nesteroidný protizápalový liek (NSAID) alebo kyselinu acetylsalicylovú;

- máte angínu (zápal mandlí) alebo si myslíte, že máte bakteriálnu infekciu hrdla (protože môže byť potrebná liečba antibiotikami);
- ste staršia osoba (protože je vyššia pravdepodobnosť, že sa u vás prejavia vedľajšie účinky);
- máte alebo ste v minulosti mali astmu alebo alergie;
- máte ochorenie s kožnými prejavmi nazývanými systémový *lupus erythematosus* alebo zmiešané ochorenie spojivového tkania;
- máte hypertenziu (vysoký krvný tlak);
- máte alebo ste v minulosti mali ochorenie črev (ulcerózna kolitída, Crohnova choroba);
- máte alebo ste v minulosti mali problémy so srdcom, obličkami alebo pečeňou;
- ste prekonali cievnu mozgovú príhodu;
- ste v prvých 6-tich mesiacoch tehotenstva alebo dojčité;
- máte bolesti hlavy vyvolané analgetikami;
- máte cukrovku;
- máte infekciu – pozrite si časť "Infekcie" nižšie.

Pri používaní lieku Flurbiprofen STADA:

- pri prvom objavení sa akejkoľvek kožnej reakcie (vyrážka, odlupovanie kože, tvorba pľuzgierov) alebo pri akýchkoľvek iných prejavoch alergickej reakcie, prestaňte sprej používať a poradťte sa s lekárom;
- akékoľvek neobvyklé brušné príznaky (najmä krvácanie) nahláste lekárovi;
- obráťte sa na lekára, ak sa váš stav nezlepší, pri zhoršení príznakov alebo pri výskytne nových príznakov;
- lieky, ako je flurbiprofén, môžu byť spájané s miernym zvýšením rizika infarktu myokardu alebo cievnej mozgovej príhody. Akékoľvek riziko je pravdepodobnejšie pri užívaní vysokých dávok a pri dlhodobej liečbe. Neprekračujte odporúčanú dávku alebo čas trvania liečby (pozri časť 3).

Infekcie

Nesteroidné protizápalové lieky (NSAID) môžu maskovať príznaky infekcií, ako sú horúčka a bolesť. Môže to oddialiť potrebnú liečbu infekcie, čo môže viesť k zvýšenému riziku komplikácií. Ak používate tento liek počas infekcie a vaše príznaky infekcie pretrvávajú alebo sa zhoršujú, bezodkladne sa poradťte s lekárom alebo lekárnikom.

Deti a dospievajúci

Tento liek nie je určený pre deti a dospievajúcich mladších ako 18 rokov.

Iné lieky a Flurbiprofen STADA

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, vrátane liekov bez lekárskeho predpisu, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi, najmä ak užívate:

- iné nesteroidné protizápalové lieky (NSAID) vrátane selektívnych inhibítormov cyklooxygenázy-2 proti bolesti a zápalu, protože to môže zvýšiť riziko krvácania v žalúdku alebo v črevách;
- warfarín, kyselinu acetylsalicylovú a iné lieky na riedenie krvi alebo lieky proti zrážaniu krvi;
- inhibítory enzymu konvertujúceho angiotenzín (ACE), antagonisti receptora angiotenzínu II (lieky, ktoré znižujú krvný tlak);
- diuretiká (lieky na odvodnenie) vrátane draslík šetriacich diuretík;
- SSRI (selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu) na liečbu depresie;
- srdcové glykozidy (na problémy so srdcom) ako digoxín;
- cyklosporín (na prevenciu odmietnutia orgánov po transplantácii);
- kortikosteroidy (na zníženie zápalu);
- lítium (na zmeny nálady);
- metotrexát (na psoriázu, zápal klíbov a nádory);
- mifepristón (na ukončenie tehotenstva); NSAID sa nemajú podávať 8 – 12 dní po podaní mifepristónu, protože NSAID môžu znížiť účinok mifepristónu;
- ústami užívané antidiabetiká (lieky na liečbu cukrovky);
- fenytoín (na liečbu epilepsie);
- probenecid a sulfinpyrazón (na dnu a zápaly klíbov);

- chinolónové antibiotiká (na bakteriálne infekcie) ako napr. ciprofloxacín, levofloxacín;
- takrolimus (na potlačenie funkcie imunitného systému po transplantácii orgánov);
- zidovudín (na liečbu infekcie HIV);
- flukonazol (liek na liečbu rôznych plesňových infekcií);
- antacidá (na liečbu žalúdočnej kyseliny);
- acetazolamid (na liečbu zeleného zákalu alebo zadržiavania tekutín).

Flurbiprofen STADA a jedlo, nápoje a alkohol

Pri liečbe týmto liekom sa vyhýbajte alkoholu, pretože môže spôsobiť krvácanie v žalúdku alebo v črevách.

Súbežné podávanie s jedlom môže oddialiť nástup účinku.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Tehotenstvo

Perorálne formy (napr. tablety) s obsahom flurbiprofénu môžu spôsobiť vedľajšie účinky u vášho nenanrodeného dieťaťa. Nie je známe, či sa rovnaké riziko vzťahuje aj na Flurbiprofen STADA.

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete používať tento liek. Nepoužívajte Flurbiprofen STADA, ak ste v posledných 3 mesiacoch tehotenstva. Flurbiprofen STADA by ste nemali používať počas prvých 6 mesiacov tehotenstva pokial' to nie je absolútne nevyhnutné a pokial' vám to neodporučí váš lekár. Ak potrebujete liečbu počas tohto obdobia, mala by sa použiť čo najnižšia dávka počas čo najkratšej doby.

Dojčenie

Tento liek sa neodporúča, ak dojčíte.

Plodnosť

Flurbiprofén patrí do skupiny liekov (NSAID), ktoré môžu poškodiť plodnosť žien. Tento účinok je vratný, keď sa liek prestane používať.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Tento liek by nemal ovplyvniť vašu schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje. Závrat a zrakové poruchy sú však možnými vedľajšími účinkami pri užívaní NSAID. Ak máte takéto vedľajšie účinky, neved'te vozidlá ani neobsluhujte stroje.

Flurbiprofen STADA obsahuje sodík, etanol, arómy obsahujúce D-limonén, citral a eugenol

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

Tento liek obsahuje 0,14 mg etanolu (alkohol) v každej dávke. Množstvo v jednej dávke tohto lieku zodpovedá menej ako 0,0035 ml piva alebo 0,0014 ml vína.

Malé množstvo alkoholu v tomto lieku nemá žiadny pozorovateľný vplyv.

Flurbiprofen STADA obsahuje arómy obsahujúce D-limonén, citral a eugenol, ktoré môžu vyvolat' alergické reakcie.

3. Ako používať Flurbiprofen STADA

Vždy používajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľa alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Odporúčané dávkovanie je:

Dospelí vo veku 18 rokov a starší

Jednu dávku (3 vstreknutia) nastriekajte dozadu do hrdla podľa potreby každých 3 – 6 hodín, maximálne

však 5 dávok (15 vstreknutí) počas 24 hodín.

Jedna dávka (3 vstreknutia) obsahuje 8,75 mg flurbiprofénu.

Použitie u detí a dospievajúcich

Nepoužívajte tento liek u detí a dospievajúcich do 18 rokov.

Len na orálne použitie (v ústach)

- Striekajte iba dozadu do hrdla.
- Pri aplikácii spreja sa nenadychujte.
- Nepoužívajte viac ako 5 dávok (15 vstreknutí) počas 24 hodín.

Flurbiprofen STADA je určený len na krátkodobé použitie.

Najnižšia účinná dávka sa má používať počas čo najkratšej doby potrebnej na zmiernenie príznakov. Ak máte infekciu, ak príznaky (ako sú horúčka a bolest') pretrvávajú alebo sa zhoršujú, bezodkladne sa poraďte s lekárom alebo lekárnikom (pozri časť 2). Pri podráždení v ústnej dutine sa má liečba flurbiprofénom ukončiť.

Nepoužívajte Flurbiprofen STADA dlhšie ako 3 dni, pokiaľ vám lekár nepovie inak.

Ak sa váš stav nezlepší alebo sa zhorší, prípadne sa objavia nové príznaky, poraďte sa s lekárom alebo lekárnikom.

Aktivácia pumpy

Pred prvým použitím (alebo po dlhšom skladovaní) musíte najprv potriať nádobou a aktivovať pumpu. Nasmerujte trysku od seba a vystreknite minimálne štyrikrát, pokým sa neobjaví jemná, rovnorodá hmla. Takto je pumpa aktivovaná a pripravená na použitie. Ak liek dlhšie nepoužívate, nasmerujte trysku od seba a vystreknite minimálne jedenkrát, aby sa vytvorila jemná, rovnorodá hmla. Pred podaním sa vždy uistite, že sprej vytvára jemnú, rovnorodú hmlu.

Použitie spreja

Zamierte trysku dozadu do hrdla.



Jemným, rýchlym pohybom stlačte pumpu **3-krát**. Dajte si pozor, aby ste pumpu po každom vstreknutí úplne uvoľnili tým, že medzi každým podaním dáte prst preč z krytu pumpy.



Pri aplikácii spreja sa nenadychujte.

Ak použijete viac Flurbiprofenu STADA, ako máte

Poraďte sa s lekárom alebo lekárnikom, prípadne choďte priamo do najbližšej nemocnice. Príznaky pri predávkovaní môžu zahŕňať: nevoľnosť alebo vracanie, bolesť žalúdku alebo zriedkavejšie hnačku. Možné je aj zvonenie v ušiach, bolesť hlavy a môže sa objaviť aj krvácanie v tráviacej sústave.

Ak zabudnete použiť Flurbiprofen STADA

Nepoužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vyniechanú dávku.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa používania tohto lieku, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

PRESTAŇTE POUŽÍVAŤ tento liek a okamžite kontaktujte lekára, ak zaznamenáte:

- Závažné formy kožných reakcií, ako bulózne reakcie vrátane Stevensovo-Johnsonovo syndrómu a toxickej epidermálnej nekrolízy (zriedkavé ochorenia spôsobené závažnou vedľajšou reakciou na liek alebo infekciu s tăžkým postihnutím kože a sliznice). Častosť výskytu: neznáme (častosť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov).
- Prejavy anafylaktickej reakcie, ako sú opuch tváre, jazyka alebo hrdla spôsobujúce tăžkosť s dýchaním, búšenie srdca, náhly pokles krvného tlaku vedúci k šoku (môžu sa objaviť aj pri prvom použití lieku). Častosť výskytu: zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb).
- Prejavy precitlivenosti a kožné reakcie, ako sú sčervenenie kože, opuch, odlupovanie kože, tvorba pľuzgierov, šupín alebo vredov na koži alebo slizničiach. Častosť výskytu: menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb).
- Prejavy alergickej reakcie, ako sú astma, náhly nevysvetliteľný sipot alebo dýchavičnosť, svrbenie, nádcha alebo kožné vyrážky. Častosť výskytu: menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb).
- Opuch rôznych častí tela (angioedém). Frekvencia: Veľmi zriedkavé (môže ovplyvniť až 1 z 10 000 ľudí)

Informujte svojho lekára alebo lekárnika, ak zaznamenáte akýkoľvek z nasledujúcich účinkov alebo akýkoľvek účinok, ktorý tu nie je uvedený:

Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb)

- zápal sliznice v ústnej dutine (stomatitída)

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- závrat, bolest' hlavy
- podráždenie v hrdle
- vriedky v ústnej dutine, bolest' alebo pocit necitlivosti v ústach
- bolest' hrdla
- neprijemné pocity v ústnej dutine (pocit tepla alebo pálenia alebo mravčenia)
- nevoľnosť a hnačka
- pichanie a svrbenie kože

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- pľuzgiere v ústach alebo v hrdle, pocit necitlivosti v hrdle
- plynatosť, bolest' brucha, vetry, zápcha, poruchy trávenia, vracanie
- sucho v ústach
- pocit pálenia v ústach, zmena vnímania chuti
- kožná vyrážka, svrbivá koža
- horúčka, bolest'
- pocit ospalosti alebo st'ažené zaspávanie
- zhoršenie astmy, sipot, dýchavičnosť
- znížená citlivosť v hrdle

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- anafylaktická reakcia
- žltačka

Veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb)

- krvácanie v tráviacom trakte (tvrdá čierna stolica s bolestou brucha, možná prítomnosť krví v stolici alebo vracanie krvi)
- opuch rôznych častí tela (angioedém)

Neznáme (časť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- málokrvnosť, trombocytopénia (nízky počet krvných doštičiek, čo môže viesť k tvorbe modrín a krvácaniu)
- opuch (edém), vysoký krvný tlak, zlyhávanie srdca alebo infarkt
- závažné formy kožných reakcií, ako bulózne reakcie vrátane Stevensovo-Johnsonovho syndrómu a toxickej epidermálnej nekrolízy (zriedkavé ochorenia spôsobené závažnou vedľajšou reakciou na liek alebo infekciu s tiažkým postihnutím kože a sliznice)
- hepatitída (zápal pečene)

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Flurbiprofen STADA

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na fľaške a škatuľke. Dátum exspirácie (EXP) sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nepoužívajte tento liek dlhšie ako 1 mesiac po prvom použití.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Flurbiprofen STADA obsahuje

Liečivo je flurbiprofén. Jedna dávka (3 vstreknutia) obsahuje 8,75 mg flurbiprofénu. Jedno vstreknutie obsahuje 2,92 mg flurbiprofénu. Jeden mililiter orálneho roztokového spreja obsahuje 16,2 mg flurbiprofénu.

Ďalšie zložky sú: betacyklodextrín (E459), hydroxypropylbetadex, dodekahydrt hydrogenfosforečnanu sodného, kyselina citrónová (E330), hydroxid sodný, sodná soľ sacharínu (E954), čistená voda, čerešňová príchuť (obsahuje prírodné aromatické látky: D-limonén, citral, eugenol; etanol, glycerol-triacetát (E1518), voda, propylénglykol (E1520), kyselina askorbová (E300), α-tokoferol (E307), kyselina citrónová (E330)), mäťová príchuť (obsahuje prírodné aromatické látky: D-limonén, propylénglykol (E1520), glycerol-triacetát (E1518), α-tokoferol (E307), etanol, pulegón, mentofurán).

Ako vyzerá Flurbiprofen STADA a obsah balenia

Flurbiprofen STADA, 8,75 mg/dávka orálny roztokový sprej, je číry roztok s mäťovou a čerešňovou príchuťou balený do HDPE fliaš s dávkovacou pumpou.

Každá fľaša obsahuje 15 ml roztoru, čo zodpovedá 84 vstreknutiam.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Nemecko

Výrobca

Infarmade S.L., C/ Torre de los Herberos, 35, P.I. Carretera de la Isla, Dos Hermanas, 41703 Sevilla,
Španielsko

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Nemecko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Belgicko:	Flurbiprofen EG Spray Kers en Munt 8,75mg/dose spray voor oromucosaal gebruik, Oplossing
Cyprus:	OROPFEN
Dánsko:	Flurbiprofen Stada
Fínsko:	Flurbiprofen STADA 16,2 mg/ml sumute suuonteloon, liuos
Grécko:	OROPFEN
Luxembursko:	Flurbiprofen EG Spray Cerise et Menthe 8,75mg/dose solution pour pulvérisation buccale
Nemecko	Flurbiprofen STADA 8,75 mg/Dosis Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung
Nórsko:	Flurbiprofen Stada
Pol'sko:	Orofar Ultra Spray
Slovensko	Flurbiprofen STADA
Švédsko:	Flurbiprofen STADA 16,2 mg/ml munhålespray, lösning
Talianskо:	LISOMUCILGOLMED

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 05/2025.