

Písomná informácia pre používateľa

IBUSTAD 200

200 mg, filmom obalené tablety

IBUSTAD 400

400 mg, filmom obalené tablety

ibuprofén

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

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- 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. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

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

1. Čo je IBUSTAD a na čo sa používa

IBUSTAD obsahuje liečivo ibuprofén a patrí do skupiny liekov nazývaných NSAID (nesteroidné protizápalové lieky). IBUSTAD znižuje horúčku, zmierňuje bolesť a má protizápalový účinok.

IBUSTAD 400 sa používa u dospelých a dospevajúcich starších ako 12 rokov s hmotnosťou nad 40 kg na liečbu príznakov bolesti a zápalu pri artrických ochoreniach (napr. reumatoidná artritída), degeneratívnych artrických stavoch (napr. osteoartritída) a pri bolestivom opuchu a zápale po poraneniach mäkkých tkanív.

Filmom obalené tablety IBUSTAD 400 sa okrem toho používajú na liečbu príznakov:

- miernej až stredne silnej bolesti
- horúčky

IBUSTAD 200 sa používa u dospelých a detí s hmotnosťou nad 20 kg (pri približne 6 rokoch a starších) na krátkodobú liečbu horúčky a/alebo bolestí, ako sú bolesti hlavy, príznaky podobné chrípke, bolesť zubov, bolesti svalov a kĺbov a bolestivá menštrúácia.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete IBUSTAD

NEUŽÍVAJTE IBUSTAD, ak:

- ak ste alergický na ibuprofén alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- ak máte žalúdočný vred alebo dvanásťnikový vred alebo ste mali opakujúci sa vred alebo krvácanie do žalúdka alebo čreva
- ak máte závažné ochorenie pečene alebo obličeiek
- ak máte závažné srdcové zlyhávanie
- ak máte zvýšený sklon ku krvácaniu

- ak ste v minulosti mali krvácanie alebo perforáciu v žalúdku alebo čreve počas liečby liekom IBUSTAD alebo podobným liekom (iné NSAID)
- ak ste v posledných troch mesiacoch tehotenstva
- ak ste mali alergické reakcie (napr. ťažkosti s dýchaním, upchatý nos, vyrážka) na kyselinu acetylsalicylovú alebo iné protizápalové lieky (NSAID)

Neužívajte IBUSTAD, ak sa vás týka niektorý z vyššie uvedených bodov. Ak si nie ste istý, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať IBUSTAD, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

- ak máte astmu, chronickú nádchu (chronický upchatý nos a nádcha) alebo alergické ochorenia, pretože IBUSTAD môže spôsobiť ťažkosti s dýchaním, žihľavku alebo závažnú alergickú reakciu, ak máte niektoré z týchto stavov.
- ak máte určité poruchy imunitného systému (zmiešané poruchy spojivového tkaniva a systémový lupus erythematosus (SLE), ochorenia imunitného systému postihujúce spojivové tkanivo, ktoré majú za následok bolest kĺbov, zmeny na koži a poruchy iných orgánov), pretože môže existovať zvýšené riziko aseptickej meningitídy.
- ak máte poruchu funkcie obličiek alebo pečene
- ak máte problémy so srdcom vrátane srdcového zlyhávania, angíny pektoris (bolesti na hrudníku) alebo ak ste mali infarkt, bypass, ochorenie periférnych artérií (zlý krvný obeh v nohách alebo chodidlách v dôsledku zúžených alebo zablokovaných tepien) alebo akýkoľvek druh mozgovej príhody (vrátane „mini-mítvice“ alebo prechodného ischemického ataku „TIA“).
- ak máte vysoký krvný tlak, cukrovku, vysoký cholesterol, máte v rodinnej anamnéze srdcové ochorenie alebo mozgovú príhodu alebo ak ste fajčiar.
- ak máte zápalové ochorenie črev, prekonaný žalúdočný vred alebo iný zvýšený sklon ku krvácaniu.
- ak ste dehydrovaný, pretože existuje riziko poruchy funkcie obličiek, najmä u dehydrovaných dospevajúcich a starších ľudí.
- ak máte infekciu – pozrite si nižšie uvedený nadpis „Infekcie“.

Neužívajte IBUSTAD, ak plánujete tehotenstvo. Najprv sa poraďte so svojím lekárom. Pozri tiež časť „Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť“.

Tento liek patrí do skupiny liekov (NSAID), ktoré môžu zhoršiť plodnosť u žien. Tento účinok je po ukončení užívania lieku reverzibilný. Pozri tiež časť „Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť“.

Najnižšia účinná dávka

Vždy sa snažte o najnižšiu možnú dávku a čo najkratší čas liečby, aby ste znížili riziko vedľajších účinkov. Vo všeobecnosti platí, že vyššie ako odporúčané dávky môžu predstavovať riziká. To tiež znamená, že sa treba vyhnúť kombinácii viacerých NSAID liekov v rovnakom čase podávania.

Ak užívate lieky proti bolesti dlhodobo, môže to spôsobiť bolesti hlavy, ktoré sa nemajú liečiť d'alšími liekmi proti bolesti. Ak si myslíte, že sa vás to týka, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Infarkt a mozgová príhoda

Protizápalové lieky/lieky proti bolesti, ako je ibuprofén, môžu byť spojené s miernym zvýšením rizika srdcového infarktu alebo mozgovej príhody, najmä ak sa užívajú vo vysokých dávkach. Neprekračujte odporúčanú dávku ani trvanie liečby.

Žalúdočno-črevné krvácanie, zvredovatenie a prederavenie čreva

Pacienti, ktorí mali v minulosti problémy s žalúdočno-črevným traktom, najmä starší pacienti, majú v prípade brušných príznakov (najmä žalúdočno-črevného krvácania) kontaktovať lekára, najmä na začiatku liečby.

Ak sa počas liečby IBUSTADOM objaví žalúdočno-črevné krvácanie alebo zvredovatenie (ulcerácia), liečba sa musí ukončiť a poradťte sa s lekárom.

Závažné kožné reakcie

V súvislosti s liečbou ibuprofénom boli hlásené závažné kožné reakcie vrátane exfoliatívnej dermatitídy, multiformného erytému, Stevensovo-Johnsonovo syndrómu, toxickej epidermálnej nekrolízy, liekovej reakcie s eozinofiliou a systémovými príznakmi (DRESS) a akútnej generalizovanej exantematóznej pustulózy (AGEP). Ak spozorujete ktorýkoľvek z príznakov súvisiacich s týmito závažnými kožnými reakciami opísanými v časti 4, prestaňte užívať IBUSTAD a okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.

Infekcie

IBUSTAD môže maskovať príznaky infekcií, ako je horúčka a bolest'. Preto je možné, že IBUSTAD môže oddialiť vhodnú liečbu infekcie, čo môže viesť k zvýšenému riziku komplikácií. Toto sa pozorovalo pri zápale plúc spôsobenom baktériami a bakteriálnych kožných infekciách súvisiacich s ovčími kiahňami. Ak užívate tento liek počas infekcie a príznaky infekcie pretrvávajú alebo sa zhoršujú, bezodkladne sa poradťte s lekárom.

Počas ovčích kiahní sa odporúča vyhnúť sa používaniu tohto lieku.

Ďalšie upozornenia

Pri užívaní ibuprofénu boli hlásené prejavy alergickej reakcie na tento liek vrátane problémov s dýchaním, opuchu tváre a krku (angioedém) a bolesti na hrudníku. Ak spozorujete niektorý z týchto príznakov, okamžite prestaňte užívať IBUSTAD a ihned kontaktujte svojho lekára alebo lekársku pohotovosť.

Starší ľudia

Starší pacienti si majú byť vedomí zvýšeného rizika nežiaducich udalostí, najmä krvácania a perforácie v tráviacom trakte, ktoré môžu byť smrteľné.

Deti a dospevajúci

U dehydratovaných detí a dospevajúcich existuje riziko poruchy funkcie obličeiek. Tablety IBUSTAD nemajú užívať deti mladšie ako 6 rokov.

Iné lieky a IBUSTAD

Nepoužívajte rôzne druhy liekov proti bolesti súčasne, pokiaľ vám to nenariadi lekár.

Ak užívate, v poslednom čase ste užívali alebo budete užívať ďalšie lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, informujte svojho lekára alebo lekárnika.

IBUSTAD môže ovplyvniť liečbu určitými liekmi alebo byť nimi ovplyvnený, vrátane liekov na liečbu/prevenciu:

- nádorov a porúch imunitného systému (metotrexát)
- maniodespresívnej choroby (lítium)
- nepravidelného srdcového tepu (digoxín)
- bolesti (kyselina acetylsalicylová)
- tromboembolických porúch (lieky, ktoré sú antikoagulanciá, t. j. riedia krv/zabraňujú zrážaniu krvi, napr. kyselina acetylsalicylová, dikumarol, warfarín, tiklopidín)
- depresie (lieky nazývané SSRI – selektívne inhibítory spätného vychytávania serotoninu)
- vysokého krvného tlaku (lieky, ktoré znižujú vysoký krvný tlak, napr. ACE inhibítory, ako je kaptopril, betablokátory, ako je atenolol, antagonisti receptorov angiotenzínu II, ako je losartan, diuretiká)
- odvrhnutia u pacientov po transplantácii orgánov (lieky, ktoré potláčajú imunitný systém, ako je cyklosporín alebo takrolimus)
- zápalu (kortikosteroidy)
- bakteriálnych infekcií (niektoré antibiotiká vrátane aminoglykoxidov)

- plesňových infekcií (antimykotiká, najmä vorikonazol alebo flukonazol)
- diabetu mellitus (sulfonylureové deriváty)
- vysokého cholesterolu (cholestyramín)
- infekcie vírusom ľudskej imunitnej nedostatočnosti (HIV) (zidovudín)

Niekteré iné lieky môžu tiež ovplyvniť liečbu IBUSTADOM alebo môžu byť ňou ovplyvnené. Preto sa pred užívaním IBUSTADU s inými liekmi vždy poraďte so svojím lekárom alebo lekárnikom.

IBUSTAD a jedlo, nápoje a alkohol

IBUSTAD sa môže užívať spolu s jedlom a nápojmi. IBUSTAD sa môže užiť nalačno pre rýchlejšiu úľavu. Ak sa IBUSTAD užíva spolu s alkoholom, vedľajšie účinky sa môžu zvýšiť.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčité, ak si myslíte, že ste tehotná, alebo ak plánujete otehotniť, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Tehotenstvo

Neužívajte IBUSTAD, ak ste v posledných 3 mesiacoch tehotenstva, pretože by mohol poškodiť vaše nenaistené dieťa alebo spôsobiť problémy pri pôrode. Môže spôsobiť problémy s obličkami a srdcom u vášho nenaisteného dieťaťa. Môže ovplyvniť vašu tendenciu a u vášho dieťaťa tendenciu krvácať a spôsobiť oneskorenie alebo predĺženie pôrodu, ako sa očakávalo.

Neužívajte IBUSTAD počas prvých 6 mesiacov tehotenstva, pokiaľ to nie je absolútne nevyhnutné a neodporučí vám to lekár. Ak potrebujete liečbu počas tohto obdobia alebo ak sa snažíte otehotniť, má sa použiť najnižšia dávka počas čo najkratšieho času. Ak sa IBUSTAD užíva dlhšie ako niekoľko dní od 20. týždňa tehotenstva, môže spôsobiť problémy s obličkami u vášho nenaisteného dieťaťa, ktoré môžu viesť k nízkym hladinám plodovej vody obklopujúcej dieťa (oligohydramnión) alebo k zúženiu cievky (ductus arteriosus) v srdeci dieťaťa. Ak potrebujete liečbu dlhšie ako niekoľko dní, váš lekár vám môže odporučiť ďalšie sledovanie.

Dojčenie

Ibuprofén prechádza do materského mlieka, ale pri krátkodobom užívaní pravdepodobne nemá vplyv na dojčené dieťa. Ak však počas dojčenia užívate IBUSTAD viac ako príležitostne, poraďte sa s lekárom.

Plodnosť

Užívanie ibuprofénu môže ovplyvniť plodnosť. Užívanie ibuprofénu sa neodporúča počas pokusov o otehotnenie alebo počas vyšetrení neplodnosti.

Vedenie vozidla a obsluha strojov

IBUSTAD môže u niektorých ľudí zhoršiť reakcie, napríklad v dôsledku vedľajších účinkov, ako sú poruchy videnia, závraty alebo ospalosť. Toto treba vziať do úvahy v prípadoch, keď je potrebná zvýšená ostražitosť, napr. pri vedení vozidla, a vo väčšej miere to platí v kombinácii s alkoholom.

IBUSTAD obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) vo filmom obalenej tablete, t. j. v podstate zanedbateľné množstvom sodíka.

3. Ako užívať IBUSTAD

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Na zmiernenie príznakov sa má používať najnižšia účinná dávka počas najkratšieho obdobia. Ak máte infekciu, bezodkladne sa poraďte s lekárom, ak príznaky (ako je horúčka a bolest) pretrvávajú alebo sa zhoršujú (pozri časť 2).

Dávkovanie

Dospelí a dospievajúci (12 – 18 rokov, 40 kg a viac)

IBUSTAD 400

Reumatické stavy

Odporúčaná dávka je 400 mg – 600 mg ibuprofénu 3-krát denne. Medzi dávkami nechajte uplynúť 6 hodín. Pre rýchlejšiu úľavu od stuhnutosti ráno sa prvá dávka môže podať nalačno. Maximálna denná dávka: 2 400 mg.

Menštruačné bolesti

Odporúčaná dávka je 400 mg ibuprofénu 1 – 4-krát denne podľa potreby. Medzi dávkami nechajte uplynúť 6 hodín. Liečbu začnite pri prvých prejavoch menštruačných bolestí. Maximálna denná dávka: 1 600 mg.

Bolest miernej až strednej intenzity

Odporúčaná dávka je 200 mg – 400 mg ibuprofénu v jednej dávke alebo 3-krát denne. Medzi dávkami nechajte uplynúť 6 hodín. Jednotlivé dávky presahujúce 400 mg neprekázali žiadny dodatočný účinok proti bolesti. Maximálna denná dávka: 1 200 mg.

Horúčka

Odporúčaná dávka je 200 mg – 400 mg ibuprofénu 1 – 3-krát denne podľa potreby. Maximálna denná dávka: 1 200 mg.

IBUSTAD 200

Použitie u detí vo veku 6 – 12 rokov (nad 20 kg)

Akútnej bolesti a horúčka spojená s prechladnutím: Odporúčaná dávka je 200 mg ibuprofénu 1-3-krát denne. Medzi jednotlivými dávkami nechajte uplynúť 6 hodín. Maximálna denná dávka: 600 mg.

Starší ľudia

Ak ste starsí človek, pred použitím IBUSTADU sa vždy poradte so svojím lekárom. Budete náchylnejší na vedľajšie účinky, najmä krvácanie, vredy a prederavenie v žalúdočno-črevnom trakte, ktoré môžu byť smrteľné. Vás lekár vás náležite poučí.

Znížená funkcia pečene alebo obličiek

Ak máte závažné ochorenie pečene a obličiek alebo ste starší, lekár vám povie správnu dávku, ktorá bude najnižšou možnou dávkou.

Spôsob podávania

IBUSTAD je určený na perorálne použitie (ústami).

Tablety zapite pohárom vody. Tablety sa majú prehltnúť celé, bez žuvania, drvenia alebo lámania, aby sa predišlo nepríjemným pocitom v ústach alebo podráždeniu hrdla.

Pacientom s citlivým žalúdkom sa odporúča užívať tablety spolu s jedlom. Ak sa ibuprofén užije krátko po jedle, nástup účinku sa môže oneskoríť.

Ak užijete viac IBUSTADU, ako máte

Ak ste užili viac IBUSTADU, ako ste mali, alebo ak tento liek náhodne užili deti, vždy kontaktujte lekára alebo najbližšiu nemocnicu, aby ste získali stanovisko k riziku a poradili sa, aké opatrenia treba podniknúť.

Príznaky predávkowania môžu zahŕňať nevoľnosť, bolest žalúdka, vracanie (môže byť s krvavými pruhmi), bolest hlavy, zvonenie v ušiach, zmätenosť a trasenie očí. Pri vysokých dávkach bola hlásená ospalosť, bolest na hrudníku, búšenie srdca, strata vedomia, kŕče (najmä u detí), slabosť a závraty, krv

v moči, renálna tubulárna acidóza (hromadenie kyseliny v tele), nízke hladiny draslíka v krvi, pocit chladu v tele a problémy s dýchaním.

Ak zabudnete užiť IBUSTAD

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

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

4. Možné vedľajšie účinky

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

Ak sa u vás objaví niektorý z nasledujúcich príznakov, prestaňte užívať IBUSTAD a ihned kontaktujte lekára:

- Angioedém (menej častý vedľajší účinok) s príznakmi ako sú:
 - opuch tváre, jazyka alebo hrdla
 - ťažkosti s prehľtaním
 - žihľavka a ťažkosti s dýchaním
- Infekcia s príznakmi ako je horúčka a závažné zhoršenie celkového stavu alebo horúčka s lokálnymi príznakmi infekcie, ako je bolesť hrdla/hltana/úst alebo problémy s močením. IBUSTAD môže spôsobiť zníženie počtu bielych krviniek (agranulocytózu) so zníženou odolnosťou voči infekcii (menej častý vedľajší účinok). Je dôležité, aby ste o tomto lieku informovali svojho lekára.
- Červenkasté, nevyvýšené, terčovité alebo kruhové škvvrny na trupe, často s pľuzgiermi v strede, olupovanie kože, vredy v ústach, hrdle, nose, na genitáliah a v očiach. Týmto závažným kožným vyrážkam môže predchádzať horúčka a príznaky podobné chrípke [exfoliatívna dermatitída, multiformný erytéma, Stevensov-Johnsonov syndróm, toxicák epidermálna nekrolýza]. Frekvencia: veľmi zriedkavé (môže postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb).
- Rozsiahla vyrážka, vysoká teplota a zväčšené lymfatické uzliny (DRESS syndróm). Frekvencia neznáma (časťosť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov).
- Červená, šupinatá rozsiahla vyrážka s hrboľčekmi pod kožou a pľuzgiermi sprevádzaná horúčkou. Príznaky sa zvyčajne objavia na začiatku liečby (akútnej generalizovaná exantematózna pustulóza). Frekvencia neznáma (časťosť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov). Pozri tiež časť 2.
- Bolesť na hrudníku, ktorá môže byť prejavom potenciálne závažnej alergickej reakcie nazývanej Kounisov syndróm. Frekvencia neznáma (časťosť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov).

Ďalšie vedľajšie účinky

Časté (môže postihovať menej ako 1 z 10 osôb):

- Bolesť hlavy, závraty
- Žalúdočno-črevné vedľajšie účinky (tráviace ťažkosti, hnačka, nevoľnosť, vracanie, bolesť brucha, plynatosť, zápcha, čierna stolica, krvácanie do žalúdka a črev, vracanie krvi)
- Vyrážka
- Únava

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

- Rinitída
- Precitlivenosť
- Nespavosť, úzkosť
- Poruchy zraku, porucha sluchu
- Kŕč priedušiek, astma
- Vredy v ústach
- Žalúdočný vred, črevný vred, prasknutý žalúdočný vred, zápal sliznice žalúdka

- Hepatitída, žltačka, nenormálna funkcia pečene
- Svrbenie, malé modriny na koži a slizniciach
- Citlivosť na svetlo
- Zhoršená funkcia obličiek
- Zmeny v krvnom obrazu
- Anémia (zníženie počtu červených krviniek alebo hemoglobínu, ktoré môže spôsobiť bledosť pokožky a slabosť)
- Ospalosť
- Pocit brnenia
- Strata sluchu

Zriedkavé (môže postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb):

- Nebakteriálna meningítida
- Alergická reakcia
- Depresia, zmätenosť
- Zhoršené videnie, tinitus (zvonenie v ušiach), závraty
- Poškodenie pečene a zadržiavanie tekutín v tele

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

- Zápal podžalúdkovej žľazy (pankreasu), zlyhanie pečene

Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- Zhoršenie vredov v hrubom čreve (kolitída) a Crohnova choroba (ochorenie čriev)
- Srdcové zlyhávanie, infarkt myokardu, vysoký krvný tlak. Upozorňujeme, že IBUSTAD môže predĺžiť čas krvácania.

Výnimočne sa môžu vyskytnúť závažné infekcie kože v prípade ovčích kiahní. Pri užívaní NSAID sa môže vyvinúť alebo zhoršiť zápal kože súvisiaci s infekciou (napr. sa môže vyvinúť stav, ako je nekrotizujúca fasciitída, ktorá sa vyznačuje intenzívou bolest'ou, vysokou horúčkou, opuchnutou a horúcou pokožkou, pluzgiermi, nekrózou). Ak sa počas užívania ibuprofénu objavia alebo zhoršia prejavy infekcie kože, odporúča sa okamžite navštíviť lekára.

Lieky ako IBUSTAD môžu predstavovať mierne zvýšené riziko srdcového infarktu alebo mozgovo-cievnej príhody.

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 IBUSTAD

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuli alebo blistri po „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

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 IBUSTAD obsahuje

Liečivo je ibuprofén. Každá filmom obalená tableta obsahuje 200 mg alebo 400 mg ibuprofénu.

Ďalšie zložky sú:

Jadro tablety:

Mikrokryštalická celulóza (E460), predželatínovaný škrob (pripravený z kukuričného škrobu), povidón, laurylsíran sodný (E487), sodná soľ kroskarmelózy (E468), koloidný bezvodý oxid kremičitý (E551), stearát horečnatý (E572)

Filmový povlak:

Oxid titaničitý (E171), hypromelóza 2910 (E464), hydroxypropylcelulóza (E463), makrogol (E1521)

Ako vyzerá IBUSTAD a obsah balenia

IBUSTAD 200 sú biele až sivobiele filmom obalené tablety okrúhleho tvaru s vyrazeným "G2" na jednej strane a hladké na druhej strane.

IBUSTAD 400 sú biele až sivobiele filmom obalené tablety oválneho tvaru s vyrazeným "I 6" na jednej strane a hladké na druhej strane.

Veľkosti balenia:

200 mg: 100 tablet a 100 x 1 tableta

400 mg: 100 x 1 tableta

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Nemecko

Výrobca

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

Pharmazet Group s.r.o., Třtinová 260/1, 196 00 Praha 9, Česká republika

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

Francúzsko	IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé IBUPROFENE EG LABO 400 mg, comprimé pelliculé
Slovensko	IBUSTAD 200 IBUSTAD 400

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 08/2025.