

## ZĀLU APRAKSTS

### 1. ZĀLU NOSAUKUMS

IBUGESIC 600 mg apvalkotās tabletēs

### 2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra apvalkotā tablete satur 600 mg ibuprofēna (*ibuprofenum*).

#### Palīgvielas ar zināmu iedarbību

Katra apvalkotā tablete satur 165 mg laktozes monohidrāta.

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

### 3. ZĀLU FORMA

Apvalkotās tabletēs.

Rožsārtas, kapsulveida apvalkotās tabletēs ar abpusēji izliektām malām.

### 4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

#### 4.1.Terapeitiskās indikācijas

IBUGESIC 600 mg apvalkotās tabletēs ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis (turpmāk - NPL). To lieto, lai ārstētu:

- iekaisīgas un deģeneratīvas locītavu slimības: reimatoīdo artrītu, osteoartrītu, spondiloartrozi, cervikālo spondilozi;
- sastiepumus, sasitumus, sadzīves traumas, pēcoperāciju brūces, galvassāpes, ieskaitot migrēnas;
- sāpes krustos, fibrozītu, išiasu, bursītu, tendinītu;
- iekaisuma procesus mazajā iegurnī un dismenoreju;
- zobu sāpju, kirurgisku procedūru mutes dobumā un zobu ekstrakcijas gadījumā;
- kā papildus līdzekli tonsilīta, faringīta, laringīta, sinusīta, rinīta, bronhīta, celulīta un citu infekciju stāvokļu gadījumos.

Atbilstoši vispārējiem terapeitiskiem principiem jāārstē pamatslimība.

#### 4.2.Devas un lietošanas veids

##### Devas

Deva jāpielāgo katram pacientam individuāli un to var samazināt vai palielināt atkarībā no simptomu smaguma pakāpes. Jālieto mazākā efektīvā deva iespējami īsāku laiku, kas nepieciešama, lai atvieglotu simptomus (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Pieaugušajiem un pusaudžiem no 12 gadu vecuma*

Parastā dienas deva ir 1200-1800 mg (2-3 tabletēs) dienā, dalot to 3 devās (pa 1 tabletei 3 reizes dienā). Dažiem pacientiem deva nevar pārsniegt 600 mg dienā.

Akūta stāvokļa gadījumā, ja nepieciešams, kopējo devu var palielināt līdz 2400 mg (4 tabletēm).

Ja pusaudžiem (no 12-18 gadu vecumam) šīs zāles jālieto ilgāk par 3 dienām vai, ja simptomi pastiprinās, jākonsultējas ar ārstu.

### *Pediatriskā populācija*

IBUGESIC 600 mg apvalkotās tabletēs nav piemērotas lietošanai bērniem līdz 12 gadu vecumam.

### *Gados vecākiem pacientiem*

Gados vecākiem pacientiem ir palielināts nopietnu blakusparādību attīstības risks (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ja ir nepieciešamība lietot NPL, tad tie jālieto īslaicīgi un pēc iespējas mazākās devās.

Pacienti jāuzrauga, vai IBUGESIC 600 mg apvalkoto tablešu lietošanas laikā neattīstās kuņķa-zarnu trakta asiņošana.

### *Pacientiem ar aknu un nieru darbības traucējumiem*

Pacientiem, kuriem ir aknu vai nieru darbības traucējumi, NPL jālieto pēc iespējas mazākās devās.

Zāļu nevēlamo blakusiedarbību var mazināt, lietojot mazāko efektīvo devu, kas nepieciešama simptomu kontrolei, iespējami īsāku laiku (skatīt 4.4. apakšpunktu).

### Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai. Pacientiem ar jutīgu kuņķi ieteicams lietot ēdienreizes laikā. Ja tabletēs lieto īsi pēc ēšanas, ibuprofēna iedarbība var būt aizkavēta. Jālieto ar lielu šķidruma daudzumu.

IBUGESIC 600 mg apvalkotās tabletēs ir jānorij veselas, nesakošlājot, nesalaužot, nesasmalcinot un nesūkājot, lai novērstu diskomfortu mutē un rīkles kairinājumu.

### **4.3.Kontrindikācijas**

Zāles ir kontrindicētas šādos gadījumos:

- paaugstināta jutība pret aktīvo vielu ibuprofēnu vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgyielām;
- iespējama krustota reakcija pret acetilsalicīlskābi un citām zālēm, kas pieder NPL grupai. Ibuprofēns ir kontrindicēts pacientiem, kuriem pēc acetilsalicīlskābes vai citu NPL lietošanas parādījušies astmas simptomi, angioedēma, nātrene vai rinīts;
- kuņķa-zarnu trakta asiņošana vai perforācija anamnēzē, kas saistīta ar NPL terapiju, aktīva peptiska čūla/hemorāģija vai minētie traucējumi anamnēzē (divas vai vairākas pierādītas čūlas vai asiņošanas epizodes);
- smaga sirds mazspēja;
- smaga nieru mazspēja (NYHA IV stadija);
- smaga aknu mazspēja;
- grūtniecības pēdējais trimestris un krūts barošanas periods (skatīt 4.6. apakšpunktu);
- porfirija;

- paaugstināta asiņošanas tendence.

#### **4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Zāļu nevēlamo blakusiedarbību var mazināt, lietojot mazāko efektīvo devu, kas nepieciešama simptomu kontrolei, iespējami īsāku laiku (skatīt 4.2. apakšpunktu un turpmāko informāciju par kuņķa-zarnu trakta un sirds-asinsvadu sistēmas traucējumu risku).

Tāpat kā citi NPL, ibuprofēns var maskēt infekcijas pazīmes.

Jāizvairās no IBUGESIC 600 mg apvalkoto tablešu vienlaicīgas lietošanas ar citiem NPL, tai skaitā ar ciklooksigenāzes-2 selektīvajiem inhibitoriem, palielināta čūlu veidošanas vai asiņošanas riska dēļ (skatīt 4.5. apakšpunktu).

#### *Gados vecāki pacienti*

Gados vecākiem pacientiem NPL lietošana biežāk izraisa nevēlamas blakusparādības, īpaši kuņķa-zarnu trakta asiņošanu un perforāciju, kas var radīt letālu iznākumu (skatīt 4.2. apakšpunktu).

#### *Pediatriskā populācija*

Dehidrētiem bērniem un pusaudžiem ir niero mazspējas risks.

#### *Kuņķa-zarnu trakta asiņošana, čūla un perforācija*

Ziņojumi par kuņķa-zarnu trakta asiņošanu, čūlu vai perforāciju (arī ar letālu iznākumu) ir saņemti saistībā ar visiem NPL. Ziņojumi liecina, ka minētās nevēlamās blakusparādības var attīstīties neatkarīgi no NPL lietošanas ilguma. Par nevēlamu blakusparādību attīstību var vēstīt brīdinājuma simptomi, bet tādi var arī nebūt, kā arī nevēlamās blakusparādības var attīstīties pacientiem, kuriem anamnēzē kuņķa-zarnu trakta traucējumi nav bijuši.

Kuņķa-zarnu trakta asiņošanas, čūlas vai perforācijas risks ir lielāks, lietojot lielāku NPL devu. Lielāks minēto nevēlamo blakusparādību risks ir arī tiem pacientiem, kuriem anamnēzē ir bijusi čūla, īpaši ar komplikācijām: asiņošanu vai perforāciju (skatīt 4.3. apakšpunktu), kā arī gados vecākiem pacientiem. Šiem pacientiem terapija jāuzsāk ar iespējami mazāku NPL devu.

Šajos, kā arī gadījumos, kad tiek lietota acetilsalicīlskābe mazās devās vai citas zāles ar palielinātu kuņķa-zarnu trakta nevēlamu blakusparādību attīstības risku, rūpīgi jāapsver nepieciešamība kombinēt NPL ar gastroprotectoriem, piemēram, mizoprostolu vai protonu sūkņa inhibitoriem (skatīt turpmāk un 4.5. apakšpunktu).

Pacientiem, īpaši gados vecākiem, kuriem anamnēzē ir diagnosticēti kuņķa-zarnu trakta traucējumi, jāiesaka ziņot par ikvienu neparastu abdominālu simptomu (īpaši par kuņķa-zarnu trakta asiņošanu). Būtiski minētajiem simptomiem pievērst pastiprinātu uzmanību ārstēšanas sākumā.

Piesardzība jāievēro pacientiem, kuri vienlaicīgi lieto zāles, kas var palielināt čūlas vai asiņošanas risku, piemēram, perorālos kortikosteroīdus, antikoagulantus (piemēram, varfarīnu), selektīvos serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitorus (SSAI) vai antitrombotiskos līdzekļus (piemēram, acetilsalicīlskābi) (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Ja pacientam, kurš lieto IBUGESIC 600 mg apvalkotās tabletēs, tiek diagnosticēta kuņķa-zarnu trakta asiņošana vai čūla, zāļu lietošana nekavējoties jāpārtrauc.

Pacientiem, kuriem anamnēzē diagnosticēta kuņķa-zarnu trakta slimība (čūlainais kolīts, Krona slimība), NPL jālieto piesardzīgi, jo iespējams slimības paasinājums (skatīt 4.8. apakšpunktu).

### *Aknu darbības traucējumi*

Pirms ibuprofēnu lietošanas pacientiem ar aknu darbības traucējumiem ir nepieciešama rūpīga medicīniskā izmeklēšana, jo stāvoklis var pasliktināties.

Tāpat kā, lietojot lielāko daļu NPL, atsevišķos gadījumos ir saņemti ziņojumi par transamināžu līmeņa palielināšanos serumā, bilirubīna vai citu aknu funkcionālo raksturlielumu izmaiņām. Vairumā gadījumu tās izpaudās kā neliela un atgriezeniska rādītāju paaugstināšanās virs normālā līmeņa. Ja šīs izmaiņas ir ievērojamas vai saglabājas ilgstoši, attīstās aknu slimības simptomi vai citas izpausmes, tādas kā eozinofīlija vai izsитumi, ibuprofēna lietošana jāpārtrauc un jāveic izmainīto aknu funkcionālo rādītāju kontrole.

### *Anafilaktiskas reakcijas*

Anafilaktiskas reakcijas var sastapt pat pacientiem, kuriem saistībā ar ibuprofēna lietošanu anamnēzē tādas nav bijušas. Ārkārtēja piesardzība ordinējot ibuprofēnu, jāievēro pacientiem ar bronhospastisku reaktivitāti (piem., bronhiālo astmu), rinītu, jo ir ziņots par NPL izraisītām bronhu spazmām un nātreni, vai gadījumos, kad anamnēzē ir angioedēma (Kvinkes tūska). Parādoties šādām anafilaktiskām reakcijām, ir jāsniedz neatliekamā palīdzība.

### *Bronhiālā astma un obstruktīvas plaušu slimības*

Bronhiālās astmas un hronisku obstruktīvu plaušu slimību gadījumā ibuprofēns var paaugstināt bronhu spazmu risku.

### *Smagas nevēlamas ādas blakusparādības (SCARs)*

Saistībā ar ibuprofēna lietošanu ir ziņots par smagām nevēlamām ādas blakusparādībām (*severe cutaneous adverse reactions - SCARs*), tostarp eksfoliatīvu dermatītu, daudzformu eritēmu, Stīvensa-Džonsona sindromu (SJS), toksisku epidermas nekrolīzi (TEN), zāļu izraisītu reakciju ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (DRESS sindroms) un akūtu ģeneralizētu eksantematozu pustulozi (AGEP), kas var būt dzīvībai bīstama vai letāla (skatīt 4.8. apakšpunktu). Lielākā daļa šo reakciju radās pirmajā mēnesī. Ja rodas pazīmes un simptomi, kas liecina par šādām reakcijām, ibuprofēna lietošana nekavējoties jāpārtrauc un jāapsver alternatīva ārstēšana (ja nepieciešams).

### *Sirds-asinsvadu sistēmas un galvas smadzeņu asinsrites traucējumi*

Ziņojumi liecina par NPL lietošanas saistību ar šķidruma aizturi organismā, arteriālu hipertensiju un tūsku. Tāpēc pacientiem, kuriem ir diagnosticēta arteriāla hipertensija un/vai viegla vai vidēji smaga sastrēguma sirds mazspēja, ibuprofēns jālieto piesardzīgi.

Klīniskajos pētījumos iegūtie rezultāti liecina, ka ibuprofēna lietošana, jo īpaši lielās devās (2400 mg/dienā), var tikt saistīta ar arteriālu trombotisku traucējumu rašanās nelielu paaugstinātu risku (piemēram, miokarda infarktu vai insultu). Kopumā epidemioloģiskie pētījumi neliecina, ka ibuprofēns mazās devās (piem.,  $\leq 1200$  mg/dienā) būtu saistīms ar trombotisku traucējumu rašanās risku.

Pacientiem ar nekontrolētu hipertensiju, sastrēguma sirds mazspēju (NYHA II-III), zināmu sirds

išēmisko slimību, perifēro artēriju slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību var lietot ibuprofēnu tikai pēc rūpīgas izvērtēšanas, un jāizvairās lietot lielas devas (2400 mg/dienā). Rūpīga izvērtēšana ir jāveic arī pirms ilgstošas ārstēšanas, pacientiem ar kardiovaskulāru traucējumu riska faktoriem (piemēram, hipertensiju, hiperlipidēmiju, cukura diabētu, smēķēšanu), it īpaši, ja ir nepieciešamas lielas ibuprofēna devas (2400 mg/dienā).

Ir ziņots par Kounis sindroma gadījumiem pacientiem, kuri ārstēti ar IBUGESIC 600 mg apvalkotajām tabletēm. Kounis sindroms ir definēts kā kardiovaskulāri simptomi sekundāri alergiskai vai paaugstinātas jutības reakcijai, kas saistīti ar koronāro artēriju sašaurināšanos un var izraisīt miokarda infarktu.

#### *Nieru darbības traucējumi*

Līdzīgi citiem NPL, ilgstoša ibuprofēna lietošana dzīvniekiem izraisīja nieru papilāro nekrozi un citas patoloģiskas nieru izmaiņas. Ir saņemti arī ziņojumi par nieru toksicitātes attīstības gadījumiem pacientiem, kuriem prostaglandīni spēlē nozīmīgu kompensatoro lomu nieru perfūzijas uzturēšanā. Šiem pacientiem NPL lietošana var izraisīt no devas atkarīgu prostaglandīnu veidošanās samazināšanos un sekundāri samazināt asins plūsmu nierēs, kas var izraisīt nieru dekompensāciju. Pacientiem ar nieru darbības traucējumiem, sirds mazspēju, aknu darbības traucējumiem, pacientiem, kuri lieto diurētiskos līdzekļus un angiotensīna konvertējošā enzīma (turpmāk - AKE) inhibitorus, kā arī gados vecākiem pacientiem, pastāv lielāks šo reakciju attīstības risks. Pārtraucot NPL lietošanu, stāvoklis parasti uzlabojas un nieru funkcija atjaunojas līdz stāvoklim, kāds bijis pirms terapijas uzsākšanas.

Retos gadījumos nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi var izraisīt intersticiālu nefrītu, glomerulonefrītu, nieres serdes nekrozi vai nefrotisko sindromu.

Pacientiem ar nieru mazspēju jākontrolē nieru darbība, jo pēc jebkuru NPL lietošanas tā var pasliktināties. Progresējošas nieru slimības gadījumā ārstēšanu ar ibuprofēnu vispār nedrīkst uzsākt.

Piesardzība jāievēro, zāles lietojot gados vecākiem cilvēkiem, pacientiem ar aknu, nieru, sirds mazspēju, hipotensiju, hipertensiju, kā arī pacientiem, kuriem vienlaikus ordinēti diurētiskie līdzekļi, iespējamās šķidruma retences un nieru funkciju traucējumu dēļ (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Piesardzība jāievēro, ārstējot dehidratētus pacientus. Pusaudžiem dehidratētā stāvoklī ir nieru darbības traucējumu risks.

#### *Trombocītu agregācija*

Ibuprofēna, līdzīgi ka citu NPL, lietošana var kavēt trombocītu aggregāciju un pagarināt asins tecēšanas laiku pacientiem bez asins recēšanas traucējumiem. Pacientiem ar asins recēšanas traucējumiem un slimniekiem, kuri saņem antikoagulantus, ibuprofēns jālieto piesardzīgi.

#### *Pamatā esošu infekciju simptomu maskēšana*

Ibuprofēns var maskēt infekcijas simptomus, kas var aizkavēt atbilstošas ārstēšanas uzsākšanu un tāpēc var pasliktināt infekcijas iznākumu. Tas ir novērots saistībā ar bakteriālu sadzīvē iegūtu pneimoniiju un bakteriālām vējbaku komplikācijām. Kad ibuprofēnu lieto ar infekciju saistīta drudža vai sāpuj mazināšanai, ieteicams uzraudzīt infekcijas stāvokli. Ārpus stacionāra pacientam jāvēršas pie ārsta, ja simptomi nepāriet vai pasliktinās.

*Aseptiska meningīta risks sistēmiskās sarkanās vilkēdes pacientiem un pacientiem ar jauktu saistaudu*

## *slimību*

NPL uzmanīgi jālieto pacientiem ar jauktu saistaudu slimību un sistēmisko sarkano vilkēdi, jo pastāv paaugstināts aseptiska meningīta attīstības risks.

## *Ietekme uz auglību*

Ibuprofēna lietošana sievietēm var nelabvēlīgi ietekmēt auglību, un to neiesaka lietot sievietēm, kuras cenšas panākt grūtniecības iestāšanos vai kurām tiek veikta izmeklēšana saistībā ar neauglību.

## *Ilgstoša ārstēšana*

Ilgstošas terapijas gadījumā nepieciešama redzes un asinsainas kontrole.

Kaut arī terapeitiskais efekts ir nepietiekošs, nedrīkst pārsniegt rekomendēto maksimālo dienas devu, kā arī pievienot citus NPL, jo tādā veidā tiek paaugstināta toksicitāte, bet terapeitiskais ieguvums nav pierādīts. Ja pēc dažām dienām nenovēro terapeitisku uzlabošanos, jāizvērtē ārstēšanās klīniskais ieguvums.

## *Svarīga informācija par kādu no IBUGESIC 600 mg apvalkoto tablešu sastāvdaļām*

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrijs (23 mg) katrā tabletē, – būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

Zāles satur laktazi. Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu galaktozes nepanesību, ar pilnīgu laktāzes deficītu vai glikozes-galaktozes malabsorbciju.

## **4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Lietojot ibuprofēnu ir novērota šāda veida mijiedarbība:

### *Citi NPL, ieskaitot ciklooksigenāzes-2 selektīvos inhibitorus*

Vienlaicīga ibuprofēna lietošana ar citiem NPL var paaugstināt blakusparādību risku sinergiskās iedarbības dēļ. Ibuprofēna un citu NPL vienlaicīga lietošana nav ieteicama (skatīt 4.4. apakšpunktu).

## *Acetilsalicilskābe*

Nav ieteicams vienlaikus lietot ibuprofēnu un acetilsalicilskābi, jo pastāv smagāku nevēlamo blakusparādību risks.

Eksperimentālie dati liecina, ka vienlaikus lietojot acetilsalicilskābi un ibuprofēnu, var tikt konkurējoši inhibēta mazu acetilsalicilskābes devu iedarbība uz trombocītu agregāciju. Lai gan ir neskaidrības par šo datu ekstrapolāciju klīniskajā situācijā, nevar izslēgt iespēju, ka ibuprofēna regulāra un ilgstoša lietošana var samazināt mazu acetilsalicilskābes devu kardioprotektīvo iedarbību. Netiek uzskatīts, ka neregulārai ibuprofēna lietošanai būtu klīniski nozīmīga ietekme (skatīt 5.1. apakšpunktu).

## *Kortikosteroīdi*

Palielina kuņķa-zarnu trakta čūlas rašanās un asinošanas risku (skatīt 4.4. apakšpunktu).

## *Antikoagulanti*

Lietošana vienlaicīgi ar iekšķīgi lietojamajiem antikoagulantiem (piemēram, varfarīnu), var izraisīt

paaugstinātu asiņošanas risku (skatīt 4.4. apakšpunktu). Ja nevar izvairīties no šādas kombinācijas, nepieciešama rūpīga antikoagulantu iedarbības kontrole.

*Antitrombotiskie līdzekļi (tiklopidīns) un selektīvie serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitori (turpmāk - SSAI)*

Palielina kuņķa-zarnu trakta asiņošanas risku (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Diurētiskie līdzekļi un antihipertensīvie līdzekļi*

Vienlaicīga ibuprofēna un diurētisko vai antihipertensīvo līdzekļu (piemēram,  $\beta$  blokatoru, AKE inhibitoru vai angiotensīna II antagonistu) lietošana var pavājināt šo līdzekļu antihipertensīvo iedarbību. Tādēļ šādas kombinācijas ir jāordinē piesardzīgi un pacientiem, īpaši gados vecākiem, periodiski jākontrolē asinsspiediens. Pacientiem jānodrošina pietiekama hidratācija, kā arī jāapsver nepieciešamība vienlaicīgas terapijas sākumā kontrolēt nieru funkciju.

Vienlaicīga terapija ar kāliju aizturošajām zālēm var būt saistīta ar kālija jonu koncentrācijas pieaugumu serumā.

*Kolestiramīns*

Vienlaicīga ibuprofēna un kolestiramīna lietošana var samazināt ibuprofēna uzsūkšanos kuņķa-zarnu traktā. Tomēr klīniskā nozīme nav zināma.

*Litijs*

Konstatēts, ka ibuprofēns var paaugstināt litija koncentrāciju plazmā samazinātas litija izvadīšanas dēļ caur nierēm. Ieteicams kontrolēt litija jonu koncentrāciju serumā.

*Sirds glikozīdi*

Lietojot vienlaicīgi, NPL lietošana var pastiprināt sirds mazspēju, samazināt GFA un paaugstināt sirds glikozīdu koncentrāciju plazmā.

*Fenitoīns*

Ibuprofēns var paaugstināt fenitoīna koncentrāciju plazmā.

*Pretdiabēta līdzekļi (sulfonilurīnvielas atvasinājumi)*

NPL var potenciāli ietekmēt sulfonilurīnvielas atvasinājumu iedarbību. Retos gadījumos ir bijuši ziņojumi par hipoglikēmiju pacientiem, kuri lieto sulfonilurīnvielas atvasinājumus saturošas zāles un ibuprofēnu.

*Ciklosporīns*

NPL var palielināt ciklosporīna nefrotoksicitāti, kombinētas terapijas laikā jākontrolē nieru darbība un jāsamazina deva, īpaši gados vecākiem cilvēkiem.

*Metotreksāts*

Piesardzība jāievēro, ja NPL ordinē mazāk nekā 24 stundas pirms vai pēc metotreksāta lietošanas, jo tie var kavēt metotreksāta kanāliņu sekrēciju un samazināt tā klīrensu.

### *Hinolona grupas antibakteriālie līdzekļi*

Atsevišķos gadījumos ir aprakstīti krampji, kas varētu būt saistīti ar vienlaicīgu hinolona grupas līdzekļu un NPL lietošanu.

### *Aminoglikozīdu grupas antibakteriālie līdzekļi*

Tā kā ibuprofēns var samazināt aminoglikozīdu klīrens, vienlaicīga lietošana var palielināt nefrotoksicitātes un ototoksicitātes risku.

### *Mifepristons*

NPL nedrīkst lietot 8-12 dienas pēc mifepristona lietošanas, jo NPL var samazināt mifepristona iedarbību. Ierobežoti dati gan liecina, ka NPL lietošanai vienā dienā ar mifepristonu nav nevēlamas ietekmes uz mifepristona iedarbību vai prostaglandīnu iedarbību uz dzemdes kakla nobriešanu vai dzemdes kontraktilitāti un tā nesamazina medicīniskas grūtniecības pārtraukšanas klīnisko efektivitāti.

### *Takrolims*

NPL lietošana vienlaikus ar takrolimu, iespējams, var palielināt nefrotoksicitātes risku.

### *Zidovudīns*

Palielinās hematoloģiskās tokсicitātes risks, lietojot zidovudīnu ar NPL. Ir pierādījumi par hemartrozes un hematomas palielinātu risku HIV (+) hemofilijas slimniekiem, kuri vienlaikus saņēma zidovudīnu un ibuprofēnu.

### *Augu ekstrakti*

Ginko biloba var pastiprināt asinošanas risku, lietojot kopā ar NPL.

### *CYP2C9 inhibitori*

Vienlaicīga ibuprofēna un CYP2C9 inhibitoru lietošana var pastiprināt ibuprofēna iedarbību (CYP2C9 substrāts). Pētījumā ar vorikonazolu un flukonazolu (CYP2C9 inhibitoriem) ir pierādīts, kā S (+) ibuprofēna iedarbība var pastiprināties 80 līdz 100% apmērā. Ibuprofēna devas samazināšana ir jāapsvēr, ja vienlaikus tiek lietoti specīgi CYP2C9 inhibitori, īpaši, lietojot lielas ibuprofēna devas ar vorikonazolu un flukonazolu.

## **4.6.Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti**

### Grūtniecība

Prostaglandīnu sintēzes inhibēšana var nelabvēlīgi ietekmēt grūtniecību un/vai embrija/augļa attīstību. Epidemioloģisko pētījumu dati liecina par paaugstinātu spontāna aborta, sirds anomāliju un gastrošīzes risku pēc prostaglandīnu sintēzes inhibitoru lietošanas grūtniecības sākumā. Absolūtais sirds anomāliju risks paaugstinājās no mazāk par 1% līdz aptuveni 1,5%. Tieks uzskatīts, ka risks pieaug atkarībā no zāļu devas un lietošanas ilguma. Pētījumi ar dzīvniekiem liecina, ka prostaglandīnu sintēzes inhibitoru lietošana izraisa biežāku apauglotās olšūnas zaudējumu pirms implantācijas un grūtniecības pārtraukšanos pēc implantācijas, kā arī paaugstina embrija un augļa mirstības risku.

Turklāt ir saņemti ziņojumi par biežāku dažādu anomāliju, tai skaitā kardiovaskulāru anomāliju, attīstību dzīvniekiem, kas organoģēnēzes periodā saņēmuši prostaglandīnu sintēzes inhibitoru.

Sākot no 20. grūtniecības nedēļas, IBUGESIC 600 mg apvalkoto tabletšu lietošana var izraisīt oligohidramniju, kas rodas augla nieru darbības traucējumu rezultātā. Tas var rasties neilgi pēc ārstēšanas uzsākšanas un parasti ir atgriezenisks pēc ārstēšanas pārtraukšanas. Turklāt ir saņemti ziņojumi par *ductus arteriosus* sašaurināšanos pēc ārstēšanas otrajā trimestrī, no kuriem lielākā daļa izzuda pēc ārstēšanas pārtraukšanas. Tādēļ ibuprofēnu nedrīkst lietot grūtniecības pirmajā un otrajā trimestrī, izņemot gadījumus, kad tas absolūti nepieciešams. Ja ibuprofēnu lieto sieviete, kas plāno grūtniecību vai kura ir grūtniecības pirmajā vai otrajā trimestrī, jālieto pēc iespējas mazāka zāļu deva un ārstēšanas periodam jābūt pēc iespējas īsākam. Pēc ibuprofēna lietošanas vairākas dienas sākot no 20. grūtniecības nedēļas, jāapsver pirmsdzemdību uzraudzība attiecībā uz oligohidramniju un *ductus arteriosus* sašaurināšanos. Ja konstatē oligohidramniju vai *ductus arteriosus* sašaurināšanos, ibuprofēna lietošana ir jāpārtrauc.

Trešā grūtniecības trimestra laikā visi prostaglandīnu sintēzes inhibitori auglim var radīt:

- kardiopulmonālu toksicitāti (ar priekšlaicīgu *ductus arteriosus* sašaurināšanos/slēgšanos un plaušu hipertensiju);
- niero darbības traucējumus (**skatīt iepriekš**), kas var progresēt līdz niero mazspējai, un tādējādi samazināt amnija šķidruma daudzumu;

mātei un auglim grūtniecības beigās:

- pagarināt asins tecēšanas laiku (antiagregācijas efekts, kas var rasties pat pie ļoti mazām devām),
- nomākt dzemdes kontrakcijas, kas var izraisīt aizkavētas vai ilgstošas dzemdības.

Tādēļ ibuprofēna lietošana ir kontrindicēta grūtniecības trešajā trimestrī (skatīt 4.3. un 5.3. apakšpunktu).

#### Barošana ar krūti

Pieejamie ierobežotie pētījumu dati liecina, ka ibuprofēns nelielos daudzumos noklūst mātes pienā. Tādēļ, ja vien tas ir iespējams, krūts barošanas periodā ir jāizvairās no NPL lietošanas (skatīt 4.4. apakšpunktu).

#### **4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus**

Nav veikti pētījumi, lai novērtētu ibuprofēna ietekmi uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

Tomēr ibuprofēns var ietekmēt aktivitātes, kuru veikšanai nepieciešama augsta koncentrēšanās pakāpe, jo novēro galvassāpes, nogurumu, miegainību, reiboni, redzes traucējumus un citas blakusparādības (skatīt 4.8. apakšpunktu).

#### **4.8. Nevēlamās blakusparādības**

Ibuprofēna izraisītās blakusparādības, galvenokārt ir saistītas ar nomākto prostaglandīnu sintēzi.

Šīs blakusparādības novērotas atsevišķos gadījumos, un tās ir vieglas vai vidēji smagas un ir pārejošas. Ilgstoša zāļu lietošana palielina nevēlamo blakusparādību attīstības risku.

Klīniskajos pētījumos iegūtie rezultāti liecina, ka ibuprofēna lietošana, jo īpaši lielās devās (2400 mg/dienā), var tikt saistīta ar arteriālu trombotisku traucējumu rašanas nelielu paaugstinātu risku (piemēram, miokarda infarktu vai insultu) (skatīt 4.4. apakšpunktu).

### **Kuņķa-zarnu trakta traucējumi ir visizplatītākās blakusparādības.**

Ir iespējama peptiskā čūla, perforācija vai kuņķa-zarnu trakta asiņošana, dažkārt ar letālu iznākumu, īpaši gados vecākiem pacientiem (skatīt 4.4. apakšpunktu). Ir ziņots arī par sekojošām blakusparādībām: slikta dūša, vemšana, caureja, meteorisms, aizcietējums, dispepsija, sāpes vēderā, asins izkārnijumos (melēna), vemšana ar asinīm (hematemēze), kuņķa zarnu trakta asiņošana, čūlainis stomatīts, kolīta vai Krona slimības paasinajums (skatīt 4.4. apakšpunktu). Retāk novērots gastrīts, divpadsmītpirkstu zarnas čūla, kuņķa čūla un kuņķa-zarnu trakta perforācija.

### **Imūnas sistēmas traucējumi**

Pēc ārstēšanas ar NPL ir ziņots par paaugstinātas jutības reakcijām. Tās var būt:

- nespecifiska alerģiska reakcija un anafilakse,
- elpcēļu reaktivitāte, kas ietver astmu, astmas paasinājumu, bronhospazmas vai elpas trūkumu,
- dažādi ādas bojājumi, tai skaitā dažāda veida izsitumi, nieze, nātrene, purpura, angioedēma un ļoti reti – daudzformu eritēma, bullozās dermatozes (ieskaitot Stīvensa-Džonsona sindromu un toksisku epidermas nekrolīzi).

### **Sirds funkcijas un asinsvadu sistēmas traucējumi**

Saistībā ar NPL terapiju ir ziņots par tūsku, hipertenziju un sirds mazspēju. Klīniskie pētījumi liecina, ka ibuprofēna lietošana, īpaši lielās devās (2400 mg dienā), var būt saistīta ar nedaudz palielinātu arteriālas trombozes, piemēram, miokarda infarkta vai insulta, risku (skatīt 4.4. apakšpunktu).

### **Infekcijas un infestācijas**

Rinīts un aseptisks meningīts (īpaši pacientiem ar esošiem autoimūniem traucējumiem, piemēram, sistēmisku sarkano vilkēdi un jauktu saistaudu slimību) ar stīva kakla, galvassāpju, sliktas dūšas, vemšanas, drudža un dezorientācijas simptomiem (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ir aprakstītas infekcijas izraisītu iekaisumu pastiprināšanās, kas sakrīta ar NPL lietošanu. Ja, lietojot ibuprofēnu, infekcijas pazīmes parādās vai pastiprinās, pacientam nekavējoties ir jāvēršas pie ārsta.

### **Ādas un zemādas audu bojājumi**

Izņēmuma gadījumos vējbaku infekcijas laikā var rasties smagas ādas infekcijas un mīksto audu komplikācijas (skatīt arī "Infekcijas un infestācijas").

Nevēlamās blakusparādības sadalītas atbilstoši to sastopamības biežumam: ļoti bieži ( $\geq 1/10$ ), bieži ( $\geq 1/100$  līdz  $<1/10$ ), retāk ( $\geq 1/1000$  līdz  $<1/100$ ), reti ( $\geq 1/10\ 000$  līdz  $<1/1000$ ), ļoti reti ( $<1/10\ 000$ ), nav zināms (biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

### **Kuņķa-zarnu trakta traucējumi**

**Bieži:** slikta dūša, vemšana, caureja, meteorisms, dispepsija, aizcietējums, melēna, hematemēze, kuņķa-zarnu trakta asiņošana, sāpes vēderā, ēstgribas trūkums.

**Retāk:** peptiskas čūlas, čūlainis stomatīts, gastrīts, divpadsmītpirkstu zarnas čūla, kuņķa čūla, čūlas mutē, kuņķa-zarnu trakta perforācija.

**Ļoti reti:** pankreatīts.

*Nav zināms:* kolīta vai Krona slimības paasinājums.

### Infekcijas un infestācijas

*Retāk:* rinīts.

*Reti:* aseptisks meningīts (skatīt 4.4. apakšpunktu).

### Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi

*Reti:* asins sastāva pārmaiņas (leikopēnija, trombocitopēnija, neitropēnija, agranulocitoze, aplastiskā anēmija, hemolītiskā anēmija). Pirmās pazīmes var būt drudzis, iekaisis kakls, virspusējas čūlas mutē, gripai līdzīgi simptomi, deguna asiņošana un asinsizplūdumi ādā.

### Imūnās sistēmas traucējumi

*Reti:* anafilaktiskas/anafilaktoīdas reakcijas.

### Psihiskie traucējumi

*Retāk:* bezmiegs, trauksme.

*Reti:* depresija, apjukums.

### Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

*Retāk:* hepaīts, dzelte, aknu darbības traucējumi.

*Ļoti reti:* aknu funkciju traucējumi.

### Ādas un zemādas audu bojājumi

*Bieži:* izsitumi uz ādas.

*Retāk:* nātrene, nieze, angioedēma, sejas un kakla piesārtums.

*Ļoti reti:* smagas nevēlamas ādas blakusparādības (SCARs) (tostarp daudzformu eritēma, eksfoliatīvs dermaīts, Stīvensa-Džonsona sindroms un toksiska epidermas nekrolīze).

*Nav zināms:* zāļu izraisīta reakcija ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (DRESS sindroms), akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze (AĢEP), fotosensitivitātes reakcijas.

### Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības

*Retāk:* bronhiālās astmas lēkmes atsevišķiem pacientiem, kuriem ir alerģija pret acetilsalicīlskābi vai citiem NPL, bronhospazmas, elpas trūkums.

### Nervu sistēmas traucējumi

*Bieži:* galvas reibonis, galvassāpes.

*Retāk:* parestēzija, miegainība.

*Reti:* redzes nerva iekaisums.

### *Acu bojājumi*

*Reti:* redzes traucējumi, toksiskā redzes neiropātija.

### *Ausu un labirinta bojājumi*

*Retāk:* dzirdes traucējumi, troksnis ausīs, vertigo.

### *Sirds funkcijas traucējumi*

*Retāk:* sirdsklauves.

*Ļoti reti:* sirds mazspēja, miokarda infarkts (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Nav zināms:* Kounis sindroms

### *Asinsvadu sistēmas traucējumi*

*Ļoti reti:* arteriāla hipertensija.

### *Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi*

*Retāk:* nieru mazspēja, nefrotiskais sindroms, tubulointersticiāls nefrīts, papilāra nekroze, perifēra tūska.

### *Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā*

*Bieži:* nogurums, nespēks.

*Reti:* tūska.

### *Ziņošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām*

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv)

## **4.9. Pārdozēšana**

Ibuprofēna toksicitātes izpausmes ir atkarīgas no lietotā zāļu daudzuma un laika, kas pagājis kopš zāļu ieņemšanas brīža, taču var būt iespējamas individuālas reakcijas atšķirības, kas prasa nepieciešamību katru pārdozēšanas gadījumu apskatīt individuāli.

### *Toksicitāte*

Bērniem un pusaudžiem toksicitātes pazīmes un simptomi parasti nav novēroti, lietojot devas līdz 100 mg/kg. Tomēr dažos gadījumos var būt nepieciešama uzturoša terapija. Ir novērots, kā bērniem pēc 400 mg/kg lielas devas parādās toksicitātes pazīmes un simptomi.

## Simptomi

Lielākai daļai pacientu, kuri saņēma nozīmīgu ibuprofēna daudzumu, simptomi ir parādījušies 4 – 6 stundu laikā.

Visbiežāk sastopamie ibuprofēna pārdozēšanas simptomi ir slikta dūša, vemšana, sāpes vēderā, letargija un miegainība. Citi centrālās nervu sistēmas simptomi ir galvassāpes, troksnis ausīs, CNS nomākums, reibonis, lēkmes un samaņas zudums. Retāk sastopams ir nistagms, elpošanas nomākums, hipotermija, koma, akūta nieru mazspēja un elpošanas mazspēja (galvenokārt ļoti maziem bērniem). Ir saņemti ziņojumi par dezorientāciju, uzbudinājumu, gīboni, kardiovaskulāru tokсicitāti, ieskaitot pazeminātu asinsspiedienu, palēninātu vai paātrinātu sirdsdarbību un kambaru fibrilāciju. Būtiskas pārdozēšanas gadījumā ir iespējama nieru mazspēja un aknu bojājumi. Lielas pārdozēšanas gadījumi parasti tiek labi panesti, ja netiek lietotas citas zāles.

Smagas saindēšanās gadījumā var rasties metaboliskā acidoze.

## Terapija

Ārstēšana ir simptomātiska. Ja nepieciešams, jāveic uzturoša terapija. Antidots nav zināms. Stundas laikā pēc zāļu lietošanas var lietot aktivēto ogli lielās devās un, ja ieguvums attaisno risku, var veikt kuņķa skalošanu, pēc tam lietojot aktivēto ogli. Jānodrošina adekvāta diurēze. Dialīzes pasākumi ir maz efektīvi.

Nieru un aknu darbība ir rūpīgi jānovēro.

Pacienti jānovēro vismaz četras stundas pēc potenciāli toksiskās devas ievadīšanas.

Bieži vai ilgstoši krampji jāārstē ar diazepāmu intravenozi. Citu pasākumu nepieciešamību var noteikt pēc pacienta klīniskā stāvokļa.

## **5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS**

### **5.1. Farmakodinamiskās īpašības**

Farmakoterapeitiskā grupa: nesteroīdi pretiekaisuma un pretreimatisma līdzekļi, propionskābes atvasinājumi.

ATĶ kods: M01AE01.

Ibuprofēnam piemīt pretsāpu, pretiekaisuma un pretdrudža īpašības. Ibuprofēna darbības pamatā ir prostaglandīnu, kas ir pazīstami kā sāpu un iekaisuma mediatori, sintēzes kavēšana. Ibuprofēnam ir izcila pretiekaisuma iedarbība, to lietojot stāvoklōs, kad nepieciešams samazināt sāpes un drudzi. Ibuprofēns ir spēcīgs enzīma ciklooksigenāzes inhibitoris, kā rezultātā notiek izteikta prostaglandīnu sintēzes samazināšanās.

Eksperimentālie dati liecina, ka, vienlaikus lietojot acetilsalicīlskābi un ibuprofēnu, var tikt konkurējoši inhibēta mazu acetilsalicīlskābes devu iedarbība uz trombocītu agregāciju. Dažos farmakodinamiskos pētījumos ir pierādīts, ka, lietojot atsevišķas ibuprofēna 400 mg devas 8 h laikā pirms vai 30 min laikā pēc ātras darbības acetilsalicīlskābes devas (81 mg) lietošanas, radās samazināta acetilsalicīlskābes iedarbība uz tromboksāna veidošanos vai trombocītu aggregāciju. Lai gan ir neskaidrības par šo datu ekstrapolāciju klīniskajā situācijā, nevar izslēgt iespēju, ka ibuprofēna

regulāra un ilgstoša lietošana var samazināt mazu acetilsalicīlskābes devu kardioprotektīvo iedarbību. Netiek uzskatīts, ka neregulārai ibuprofēna lietošanai būtu klīniski nozīmīga ietekme (skatīt 4.5. apakšpunktu).

## **5.2. Farmakokinētiskās īpašības**

### Uzsūkšanās

Apmēram 80% no perorāli ieņemtā ibuprofēna absorbējas kuņķa–zarnu traktā. Absorbcijas ātrums palēninās un koncentrācija plazmā pazeminās, kad ibuprofēna tabletēs, košlājamās tabletēs vai suspensiju uzņem kopā ar pārtiku, tomēr absorbējas apjoms netiek ietekmēts. Lietojot zāles kopā ar pārtiku, maksimālā ibuprofēna koncentrācija plazmā ir 30–50% un tā tiek sasniegta 30–60 minūtes vēlāk. Nav ziņu, ka ibuprofēna absorbēja tiktu ietekmēta, vienlaicīgi uzņemot antacīdos līdzekļus, kas satur alumīnija hidroksīdu vai magnija hidroksīdu.

### Izkliede

Pētījumos ar dzīvniekiem konstatēts, ka izplatīšanās organismā mainās atkarībā no sugu dažādības, dati par izplatīšanos cilvēka organismā ir publicēti. Izklieses tilpums ir apmēram 0,12 l/kg pieaugušajiem un 0,2 l/kg bērniem ar drudzi, kuri ir jaunāki par 11 gadiem; tas attiecīgi liecina, ka izplatīšanās apjomu varētu ietekmēt vecums un drudža stāvoklis, tomēr klīniski šo atšķirību nozīme nav zināma.

Apmēram 90–99% devas saistās ar plazmas proteīniem, proteīnu saistība pie sasniegtais koncentrācijas 20 µg/ml nav lineāra.

Ibuprofēns un tā metabolīti šķērso placentāro barjeru trušiem un žurkām. Iepriekšējos pētījumos ibuprofēns mātes pienā netika konstatēts.

### Biotransformācija

Lietojot ibuprofēnu iekšķīgi, lielākā devas daļa bija izdalījusies urīnā 24 stundu laikā kā hidroksi– (25%) un karboksipropil– (37%) -fenilpropionskābes metabolīti. Procentuāli brīvā un saistītā ibuprofēna daudzums urīnā bija apmēram 1% un 14%. Zāļu atlikums tika atrasts fekālijās gan kā metabolīts, gan neizmainītā veidā.

### Eliminācija

Ibuprofēna plazmas koncentrācija palielinās divfāziski. Maksimālais eliminācijas pusperiods bērniem ir līdzīgs pieaugušajiem, tomēr kopējo klīrensū var ietekmēt vecums vai drudzis. Zāļu eliminācijas pusperiods ir 2–4 stundas. Koncentrācijas pazemināšanās asinīs ir ātrāka pēc vairāku devu ieņemšanas nekā pēc vienreizējas devas lietošanas.

Ibuprofēns metabolizējas oksidācijas ceļā par 2 veidu metabolītiem. Apmēram 50–60% no orāli uzņemtās devas izdalās ar urīnu. Mazāk kā 10% zāļu ekskretējas urīnā neizmainītā veidā un zāļu atlikums izdalās ar fekālijām gan metabolītu, gan neizmainītā veidā. Ibuprofēna ekskrēcija būtībā tiek pabeigta 24 stundu laikā pēc perorālas zāļu lietošanas. Iespējams, ka neliela zāļu ekskrēcija cilvēkam notiek ar žulti.

## **5.3. Prekliniskie dati par drošumu**

Ibuprofēna akūtā un hroniskā toksicitāte pētījumos ar dzīvniekiem izpauðās galvenokārt kuņķa-zarnu trakta bojājumu un čūlu veidā.

Klīniski nozīmīgu ibuprofēna mutagenitātes novērojumu nav.  
Žurkām vai pelēm kancerogēnas īpašības nav konstatētas.

Ibuprofēns nomāca ovulāciju trušiem un traucēja implantāciju dažādām dzīvnieku sugām (trušiem, žurkām un pelēm). Ar žurkām un trušiem veiktajos reproduktīvās toksicitātes pētījumos pierādīts, ka ibuprofēns šķērso placentu. Lietojot mātītei toksiskas devas, novēroja palielinātu anomāliju (piemēram, kambaru starpsienas defektu) sastopamības biežumu.

## 6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

### 6.1. Palīgvielu saraksts

Kukurūzas ciete, laktozes monohidrāts, metilceluloze, nātrijs cletes glikolāts, magnija stearāts, koloidālais bezūdens silīcija dioksīds, pārklājums OPADRY, hidroksipropilmelceluloze E15, titāna dioksīds, talks, makrogols, krāsviela eritrozīns (E127), hinolīna dzeltenā krāsviela.

### 6.2. Nesaderība

Nav piemērojama.

### 6.3. Uzglabāšanas laiks

3 gadi.

### 6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C, sargāt no gaismas.

### 6.5. Iepakojuma veids un saturs

Tabletes iepakotas alumīnija folijas un PVH/PVDH blisteros pa 10 tabletēm.

Vienā iepakojumā 1 vai 5 blisteri.

### 6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai

Nav īpašu prasību.

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

## 7. REGISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

SIA "Unifarma"  
Vangažu iela 23, Rīga, Latvija

## 8. REGISTRĀCIJAS NUMURS

01-0413

**9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 2001. gada 21. novembris

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2006. gada 20. novembris

**10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

01/2024