

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam**IBUPROFEN Inteli 100 mg/5 ml suspensija iekšķīgai lietošanai**
ibuprofenum

Pirms šo zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju. Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā, vai arī tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums nepieciešama papildus informācija vai padoms, vaicāiet farmaceitam.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.
- Ja Jūsu bērns pēc 3 dienām nejūtas labāk vai jūtas sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir IBUPROFEN Inteli un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms IBUPROFEN Inteli lietošanas
3. Kā lietot IBUPROFEN Inteli
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt IBUPROFEN Inteli
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir IBUPROFEN Inteli un kādam nolūkam to lieto

Ibuprofēns ir balta iekšķīgi lietojama suspensija. Šīs zāles pieejamas 200 ml pudelēs. Ibuprofēns pieder zāļu grupai, ko sauc par nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL).

IBUPROFEN Inteli lieto bērniem līdz 12 gadu vecumam, lai mazinātu drudzi un atvieglotu vieglas līdz vidēji stipras sāpes, kas saistītas ar tādiem stāvokļiem, kā rīkles iekaisums, migrēna, zobu sāpes, izmežģījumi un sastiepumi, kā arī menstruāciju sāpes.

2. Kas Jums jāzina pirms IBUPROFEN Inteli lietošanas

Ir svarīgi simptomu kontrolei lietot mazāko efektīvo devu īsāko laika periodu.

Nelietojiet IBUPROFEN Inteli šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret ibuprofēnu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs ciešat no astmas, rinīta vai Jums kādreiz ir bijušas alerģiskas reakcijas vai apgrūtināta elpošana pēc aspirīna vai citu nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu lietošanas;
- ja Jums iepriekš ir bijusi kuņģa-zarnu trakta asiņošana vai perforācija, kas saistīta ar iepriekšēju NPL lietošanu;
- ja Jums ir vai kādreiz ir bijusi atkārtota peptiska čūla vai kuņģa-zarnu trakta asiņošana (divas vai vairākas atsevišķas epizodes ar pierādītu čūlu vai asiņošanu);
- ja Jums ir smaga aknu vai nieru mazspēja (glomerulārās filtrācijas ātrums zem 30 ml/min);
- ja Jums kādreiz ir bijusi hemorāģiskā diatēze vai citi asinsreces traucējumi;
- ja Jums ir smaga sirds mazspēja;
- ja Jūs esat pēdējos trīs grūtniecības mēnešos.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms IBUPROFEN Inteli lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir infekcija – lūdz, skatiet sadaļu “Infekcijas” tālāk tekstā;
- ja Jums ir nieru, aknu vai sirds slimības;
- ja Jums ir kuņģa darbības vai citi kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumi. Jūs varat just sāpes kuņģī (vēderā) vai citus ar kuņģi saistītus neierastus simptomus;
- ja Jums ir augsts asinsspiediens;

- ja Jums ir astma, hroniskas iesnas (hroniski ciet vai tekošs deguns) vai alerģiskas reakcijas, jo šādos gadījumos ibuprofēns var izraisīt elpošanas grūtības, nātreni vai smagu alerģisku reakciju;
- gados vecākiem pacientiem un pacientiem ar kuņģa čūlu anamnēzē, ilgstoši lietojot lielas devas, ir palielināts risks. Šādiem pacientiem ārstam ir jānozīmē PSI (protonu sūkņa inhibitori, piemēram, omeprazols);
- ja Jūs lietojat zāles, kas šķidrina asinis (iekšķīgi lietojamus antikoagulantus, aspirīnu), kortikosteroīdus vai antidepresantus;
- ja Jums ir čūlainais kolīts vai Krona slimība (šīs slimības var paasināties);
- ja Jums ir specifiskas imūnās sistēmas slimības (jauktas saistaudu slimības un sistēmas sarkanā vilkēde, saistaudus ietekmējošas imūnās sistēmas slimības, kas izraisa locītavu sāpes, ādas pārmaiņas un citu orgānu traucējumi), jo var būt paaugstināts aseptiska meningīta risks;
- vienmēr centieties lietot mazāko iespējamo devu īsāko iespējamo laiku, lai mazinātu blakusparādību risku. Parasti devu, kas pārsniedz ieteiktās, lietošana saistīta ar risku. Tas arī nozīmē, ka ir jāizvairās no vairāku NPL vienlaicīgas lietošanas;
- ibuprofēns var nomākt infekcijas pazīmes tāpat kā citas pretiekaisuma zāles;
- pacientiem, kuriem agrāk bijuši kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumi, īpaši gados vecākiem pacientiem, jāsaazinās ar ārstu, ja rodas simptomi vēderā (sevišķi gastrointestināla asiņošana), īpaši ārstēšanas sākumā;
- gados vecākiem pacientiem jāapzinās, ka tiem ir lielāks nevēlamo blakusparādību risks, īpaši gremošanas trakta asiņošana un perforācija, kas var būt letāla;
- ja pacientam, ārstēšanās ar ibuprofēnu laikā, sākas gastrointestināla asiņošana vai rodas čūla, ārstēšana jāpārtrauc un jākonsultējas ar ārstu;
- vājību laikā ieteicams izvairīties no ibuprofēna lietošanas;
- saistībā ar ibuprofēna lietošanu ir ziņots par nopietnām ādas reakcijām, tostarp ekfoliatīvu dermatītu, daudzformu eritēmu, Stīvensa-Džonsona sindromu, toksisku epidermas nekrolīzi, zāļu izraisītu reakciju ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (DRESS), akūtu ģeneralizētu eksantematozu pustulozi (AGEP). Nekavējoties pārtrauciet IBUPROFEN Inteli lietošanu un meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no 4. punktā aprakstītajiem simptomiem, kas saistīti ar šīm nopietnajām ādas reakcijām.

Ja Jūs ilgstoši lietojat pretsāpju zāles, tas var izraisīt galvassāpes, ko nedrīkst ārstēt ar papildu pretsāpju zālēm.

Bērniem un pusaudžiem dehidratētā stāvoklī ir nieru darbības traucējumu risks.

Sirds un asinsvadu sistēma

Tādu pretiekaisuma/pretsāpju zāļu kā ibuprofēns lietošana var tikt saistīta ar nelielu paaugstinātu sirdstriekas (miokarda infarkta) vai triekas (insulta) risku, it īpaši lietojot lielās devās. Nepārsniedziet ieteikto devu vai ārstēšanas ilgumu.

Pirms IBUPROFEN Inteli lietošanas pārrunājiet ārstēšanu ar ārstu vai farmaceitu, ja Jums:

- ir sirdsdarbības traucējumi, piemēram, sirds mazspēja, stenokardija (sāpes krūšu kurvī), vai ir bijusi sirdstrieka, šunta operācija, perifēro artēriju slimība (slikta asins cirkulācija kājās vai pēdās šauru vai bloķētu artēriju dēļ) vai jebkāda veida trieka (insults) (tostarp „mini trieka” jeb pārejošas išēmiskas lēkmes (TIA));
- ir paaugstināts asinsspiediens, diabēts, augsts holesterīna līmenis, ģimenes anamnēzē ir bijušas sirds slimības vai insults vai smēķējat.

Lietojot ibuprofēnu, ir ziņots par alerģiskas reakcijas pazīmēm pret šīm zālēm, tostarp elpošanas traucējumiem, sejas un kakla zonas pietūkumu (angioedēma), sāpēm krūtīs. Nekavējoties pārtrauciet IBUPROFEN Inteli lietošanu un sazinieties ar ārstu, vai meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no šīm pazīmēm.

Infekcijas

IBUPROFEN Inteli var slēpt infekciju pazīmes, piemēram, drudzi un sāpes. Tāpēc iespējams, ka IBUPROFEN Inteli lietošanas dēļ var tikt kavēta infekcijas atbilstošas ārstēšanas uzsākšana, un tas var paaugstināt komplikāciju risku. Tas novērots baktēriju izraisītas pneimonijas (plaušu karsoņa) un ar

vējbakām saistītu bakteriālu ādas infekciju gadījumā. Ja Jūs lietojat šīs zāles, kamēr Jums ir infekcija, un infekcijas simptomi nepāriet vai pasliktinās, nekavējoties konsultējieties ar ārstu.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

IBUPROFEN Inteli nedrīkst lietot grūtniecības pēdējos trīs mēnešos, jo tas var kaitēt Jūsu nedzimušajam bērnam vai radīt sarežģījumus dzemdībās. Jūsu vēl nedzimušajam bērnam tas var izraisīt nieru un sirdsdarbības traucējumus. Tas var ietekmēt Jūsu un Jūsu vēl nedzimušā bērna noslieci uz asiņošanu un aizkavēt vai pagarināt dzemdības. Pirmajos 6 grūtniecības mēnešos Jūs nedrīkstat lietot IBUPROFEN Inteli, ja vien tas nav absolūti nepieciešams un ja to nav ieteicis ārsts. Ja Jums ir nepieciešama ārstēšana šajā periodā vai laikā, kad plānojat grūtniecību, jālieto pēc iespējas mazāka deva pēc iespējas īsāku laika periodu. Ja IBUPROFEN Inteli lieto ilgāk par dažām dienām sākot no 20. grūtniecības nedēļas, tas var izraisīt nieru darbības traucējumus Jūsu vēl nedzimušajam bērnam, kas, savukārt izraisa zemu amnija šķidruma līmeni, kas ieskauj bērnu (oligohidramniju) vai asinsvadu (*ductus arteriosus*) sašaurināšanos mazuļa sirdī. Ja Jums nepieciešama ārstēšana ilgāk par dažām dienām, ārsts var ieteikt papildu uzraudzību.

Tikai neliels ibuprofēna daudzums nokļūst mātes pienā; tāpēc ir maz ticama ietekme uz ar krūti barotu zīdaini. Barošanas ar krūti laikā nav ieteicama ilgstoša ibuprofēna lietošana.

Ibuprofēna iekšķīgi lietojama suspensija pieder zāļu grupai, kas varētu samazināt sievietes fertilitāti. Šis efekts ir atgriezenisks pēc zāļu lietošanas pārtraukšanas. Ibuprofēna lietošana nav ieteicama sievietēm, kuras mēģina ieņemt bērnu vai neauglības izmeklēšanas laikā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Pacientiem, kuriem, lietojot ibuprofēnu, rodas reibonis, vertigo, redzes traucējumi vai citi centrālās nervu sistēmas traucējumi, jāatturas no transportlīdzekļu vadīšanas vai mehānismu apkalpošanas. Nav nepieciešams veikt īpašus piesardzības pasākumus, ja tiek lietota atsevišķa deva vai zāles tiek lietotas īsu laika periodu.

IBUPROFEN Inteli satur glicerīnu, šķidro maltītu, nātrija benzoātu un nātriju

Šīs zāles satur glicerīnu, kas var izraisīt galvassāpes, kuņģa darbības traucējumus un caureju.

Šīs zāles satur arī šķidro maltītu. Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu.

Šīs zāles satur 30 mg benzoāta sāls katrā 15 ml devā, kas ir līdzvērtīgi 2 mg/ml.

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā 15 ml devā – būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

Šīs zāles satur 25 mg propilēnglikola katros 5 ml suspensijas, kas ir līdzvērtīgi 4,8 mg/ml.

Šīs zāles satur 7 mg alkohola (etilspirta) katros 5 ml suspensijas, kas ir līdzvērtīgi 1,4 mg/ml. Šo zāļu daudzums 5 ml suspensijas ir līdzvērtīgi mazāk kā 1 ml alus vai 1 ml vīna.

Neliels alkohola daudzums zālēs neizraisīs ievērojamu ietekmi.

Citas zāles un IBUPROFEN Inteli

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot, ieskaitot zāles, ko var iegādāties bez receptes.

IBUPROFEN Inteli var ietekmēt citu zāļu iedarbību, vai arī to var ietekmēt citu zāļu iedarbība.

Piemēram:

- antikoagulanti (t.i., asins šķīdināšanai/trombu veidošanās novēršanai paredzētas zāles, piem., aspirīns/acetilsalicilskābe, varfarīns, tiklopidīns);
- zāles, kas pazemina augstu asinsspiedienu (AKE inhibitori, piemēram, kaptoprils), bēta blokatori (piemēram, atenololu saturošas zāles) vai angiotensīna II receptoru antagonisti (piemēram, losartāns).

Arī citas zāles var ietekmēt IBUPROFEN Inteli, vai arī tas var ietekmēt šīs citas zāles. Tādēļ pirms IBUPROFEN Inteli lietošanas ar citām zālēm vienmēr konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

It īpaši, pastāstiet ārstam vai farmaceitam, ja lietojat kādas no sekojošām zālēm: metotreksātu, litiju, mifepristonu, digoksīnu, sirds glikozīdus, diurētiskus līdzekļus, fenitoīnu, probenecīdu, sulfīnpirazonu, iekšķīgi lietojamus pretdiabēta līdzekļus, kortikosteroīdus, zidovudīnu, selektīvos serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitorus (zāles depresijas ārstēšanai), aminoglikozīdus, holestiramīnu, CYP2C9 inhibitorus (vorikonazols, flukonazols) un jebkādu citu pretsāpju līdzekļus, aspirīnu, citus NPL, sulfanilamīdus, pentoksifilīnu, hinolonus, ciklosporīnu, takrolīmu, trombolītiskos līdzekļus, antiagregantus.

3. Kā lietot IBUPROFEN Inteli

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā vai kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicāiet ārstam vai farmaceitam. Šīs zāles ir iekšķīgi lietojamas.

Ja Jums ir jutīgs kuņģis, lietojiet šīs zāles kopā ar uzturu.

Jālieto mazākā iedarbīgā deva iespējami īsāku laiku, kas nepieciešama, lai atvieglotu simptomus. Ja Jums ir infekcija, nekavējoties konsultējieties ar ārstu, ja tās simptomi (piemēram, drudzis un sāpes) nepāriet vai pasliktinās (skatīt 2. punktu).

Bērni

Ibuprofēns nav ieteicams bērniem, kuri jaunāki par 6 mēnešiem, un ar ķermeņa masu zem 7 kg.

Akūtas sāpes un drudzis: 5,5 līdz 10 mg ibuprofēna/kg ķermeņa masas vienā devā vai 20-30 mg/kg ķermeņa masas dienā atbilstoši sekojošai tabulai. Aprēķinot devu, jāņem vērā ķermeņa masa (dota vecums ir aptuvenš).

<i>Ķermeņa masa</i>	<i>Vecums</i>	<i>Ieteicamā deva</i>
7 kg - 9 kg	6-12 mēneši	2,5 ml 3 līdz 4 reizes dienā (150-200 mg)
10 kg - 16 kg	1-3 gadi	5 ml 3 reizes dienā (300 mg)
17 kg - 20 kg	4-6 gadi	7,5 ml 3 reizes dienā (450 mg)
21 kg - 30 kg	7-9 gadi	10 ml 3 reizes dienā (600 mg)
31 kg - 40 kg	10-12 gadi	15 ml 3 reizes dienā (900 mg)

Devu var lietot ik pēc 6-8 stundām. Intervāls starp devām ir atkarīgs no simptomu attīstības, bet ne mazāks par 4 stundām.

Iekšķīgai un tikai īslaicīgai lietošanai.

Ja bērniem no 6 mēnešu vecuma un pusaudžiem šīs zāles nepieciešams lietot ilgāk par 3 dienām vai ja simptomi pastiprinās, jākonsultējas ar ārstu.

Pieaugušie un bērni, vecāki par 12 gadiem

Šiem pacientiem ieteicamas citas ibuprofēna zāļu formas.

Pacienti ar nieru un aknu darbības traucējumiem

Ārsts noteiks nepieciešamo devu.

Pacienti ar smagiem nieru un aknu darbības traucējumiem nedrīkst lietot ibuprofēnu.

Ja Jums ir sajūta, ka zāļu iedarbība ir pārāk stipra vai pārāk vāja, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Ja esat lietojis IBUPROFEN Inteli iekšķīgi lietojamo suspensiju vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis vairāk ibuprofēna nekā noteiktā deva, nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Var parādīties sekojoši simptomi: kuņģa sāpes, slikta dūša, vemšana, galvassāpes, miegainība, troksnis ausīs, muskuļu koordinācijas trūkums. Retos gadījumos var parādīties smagas reakcijas, tādas kā kuņģa-zarnu trakta asiņošana, asinsspiediena pazemināšanās, krampji un elpošanas traucējumi.

Ja esat aizmirsis lietot IBUPROFEN Inteli iekšķīgi lietojamo suspensiju

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas. Zāļu nevēlamo blakusiedarbību var mazināt, simptomu kontrolei lietojot mazāko efektīvo devu visīsāko laika periodu.

Ziņots par šādām blakusparādībām.

Kuņģa-zarnu trakta traucējumi

Kuņģa-zarnu trakta traucējumi ir visbiežākās nevēlamās blakusparādības. Iespējama kuņģa čūla, asiņošana vai perforācija (dažos gadījumos sekas var būt letālas), īpaši gados vecākiem pacientiem. Ziņots par šādām blakusparādībām: vemšana, slikta dūša, caureja, meteorisms, dispepsija, aizcietējums, sāpes vēderā, čūlas mutes augšējā daļā, asinis izkārnījumos, vemšana ar asinīm. Ibuprofēns var izraisīt Krona slimības vai čūlainā kolīta simptomu paasināšanos. Retāk novērots gastrīts.

Ādas un zemādas audu bojājumi

Bieži: ādas izsitumi.

Retāk: ādas apsārtums, ādas nieze vai tūska, lūpu, sejas vai mēles tūska, palielināta deguna gļotādas sekrēcija un aizdusa.

Ļoti reti: akūta smaga ādas nieze vai čūlas uz ādas, artralģija un drudzis (sarkanā vilkēde), matu izkrišana.

Nekavējoties pārtrauciet lietot IBUPROFEN Inteli un meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no šādiem simptomiem:

- sarkanīgi, līdzēni, mērķim līdzīgi vai apļveida plankumi uz ķermeņa, bieži ar pūslīšiem centrā, ādas lobīšanās, čūlas mutē, rīklē, degunā, uz dzimumorgāniem un acīs. Pirms šādu nopietnu ādas izsitumu parādīšanās, var būt drudzis un gripai līdzīgi simptomi [eksfoliatīvs dermatīts, daudzformu eritēma, Stīvensa-Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze];
- plaši izsitumi, augsta ķermeņa temperatūra un palielināti limfmezgli (DRESS sindroms);
- sarkani, zvīņaini un plaši izsitumi ar izciļņiem zem ādas un pūslīšiem, un vienlaikus drudzis. Šādi simptomi parasti rodas ārstēšanas sākumā (akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze).

Nervu sistēmas traucējumi

Bieži: miegainība vai nogurums, galvassāpes, reibonis, vertigo.

Retāk: bezmiegs, trauksme, nemiers, redzes traucējumi, troksnis ausīs.

Reti: neesošu lietu redzēšana vai dzirdēšana, nervozitāte, dezorientācija, apjukums, depresija, uzbudinājums, atgriezeniska toksiska ambliopija un dzirdes traucējumi.

Ļoti reti: aseptiskais meningīts.

Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi

Asinstece laiks var būt pagarināts.

Reti: neizskaidrojama asiņošana vai zilumu veidošanās (trombocitopēnija), zems balto asinsšūnu līmenis (leikopēnija), tas var palielināt jutību pret infekcijām; var parādīties drudzis, iekaisis kakls un trīce, granulocitopēnija, pancitopēnija, agranulocitoze, zems sarkano asinsšūnu līmenis (aplastiska anēmija vai hemolītiska anēmija), tas var izraisīt aizdusu un bālumu.

Sirds funkcijas un asinsvadu sistēmas traucējumi

Ibuprofēns var būt saistīts ar nedaudz palielinātu sirdslēkmes (miokarda infarkts) vai triekas (insults) risku.

Tūska (šķidruma aizture), hipertensija (palielināts asinsspiediens) un sirds mazspēja var būt saistīti ar NPL lietošanu.

Sāpes krūtīs, kas var liecināt par potenciāli nopietnu alerģisku reakciju, ko sauc par Kounis sindromu.

Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi

Nieru darbības traucējumi, ieskaitot nieru mazspēju, intersticiālu nefrītu, nefrotisko sindromu.

Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

Reti: aknu darbības traucējumi, tai skaitā, hepatīts vai dzeltenā slimība (ādas dzelte). Aknu mazspēja.

Imūnās sistēmas traucējumi

Retāk: angioneirotiskā tūska, rinīts, bronhu spazmas.

Reti: anafilaktiska reakcija.

Akūtas vispārējas paaugstinātas jutības reakcijas var izraisīt sejas, mēles un balsenes tūsku, bronhu spazmas, astmu, tahikardiju, hipotensiju un šoku.

Infekcijas un infestācijas

Ļoti reti: infekcijas slimību izraisīta iekaisuma pastiprināšanās.

Nekavējoties pārtrauciet lietot zāles un sazinieties ar ārstu, ja novērojat kādu no sekojošām blakusparādībām:

- alerģiskas reakcijas, tādas kā ādas izsitumi, nieze, zilumu veidošanās vai sejas tūska, neizskaidrojams elpas trūkums vai sekla elpošana (smagas alerģiskas reakcijas simptomi);
- vemšana ar asinīm;
- caureja ar asinīm;
- akūtas sāpes kuņģī;
- čūlas vai ādas lobīšanās;
- dzelte;
- tūska (šķidruma aizture).

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt IBUPROFEN Inteli

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Neatdzesēt un nesasaldēt.

Nelietojiet šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz etiķetes un kastītes pēc „Derīgs līdz:”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicāji farmaceutam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko IBUPROFEN Inteli satur

- Aktīvā viela ir ibuprofēns. 5 mililitri suspensijas satur 100 mg ibuprofēna. 1 mililitrs suspensijas satur 20 mg ibuprofēna.
- Citas sastāvdaļas ir: glicerīns, šķidrās maltīts, mikrokristāliskā celuloze, ksantāna sveķi, bezūdens citronskābe, nātrija citrāts, nātrija benzoāts (E 211), polisorbāts 80, saharīna nātrija sāls, apelsīnu aromatizētājs (sastāv no aromatizējošām vielām, dabīgām aromatizētājielām, propilēnglikola (E 1520), etilspirta, ūdens) un attīrīts ūdens.

IBUPROFEN Inteli ārējais izskats un iepakojums

IBUPROFEN Inteli ir balta vai pelēkbalta suspensija ar apelsīnu smaržu, pēc sakratīšanas kļūst viendabīga. Zāles pieejamas 200 ml dzintara krāsas polietilēna tereftalāta (PET) pudelē ar uzskrūvējamu, baltu, augsta blīvuma polietilēna (ABPE) vāciņu un caurspīdīgu aizslēgu. Pievienota arī 5 ml šļirce perorālai ievadīšanai (iedaļas pa 0,2 ml).

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

UAB "INTELI GENERICS NORD"

Šeimyniškių g. 3

Vilnius, LT-09312

Lietuva

Ražotājs

LABORATORIO ALDO-UNION, S.L.

Baronessa de Malda, 73

08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

Spānija

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 01/2024