

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm 500 mg/200 mg apvalkotās tabletes

Paracetamolum/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 papildu informācija vai padoms, vaicājiert farmaceitam.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.
- Ja pēc 3 dienām nejutaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanas
3. Kā lietot Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm
6. Iepakojums saturs un cita informācija

1. Kas ir Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm un kādam nolūkam to lieto

Jūsu zāles sauc Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm 500 mg/200 mg tabletes (turpmāk šajā instrukcijā sauktas Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm).

Šīs zāles satur divas aktīvās sastāvdaļas: paracetamolu un ibuprofēnu.

Paracetamols ir pretsāpju līdzeklis, kas darbojas atšķirīgi no ibuprofēna, samazinot sāpes un drudzi. Ibuprofēns pieder zāļu grupai, kas pazīstamas kā nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi (NPL) un kas darbojas, samazinot sāpes, pietūkumu un pazeminot augstu ķermeņa temperatūru.

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lieto īslaicīgai vidēji stipru sāpju mazināšanai, kas saistītas ar galvassāpēm (nav migrēna), muguras sāpēm, menstruālām sāpēm, zobu sāpēm, reimatisām un muskuļu sāpēm, saaukstēšanos un gripu, kakla iekaisumu un drudzi.

Šīs zāles ir īpaši piemērotas sāpēm, kuru atvieglošanai nepieciešama stiprāka pretsāpju darbība nekā paracetamolam vai ibuprofēnam vienam pašam.

Ja pēc 3 dienām nejutaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

2. Kas Jums jāzina pirms Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanas

Nelietojiet Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm šādos gadījumos:

- ja Jūs jau lietojat **jebkādas citas paracetamolu saturošas zāles;**
- ja Jūs lietojat **jebkādu citu pretsāpju līdzekli**, tajā skaitā **ibuprofēnu, acetilsalicilskābi lielās devās** (vairāk par 75 mg dienā) vai **citus nesteroīdos pretiekaisuma līdzekļus (NPL)**, tajā skaitā ciklooksigenāzes-2 (COX-2) inhibitorus;

- ja Jums ir **alerģija pret paracetamolu, ibuprofēnu** vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums iepriekš bijusi **alerģiska reakcija**, piemēram, elpas trūkums, astmas lēkmes, deguna gļotādas pietūkums, izsitumi un sejas, lūpu, mēles vai rīkles pietūkums (angioedēma), vai ādas reakcijas **pēc acetilsalicilskābes vai citu NPL lietošanas;**
- ja Jums ir vai ir bijusi **recidivējoša čūla vai asiņošana kuņģī vai divpadsmitpirkstu zarnā** (tievo zarnu daļa) (vismaz divas dažādas apstiprinātas asiņošanas vai čūlas epizodes);
- ja Jums iepriekš ir bijusi kuņģa un zarnu trakta asiņošana vai perforācija, ko izraisījusi ārstēšana ar NPL;
- ja Jums ir **asins recēšanas (koagulācijas) traucējumi;**
- ja Jums ir smagi aknu, nieru vai sirds darbības traucējumi (tajā skaitā tā saucamā sirds išēmiskā slimība);
- **pēdējo 3 grūtniecības mēnešu laikā.**

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja:

- Jums ir **infekcija** – lūdzu, skatīt sadaļu “Infekcijas” tālāk tekstā;
- esat **gados vecāks cilvēks;**
- Jums ir vai ir bijusi **astma;**
- Jums ir **nieru, sirds, aknu vai zarnu darbības traucējumi;**
- Jums ir **sistēmiskā sarkanā vilkēde (SSV)** - imūnās sistēmas stāvoklis, kas skar saistaudus, izraisot locītavu sāpes, ādas izmaiņas un citu orgānu darbības traucējumus, vai **cita jaukta tipa saistaudu slimība;**
- Jums ir **kuņģa-zarnu trakta traucējumi vai hroniska iekaisīga zarnu slimība** (piemēram, čūlainais kolīts, Krona slimība);
- Jums ir **pirmie 6 grūtniecības mēneši** vai Jūs **barojat bērnu ar krūti;**
- Jūs **plānojat grūtniecību.**

Tādas pretiekaisuma/pretsāpju zāles kā ibuprofēns var būt saistītas ar nelielu paaugstinātu sirdslēkmes un insulta risku, īpaši lietojot lielās devās. Nepārsniedziet ieteicamo devu vai ārstēšanas ilgumu.

Pirms Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja:

- Jums ir sirdsdarbības traucējumi, tajā skaitā sirds mazspēja, stenokardija (sāpes krūšu kurvī) vai ja Jums ir bijusi sirdslēkme, sirds asinsvadu šuntēšana, perifēro artēriju slimība (vāja asinsrite kājās vai pēdās sašaurinātu vai nosprostotu artēriju dēļ), vai jebkāds insults (tajā skaitā “mikroinsults” vai pārejoša išēmiska lēkme “PIL”);
- Jums ir augsts asinsspiediens, cukura diabēts, augsts holesterīna līmenis, ģimenē ir bijušas sirdslēkmes vai insulti, vai, ja Jūs smēķējat.

Ja Jums ir jebkāds no iepriekš minētajiem stāvokļiem, pirms Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanas konsultējieties ar ārstu.

Infekcijas

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm var slēpt infekciju pazīmes, piemēram, drudzi un sāpes. Tāpēc iespējams, ka Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm 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 stāvoklis pasliktinās, nekavējoties konsultējieties ar ārstu.

Ādas reakcijas

Saistībā ar Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm ārstēšanu ir ziņots par nopietnām ādas reakcijām. Jums ir jāpārtrauc šo zāļu lietošana un nekavējoties jāvērsas pēc medicīniskās palīdzības, ja Jums rodas izsitumi uz ādas, gļotādu bojājumi, čūlas vai citas alerģijas pazīmes, jo tās var būt ļoti nopietnu ādas reakciju pirmās pazīmes. Skatīt 4. punktu.

Gados vecāki cilvēki

Gados vecākiem cilvēkiem NPL lietošanas laikā ir paaugstināts blakusparādību, īpaši ar kuņģi un zarnām saistītu blakusparādību, risks.

Pacienti, īpaši gados vecākiem cilvēkiem, kuriem anamnēzē diagnosticēti kuņģa un zarnu trakta traucējumi, jāiesaka ziņot par ikvienu neparastu abdominālu simptomu (īpaši asiņošanu kuņģa un zarnu traktā), īpaši ārstēšanas sākumā.

Bērni un pusaudži

Šīs zāles nav paredzētas lietošanai bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam.

Citas zāles un Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

Nelietojiet Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm ar:

- citām **paracetamolu saturošām** zālēm (skatīt 2. punktu: “**Nelietojiet Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm šādos gadījumos**”);
- citām **NPL saturošām zālēm**, piemēram, acetilsalicilskābi, ibuprofēnu (skatīt 2. punktu: “**Nelietojiet Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm šādos gadījumos**”).

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm var ietekmēt dažas citas zāles vai tās var ietekmēt

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm. Piemēram:

- **kortikosteroīdu** tabletes, ko lieto iekaisuma mazināšanai ķermeņa apvidos (piemēram, kortizons, prednizons);
- **antibiotiskie līdzekļi** (piemēram, hloramfenikols vai hinoloni);
- **antibiotisks līdzeklis** (flukloksacilīnu), jo pastāv nopietns asins un šķidruma anomāliju risks (metabolā acidoze ar lielu anjonu starpību), kam nepieciešama steidzama ārstēšana un kas var rasties īpaši smagu nieru darbības traucējumu, sepses (kad baktērijas un to toksīni cirkulē asinīs, izraisot orgānu bojājumus), nepietiekama uztura, hroniskā alkoholisma gadījumā un, ja tiek lietotas maksimālās paracetamola dienas devas;
- **pretvemšanas** zāles (piemēram, metoklopramīds, domperidons);
- zāles, kas ir **antikoagulanti** (t.i., sašķidrina asinis/novērš recēšanu, piemēram, acetilsalicilskābe, varfarīns, tiklopidīns);
- **sirds glikozīdi**, zāles, kas stiprina sirdi;
- zāles **augsta holesterīna līmeņa** ārstēšanai (piemēram, holestiramīns);
- **diurētiskie līdzekļi**, pazīstami arī kā “**ūdens tabletes**” (veicina liekā ūdens izvadīšanu);
- zāles, kas pazemina augstu asinsspiedienu (AKE inhibitori, piemēram, kaptoprils, bēta blokatori, piemēram, atenololu saturošas zāles, vai angiotensīna II receptoru antagonisti, piemēram, losartāns);
- zāles **imūnās atbildes reakcijas nomākšanai** (piemēram, metotreksāts, ciklosporīns, takrolīms);
- zāles **depresijas** ārstēšanai (piemēram, SSAI - selektīvie serotonīna atpakaļsaistīšanās inhibitori);
- zāles **mānijas un bipolāro traucējumu** ārstēšanai (piemēram, litījs);
- **mifepristons** (grūtniecības pārtraukšanai);
- **zidovudīns** (lieto HIV ārstēšanai).

Dažas citas zāles arī var ietekmēt ārstēšanu ar Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm vai tas var ietekmēt dažas citas zāles.

Tādēļ pirms Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanas ar citām zālēm, vienmēr konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm kopā ar alkoholu

Nelietojiet alkoholu ārstēšanās laikā, jo var paaugstināties aknu bojājuma risks.

Grūtniecība un barošana ar krūti

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.

Nelietojiet šīs zāles pēdējo 3 grūtniecības mēnešu laikā, jo tās var kaitēt Jūsu nedzimušajam bērnam. Tās var ietekmēt Jūsu un Jūsu vēl nedzimušā bērna noslieci asiņot un izraisīt dzemdības vēlākas un ilgākas nekā paredzams. Nelietojiet šīs zāles pirmo 6 grūtniecības mēnešu laikā, ja vien ārsts to Jums nav ieteicis. Sākot no 20. grūtniecības nedēļas, Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farms var izraisīt nieru darbības traucējumus Jūsu vēl nedzimušajam bērnam, kas var izraisīt bērnam apkārt esošā augļūdens daudzuma samazināšanos (oligohidramnijs) vai bērna sirds asinsvada sašaurināšanos (ductus arteriosus). Ja Jums nepieciešama ārstēšana ilgāk par dažām dienām, ārsts var ieteikt papildu uzraudzību.

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm var apgrūtināt grūtniecības iestāšanos. Ibuprofēns pieder to zāļu grupai, kas var pavājināt sieviešu auglību. Šī iedarbība ir atgriezeniska pēc zāļu lietošanas pārtraukšanas. Jums ir jāinformē ārsts, ja plānojat grūtniecību vai Jums ir sarežģīti palikt stāvoklī.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm dažiem cilvēkiem var izraisīt reiboni, miegainību, nogurumu un redzes traucējumus. Jums tas ir jāņem vērā gadījumos, kad nepieciešama augsta modrība, piemēram, vadot transportlīdzekli. Esiet uzmanīgi, vadot transportlīdzekli vai apkalpojot mehānismi, kamēr Jūs nezināt, kā zāles Jūs ietekmē.

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā devā, t.i., - būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā vai kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiēt ārstam vai farmaceitam.

Iekšķīgai lietošanai un tikai īslaicīgai lietošanai.

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 stāvoklis pasliktinās (skatīt 2. punktu).

Jūs nedrīkstat lietot Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm ilgāk par 3 dienām. Ja simptomi pastiprinās vai saglabājas, konsultējieties ar ārstu.

Ieteicamā deva

Pieaugušie: lietojiet 1 tableti ēšanas laikā vai uzdzerot ūdeni līdz 3 reizēm dienā. Starp devām jābūt vismaz 6 stundu starplaikam.

Ja viena tablete nenodrošina simptomu kontroli, Jūs varat lietot maksimāli 2 tabletes līdz trim reizēm dienā. **Nelietojiet vairāk par sešām tabletēm 24 stundu laikā** (līdzvērtīgi 3000 mg paracetamola, 1200 mg ibuprofēna dienā).

Ja Jums ir nieru vai aknu slimība vai esat gados vecāks cilvēks, ārsts pateiks, kāda ir pareizā deva, kas Jums jālieto, un tā būs mazākā iespējamā deva.

Lietošana bērniem un pusaudžiem

Nav paredzētas lietošanai bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam.

Ja esat lietojis Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis vairāk Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm nekā noteikts vai ja bērns ir nejauši lietojis zāles, vienmēr sazinieties ar ārstu vai tuvāko slimnīcu, lai izvērtētu iespējamo risku un saņemtu konsultāciju par turpmāko rīcību.

Simptomi var būt slikta dūša, sāpes vēderā, vemšana (var būt ar asins piejaukumu), galvassāpes, zvanīšana ausīs, apjukums un trīcošas acu kustības. Lietojot lielas devas, ir ziņots par reiboni, sāpēm krūškurvī, sirdsklauvēm, sāpīgas zudumu, krampjiem (galvenokārt bērniem), vājumu un reiboni, asinīm urīnā, aukstuma sajūtu un elpošanas traucējumiem.

Ja esat lietojis vairāk Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm nekā noteikts, nekavējoties sazinieties ar ārstu, pat tad, ja jūtaties labi. Tas ir tāpēc, ka pārāk daudz paracetamola var izraisīt vēlinu, nopietnu aknu bojājumu.

Ja esat aizmirsis lietot Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu. Ja esat aizmirsis lietot devu, lietojiet to, tiklīdz atceraties, un pēc tam lietojiet nākamo devu vismaz 6 stundas vēlāk.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

PĀRTRAUCIET zāļu lietošanu un nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību, ja Jums ir:

- **grēmas, gremošanas traucējumi** (bieži);
- **zarnu asiņošanas simptomi**, piemēram, spēcīgas sāpes vēderā, vemšana ar asinīm vai vemšana ar tumšām daļiņām, kas atgādina kafijas biezumus, asinis fēcēs, melna, darvai līdzīga vēdera izeja (retāk);
- **smadzeņu apvalka iekaisuma simptomi**, piemēram, kakla stīvums, galvassāpes, slikta dūša vai vemšana, drudzis vai dezorientācija (ļoti reti);
- **smagas alerģiskas reakcijas simptomi**, piemēram, sejas, mēles vai rīkles pietūkums, apgrūtināta elpošana, astmas pasliktināšanās (ļoti reti);
- **smagas ādas reakcijas ar čūlām**, piemēram, daudzformu eritēma, Stīvensa-Džonsona sindroms un toksiskā epidermas nekrolīze (ļoti reti);
- var rasties **smaga ādas reakcija, kas pazīstama kā DRESS sindroms**. DRESS simptomi ietver izsitumus uz ādas, drudzi, limfmezglu pietūkumu un eozinofilo leukocītu (balto asins šūnu veids) skaita palielināšanos (biežums nav zināms);
- **smaga ādas reakcija, kas pazīstama kā AÇEP (akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze)** (ļoti reti). Sarkani, zvīņaini, plaši izplatīti izsitumi ar pacēlumu zem ādas un čūlām, kas galvenokārt lokalizējas ādas krokās, uz ķermeņa un augšējām ekstremitātēm, ir kopā ar drudzi ārstēšanas sākumā. Pārtrauciet Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm lietošanu un nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību, ja Jums attīstās šie simptomi. Skatīt arī 2. punktu.

Citas iespējamās blakusparādības**Bieži** (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- sāpes vai diskomforta sajūta vēderā, slikta dūša vai vemšana, caureja;
- paaugstināts dažu aknu enzīmu (ALAT, GGT) līmenis, kreatinīna un urīnvielas līmenis asinīs (redzams asins analīzēs).

Retāk (var skart līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- galvassāpes un reibonis;
- vēdera uzpūšanās un aizcietējums;
- kolīta un Krona slimības pasliktināšanās;
- gremošanas traucējumi, grēmas vai slikta dūša (gastrīts);
- aizkuņģa dziedzera iekaisums kopā ar stiprām sāpēm vēdera lejas daļā, kas izstaro uz muguru, un vemšana (pankreatīts);
- izsitumi uz ādas, ādas nieze un sejas pietūkums;
- paaugstināts aknu enzīmu (ASAT, ALP) un KFK līmenis (paaugstinās, ja ir muskuļu bojājums) (redzams asins analīzēs);
- nogurums un reibonis samazināta sarkano asins šūnu skaita dēļ;
- palielināts trombocītu (asins recēšanas šūnu) skaits.

Ļoti reti (var rasties līdz 1 no 10 000 cilvēkiem):

- asins šūnu skaita samazināšanās (izraisa rīkles iekaisumu, čūlas mutē, gripai līdzīgus simptomus, ļoti izteiktu nogurumu, neizskaidrojamu asiņošanu, zilumus un deguna asiņošanu);
- redzes traucējumi, zvanīšana ausīs, griešanās sajūta;
- apjukums, depresija, halucinācijas;
- nejutīgums, nieze, “durstīšanas ar adatām” sajūta ādā, redzes nerva iekaisums un miegainība;
- nogurums, slikta vispārējā pašsajūta;
- augsts asinsspiediens, ūdens aizture;
- aknu darbības traucējumi (izraisa ādas un acu baltumu dzelti);
- nieru darbības traucējumi (izraisa urinācijas biežuma palielināšanos vai samazināšanos, kāju pietūkumu);
- sirds mazspēja (izraisa elpas trūkumu, pietūkumu);
- pārmērīga svīšana;
- sarkanas vai violetas krāsas plankumi uz ādas, kas, uzspiežot, nekļūst bālāki, zemādas asiņošanas dēļ (purpura);
- paaugstināta ādas jutība pret saules gaismu.

Tādas zāles kā Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm var būt saistītas ar nelielu sirdslēkmes (“miokarda infarkta”) vai insulta riska paaugstināšanos (skatīt 2. punktu).

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 Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes (EXP). Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

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

6. Iepakojums saturs un cita informācija

Ko Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm satur

- Aktīvās vielas ir paracetamols un ibuprofēns.
- Citas sastāvdaļas ir:
Tabletes kodols: kukurūzas ciete, povidons (E 1201), kroskarmelozes nātrija sāls (E 468), mikrokristāliskā celuloze (E 460), koloidālais bezūdens silīcija dioksīds (E 551), glicerīna dibehenāts (E 471).
Apvalks: opadry white (daļēji hidrolizēts polivinilspirts, talks, titāna dioksīds, glicerīna monokaprilkaprāts, nātrija laurilsulfāts).

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm ārējais izskats un iepakojums

Paracetamol/Ibuprofen Inn-Farm ir baltas līdz gandrīz baltas, iegarenas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes, kuru izmēri ir (21 mm x 10,5 mm) ± 0,5 mm un kas apzīmētas ar dubultapli vienā pusē.

Apvalkotās tabletes ir iepakotas blisteros, kas veidoti no bērniem drošas baltas PVH/PVDH/alumīnija izspiežamas folijas, kas nostiprināta ar poliestera slāni, vai no baltas PVH/PVDH/alumīnija cietās folijas. Katrs blisteris satur 10 tabletes.

Kartona kastīte ar 1 blisteri (10 tabletes) vai 2 blisteriem (20 tabletes) un lietošanas instrukciju.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

INN-FARM d.o.o.,
Maleševa ulica 14, 1000 Ljubljana, Slovēnija
tel.: +386 70 390 711
e-pasts: info@innfarm.si

Ražotājs

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
Ljubljana-Črnuče, 1231, Slovēnija
tel.: + 386 1 300 42 90
fakss: + 386 1 300 42 91
e-pasts: info@alkaloid.si

Šīs zāles Eiropas Ekonomiskās zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Dānija	Paracetamol/Ibuprofen INN-FARM
Čehija	CETALGEN
Igaunija	Paracetamol/ Ibuprofen INN-FARM
Horvātija	BlokMAX Duo 500 mg/200 mg filmom obložene tablete
Latvija	Paracetamol/ Ibuprofen INN-FARM 500 mg/200 mg apvalkotās tabletes
Lietuva	Paracetamol/Ibuprofen INN-FARM 500 mg/200 mg plēvele dengtos tabletēs
Portugāle	Duodix 200 mg + 500 mg comprimidos revestidos por película
Slovākija	CETALGEN 200 mg /500 mg

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 03/2023