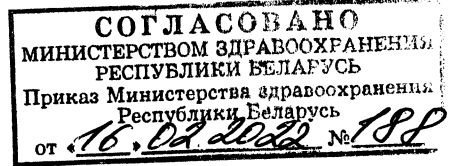


НД РБ

8474 - 2017

Листок-вкладыш



Следует внимательно прочитать весь листок-вкладыш поскольку он содержит важную для пациента информацию.

## ИБУФЕН® Форте

(ибупрофен)

сuspension for oral intake 200 mg/5 ml

**Название лекарственного средства**

ИБУФЕН® Форте

**Международное непатентованное название лекарственного средства**

ибупрофен

### Состав

5 ml suspension contains:

*действующее вещество:* ибупрофен 200 mg

*вспомогательные вещества:* макрогола глицерилгидроксистеарат, ксантановая камедь, глицерол, натрия бензоат, натрия фосфата додекагидрат (или дигидрат), лимонной кислоты моногидрат, натрия сахаринат, мальтитол жидкий, ароматизатор «Кола», очищенная вода.

### Лекарственная форма

Suspension for oral intake 200 mg/5 ml

### Фармакотерапевтическая группа

Нестероидные противовоспалительные и противоревматические средства. Производные пропионовой кислоты.

Код ATC: M01AE01

### Фармакологические свойства

Ибупрофен является производным пропионовой кислоты. Оказывает обезболивающее, жаропонижающее и противовоспалительное действие.

Механизм действия ибупрофена обусловлен, прежде всего, подавлением биосинтеза простагландинов за счет снижения активности циклооксигеназы (ЦОГ) – фермента, регулирующего превращение арахидоновой кислоты в простагландини, простациклин и тромбоксан. При этом в результате необратимого торможения циклооксигеназного пути метаболизма арахидоновой кислоты уменьшается образование простагландинов. Снижение концентрации простагландинов в месте воспаления сопровождается уменьшением образования брадикинина, эндогенных пирогенов, других биологически активных веществ, радикалов кислорода и оксид азота (Н). Все это приводит к снижению активности воспалительного процесса (противовоспалительный эффект ибупрофена) и сопровождается уменьшением болевой рецепции (аналгезирующий эффект). Уменьшение концентрации простагландинов в цереброспинальной жидкости приводит к нормализации температуры тела (антиpirетический эффект).

После перорального применения более 80% ибупрофена всасывается из пищеварительного тракта. 90% препарата связывается с белками плазмы крови (в основном с альбуминами).



Период достижения максимальной концентрации в плазме крови – 45 минут, при приеме после еды – 1,5-2,5 часа; в синовиальной жидкости – создается большие концентрации, чем в плазме крови.

Препарат не накапливается в организме.

Метаболизируется ибупрофен, главным образом, в печени. Подвергается пресистемному и постсистемному метаболизму. После всасывания около 60% фармакологически неактивной формы ибупрофена медленно трансформируется в активную форму.

60-90% препарата выводится почками в форме метаболитов и продуктов их соединения с глюкуроновой кислотой, в меньшей степени, с желчью и в неизмененном виде выделяется не более 1%. После приема разовой дозы препарат полностью выводится в течение 24 часов.

### **Показания к применению**

Ибуфен® Форте оказывает жаропонижающее, болеутоляющее, противовоспалительное действие. Уменьшает проявление таких симптомов как: повышенная температура тела, боль и отек, путем воздействия в месте их возникновения. Препарат не содержит сахар, поэтому может применяться у лиц страдающих диабетом.

Ибуфен® Форте предназначен для применения в следующих случаях:

- Повышенная температура тела различного генеза при:
  - простудных заболеваниях
  - острых респираторных вирусных инфекциях
  - гриппе
  - ангине (фарингите)
  - детских инфекциях, сопровождающихся повышением температуры тела
  - поствакцинальных реакциях.
- Болевой синдром различного происхождения слабой и умеренной интенсивности при:
  - ушной боли при воспалении среднего уха
  - зубной боли, болезненном прорезывании зубов
  - головной боли, мигрени
  - болезненных менструациях
  - невралгии
  - ревматических болях
  - болях в мышцах, суставах
  - травмах опорно-двигательного аппарата.

### **Противопоказания**

Препарат Ибуфен® Форте не следует применять в случае:

- индивидуальной повышенной чувствительности к какому-либо компоненту препарата, а также к другим нестероидным противовоспалительным лекарственным препаратам;
- проявления когда-либо ранее симптомов аллергии в виде насморка, кожных высыпаний или бронхоспастических реакций после применения ацетилсалicyловой кислоты или других нестероидных противовоспалительных препаратов;
- язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения;
- выраженной недостаточности функции печени, почек;
- тяжелой сердечной недостаточности (IV класс по классификации NYHA);
- заболеваний крови: гемофилии, гипокоагуляции, геморрагическом диатезе;
- в III триместре беременности.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**  
 Ибупрофен (так же как другие лекарственные средства из группы нестериоидных противовоспалительных препаратов) не следует применять одновременно с нижеперечисленными лекарственными средствами:

- ацетилсалициловая кислота;  
 Одновременная терапия ибупрофеном и ацетилсалициловой кислотой не рекомендуется, ввиду возможного усугубления нежелательных эффектов.
- при совместном применении повышает гипогликемический эффект пероральных противодиабетических средств (производных сульфонилмочевины) и инсулина;
- усиливает побочные эффекты минералокортикоидов, ГКС, эстрогенов, этанола;
- при одновременном приеме антациды и колестирамин снижают абсорбцию ибупрофена;
- при совместном применении ибупрофен увеличивает концентрацию в крови дигоксина, препаратов лития, метотрексата;
- ибупрофен повышает плазменную концентрацию циклоспорина и вероятность развития его гепатотоксических эффектов;
- при совместном применении индукторы микросомального окисления (фенитоин, этанол, барбитураты, рифампицин, фенилбутазон, трициклические антидепрессанты) увеличивают продукцию гидроксилированных активных метаболитов, повышая риск развития тяжелых интоксикаций;
- ингибиторы микросомального окисления снижают риск развития гепатотоксического действия ибупрофена;
- при совместном применении ибупрофен снижает гипотензивную активность вазодилататоров, натрийуретический эффект фurosемида и гидрохлортиазида;
- при совместном применении циклоспорин и препараты золота усиливают влияния ибупрофена на синтез простагландинов в почках, что приводит к усилению нефротоксического эффекта;
- при одновременном применении с антикоагулянтами и тромболитическими лекарственными средствами (альтеплазой, стрептокиназой, урокиназой) повышается риск развития кровотечений;
- при совместном применении с ибупрофеном цефамандол, цефоперазин, цефотетан, валпроевая кислота, пликамицин повышают частоту развития гипопротромбинемии;
- ибупрофен снижает эффективность урикурических препаратов, усиливает действие непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков;
- лекарственные средства, блокирующие канальцевую секрецию, при одновременном применении снижают выведение и повышают плазменную концентрацию ибупрофена;
- кофеин усиливает анальгезирующий эффект ибупрофена.

### Особые указания

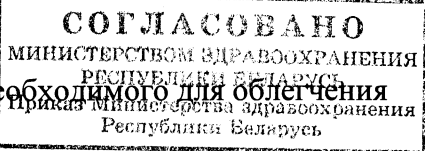
Перед приемом препарата Ибуфен® Форте следует проконсультироваться с врачом, если ранее были подтверждены:

- бронхиальная астма, крапивница,
- заболевания печени и почек,
- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в анамнезе,
- артериальная гипертония.

Препарат не содержит красителей и может применяться у детей склонных к аллергическим реакциям на красители в рекомендуемых дозировках.

8474 - 2017

Прием препарата в течение возможно краткого периода, необходимого для облегчения симптомов, снижает риск появления побочных эффектов.



Прием противовоспалительных/обезболивающих лекарственных средств, как например ибuproфена, может сопровождаться незначительным повышением риска развития сердечного приступа или инсульта, особенно при приеме в высоких дозах. Не превышайте рекомендованные дозы и продолжительность лечения.

Вам следует обсудить ваше лечение с врачом или фармацевтом перед приемом препарата Ибуфен® Форте если у Вас:

- имеются проблемы с сердцем, в том числе сердечная недостаточность, стенокардия (боль в груди), а также если Вы ранее перенесли сердечный приступ, операцию на коронарных сосудах, инсульт любого типа (в том числе «мини-инсульт» или транзиторную ишемическую атаку «ТИА») или у вас имеется заболевание периферических артерий (плохая циркуляция в стопах вследствие сужения или закупорки артерий).
- имеется повышенное артериальное давление, сахарный диабет, высокий уровень холестерина в крови, заболевания сердца или инсульт у членов семьи или если Вы курите.

Тяжелые кожные реакции, некоторые из них – смертные, включая шелушащийся дерматит, синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз сообщались очень редко в связи с применением лекарственных препаратов из группы НПВП. Самый высокий риск появления этих тяжелых реакций наблюдается в начале терапии, в большинстве случаев – в первый месяц применения препарата. Необходимо прекратить применение препарата после появления первых симптомов: кожной сыпи, изменений на слизистой оболочке ротовой полости или других симптомов гиперчувствительности.

У детей и подростков с обезвоживанием существует риск почечной недостаточности.

При применении ибuproфена отмечались единичные случаи токсической амблиопии (ослабление остроты зрения), поэтому все нарушения зрения необходимо сообщать врачу.

Данный препарат принадлежит к группе препаратов (нестероидные противовоспалительные средства), которые могут неблагоприятно влиять на fertильность женщин. Это – преходящее действие и оно проходит после окончания терапии.

#### *Беременность и период лактации*

Применение ибuproфена в первые 6 месяцев беременности требует осторожности и разрешается исключительно по назначению врача, после оценки предположительной пользы и возможных рисков. Не следует применять ибuprofen в последнем триместре беременности.

Ибuprofen может в небольших количествах выделяться с грудным молоком. Не известны случаи появления побочных действий у младенцев, однако, рекомендуется прекратить грудное вскармливание в период лечения ибuprofenом.

#### *Влияние на способность к вождению автотранспорта и обслуживанию механического оборудования.*

8474 - 2017  
Отсутствует информация о противопоказаниях к  
обслуживанию механизмов после препарата Ибуфен® Форте.



### **Способ применения и дозы**

Для перорального применения.

5 мл супензии содержат 200 мг ибuproфена.

Перед употреблением взболтать до получения однородной супензии.

Лекарственный препарат принимают после еды, запивая жидкостью.

Прилагаемый к упаковке мерный стаканчик со шкалой позволяет точно дозировать препарат.

Доза устанавливается в зависимости от возраста и массы тела.

Разовая доза препарата Ибуфен® Форте составляет 5-10 мг/кг массы тела ребенка 3-4 раза в сутки. Максимальная суточная доза супензии составляет 20-30 мг/кг массы тела. Препарат назначают в разовых дозах по приводимой ниже схеме:

**Дети от 1 года до 2 лет (10-12 кг):** разовая доза 2,5 мл (что соответствует 100 мг ибuproфена). Максимальная суточная доза 7,5 мл (300 мг ибuproфена).

**Дети от 3 до 5 лет (13-19 кг):** разовая доза 2,5 мл (что соответствует 100 мг ибuproфена). Максимальная суточная доза 10 мл (400 мг ибuproфена).

**Дети от 6 до 9 лет (20-29 кг):** разовая доза 5,0 мл (что соответствует 200 мг ибuproфена). Максимальная суточная доза 15 мл (600 мг ибuproфена).

**Дети от 10 до 12 лет (30-39 кг):** разовая доза 5,0 мл (что соответствует 200 мг ибuproфена). Максимальная суточная доза 20 мл (800 мг ибuproфена).

**Дети от 12 лет и взрослые (более 40 кг):** разовая доза 5,0-10,0 мл (что соответствует 200-400 мг ибuproфена). Максимальная суточная доза 30 мл (1200 мг ибuproфена).

Минимальный интервал между очередными дозами составляет 4-6 часов.

Детям до 1 года можно применять лекарственный препарат только после консультации с врачом в соответствии с его рекомендациями.

Препарат не следует применять более 3 дней без наблюдения врача.

Нежелательные эффекты могут быть минимизированы путем применения препарата наименьшее необходимое количество времени в наименьшей эффективной дозе, позволяющей контролировать симптомы.

### **Передозировка**

В случае приема высшей дозы лекарственного препарата, чем рекомендовано, следует немедленно обратиться к врачу или фармацевту.

Симптомы передозировки: боли в животе, рвота, заторможенность, головная боль, шум в ушах, депрессия, сонливость, метаболический ацидоз, кома, геморрагический диатез, снижение артериального давления, судороги, острая почечная недостаточность, нарушения функции печени, учащение или урежение сердечных сокращений. Высокие дозы ибuproфена обычно хорошо переносятся при условии, что одновременно не применяются другие лекарственные средства.

*Мероприятия при передозировке:* промывание желудка (только в течение часа после приема препарата), активированный уголь, щелочное питье, симптоматическая терапия (коррекция кислотно-основного состояния, артериального давления).

8474 - 2017

**Побочное действие**

Побочные эффекты классифицированы по частоте появления с применением следующих определений:

- очень часто: ≥ 1/10
- часто: ≥ 1/100 до < 1/10
- нечасто: ≥ 1/1000 до < 1/100
- редко: ≥ 1/10 000 до < 1/1000
- очень редко: < 1/10 000

При применении Ибуфен® Форте в течении 2-3 дней побочные действия практически не наблюдаются. В случае длительного применения возможно появление следующих побочных эффектов:

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:*

Нечасто: тошнота, изжога, диарея, боли в животе.

Редко: рвота, метеоризм, запор, воспаление желудочно-кишечного тракта.

Очень редко: изъязвление слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта, кровотечения, нарушение функции печени.

*Со стороны нервной системы:*

Нечасто: головная боль.

Редко: головокружение, возбуждение, бессонница, сонливость.

В единичных случаях описаны: снижение слуха, шум в ушах, депрессия.

*Со стороны мочевыделительной системы:*

Редко: отечный синдром.

Очень редко: острая почечная недостаточность, аллергический нефрит, полиурия, цистит.

*Со стороны органов кроветворения:*

Очень редко: анемия (в том числе, гемолитическая, апластическая), тромбоцитопения и тромбоцитопеническая пурпуря, агранулоцитоз, лейкопения.

*Аллергические реакции:*

Нечасто: кожная сыпь, зуд, крапивница,

Очень редко: отек Квинке, англоневротический отек, анафилактоидные реакции, анафилактический шок, бронхоспазм, лихорадка, многоформная экссудативная эритема, токсический эпидермальный некролиз, эозинофилия, аллергический ринит.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:*

При лечении НПВП может появиться: сердечная недостаточность, повышение артериальное давление, тахикардия.

**О появлении всех побочных (необычных) эффектов, в том числе не указанных в листке-вкладыше необходимо сообщить лечащему врачу.**

**Срок годности**

2 года

Вскрытый флакон необходимо использовать в течение 6 месяцев.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

**Отпуск из аптек**

НД РБ

Без рецепта.

8474 - 2017

**Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света, при температуре ниже 25°C  
Лекарственное средство следует хранить в недоступном для детей месте.



**Упаковка**

По 100 мл в пластиковые флаконы с навинчивающейся крышкой с гарантитным кольцом и мерным стаканчиком.

Каждый флакон вместе с листком-вкладышем помещают в индивидуальные картонные коробки.

**Держатель регистрационного удостоверения**

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО  
ул. Пельплиньска 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша

**Производитель**

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО  
Отдел Медана в Серадзе  
ул. Владислава Локетка 10, 98-200 Серадз, Польша



Pharmaceutical Works "POLPHARMA" S.A.  
83-200 STAROGARD GDAŃSKI, 19, Pełplińska Street  
phone +48 58/ 563 16 00, fax +48 58/ 562 23 53  
POLAND 56.1.

Aleksander Ničolajewski  
Regulatory Affairs Senior Specialist