

## **Pakuotės lapelis: informacija vartotojui**

### **Ibuprom 40 mg/ml geriamoji suspensija, vaikams** Ibuprofenas

**Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai, kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu norite sužinoti daugiau arba pasitarti, kreipkitės į vaistininką.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.
- Jeigu per 24 valandas (jei kūdikis yra 3-5 mėn. amžiaus) arba 3 paras (jei vaikas yra 6 mėn. ir vyresnis) savigauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

#### **Apie ką rašoma šiame lapelyje?**

1. Kas yra Ibuprom ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Ibuprom
3. Kaip vartoti Ibuprom
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Ibuprom
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

#### **1. Kas yra Ibuprom ir kam jis vartojamas**

Ibuprom veiklioji medžiaga yra ibuprofenas, kuris priklauso grupei vaistų, vadinamų nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo (NVNU). Šie vaistai malšina skausmą, uždegimą ir karščiavimą.

Ibuprom skirtas kūdikiams ir vaikams trumpalaikiam vartojimui, siekiant:

- mažinti karščiavimą;
- malšinti silpną ar vidutinį skausmą.

#### **2. Kas žinotina prieš vartojant Ibuprom**

##### **Ibuprom vartoti negalima, jeigu:**

- yra alergija ibuprofenui, aspirinui, kitiems panašioms vaistams nuo skausmo (NVNU) arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje). Alergijos simptomai yra „bėganti“ nosis, odos niežulys, astma, lūpų, veido ar gerklės tinimas,
- jeigu šiuo metu yra skrandžio ar dvylikapirštės žarnos opaligė arba kraujavimas iš skrandžio ar žarnyno arba praeityje buvo pasikartojanti opaligė ar kraujavimas (du ar daugiau epizodų), įskaitant atvejus pasireiškusius po ibuprofeno, aspirino ar panašių vaistų pavartojimo,
- yra sunkus kepenų, inkstų arba širdies nepakankamumas,
- yra kraujavimas į smegenis arba kitoks kraujavimas,
- yra kraujo krešėjimo ar kraujodaros sutrikimų,
- esate moteris paskutiniame nėštumo trimestre.

##### **Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Pasitarkite su gydytoju arba vaistininku prieš pradėdami vartoti ar duoti vaikui Ibuprom, jeigu Jums ar Jūsų vaikui yra bet kuri iš šių ligų ar būklių:

- jeigu vartojate kitų skausmą malšinančių vaistų (NVNU) arba acetilsalicilo rūgšties (aspirino) 75 mg per parą;

- jeigu yra tam tikra odos liga (sisteminė raudonoji vilkligė – SRV– arba mišri jungiamojo audinio liga);
- jeigu yra ar anksčiau buvo žarnų liga (opinis kolitas, Krono liga), kadangi šios ligos gali pablogėti (žr. 4 skyrių „Galimas šalutinis poveikis“);
- jeigu anksčiau buvo padidėjęs kraujospūdis ir (arba) širdies nepakankamumas;
- jeigu pablogėjo inkstų funkcija;
- jeigu buvo kepenų sutrikimų;
- reikalingas įspėjimas kartu vartojant vaistus, galinčius padidinti išopėjimo ar kraujavimo pavojų, pavyzdžiui geriamuosius kortikosteroidus (prednizolonas);
- jeigu vartojate kraują skystinančių vaistų, kaip varfarinas, selektyviųjų serotonino reabsorbcijos inhibitorių (vaistai depresijai gydyti) ar antitrombocitinių vaistų, kaip acetilsalicilo rūgštis;
- jeigu vartojate kitų nesteroidinių vaistų nuo uždegimo (NVNU) (įskaitant COX-2 inhibitorių, pavyzdžiui, celekoksibo ar etorikoksibo), reikia vengti vartoti kartu šiuos vaistus; nepageidaujamas poveikis gali sumažėti, vartojant mažiausią veiksmingą vaisto dozę trumpiausią laiką, būtiną simptomų kontrolei;
- nuolatinis vaistų nuo skausmo vartojimas gali sukelti rimtų inkstų pažeidimų;
- jeigu sergate arba sirgote astma, lėtine sloga, turite nosies polipų ar pasireiškė alergija, gali atsirasti dusulys;
- atsiradusių sunkių odos reakcijų (Stevens-Johnson‘o sindromas) buvo pastebima labai retai, susijusių su nesteroidinių vaistų nuo uždegimo (NVNU) vartojimu. Ibuprom vartojimas turi būti nutrauktas tuoj pat, jeigu pasirodo požymių, tokių kaip odos išbėrimo, gleivinės pažeidimo ar kitų padidėjusio jautrumo reakcijos požymių;
- sergant vėjaraupiais, rekomenduojama nevertoti Ibuprom geriamosios suspensijos;
- jeigu patyrėte didelę chirurginę operaciją;
- jeigu esate dehidruotas, kadangi gali padidėti inkstų sutrikimų rizika;
- tokie vaistai, kaip **Ibuprom 40 mg/ml geriamoji suspensija, vaikams**, gali būti susiję su nedideliu širdies priepuolio („miokardo infarkto“) ar insulto pavojaus padidėjimu. Bet koks pavojus yra labiau tikėtinas ilgą laiką vartojant vaistą didelėmis dozėmis. Neviršykite rekomenduotos dozės ar gydymo laiko (1 paros kūdikiams, 3–6 mėnesių, sveriantiems daugiau kaip 5 kg; ar 3 parų vaikams, kuriems yra daugiau kaip 6 mėnesiai).

Virškinimo trakto kraujavimas, opos ar perforacijos, kurios gali baigtis mirtimi, pasireiškė bet kuriuo gydymo metu, vartojant visus NVNU, su arba be jokių įspėjamųjų ženklų. Šie nepageidaujami poveikiai buvo pastebėti tiek pacientams, kuriems anksčiau pasireiškė rimtų virškinamojo trakto sutrikimų, tiek pacientams, kuriems tokių sutrikimų nepasireiškė. Kada pasireiškia virškinamojo trakto kraujavimas, opos gydymas turi būti sustabdytas. Didesnis kraujavimo iš virškinimo trakto, opų ar perforacijos pasireiškimo pavojus yra pacientams, kurie vartoja dideles NVNU dozes arba kurie anksčiau sirgo opalige, ypač jeigu ji komplikavosi kraujavimu iš virškinimo trakto ar perforacija (žr. 2 skyrių **Ibuprom vartoti negalima**) ir senyviems pacientams. Tokiems pacientams gydymą būtina pradėti mažiausia galima vaisto doze. Pacientams, kurie vartoja virškinimo traktą apsaugančių bei pacientams, kuriems reikia kartu vartoti mažą aspirino dozę arba kitų padidėjusią riziką virškinimo traktui galinčių kelti vaistų, kartu reikėtų skirti virškinimo traktą apsaugančių preparatų (pvz., mizoprostolio arba protonų siurblio inhibitorių).

Vaistai nuo skausmo ir uždegimo, tokie kaip Ibuprom, gali būti susiję su nedideliu širdies priepuolio ar insulto pavojaus padidėjimu, ypač jei vartojamos didelės dozės. Neviršykite rekomenduotos dozės ar gydymo laiko.

Turite aptarti gydymą su savo gydytoju arba vaistininku, prieš pradėdami vartoti Ibuprom, jeigu Jūs:

- turite širdies problemų, įskaitant širdies nepakankamumą, krūtinės anginą (krūtinės skausmą), arba jeigu patyrėte širdies priepuolį, širdies šuntavimo operaciją, sergate periferine kraujagyslių liga (yra sutrikusi kraujotaka Jūsų kojose dėl susiaurėjusių arba užsikimšusių arterijų) arba patyrėte bet kokios rūšies insultą (įskaitant mikroinsultą ar praeinantį smegenų išemijos priepuolį „PSIP“).
- Jūsų kraujospūdis yra padidėjęs, sergate diabetu, padidėjęs cholesterolio kiekis, turite širdies ligomis ar insultu sergančių giminaičių arba rūkote.

NVNU gali paslėpti infekcijos ar karščiavimo simptomus.

Pasikonsultuokite su gydytoju, prieš pradėdami vartoti Ibuprom, jeigu Jūsų vaikas patyrė aukščiau išvardintų būklių.

Jeigu suaugusieji vartoja šį vaistą:

### Senyvi pacientai

Senyviems pacientams gali pasireikšti padidėjusio dažnio nepageidaujamų poveikių į NVNU (dažniausiai susiję su skrandžiu ir žarnomis). Daugiau informacijos žr. 4 skyriuje „Galimas šalutinis poveikis“. Pacientai, kuriems anksčiau yra pasireiškęs toksinis poveikis virškinimo traktui, ypač senyvi asmenys, turi pranešti gydytojui apie bet kuriuos neįprastus virškinimo sutrikimus (ypač kraujavimo iš virškinimo trakto atvejus), ypatingai pasireiškiančius gydymo pradžioje.

### **Kiti vaistai ir Ibuprom**

Nerekomenduojama vartoti Ibuprom kartu su kitais nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo, įskaitant aspiriną ir selektyvius ciklooksigenazės-2 inhibitorius, nes padidėja nepageidaujamų reakcijų rizika.

Kai kurie kiti vaistai paveikti arba būti paveikti Ibuprom. Tokie vaistai yra.:

- antikoaguliantai (t.y., kraują skystinantys/kraujo krešumą mažinantys vaistai, pvz., mažos aspirino/acetilsalicilo rūgšties dozės, varfarinas, tiklopidinas). Ibuprofenas gali padidinti kraujavimo riziką;
- kraujo spaudimą mažinantys vaistai (AKF inhibitoriai, pvz., kaptoprilis, enalaprilis, beta blokatoriai, pvz., atenololas, angiotenzino II antagonistai, pvz., losartanas, diuretikai, pvz., indapamidas). Ibuprofenas gali sumažinti jų veiksmingumą;
- kortikosteroidų (pvz., prednizolono), kadangi šie preparatai gali didinti virškinimo trakto opų susidarymo ir kraujavimo iš jo pavojų;
- kitų NVNU (įskaitant vadinamųjų COX-2 inhibitorių, pvz., celekoksibo ar etorikoksibo);
- selektyviųjų serotonino reabsorbcijos inhibitorių (vaistų depresijai gydyti), nes gali padidėti šalutinio poveikio virškinimo traktui pavojus;
- vaistų nuo padidėjusio kraujospūdžio ir šlapimą varančių vaistų (diuretikų), kadangi NVNU gali silpninti šių vaistinių preparatų poveikį ir dėl to gali padidėti nepageidaujamo poveikio inkstams pavojus; tokiu atveju užtikrinkite, kad Jūsų vaikas per parą išgertų pakankamai skysčių;
- ličio preparatų (vaistų depresijai gydyti), nes gali sustiprėti ličio poveikis;
- metotreksato (vaisto vėžiui ir reumatinėms ligoms gydyti), nes gali padidėti metotreksato poveikis;
- takrolimuzo (imunines reakcijas slopinančio vaisto), kadangi didėja toksinio poveikio inkstams pavojus;
- ciklosporino (imunines reakcijas slopinančio vaisto), nes, kai kuriais duomenimis, gali didėti toksinio poveikio inkstams pavojus;
- zidovudino (vaistas gydyti AIDS): vartojant Ibuprom geriamosios suspensijos, gali padidėti pavojus kraujavimo į sąnarius ar kraujavimas, lydymas patinimo ŽIV teigiamiems hemofilija sergantiems pacientams;
- sulfonilkarbamidų: klinikiniai tyrimai parodė, kad egzistuoja sąveika tarp NVNU ir vaistų diabetui gydyti (sulfonilkarbamidų). Nors iki šiol sąveika tarp ibuprofeno ir sulfonilkarbamidų nėra aprašyta, tačiau rekomenduojama vartojant šiuos preparatus kartu su ibuprofenu stebėti gliukozės kraujyje kiekį;
- probenecido ir sulfinpirazono: gali būti uždelstas ibuprofeno išskyrimas;
- digoksino, fenitoino, ličio: ibuprofenas gali sustiprinti šių vaistų poveikį
- chinolonų grupės antibiotikų: gali padidėti traukulių pasireiškimo rizika;
- kolestimamino: gali būti uždelstas ir sumažėjęs NVNU prieinamumas;
- vorikonazolo ir flukonazolo: šie vaistai gali padidinti NVNU koncentraciją organizme.

Kai kurie kiti vaistai taip pat gali paveikti arba būti paveikti Ibuprom. Visada pasitarkite su gydytoju arba vaistininku prieš pradėdami vartoti Ibuprom kartu su kitais vaistais.

### **Nėštumas, žindymo laikotarpis ir vaisingumas**

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia, arba planuojate pastoti, tai prieš vartodama šį vaistą, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.

Nerekomenduojama šio vaisto vartoti pirmuosius 6 nėštumo mėnesius, nebent taip patarė gydytojas. Nevartokite šio vaisto per paskutiniuosius 3 nėštumo mėnesius, nes gali kilti pavojus Jums arba Jūsų kūdikiui.

Nedidelis ibuprofeno kiekis patenka į žindančios motinos pieną. Mažai tikėtina, kad toks kiekis pakenks krūtimi maitinamam kūdikiui, todėl vartojant vaisto trumpą laiką žindymo nutraukti nebūtina. Pasitarkite su gydytoju prieš vartodama bet kokią vaistą.

Šis vaistas priklauso vaistų, kurie gali daryti poveikį moterų vaisingumui, grupei. Šis poveikis išnyksta nutraukus vaisto vartojimą.

### **Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Vartojant trumpą laiką, šis vaistas gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

### **Ibuprom sudėtyje yra natrio**

Didžiausioje vienkartinėje 7,5 ml dozėje yra 1,6 mmol (arba 36 mg) natrio. Būtina atsižvelgti, jei kontroliuojamas natrio kiekis maiste.

### **Ibuprom sudėtyje yra skystojo maltitolio**

Jeigu gydytojas Jums yra sakęs, kad netoleruojate kokių nors angliavandenių, kreipkitės į jį prieš pradėdami vartoti šį vaistą.

## **3. Kaip vartoti Ibuprom**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Prieš vartojimą pakratykite buteliuką. Asmenims, kurių skrandis yra jautrus, rekomenduojama šį vaistą vartoti su maistu.

Pakuotėje yra 5 ml graduotas geriamasis švirškštas, kurį reikia naudoti vaisto dozavimui.

Rekomenduojama Ibuprom paros dozė yra 20-30 mg/kg kūno masės, padalinama į lygias dalis ir suvartojama per kelis kartus:

3-6 mėn. amžiaus kūdikiams (5–8 kg): 1,25 ml 3 kartus per parą (atitinka 150 mg ibuprofeno per parą).

6-12 mėn. amžiaus kūdikiams (8–10 kg): 1,25 ml 3 - 4 kartus per parą (atitinka 150-200 mg ibuprofeno per parą).

1-3 metų vaikams (10-15 kg): 2,5 ml 3 kartus per parą (atitinka 300 mg ibuprofeno per parą).

3-6 metų vaikams (15–20 kg): 3,75 ml 3 kartus per parą (atitinka 450 mg ibuprofeno per parą).

6-9 metų vaikams (20–30 kg): 5 ml 3 kartus per parą (atitinka 600 mg ibuprofeno per dieną).

9-12 metų vaikams (30–40 kg): 7,5 ml 3 kartus per parą (atitinka 900 mg ibuprofeno per dieną).

Pacientams, kurių inkstų arba kepenų veikla yra sutrikusi: atsižvelgdamas į inkstų ir (arba) kepenų veiklą, gydytojas nuspręs, kokia dozė Jums yra tinkama.

Vaisto dozes reikia vartoti maždaug kas 6–8 valandas.

Vartokite mažiausią vaisto dozę trumpiausią laiką, reikalingą palengvinti ligos simptomams. Neviršykite rekomenduojamos dozės.

Šis vaistas skirtas trumpalaikiam vartojimui. Jeigu simptomai pasunkėja ar išlieka ilgiau kaip 24 val. kūdikiams, kurių amžius yra 3-5 mėnesiai, būtina kreiptis į gydytoją. Jeigu simptomai pasunkėja ar vaistinio preparato reikia vartoti ilgiau kaip 3 paras 6 mėnesių ir vyresniems vaikams, būtina kreiptis į gydytoją. Jei savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo arba atsirado naujų simptomų, kreipkitės į gydytoją.

#### **Ką daryti pavartojus per didelę Ibuprom dozę?**

Jei vaikui davėte arba pavartojote per didelę Ibuprom dozę, nedelsiant kreipkitės į gydytoją. Gydytojas įvertins būklę ir, jei reikia, paskirs gydymą.

Pavartojus per didelę dozę, gali pasireikšti vienas ar daugiau iš šių simptomų: pykinimas, vėmimas, pilvo skausmas, galvos skausmas, galvos svaigimas, mieguistumas, nevalingi akių judesiai, neryškus matymas, spengimas ausyse. Retais atvejais gali sumažėti kraujospūdis, atsirasti metabolinė acidozė (būklė, kai organizmo skysčiuose yra per daug rūgščių), inkstų nepakankamumas arba sąmonės netekimas.

#### **Pamiršus pavartoti Ibuprom**

Negalima vartoti dvigubos dozės norint kompensuoti praleistą dozę.

#### **4. Galimas šalutinis poveikis**

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms. Senyvo amžiaus žmonėms šalutinių poveikių pavojus yra didesnis.

Šalutinio poveikio pavojų galima sumažinti vartojant mažiausią dozę trumpiausią laiką, reikalingą palengvinti Jūsų simptomams.

**Jeigu Jums arba Jūsų vaikui pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, arba nesate dėl to tikri, nutraukite šio vaisto vartojimą ir kreipkitės į gydytoją.**

**NUSTOKITE VARTOTI ŠĮ VAISTĄ ir nedelsiant kreipkitės medicininės pagalbos, jeigu Jums arba Jūsų vaikui:**

- atsirado **kraujavimo iš virškinamojo trakto simptomų**: stiprus pilvo skausmas, juodos arba deguto spalvos išmatos, vėmimas krauju ar tamsiomis dalelėmis, panašiomis į kavos tirščius.
- atsirado **retų, tačiau sunkių alerginių reakcijų požymiai**: astmos pablogėjimas, švokštimas ar dusulys dėl neaiškios priežasties, veido, liežuvio ar gerklės tinimas, kvėpavimo pasunkėjimas, širdies plakimo pakitimas, kraujospūdžio sumažėjimas, galintis sukelti šoką. Šie simptomai gali pasireikšti net po pirmos vaisto dozės.
- **sunkios odos reakcijos**, pvz., viso kūno išbėrimas, odos lupimasis, odos pūslelės arba pleiskanojimas. Tai gali būti sunkių odos reakcijų (daugiaformės eritemos, *Stevens-Johnson* sindromo, toksinės epidermio nekrolizės) požymiai.

- **pasireiškia arba pasunkėja infekcijos simptomai.** Gali pasunkėti uždegimas dėl esamos infekcijos.
- **aseptinio meningito** (smegenų apsauginės membranos uždegimo) **požymiai:** kaklo stingimas, galvos skausmas, bendras silpnumas, karščiavimas ar sąmonės aptemimas. Tokio šalutinio poveikio pavojus yra didesnis pacientams, segantiems autoimuninėmis ligomis (raudonąja vilklige, mišria jungiamojo audinio liga).

Kiti galimi šalutiniai poveikiai išvardyti žemiau:

**Dažnas** (gali pasireikšti 1 iš 10 žmonių):

- rėmuo, pilvo skausmas, pykinimas, virškinimo sutrikimas, vėmimas, vidurių pūtimas, viduriavimas, vidurių užkietėjimas, nestiprus skrandžio kraujavimas, kuris retais atvejais gali sukelti anemiją.

**Nedažnas** (gali pasireikšti 1 iš 100 žmonių):

- skrandžio uždegimas, žarnyno uždegimo (Krono ligos arba opinio kolito) paūmėjimas;
- galvos skausmas, svaigimas, nemiga, susijaudinimas, dirglumas, nuovargis;
- regos sutrikimai;
- skrandžio ir (arba) žarnyno opos, kurios gali kraujuoti arba prakiurti;
- burnos opos, patinimas ir (arba) dirginimas;
- alerginės reakcijos, pavyzdžiui odos bėrimas, niežulys.

**Retas** (gali pasireikšti 1 iš 1 000 žmonių):

- spengimas ausyse.

**Labai retas** (gali pasireikšti 1 iš 10 000 žmonių):

- stemplės uždegimas, kasos uždegimas, į membranas panašių susiaurėjimų formavimasis plonosiose ir storosiose žarnose;
- sunkios odos reakcijos, įskaitant bėrimą su paraudimu ir pūslių susidarymu, kurios gali luptis, kartu atsirandant karščiavimui, su raumenų skausmu ir bloga savijauta, Stevens-Johnson'o sindromas;
- pacientams, sergantiems *Varicella-zoster* viruso sukeltomis infekcijomis (pvz., vėjaraupiais), gali pasireikšti sunkios odos infekcijos ir minkštųjų audinių komplikacijos;
- sumažėjęs šlapimo kiekis ir (arba) patinimas (ypač pacientams, turintiems aukštą kraujospūdį), drumstas šlapimas, kraujo priemaišos šlapime, nugaros skausmas. Tai gali būti sunkaus inkstų sutrikimo požymiai. Ūminis inkstų nepakankamumas, nefrotinis sindromas, interstitinis nefritas (uždegiminė inkstų liga), inkstų papiliarinė nekrozė (inkstų sutrikimas, kai žūsta visi arba dalis inkstų spenelių), padidėjęs šlapalo kiekis kraujyje;
- kraujo ląstelių gamybos sutrikimai (gali pasireikšti karščiavimu, gerklės skausmu, paviršinėmis burnos opomis, į gripą panašiais simptomais, dideliu nuovargiu, kraujavimu iš nosies ir odos, dėl neaiškios priežasties atsirandančiomis arba neįprastomis mėlynėmis);
- psichikos sutrikimai (nervingumas, depresija);
- tinimas, aukštas kraujospūdis, pakitęs širdies plakimas, širdies nepakankamumas;
- tokie vaistai, kaip Ibuprofenas, gali būti susiję su nedideliu širdies priepuolio („miokardo infarkto“) ar insulto pavojaus padidėjimu (žr. „spėjimai ir atsargumo priemonės“);
- kepenų veiklos sutrikimai, kepenų uždegimas, kepenų nepakankamumas, kepenų pažeidimas, ypač gydant ilgą laiką. Kepenų sutrikimų požymiai yra odos ir akių pageltimas, šviesios spalvos išmatos arba tamsios spalvos šlapimas.

**Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nemokamu telefonu 8 800 73568 arba užpildyti interneto svetainėje [www.vvkt.lt](http://www.vvkt.lt) esančią formą ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos

Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius), nemokamu fakso numeriu 8 800 20131, el. paštu [NepageidaujamaR@vvkt.lt](mailto:NepageidaujamaR@vvkt.lt), taip pat per Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>). Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

## 5. Kaip laikyti Ibuprom

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Atidarius buteliuką, vaistas tinkamas vartoti 6 mėn. Prieš vartojimą suplakti. Atidarius buteliuką vaistą laikyti ne aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Ant etiketės ir dėžutės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

## 6. Pakuotės turinys ir kita informacija

### Ibuprom sudėtis

- Veiklioji medžiaga yra ibuprofenas. 1 ml geriamosios suspensijos yra 40 mg ibuprofeno.
- Pagalbinės medžiagos yra: natrio benzoatas (E211), bevandenė citrinų rūgštis, natrio citratas, sacharino natrio druska, natrio chloridas, hipromelozė, ksantano lipai, skystasis maltitolis, glicerolis (E422), taumatinas, žemuogių aromatinė medžiaga (sudėtyje taip pat yra kukurūzų maltodekstrino, trietilo citrato propilenglikolio, benzilo alkoholio), išgrynintas vanduo.

### Ibuprom išvaizda ir kiekis pakuotėje

Suspensija yra klampi, be pašalinių medžiagų, baltos arba beveik baltos spalvos, būdingo žemuogių kvapo.

Pakuotė: buteliukas, kuriame yra 30 ml, 100 ml, 150 ml arba 200 ml geriamosios suspensijos. Pakuotėje taip pat yra graduotas geriamasis švirkštas.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### Registruotojas US Pharmacia Sp. z o.o.

Ziębicka 40  
50-507 Wrocław  
Lenkija

### Gamintojas

Farmasierra Manufacturing, S.L.  
Ctra. de Irún, km 26,200  
28700 San Sebastián de los Reyes – Madrid, Ispanija

arba

Farmalider, S.A.  
C/Aragoneses, 15  
28108 Alcobendas – Madrid, Ispanija

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą:

USP Baltics  
Lvovo g. 25  
LT-09320 Vilnius  
Lietuva  
Tel. +370 52 79 1715

**Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2016-03-14**

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt/>