

SOLPAFLEX Capsules  
Кратка Характеристика на Продукта

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗЯНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба №	II-9504/05.08.04
657/25.05.04	<i>Мария</i>

**1. Име на лекарственото средство**

Solpaflex

**2. Количество и качествен състав**

Лекарствено вещество mg / капсула  
Ibuprofen Ph. Eur. 300mg

**3. Лекарствена форма**

Прозрачна капсула с прозрачна оранжава част, съдържаща 300mg ибупрофен с удължено освобождаване.

**4. Клинични данни**

**4.1. Показания**

Симптоматично облекчаване на ревматични и мускулни болки, болки в гърба, невралгии, мигрена, главоболие, зъббол, дисменорея, повищена температура, простуда и грип.

**4.2. Дозировка и метод на приложение**

**Инструкции за употреба**

Капсулата не трябва да се дъвче или смуче, тъй като това ще наруши свойствата ѝ на забавено освобождаване. Пациенти, които имат затруднения при прегълдане на капсулата могат да изсипат съдържанието на капсулата в лъжица с мека храна, кисело мляко, или подобна субстанция.

**Препоръчителна доза**

**Възрастни и деца на и над 12 години:**

Обикновено началната доза е две капсули (600mg) два пъти дневно, приемана сутрин и вечер, за предпочтение по време или след хранене.

Поддържаща доза: Една или две капсули два пъти дневно.

Не трябва да се приемат повече от четири капсули за период от 24 часа.

**Деца:**

Да не се дава на деца под 12 години, освен по лекарска препоръка.

**Възрастни над 60 години**

Дозировката е като при възрастни, но се препоръчва минималната доза за възможно най-кратък период.

**4.3. Противопоказания**

Solpaflex capsules не трябва да се дава на пациенти, свръхчувствителни към ибупрофен или някоя от другите съставки, при анамнеза за пептична язва, или свръхчувствителни към аспирин или други нестероидни противовъзпалителни лекарства, включително на пациенти с астма, ринити или уртикария.

**4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба**

Да се прилага с внимание при пациенти с гастро-интестинални заболявания или при такива с история за бронхиална астма. Трябва да се има пред вид възможност за



**SOLPAFLEX Capsules**  
Кратка Характеристика на Продукта

лекарства. Изисква се внимание при прилагане при пациенти със сърдечна недостатъчност или бъбречно или чернодробно увреждане. При пациенти, страдащи от, или с анамнеза за бронхиална астма или алергично заболяване, може да настъпи бронхоспазъм. При пациенти над 60 години, нежеланите реакции могат да се намалят чрез използването на по-ниска ефективна доза за по-кратък период от време.

Както и при другите нестероидни противовъзпалителни средства, продължителната употреба на ибупрофен може да доведе до увреждане на фертилитета у жени във fertилна възраст.

Този лекарствен продукт не трябва да се прилага при пациенти, страдащи от следните редки вродени нарушения на обмяната – фруктозна непоносимост, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарно-изомалтозен дефицит.

#### **4.5. Лекарствени и други взаимодействия**

Нестероидните лекарства могат да засилят ефекта на оралните антикоагуланти, и да намалят ефекта на антихипертензивни средства или тиазидни диуретици.

Едновременното приемане с аспирин или други нестероидни, противовъзпалителни средства може да доведе до повишаване на честотата на нежеланите реакции.

#### **4.6. Бременност и лактация**

Въпреки, че не са наблюдавани тератогенни ефекти при експерименти с животни, употребата по време на бременност трябва да се избягва, ако е възможно.

Настъпването на раждането може да се забави, а неговата продължителност да се увеличи. В осъждените данни, които съществуват, ибупрофена се открива в майчиното мляко в много малки концентрации и е малко вероятно да окажат нежелано въздействие върху кърмачето.

#### **4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини** Не са известни.

#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции**

Докладваните нежелани реакции включват:

*Гастро-интестинални:*

Абдоминална болка, гадене и диспепсия. В редки случаи, може да се появи пептична язва и гастро-интестинално кървене.

*Кожни:*

Обриви, уртикарни или сърбеж. Рядко, ексфолииран дерматит и епидермална некролиза.

*Хематологични:*

Тромбоцитопения.

*Бъбреци:*

Папиларна некроза, която може да доведе до бъбречна недостатъчност.

*Други:*

Рядко чернодробна недостатъчност, главоболие, виене на свят, нарушения в слуха.

#### **4.9. Предозиране**

Симптомите на предозиране могат да бъдат главоболие, повръщане, сънливост и хипотензия. Лечението при предозиране включва стомашна промивка и, при необходимост, корекция на серумните електролити. Няма специфичен антидот при предозиране с ибупрофен.



**SOLPAFLEX Capsules**  
Кратка Характеристика на Продукта

**5. Фармакологични данни**

**5.1. Фармакодинамични свойства**

Ибuprofen е нестериоидно, противовъзпалително средство с подчертани аналгетични и антипиретични свойства. Ибuprofen инхибира синтезата на простагландините.

**5.2. Фармакокинетични свойства**

Този лекарствен продукт е под формата на капсули с удължено освобождаване на ибuprofen, което осигурява терапевтични плазмени нива в продължение на около 12 часа.

**5.3. Предклинични данни за безопасност**

Няма допълнителни предклиничните данни за продукта, както и такива, които са от клинична значимост и не са споменати вече в предишните раздели на кратката характеристика.

**6. Фармацевтични данни**

**6.1. Списък на помощните вещества и техните количества**

Sucrose, maize starch, stearic acid, povidone.

*Капсула:* Sunset Yellow (E110), gelatin.

*Мастило:* Methylated spirit, shellac, red iron oxide (E172), purified water, 2-ethoxyethanol, soya lethicin, dimethylpolysiloxane.

**6.2. Физико - химични несъвместимости**

Не са известни.

**6.3. Срок на годност**

Три години.

**6.4. Специални условия на съхранение**

Да се съхранява на сухо, защитено от светлина място, при температура под 30°C.

**6.5. Данни за опаковката**

Блистери от PVC/PVdC (200 $\mu$ g/60g/m<sup>2</sup>) филм с алуминиево фолио, съдържащи 12 или 24 капсули.

**6.6. Препоръки при употреба**

Не се отнася.

**Административни данни**

**7. Притежател на разрешението за употреба**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare

GlaxoSmithKline Export Ltd.

Brentford, TW8 9GS, UK

**8. Производител**

SmithKline Beecham Pharmaceuticals – Crawley Manufacturing site

Manor Royal, Crawley, West Sussex, RH10 9QJ, UK

**9. Дата на първо разрешение за употреба**

24/08/1998

**10. Дата на (частично) преразглеждане на текста**

29 Май 2002

