

SOLPAFLEX таблетки
Кратка Характеристика на Продукта

1. Име на лекарствения продукт

Solpaflex tablets

2. Количество и качествен състав

Активно вещество

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № II-5019/25.05.04г.	
648/17.12.03	Министър

тг / таблета

Ibuprofen 200 mg.

3. Лекарствена форма

Бяла, с форма на капсула таблетка, с филмова обвивка и равни краища, от едната страна напечатано "Solpaflex".

4. Клинични данни

4.1. Показания

Лекарственият продукт може да се препоръчва като аналгетик и противовъзпалително средство за облекчаване на лека до средна болка и слабо изразено възпаление при състояния като:

- навсявания, ревматични болки, лека форма на артрити, лумбаго, фиброзити, болки в гърба, мускулни болки, зъббол, менструални болки, главоболие, мигрена, невралгии, симптоми на простуда и грип.

Също така е показан за понижаване на високата температура.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Solpaflex tablets са само за per os прием.

Възрастни (включително тези над 60 години) и деца на и над 12 години:

Една или две таблетки с вода, до три пъти дневно. Дозата не трябва да се приема през интервал, по-кратък от 4 часа. Не трябва да се приемат повече от шест таблетки за период от 24 часа. Ако симптомите на повишената температура не отзучват до 3 дни, а болката и възпалението до 5 дни, консумтирайте се с Вашия лекар.

Деца:

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

4.3. Противопоказания

Solpaflex tablets не трябва да се приема от пациенти, свръхчувствителни към ибупрофен или някоя от другите съставки, при анамнеза за алергия.



SOLPAFLEX таблетки
Кратка Характеристика на Продукта

наличие на пептична язва или астма, ринити или уртикария, свързани с аспирин или други нестероидни противовъзпалителни средства (НПВС).

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Да се прилага с внимание при пациенти със сърдечна, бъбречна или чернодробна увреждане, анамнеза за пептична язва, астма и алергични заболявания.

Както и другите нестероидни противовъзпалителни средства, при продължителна употреба ибuproфен може да увреди фертилитета на жени във фертилна възраст.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

НПВС могат да потенцират ефекта на оралните антикоагуланти и да намалят ефекта от антихипертензивните или диуретични средства.

Едновременната употреба с аспирин или други НПВС могат да повишат риска от нежелани реакции.

4.6. Бременност и лактация

Въпреки, че не са наблюдавани тератогенни ефекти при експерименти с животни, употребата на Solpaflex tablets по време на бременност трябва да се избягва. Настъпването на раждането може да се забави, а неговата продължителност да се увеличи. В ограничените данни, които съществуват, ибuproфена се открива в майчиното мляко в много малки концентрации и е малко вероятно да бъде оказано нежелано въздействие върху кърмачето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции могат да включват абдоминална болка, диспепсия или гадене. В редки случаи, може да се появи стомашно кървене, пептична улцерация, главоболие, виене на свят, нарушаване на слуха, бъбречна или чернодробна дисфункция. Също така е докладвано за обриви и много рядко за тромбоцитопения. При пациенти с анамнеза за аспирин чувствителна астма може да бъде провокиран бронхоспазъм.

4.9. Предозиране

Симптомите на предозиране включват главоболие, повръщане, сънливост и хипотония. Лечението при предозиране включва стомашна промивка и



SOLPAFLEX таблетки
Кратка Характеристика на Продукта

при необходимост, корекция на серумните електролити. Няма специфичен антидот при предозиране с ибупрофен.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства

Ибупрофен е добре известен, нестероиден, противовъзпалителен агент с подчертани аналгетични и антипиретични свойства. Ибупрофен инхибира синтезата на простагландините.

5.2. Фармакокинетични свойства

Ибупрофен се резорбира в гастро-интестиналния тракт и пиковите концентрации в кръвта се наблюдават 1 час след приема. Ибупрофен се свързва с плазмените протеини в голяма степен и има плазмен полуживот около 2 часа. Отделя се бързо и изцяло през бъбреците.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Няма други предклинични данни, които да се отнасят за продукта и да не са споменати вече в други части на Кратката Характеристика на Продукта.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

	mg / таблетка
Ibuprofen	300 mg
Spray Dried Lactose	50.0 mg
Microcrystalline Cellulose	50.0 mg
Maize Starch	50.0 mg
Colloidal Silicon Dioxide	2.50 mg
Magnesium Stearate	2.50 mg
Croscarmellose Sodium	10.0 mg

Състав на обвивката

Hydroxypropyl methylcellulose (6 cps)	6.70 mg
Triacetin	1.34 mg

Printing
Red Ink 5302 (съдържащ
1,5% Red Dye E127)

следи около 0.01



6.2. Физико - химични несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

36 месеца в PVC / алуминиево фолио блистери и HDPE шишета.

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C

6.5. Данни за опаковката

Блистери от 250 µm PVC филм и 20 µm алуминиево фолио в картонени опаковки, съдържащи 12 таблетки.

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

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd.
Knockbrack, Dungarvan, Co Waterford, Ireland

9. Номер и дата на първо разрешение за употреба

980 0853 / 24.08.1998

10. Дата на (Частично) преразглеждане на текста

Май 2002

