

UPUTSTVO ZA LEK

Ibumax®Rp[®] 40 mg/ mL oralna suspenzija

INN: ibuprofen

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da uzimate ovaj lek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je samo Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odeljak 4.

U ovom uputstvu pročitacete:

1. Šta je lek Ibumax Rp i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Ibumax Rp
3. Kako se uzima lek Ibumax Rp
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Ibumax Rp
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lek Ibumax Rp i čemu je namenjen

Aktivna supstanca leka Ibumax Rp je ibuprofen.

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Ibumax Rp

Ibumax Rp pripada grupi lekova koji se zovu nesteroidni antiinflamatorni lekovi (NSAIL). Ovi lekovi deluju tako što menjaju način na koji telo reaguje na bol, zapaljenje i povišenu telesnu temperaturu. Lek Ibumax Rp služi za kratkotrajnu simptomatsku terapiju:

- Groznice
- Blagog do umerenog bola

Lek Ibumax Rp ne smete uzimati:

- ukoliko ste alergični (preosetljivi) na ibuprofen ili druge slične lekove protiv bolova (NSAIL) ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6).
- ukoliko ste ikada patili od iznenadnih teškoća u disanju (bronhospazma, astme), oticanja sluzokože nosa (rinitis) ili alergijske reakcije na koži (koprivnjača) nakon primene acetilsalicilne kiseline (aspirin) ili drugih sličnih lekova protiv bolova (NSAIL),
- ukoliko imate nerazjašnjene poremećaje stvaranja sastojaka krvi,
- ukoliko imate ili ste imali čir (peptički ulkus) ili dve ili više epizode krvarenja iz čira,
- ako ste ikada imali gastrointestinalno krvarenje ili perforaciju (oštećenje zida želuca ili dvanaestopalačnog creva), koje su bile povezane sa korišćenjem leka iz grupe NSAIL,
- ukoliko imate krvarenje na mozgu (cerebrovaskularno krvarenje) ili drugo aktivno krvarenje,
- ukoliko imate težak poremećaj funkcije jetre ili bubrega,
- ukoliko imate tešku srčanu insuficijenciju (srčanu slabost),
- ako ste izgubili veću količinu tečnosti (povraćanjem, prolivom ili nedovoljnim unosom tečnosti).
- ako ste u poslednjem trimestru trudnoće

Upozorenja i mere opreza

Neželjena dejstva leka možete smanjiti korišćenjem najmanje efikasne doze u najkraćem mogućem periodu potrebnom za kontrolu simptoma. Nemojte prekoračiti preporučenu dozu, niti preporučenu dužinu trajanja terapije.

Razgovarajte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete lek Ibumax Rp :

- ukoliko uzimate druge lekove iz grupe NSAIL ili acetilsalicilnu kiselinu (aspirin), uključujući lekove iz grupe selektivnih inhibitora ciklooksigenaze 2 (npr. celekoksib),
- ukoliko ste ikada imali gastrointestinalno krvarenje ili perforaciju (oštećenje zida želuca ili dvanaestopalačnog creva) povezane sa prethodnim korišćenjem NSAIL
- ako imate ili ste imali čir ili krvarenje želuca/dvanaestopalačnog creva (peptički ulkusi) (dve ili više dokazanih epizoda čira ili krvarenjana želucu ili dvanaestopalačnom crevu)
- ukoliko imate urođeni poremećaj metabolizma porfirina (npr. akutna intermitentna porfirija),
- ako patite od određenih bolesti kože (sistemski lupus eritematosus – SLE ili oboljenje mešovitog vezivnog tkiva),
- ako imate oštećenu funkciju bubrega,
- ako ste izgubili veću količinu tečnosti (dehidracija) jer može doći do oštećenja funkcije bubrega,
- ako imate poremećaj funkcije jetre,
- ukoliko imate problema sa zgrušavanjem krvi,
- ako ste upravo imali veću hiruršku intervenciju,

- ako imate ili ste imali zdravstvene probleme poput astme, hroničnog curenja nosa, nosnih polipa ili alergija jer se može javiti problem sa disanjem u vidu nedostatka vazduha,
- ako imate alergiju na neki lek,
- ukoliko ste imali glavobolje nakon dugotrajne upotrebe lekova protiv bolova – važno je da ne nastavite sa primenom lekova za ublažavanje bolova
- patite ili ste ikad patili od oboljenja creva (ulcerozni kolitis ili Kronova bolest) jer se ova stanja mogu pogoršati (videti odeljak 4. Moguća neželjena dejstva),
- ako imate visok krvni pritisak i/ili slabost srca,
- ukoliko ste trudni ili planirate da zatrudnite
- ukoliko imate boginje ili herpes zoster (varičele).

Primena lekova kao što je lek Ibumax Rp , oralna suspenzija, može biti povezano sa malim povećanjem rizika od srčanog udara (infarkta miokarda) ili moždanog udara. Rizik je povećan sa primenom većih doza ili dužim trajanjem terapije. Nemojte da prekoračite preporučenu dozu i trajanje terapije.

Procenom bezbednosti primene ibuprofena u Evropskoj uniji potvrđen je mali rizik za pojavu srčanog i moždanog udara kod pacijenata koji uzimaju visoke doze ibuprofena (2400 mg dnevno ili više). Nije uočen rizik primene ibuprofena u dozama do 1200 mg dnevno.

Rizik primene visokih doza ibuprofena sličan je riziku koji je uočen kod primene drugih nesteroidnih antiinflamatornih lekova.

Primena visokih doza ibuprofena se ne preporučuje kod pacijenata koji imaju srčane ili vaskularne bolesti, kao što su srčana slabost, srčana bolest, problemi s cirkulacijom ili kod pacijenata koji su imali srčani ili moždani udar.

Lekar će pažljivo oceniti stanje pacijenata pre početka lečenja visokim dozama ibuprofena kako bi proverio da li postoje faktori rizika kao što su visok krvni pritisak, visok holesterol u krvi, dijabetes ili pušenje.

Produžena primena ibuprofena može da smanji efekat niskih doza acetilsalicilne kiseline kada se ona uzima za smanjenje rizika od srčanog i moždanog udara. Stoga je potrebno da se uvek pre primene ibuprofena i acetilsalicilne kiseline obratite lekaru ili farmaceutu za savet.

Teške kožne reakcije, neke od njih smrtonosne, uključujući ekfolijativni dermatitis, Stivens-Džonsonov sindrom i toksičnu epidermalnu nekrolizu, prijavljene su u vezi sa upotrebom NSAID. Smatra se da su pacijenti pod najvećim rizikom od tih reakcija u ranoj fazi lečenja: u najvećem broju slučajeva, nastupanje tih reakcija se dešava tokom prvog meseca lečenja. Trebalo bi prestati sa upotrebom leka Ibumax Rp pri prvoj pojavi osipa na koži, mukoznih lezija ili bilo kog drugog znaka preosetljivosti.

Stariji pacijenti

Kod starijih pacijenata je povećan rizik od pojave neželjenih dejstava, naročito onih vezanih za gastrointestinalni trakt (videti odeljak 4 za više informacija).

Primena kod dece

Ibumax Rp nije pogodan za primenu kod dece mlađe od 1 godine i telesne mase ispod 10 kg.

Ukoliko imate neka pitanja obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu.

Drugi lekovi i Ibumax Rp

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ukoliko uzimate , donedavno ste uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge lekove.

Neki lekovi kao što su antikoagulansi (lekovi koji sprečavaju zgrušavanje krvi, npr. aspirin/acetilsalicilna kiselina, varfarin, tiklopidin), neki lekovi za snižavanje visokog krvnog pritiska (ACE inhibitori kao što je kaptopril, beta-blokatori kao što je atenolol ili blokatori angiotenzin II receptora kao što je losartan) i drugi lekovi mogu da utiču na dejstvo ibuprofena ili ibuprofen može da utiče na njihovo dejstvo. Uvek se posavetujte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete Ibumax Rp sa nekim drugim lekom.

Obavezno obavestite svog lekara ili farmaceuta ako, pored gore navedenih, uzimate neki od sledećih lekova:

- Ostali lekovi iz grupe NSAIL (uključujući selektivne COX-2 inhibitore poput celekoksiba),
- digoksin (lek za lečenje srčane slabosti), fenitoin (antiepileptik) ili litijum (lek za lečenje psihičkih poremećaja),
- diuretik (lek za izbacivanje viška tečnosti),
- ACE inhibitor, beta blokator ili antagonist angiotenzina II (lekovi za lečenje visokog krvnog pritiska),
- lek iz grupe kortikosteroida (npr. prednizolon, koristi se u lečenju zapaljenskih stanja),
- selektivni inhibitor preuzimanja serotonina (lekovi protiv depresije),
- metotreksat (koristi se u lečenju nekih vrsta karcinoma),
- lekove poznate pod nazivom imunosupresivi, kao što su ciklosporin i takrolimus (koji smanjuju Vaš imuni odgovor)
- neki antikoagulans (npr. varfarin),
- neki od preparata sulfonilureje (lekovi za lečenje šećerne bolesti),
- zidovudin (lek za lečenje AIDS-a),
- probenecid i sulfpirazon (lekovi koji povećavaju izlučivanje mokraćne kiseline),
- antibiotike pod nazivom hinoloni, kao što je ciprofloksacin
- neki CYP2C9 inhibitor (npr. vorikonazol, flukonazol – lekovi za lečenje gljivičnih infekcija).

Uzimanje leka Ibumax Rp sa hranom i pićima

Nije poznato da uzimanje hrane ili bezalkoholnih pića utiče na dejstvo leka. Pacijenti sa osetljivim želucem treba da uzimaju lek tokom jela.

Trudnoća , dojenje i plodnost

Ukoliko ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za savet pre nego što uzmete ovaj lek.

Ako zatrudnite tokom primene leka obratite se svom lekaru. Nemojte koristiti ovaj lek ako ste u poslednja 3 meseca trudnoće. Izbegavajte upotrebu ovog leka tokom prvih 6 meseci trudnoće, osim po savetu Vašeg lekara.

Dojenje

Samo male količine leka i njegovih metabolita prelaze u majčino mleko. Pošto do danas nisu poznata štetna dejstva na decu koja sisaju, nije potrebno prekinuti dojenje tokom kratkotrajne primene preporučene doze leka Ibumax Rp .

Plodnost žena

Lek Ibumax Rp pripada grupi lekova (NSAIL) koji mogu ometati plodnost žena. Ovo dejstvo je reverzibilno nakon prestanka upotrebe leka.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Ovaj lek ima zanemarljiv efekat na sposobnost upravljanja motornim vozilom i rukovanje mašinama. S obzirom da se neželjeni efekti od strane CNS-a, npr. osećaj umora i vrtoglavica, mogu javiti pri primeni leka u većim dozama, sposobnost reagovanja i aktivnog učestvovanja u saobraćaju i upravljanju mašinama može biti smanjena u individualnim slučajevima. Ovo se posebno odnosi ukoliko se istovremeno konzumiraju alkoholna pića.

Lek Ibumax Rp sadrži parahidroksibenzoate i njihove estre koji mogu izazvati alergijske reakcije trenutno ili usporeno.

3. Kako se uzima primenjuje lek Ibumax Rp

Lek Ibumax Rp uzimajte uvek tačno onako kako vam je to objasnio Vaš lekar. Ako niste sasvim sigurni, proverite sa svojim lekarom ili farmaceutom.

Uvek uzimajte lek Ibumax Rp tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar ili farmaceut. Ukoliko niste sigurni proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Ibumax Rp nije pogodan za primenu kod dece mlađe od 1 godine i telesne mase ispod 10 kg.

Preporuke za doziranje su date u tabeli niže. Kod dece i adolescenata, Ibumax Rp se dozira u skladu sa telesnom masom, generalno 7 do 10 mg/kg telesne mase kao pojedinačna doza, do maksimalno 30 mg/kg telesne mase kao ukupna dnevna doza.

U svakom pojedinačnom slučaju, vremenski razmak između doza zavisi od simptoma i maksimalne ukupne dnevne doze; ali ne treba da bude manji od 6 sati. Maksimalnu preporučenu dnevnu dozu ne treba prekoračiti.

Ukoliko je primena kod dece i kod adolescenata neophodna u trajanju dužem od 3 dana ili ukoliko se simptomi pogoršaju, treba konsultovati lekara.

Ukoliko je kod odraslih lek neophodan u trajanju dužem od 3 dana u slučaju groznice ili u trajanju dužem od 4 dana u slučaju bola ili ukoliko se simptomi pogoršavaju, treba konsultovati lekara.

Telesna masa (uzrast)	Pojedinačna doza	Maksimalna dnevna doza
10 kg – 15 kg (Deca: 1 godina – 3 godine)	100 mg ibuprofena (ekvivalentno 2,5 mL)	300 mg ibuprofena (ekvivalentno 7,5 mL)
16 kg – 19 kg (Deca: 4 godine – 5 godina)	100 mg ibuprofena (ekvivalentno 2,5 mL)	400 mg ibuprofena (ekvivalentno 10 mL)
20 kg – 29 kg (Deca: 6 godina – 9 godina)	200 mg ibuprofena (ekvivalentno 5 mL)	600 mg ibuprofena (ekvivalentno 15 mL)
30 kg – 39 kg (Deca: 10 godina – 12 godina)	200 mg ibuprofena (ekvivalentno 5 mL)	800 mg ibuprofena (ekvivalentno 20 mL)
≥ 40 kg (Deca i adolescenti stariji od 12 godina i odrasli)	200 mg – 400 mg ibuprofena (ekvivalentno 5 – 10 mL)	1200 mg ibuprofena (ekvivalentno 30 mL)

Posebne grupe pacijenata

Stariji pacijenti

Nije potrebno posebno prilagodavanje doze. Zbog moguće pojave posebnog profila neželjenih dejstava starije osobe treba da su pod nadzorom.

Bubrežna insuficijencija

Nije potrebno smanjenje doze kod pacijenata sa blagom do umerenom bubrežnom insuficijencijom.

Insuficijencija jetre

Za pacijente sa blagom do umerenom insuficijencijom funkcije jetre, nije potrebno smanjenje doze.

Način i dužina primene:

Za oralnu upotrebu i kratkotrajnu primenu.

Bocu treba dobro protresti pre upotrebe. Za precizno doziranje, u kartonskoj kutiji je pored boce i oralni špric.

Pacijenti sa osetljivim želucem treba da uzimaju lek tokom jela.

Ako ste uzeli više leka Ibumax Rp nego što treba

Ukoliko ste uzeli veću dozu leka od onoga što Vam je preporučeno (predoziranje) ili je neko drugi slučajno uzeo Vaš lek, odmah se obratite Vašem lekaru, farmaceutu ili najbližoj zdravstvenoj ustanovi! Obavezno ponesite pakovanje ovog leka.

Simptomi predoziranja uključuju mučninu, povraćanje, bol u stomaku, glavobolju, vrtoglavicu, osećaj pospanosti, bezvoljno kretanje očiju, zamagljen vid, zvonjenje u ušima i retko nizak krvni pritisak, promenu u sastavu krvi, probleme sa bubrezima i gubitak svesti.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Ibumax Rp

Ne uzimajte duplu dozu da biste nadoknadili preskočenu dozu. Ako zaboravite da uzmete ili date dozu, uzmite je ili dajte čim se setite, a potom uzmite ili dajte sledeću dozu u skladu sa intervalom doziranja koji je gore naveden.

Nemojte prekoračivati preporučene doze.

Ako naglo prestanete da uzimate lek Ibumax Rp

Ako imate bilo kakvih dodatnih pitanja o primeni ovog leka, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i svi lekovi, ovaj lek može da prouzrokuje neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se jave kod svih pacijenata koji uzimaju ovaj lek.

Neželjena dejstva se mogu svesti na minimum uzimanjem najmanje efikasne doze u najkraćem vremenskom periodu neophodnom za ublažavanje simptoma. Kod Vašeg deteta se može javiti neko poznato neželjeno dejstvo na NSAIL. Ako se to desi, ili ako ste zabrinuti, prestanite da dajete ovaj lek svom detetu i što pre razgovarajte sa svojim lekarom. Stariji pacijenti koji koriste ovaj lek imaju povećan rizik za razvoj problema povezanih sa neželjenim dejstvima.

Sledeće učestalosti služe kao osnova za procenu neželjenih dejstava:

Veoma česta:	Mogu da se jave kod više od 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek
Česta:	Mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek
Povremena:	Mogu da se jave kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek
Retka:	Mogu da se jave kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek
Veoma retka:	Mogu da se jave kod najviše 1 na 10 000 pacijenata

	koji uzimaju lek
Nepoznata:	Učestalost se ne može proceniti na osnovu dostupnih podataka

Prestanite odmah sa upotrebom leka i potražite hitnu medicinsku pomoć ako primetite bilo koji od navedenih ozbiljnih neželjenih efekata:

- **Znaci intestinalnog krvarenja** poput jakog bola u stomaku, stolice slične katranu, povraćanja krvi ili tamnih čestica poput mlevene kafe
- **Znaci retkih ali ozbiljnih alergijskih reakcija** poput pogoršanja astme, neobjašnjenog zviždanja pri disanju ili nedostatka vazduha, otoka lica, jezika ili grla, teškoća pri disanju, ubrzanog rada srca, pada krvnog pritiska koji može da dovede do šoka. Ovo se može desiti čak i pri prvom korišćenju ovog leka. Ukoliko se javi bilo koji od ovih simptoma, odmah pozovite lekara.
- **Ozbiljne kožne reakcije** poput osipa koji pokriva celo telo, ljuštenja, plikova ili perutanja kože.

Kažite svom lekaru ukoliko imate bilo koje od sledećih neželjenih dejstava, ako se ona pogoršaju ili ako primetite neka dejstva koja nisu nabrojana.

Česta (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek)

- Gorušica, bol u stomaku, mučnina, povraćanje, nadutost (gasovi), proliv, zatvor.

Povremena (mogu da se jave kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek)

- Zapaljenje želuca, pogoršanje kolitisa i Kronove bolesti,
- glavobolja, vrtoglavica, nesanica, uznemirenost, razdražljivost ili umor,
- poremećaji vida,
- gastrointestinalni čirevi koji mogu krvariti ili pući,
- čirevi u ustima i/ili otok i iritacija usta,
- reakcije preosetljivosti sa osipom na koži i svrabom (moguće sa padom krvnog pritiska) i napadi astme.

Retka (mogu da se jave kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek)

- Zujanje (zvonjenje) u ušima.

Veoma retka (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 000 pacijenata koji uzimaju lek)

- Pogoršanje zapaljenja usled infekcije; ako se znaci infekcije jave ili pogoršaju tokom primene leka, obratite se svom lekaru,
- problemi sa stvaranjem ćelija krvi (prvi znaci su groznica, bol u grlu, površinski čirevi u ustima, simptomi slični gripu, teška isrpjenost, krvarenje iz nosa i iz kože, neobjašnjena pojava modrica),
- ozbiljne opšte reakcije preosetljivosti (otok lica i jezika, otok unutrašnjeg dela grkljana sa suženjem disajnih puteva, otežanim disanjem, ubrzanom radom srca, padom krvnog pritiska do šoka),
- psihotične reakcije i depresija,
- osećaj lupanja srca, srčana slabost, srčani udar,
- skok krvnog pritiska,
- zapaljenje jednjaka ili gušterače (pankreas), stvaranje suženja u crevima,
- poremećaj funkcije jetre, oštećenje jetre (naročito pri dugotrajnoj primeni), akutni hepatitis,
- ozbiljni oblici kožnih reakcija (Stivens-Džonsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza) uključujući osip sa crvenilom i plikove koji se mogu ljuštiti, gubitak kose; izuzetno može doći do pojave ozbiljnih komplikacija na koži i mekim tkivima tokom varičele,
- slabije izlučivanje mokraće, otok (naročito kod pacijenata sa povišenim krvnim pritiskom ili oštećenom funkcijom bubrega), oštećenje funkcije bubrega (nefrotski sindrom, intersticijalni nefritis, akutna insuficijencija bubrega),
- veoma retko, simptom aseptičkog meningitisa sa ukočenošću vrata, glavoboljom, mučninom, groznicom ili pomućenjem svesti su zapaženi pri korišćenju ibuprofena. Verovatnije je da će se javiti

kod pacijenata sa autoimunim poremećajima (SLE, bolest mešovitog vezivnog tkiva). Ako se ovo desi, odmah se obratite lekaru.

Lekovi iz grupe NSAID mogu biti povezani sa malim povećanjem rizika od nastanka srčanog udara (infarkt miokarda) ili moždanog udara.

Ukoliko neko neželjeno dejstvo postane ozbiljno ili primetite neko neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavestite svog lekara ili farmaceuta.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara ili farmaceuta. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u ovom uputstvu. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije
Nacionalni centar za farmakovigilancu
Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd
Republika Srbija
website: www.alims.gov.rs
e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. Kako čuvati lek Ibumax Rp

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Nemojte koristiti lek Ibumax Rp oralnu suspenziju posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem pakovanju ("važi do"). Rok upotrebe ističe poslednjeg dana navedenog meseca.

Čuvanje:

Proizvod ne zahteva posebne temperaturne uslove čuvanja. Čuvati u originalnom pakovanju radi zaštite od svetlosti.

Uslovi čuvanja nakon prvog otvaranja: 12 meseci na temperaturi do 25°C.

Neupotrebljivi lekovi se predaju apoteci u kojoj je istaknuto obaveštenje da se u toj apoteci prikupljaju neupotrebljivi lekovi od građana. Neupotrebljivi lekovi se ne smeju bacati u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Ibumax Rp

Aktivne supstance su:

Ibuprofen 40 mg/ mL, oralna suspenzija:

1 mL oralne suspenzije sadrži: 40 mg ibuprofena

Ostali sastojci su:

Ibuprofen 40 mg/ mL, oralna suspenzija:

Glicerol, ksantan guma, maltitol, tečni; polisorbat 80, saharin-natrijum, limunska kiselina, monohidrat; natrijum-metilparahidroksibenzoat, natrijum-propilparahidroksibenzoat, aroma višnje, voda, prečišćena.

Kako izgleda lek Ibumax Rp i sadržaj pakovanja

Ibumax Rp 40 mg/mL, oralna suspenzija:

Homogena suspenzija bele boje, mirisa na višnju.

Primarno pakovanje se sastoji od boce, sigurnosnog zatvarača za decu sa navojem (CRC), adaptera za oralni špric i oralnog šprica.

Boca i oralni špric su upakovani u kartonsku kutiju.

Nosilac dozvole i proizvođač

Nosilac dozvole:

Hemofarm A.D., Beogradski put bb, 26300 Vršac, Srbija

Proizvođač:

Hemofarm A.D., Beogradski put bb, 26300 Vršac, Srbija

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Septembar 2016.

Režim izdavanja leka:

Lek se može izdavati samo uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

515-01-02317-15-001 od 20.12.2016.godine