

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Burana 20 mg/ml oraalisuspensio ibuprofeeni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen antamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Käänny lääkärin puoleen, jos olo ei parane tai se huononee yhden päivän (3–6 kuukauden ikäisillä yli 5 kg:n painoisilla imeväisillä) tai kolmen päivän (yli 6 kuukauden ikäisillä lapsilla) **jälkeen**.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Burana-oraalisuspensio on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin annat Burana-oraalisuspensiota
3. Miten Burana-oraalisuspensiota annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Burana-oraalisuspension säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Burana-oraalisuspensio on ja mihin sitä käytetään

Burana 20 mg/ml oraalisuspensio sisältää vaikuttavana aineena ibuprofeenia. Ibuprofeeni kuuluu tulehduskipulääkkeiden lääkeryhmään. Burana-oraalisuspensiota käytetään suun kautta kuumeen ja lievän tai kohtalaisen kivun oireenmukaiseen hoitoon kolmen kuukauden ikäisille (yli 5 kg:n painoisille) – 12-vuotiaille lapsille.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin annat Burana-oraalisuspensiota

ÄLÄ anna tätä lääkettä:

- jos lapsesi on allerginen ibuprofeenille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos lapsellasi on ollut astmakohtaus, nenän vuotamista, ihoreaktioita (esim. punoitusta, nokkosihottumaa) asetyylisalisyylihapon tai muun tulehduskipulääkkeen käytön yhteydessä
- jos lapsellasi on (tai on ollut kaksi tai useamman kertaa) mahahaava, puhkeama tai verenvuotoa
- jos lapsellasi on vaikeita munuais-, sydän- tai maksavaivoja
- jos lapsellasi on nestehukka, koska se aiheuttaa munuaisten vajaatoiminnan riskin
- jos lapsesi on raskauden viimeisellä kolmanneksella
- jos lapsesi on alle 3 kuukauden ikäinen
- jos lapsellasi on perinnöllinen intoleranssi joillekin sokerilajeille.

Jos jokin näistä koskee lastasi, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen ennen tämän lääkkeen antamista.

Varoitukset ja varotoimet

Ibuprofeenin kaltaisilla tulehdusta lievittäville lääkkeille ja kipulääkkeille saattaa olla vaikutusta hieman kohonneeseen sydänkohtauksen tai aivohalvauksen riskiin, varsinkin suurina annoksina. Älä käytä lääkettä suositeltua suurempia annoksia tai jatka hoitoa suositeltua pidempään.

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin annat lapsellesi Burana-oraalisuspensiota, jos lapsellasi on

- sydänvikoja, esimerkiksi sydämen vajaatoiminta tai rintakipua (*angina pectoris*), tai jos lapsella on ollut sydänkohtaus, ääreisverisuonten sairaus (eli jalkojen heikko verenkierto, joka johtuu kapeista tai tukkeutuneista valtimoista) tai minkäänlainen aivohalvaus (mukaan lukien ohimenevä aivoverenkiertohäiriö eli TIA), tai hänelle on tehty ohitusleikkaus.
- korkea verenpaine, diabetes tai korkea kolesteroli, suvussa on ollut sydänsairauksia tai aivohalvauksia tai jos lapsi tupakoi.
- maksa-, munuais- tai suolistovaivoja
- tietty autoimmuunisairaus (SLE-tauti eli systeeminen *lupus erythematosus*) tai sekamuotoinen sidekudossairaus
- pitkäaikainen tulehduksellinen suolistosairaus, kuten haavainen koliitti tai Crohnin tauti
- astma tai keuhkojen allerginen sairaus
- vesirokko.

Muut lääkevalmisteet ja Burana-oraalisuspensio

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos lapsesi käyttää, on äskettäin käyttänyt tai saattaa käyttää muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt. Burana-oraalisuspensio saattaa vaikuttaa muihin lääkevalmisteisiin ja muut lääkevalmisteet saattavat vaikuttaa siihen. Esimerkkejä tällaisista lääkevalmisteista ovat

- **neesteenoistolääkkeet** (lääkkeet, jotka poistavat vettä kehosta)
- **antikoagulantit** (verta ohentavat tai hyytymistä estävät lääkkeet, kuten asetyylisalisyylihappo, varfariini tai tiklopidiini)
- **korkeaa verenpainetta alentavat lääkkeet**
- **mifepristoni** (raskaudenkeskeytykseen)
- **litium** tai **selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät** (SSRI-lääkkeet, esim. fluoksetiini, jota käytetään mielialan vaihtelujen hoitoon)
- **metotreksaatti** (reuman, psoriaasin ja joidenkin syöpien hoitoon)
- **tsidovudiini** (HIV-infektion hoitoon)
- **kortikosteroidit** (tulehduslääkkeet, kuten prednisoni)
- **sydänglykosidit** (sydänvaivojen hoitoon käytettävät lääkkeet, kuten digoksiini)
- **siklosporiini** tai **takrolimuusi** (immuunijärjestelmää lamaava lääke)
- **kinoloniantibiootit** (käytetään monenlaisten infektioiden hoitoon, esim. siprofloksasiini)
- mikä tahansa toinen **ibuprofeenivalmiste tai muu tulehduskipulääke**, myös ilman reseptiä saavat valmisteet.

Myös muut lääkevalmisteet saattavat vaikuttaa ibuprofeenihoitoon tai hoito saattaa vaikuttaa muihin lääkevalmisteisiin. Keskustele aina lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät samanaikaisesti Burana-valmistetta ja muita lääkkeitä.

Seuraavat lisätiedot liittyvät vaikuttavaan aineeseen, ibuprofeeniin.

Burana-oraalisuspensio ruuan ja juoman kanssa

Burana-oraalisuspension käytön aikana ei saa juoda alkoholia, koska etenkin ruoansulatuselimistön ja keskushermoston haittavaikutukset saattavat voimistua.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Ibuprofeenia EI saa käyttää raskauden kolmen viimeisen kuukauden aikana, koska se saattaa olla haitallista syntymättömälle lapselle. Raskaana olevien naisten, jotka aikovat käyttää tätä lääkettä, on käännettävä lääkärin puoleen ennen lääkkeen käyttöä, koska sitä saa käyttää raskauden kuuden ensimmäisen kuukauden aikana vain lääkärin määräyksestä.

Vain pieni määrä ibuprofeenia ja sen hajoamistuotteita erittyy rintamaitoon. Koska tähän mennessä tiedossa ei ole haitallisia vaikutuksia lapselle, imettämistä ei yleensä tarvitse lopettaa, jos ibuprofeenia käytetään lyhytaikaisesti suositeltuina annoksina.

Burana-oraalisuspensio kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemista. Tämä vaikutus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Ibuprofeeni saattaa aiheuttaa uneliaisuutta ja huimausta. Näin ollen on tärkeää varmistua, että reaktiokyky on normaali ennen kuin ajetaan autoa, käytetään koneita tai ryhdytään muihin toimiin, jotka saattavat olla vaarallisia, jos vireystila on heikentynyt.

Burana-oraalisuspensio sisältää maltitolia (E965), natriummetyylihydroksibentsoaattia (E219) ja natriumpropyylihydroksibentsoaattia (E217)

- **Maltitoli (E965)** voi olla lievästi laksatiivinen (energiasisältö 2,3 kcal/g). Jos sinulle on kerrottu, että sinulla tai lapsellasi on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista/antamista.
- **Natriummetyylihydroksibentsoaatti (E219) ja natriumpropyylihydroksibentsoaatti (E217)** voivat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

3. Miten Burana-oraalisuspensiota annetaan

Anna tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Ravista pulloa hyvin ennen annoksen mittaamista. Pakkaus sisältää kaksipäisen lusikan (mitat 2,5 ml ja 5 ml), jonka avulla voidaan antaa tarkka annos. Annoksia voidaan antaa noin 6–8 tunnin välein.

Lääkəriin on otettava yhteyttä, jos tätä lääkettä on annettava vähintään 6 kuukauden ikäiselle lapselle yli 3 päivää tai jos oireet pahenevat.

Jos kyseessä on 3–5 kuukauden ikäinen vauva, hakeudu lääkeriin, jos oireet pahenevat, mutta viimeistään 24 tunnin kuluttua oireiden alkamisesta, jos ne eivät häviä.

Tätä lääkettä EI saa antaa, jos lapsi painaa alle 5 kg. Lapsen tavanomainen vuorokausiannos on 20–30 mg painokiloa kohden (mg/kg) pienempiin annoksiin jaettuna.

Lapsen ikä ja paino	Annos
3–6 kuukautta paino yli 5 kg	Yksi 2,5 ml:n annos (50 mg) 3 kertaa 24 tunnin aikana
6–12 kuukautta (paino 8–10 kg)	Yksi 2,5 ml:n annos (50 mg) 3 kertaa 24 tunnin aikana
1–3 vuotta (paino 10–15 kg)	Yksi 5 ml:n annos (100 mg) 3 kertaa 24 tunnin aikana
4–6 vuotta (paino 15–20 kg)	Yksi 7,5 ml:n annos (150 mg) 3 kertaa 24 tunnin aikana
7–9 vuotta (paino 20–30 kg)	Yksi 10 ml:n annos (200 mg) 3 kertaa 24 tunnin aikana
10–12 vuotta (paino 30–40 kg)	Yksi 15 ml:n annos (300 mg) 3 kertaa 24 tunnin aikana

Suun kautta. Vain lyhytaikaiseen käyttöön.

VAROITUS: MAINITTUA ANNOSTUSTA EI SAA YLITTÄÄ

Jos unohdat antaa Burana-oraalisuspensiota

Jos unohdat antaa lääkeannoksen, anna se heti kun muistat, ellei pian ole aika ottaa jo seuraava annos. Älä koskaan anna kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtuneen annoksen.

Jos annat enemmän Burana-oraalisuspensiota kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Mahdollisia oireita ovat pahoinvointi, vatsakivut, oksentelu (verioksennuksia voi esiintyä), päänsärky, korvien soiminen, sekavuus ja epävakaat silmien liikkeet. Suurilla annoksilla on raportoitu seuraavia oireita: uneliaisuutta, rintakipua, sydämentykytystä, tajunnan menetystä, kouristuksia (lähinnä lapsilla), heikkoa oloa ja huimausta, verta virtsassa, kylmän tunnetta ja hengitysongelmia.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Yleisin haittavaikutus on mahaärstyys, mikä voi aiheuttaa ongelmia joillekin potilaille.

Jos lapsellesi ilmaantuu jokin seuraavista, lopeta lääkkeen antaminen ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon:

- verta ulosteissa
- mustia, tervamaisia ulosteita
- veren tai tummien partikkelien, jotka näyttävät jauhetulta kahvilta, oksentaminen
- selittämätön hengityksen vinkuminen, hengenahdistus, ihottuma (joka voi olla vaikeaa ja iho voi rakkuloida tai hilseillä), kutina tai mustelmien ilmaantuminen, hutera olo, sydämentykytys tai nesteen kertyminen, esim. turvonneet nilkat, ei virtsaa riittävästi
- aseptinen meningiitti eli ei-märkäinen aivokalvontulehdus (niskan jäykkyys, päänsärky, pahoinvointi, oksentelu, kuume ja sekavuus)
- kasvojen turpoaminen
- korvien soiminen (tinnitus)
- munuaisvaivat.

Jos lapsellesi ilmaantuu jokin seuraavista, lopeta lääkkeen antaminen ja kerro heti lääkärille:

- Jos lapsesi iho alkaa punoittaa tai hänelle kehittyy vaihteleva ihoreaktio tai hänen ihonsa alkaa rakkuloita tai hilseillä, mikä on hyvin harvinaista.
- selittämätön mahakipu, ruoansulatusvaivat, närästys, pahoinvointi ja/tai oksentelu
- silmien ja/tai ihon keltaisuus
- vaikea kurkkukipu, johon liittyy korkea kuume tai selittämätöntä verenvuotoa, mustelmien ilmaantumista ja väsymystä.

Muita epätavallisia vaikutuksia voivat olla seuraavat:

Melko harvinaiset:

- päänsärky, huimaus, unettomuus, kiihtyneisyys, ärtyisyys tai väsymys
- näköhäiriöt
- herkkyys valolle (valoyliherkkyys)
- haavat (joihin voi liittyä verenvuotoa).

Harvinaiset:

- ilmavaivat, ripuli tai ummetus.

Hyvin harvinaiset:

- Joskus voi ilmetä yliherkkyysreaktioita, joihin voi liittyä ihottumia, astma-kohtauksia, kielen turpoamista ja hengenahdistusta
- Maksavaivoja voi ilmetä ibuprofeenin käytön yhteydessä
- Crohnin taudin tai haavaisen koliitin tai vatsavaivojen paheneminen
- Ibuprofeenin kaltaisten lääkkeiden käyttöön voi liittyä hieman suurentunut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski. Kaikki riskit ovat suurempia käytettäessä suurta lääkeannosta ja pitkään käytettäessä.
- masennus tai psykoottiset reaktiot
- hiustenlähtö
- korkea verenpaine.

Tuntematon:

- Vakavaa ihoreaktiota, jota kutsutaan DRESS-oireyhtymäksi, voi esiintyä. DRESS-oireyhtymän oireita ovat: ihottuma, kuume, imusolmukkeiden turvotus ja lisääntynyt eosinofiilien määrä veressä (eräs valkosolutyyppe).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Burana-oraalisuspension säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää. Säilytä alle 25 °C.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Burana-oraalisuspensio sisältää

- **Vaikuttava aine** on ibuprofeeni. 1 ml oraalisuspensiota sisältää 20 mg ibuprofeenia.
- **Muut aineet** ovat: glyseroli (E422), ksantaanikumi, maltitoli (E965), polysorbaatti 80, sakkariininatrium (E954), sitruunahappomonohydraatti, natriummetyylihydroksibentsoaatti (E219), natriumpropyylihydroksibentsoaatti (E217), puhdistettu vesi ja mansikka-aromi (sisältää propyleeniglykolia).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Burana-oraalisuspensio on valkoinen oraalisuspensio.

Lääke on pakattu ruskeaan lasi- tai polyeteenipulloon, joka sisältää 50 ml, 100 ml, 150 ml tai 200 ml ja on varustettu lapsiturvallisella korkilla. Pakkaus sisältää kaksipäisen lusikan, jonka toinen pää on 2,5 ml ja toinen 5 ml. Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 6.2.2018

Bipacksedel: Information till användaren

Burana 20 mg/ml oral suspension ibuprofen

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ge detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Du måste tala med läkare om ditt barn inte mår bättre eller om ditt barn mår sämre **efter 1 dag** (spädbarn 3–6 månader som väger över 5 kg) eller 3 dagar (barn över 6 månader).
- Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Burana oral suspension är och vad det används för
2. Vad du behöver veta, innan du ger Burana oral suspension
3. Hur du ger Burana oral suspension
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Burana oral suspension ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Burana oral suspension är och vad det används för

Burana 20 mg/ml oral suspension innehåller ibuprofen som aktiv substans. Ibuprofen tillhör en grupp läkemedel som kallas antiinflammatoriska värkmediciner. Burana oral suspension tas via munnen för symptomatisk behandling av feber och mild till medelsvår värk hos barn från åldern tre månader (över 5 kg kroppsvikt) till 12 år.

2. Vad du behöver veta, innan du ger Burana oral suspension

Ge INTE detta läkemedel:

- om ditt barn är allergiskt mot ibuprofen eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om ditt barn har haft en astmaattack, rinnande näsa, hudreaktioner (t.ex. rodnad, näselfeber) i samband med användning av acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska värkmediciner
- om ditt barn har (eller två eller flere gånger har haft) magsår, perforering eller blödningar
- om ditt barn har allvarliga njur-, hjärt eller leverproblem
- om ditt barn lider av vätskebrist eftersom det orsakar risk för njursvikt
- om ditt barn är i sista tredjedelen av graviditeten
- om ditt barn är under 3 månader
- om ditt barn har en ärftlig intolerans för vissa sockerarter.

Om något av dessa gäller dig, rådfråga en läkare eller apotekspersonalen innan du använder detta läkemedel.

Varningar och försiktighet

Antiinflammatoriska/smärtstillande läkemedel som ibuprofen kan förknippas med en liten ökad risk för hjärtattack eller stroke, särskild vid användning av höga doser. Överskrid inte den rekommenderade dosen eller behandlingstiden.

Du bör diskutera med läkare eller apotekspersonal innan du ger ditt barn Burana oral suspension om ditt barn:

- har hjärtproblem inklusive hjärtsvikt, kärlkramp (bröstmärter) eller om ditt barn har haft en hjärtattack, bypass-operation, perifer artärsjukdom (dålig cirkulation i benen eller fötterna på grund av trånga eller blockerade blodkärl) eller någon form av stroke (inklusive ”mini-stroke” eller transitorisk ischemisk attack [TIA])
- har högt blodtryck, diabetes, högt kolesterolvärde, en historik av hjärtsjukdomar eller stroke i familjen eller om barnet är rökare
- har lever-, njur- eller tarmproblem
- har en viss autoimmun sjukdom (SLE m.a.o. systemisk *lupus erythematosus*) eller blandad bindvävsjukdom
- har en långvarig inflammatorisk tarmsjukdom, så som ulcerös kolit eller Crohns sjukdom
- har astma eller allergisk lungsjukdom
- har vattkoppor.

Andra läkemedel och Burana oral suspension

Tala om för läkare eller apotekspersonal om ditt barn använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel, även receptfria sådana. Burana oral suspension kan påverka eller påverkas av vissa andra läkemedel. Till exempel:

- **diuretiska läkemedel** (läkemedel som driver ut vätska ur kroppen)
- **antikoagulerande läkemedel** (d.v.s. blodförtunnande, t.ex. acetylsalicylsyra, warfarin, tiklopidin)
- **läkemedel som sänker högt blodtryck**
- **mifepriston** (läkemedel som framkallar abort)
- **litium** eller **selektiva serotoninåterupptagshämmare** (SSRI-läkemedel t.ex. fluoxetin, som används för att behandla humörväxlingssjukdomar)
- **metotrexat** (för behandling av reumatism, psoriasis och vissa cancerformer)
- **zidovudin** (läkemedel för behandling av HIV-infektion)
- **kortikosteroider** (inflammationsläkemedel så som prednison)
- **hjärtglykosider** (för behandling av hjärtproblem, så som digoxin)
- **ciklosporin** och **takrolimus** (läkemedel som dämpar immunsystemet)
- **kinolonantibiotika** (används för behandling av många sorters infektioner t.ex. ciprofloxacin)
- vad som helst för andra **ibuprofenpreparat eller antiinflammatoriska värkmediciner** också receptfria sådana.

Vissa andra läkemedel kan också påverka eller påverkas av behandlingen med Burana oral suspension. Du bör därför alltid rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder Burana oral suspension med andra läkemedel.

Följande tilläggsinformation är förknippade med den aktiva substansen, ibuprofen.

Burana oral suspension med mat och dryck

Man bör inte dricka alkohol under användningen med Burana oral suspension, eftersom i synnerhet biverkningarna på matsmältningssystemet och centrala nervsystemet kan förstärkas.

Graviditet, amning och fertilitet

Ibuprofen får **INTE** användas under graviditetens tre sista månader, eftersom det kan vara skadligt för det ofödda barnet. Gravida kvinnor som tänker använda detta läkemedel bör vända sig till en läkare före användningen av läkemedlet eftersom det endast på läkarordination får användas under graviditetens sex första månader.

Endast en liten mängd ibuprofen och dess nedbrytningsprodukter utsöndras i modersmjölken. Eftersom man hittills inte känner till några skadliga effekter på barnet behöver man vanligen inte sluta amma om ibuprofenet används under en kort tid och på rekommenderade doser.

Burana oralsuspension hör till en grupp av läkemedel (antiinflammatoriska värkmediciner), som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Påverkan är reversibel, d.v.s. upphör när man slutar använda dessa typer av läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Ibuprofen kan orsaka sömnhet och svindel. Därmed är det viktigt att försäkra sig om att reaktionsförmågan är normal innan man kör bil och använder maskiner eller gör något annat som kan vara farligt om vakenhetstillståndet är försvagat.

Burana oral suspension innehåller maltitol (E965), natriummetylhydroxibensoat (E219) och natriumpropylhydroxibensoat (E217)

- **Maltitol (E965)** kan vara lindrigt laxerande (energiinnehåll 2,3 kcal/g). Om du eller ditt barn inte tål vissa sockerarter bör du kontakta läkare innan du tar/ger denna medicin.
- **Natriummetylhydroxibensoat (E219) och natriumpropylhydroxibensoat (E217)** kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

3. Hur du ger Burana oral suspension

Ge alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Skaka flaskan noga innan du mäter upp dosen. Förpackningen innehåller en dubbelsked med måtten 2,5 ml och 5 ml, med hjälp av vilka man kan ge en noggrann dos.

Doserna kan ges med ca 6–8 timmars mellanrum.

När det gäller barn som är minst 6 månader, ska man kontakta en läkare om detta läkemedel behöver användas längre än 3 dagar eller om symtomen blir värre.

När det gäller spädbarn som är 3 till 5 månader gamla ska man söka läkarvård om symtomen blir värre eller senast efter 24 timmar om de inte försvinner.

Det här läkemedlet får **INTE** ges om barnet väger under 5 kg. Barnets normala dygnsdos är 20–30 mg per kg kroppsvikt (mg/kg) uppdelat på mindre doser.

Barnets ålder och vikt	Dos
3–6 månader vikt över 5 kg	En 2,5 ml dos (50 mg) 3 gånger under 24 timmar
6–12 månader (vikt 8–10 kg)	En 2,5 ml dos (50 mg) 3 gånger under 24 timmar
1–3 år (vikt 10–15 kg)	En 5 ml dos (100 mg) 3 gånger under 24 timmar
4–6 år (vikt 15–20 kg)	En 7,5 ml dos (150 mg) 3 gånger under 24 timmar
7–9 år (vikt 20–30 kg)	En 10 ml dos (200 mg) 3 gånger under 24 timmar

10–12 år (vikt 30–40 kg)	En 15 ml dos (300 mg) 3 gånger under 24 timmar
-----------------------------	--

Oral användning. Endast för korttidsbruk.

VARNING: ANGIVEN DOSERING FÅR INTE ÖVERSKRIDAS

Om du har glömt att ge Burana oral suspension

Om du glömmet att ge en dos, ge den genast när du märker det om det inte snart är dags för nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har gett för stor mängd av Burana oral suspension

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Symtomen kan innefatta illamående, magont, kräkningar (med blod), huvudvärk, ringningar i öronen, förvirring och ryckiga ofrivilliga ögonrörelser. Vid höga doser har dåsighet, bröstsmärta, hjärtklappning, medvetlöshet, krampanfall (främst hos barn), svaghet och yrsel, blod i urinen, frusenhet och andningssvårighet rapporterats.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem. Den vanligaste biverkningen är irriterad mage, vilket kan orsaka problem för vissa patienter.

Om ditt barn får någon av följande biverkningar, sluta ge medicinen och sök dig omedelbart till en läkare:

- blod i avföringen
- svarta, tjäraktiga avföringar
- kräkningar med blod eller mörka partiklar som påminner om malen kaffe
- oförklarlig pipande andning, andnöd, hudutslag (som kan vara allvarlig och huden kan få blåsor eller fjälla), klåda eller uppkomst av blåmärken, svaghetskänsla, hjärtklappning eller ansamling av vätska t.ex. svullna vristar, för knapp urinutsöndring
- aseptisk meningit (nackstelhet, huvudvärk, illamående, kräkningar, feber och förvirring)
- svullnad av ansiktet
- öronringningar (tinnitus)
- njurbesvär.

Om ditt barn får något av följande symptom, sluta ge läkemedlet och informera läkare omedelbart:

- om ditt barn får rodnader på huden eller utvecklar växlande hudreaktioner eller om huden får blåsor eller börjar fjälla, vilket är mycket sällsynt
- oförklarlig magont, matsmältningsbesvär, halsbränna, illamående och/eller kräkningar
- ögongulhet och/eller gulhet av huden
- kraftig halsont förknippad med hög feber eller oförklarlig blödning, uppkomst av blåmärken och trötthet.

Övriga ovanliga biverkningar kan vara följande:

Mindre vanliga:

- huvudvärk, svindel, sömnlöshet, upprördhet, irritation eller trötthet

- synstörningar
- ljuskänslighet (ljusöverkänslighet)
- sår (som kan vara förknippade med blödning).

Sällsynta:

- luftbesvär, diarré eller förstoppning.

Mycket sällsynta:

- ibland förekommer överkänslighetsreaktioner som kan vara förknippade med hudutslag, astmaattacker, svullnad av tungan och andnöd
- leverproblem kan förekomma under användningen av ibuprofen
- försämring av Crohns sjukdom eller ulcerös kolit eller magbesvär
- användningen läkemedel av typen ibuprofen, kan vara förknippad med en svagt förhöjd risk för hjärtinfarkt eller slaganfall. Alla risker är större vid stora läkemedelsdoser och långa behandlingstider.
- depression eller psykotiska reaktioner
- håravfall
- högt blodtryck.

Ingen känd frekvens:

- En allvarlig hudreaktion som kallas DRESS-syndrom kan förekomma. Symtom på DRESS innefattar: hudutslag, feber, svullna lymfkörtlar och en ökning av eosinofiler (en typ av vita blodkroppar).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Burana oral suspension ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på flaskan. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Förvaras vid högst 25 °C.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den **aktiva substansen** är ibuprofen. 1 ml oral suspension innehåller 20 mg ibuprofen.

Övriga innehållsämnen är: glycerol (E422), xantangummi, maltitol (E965), polysorbat 80, sackarinnatrium (E954), citronsyramonohydrat, natriummetylhydroxibensoat (E219), natriumpropylhydroxibensoat (E217), renat vatten och jordgubbsarom (innehåller propylenglykol).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Burana oral suspensionen är en vit oral suspension.

Läkemedlet är förpackat i en brun glas eller polyetenflaska som innehåller 50 ml, 100 ml, 150 ml eller 200 ml, försedd med en barnsäker kork. Förpackningen innehåller en dubbelsked, med måtten 2,5 ml i ena ändan och 5 ml i den andra.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Orion Corporation

Orionvägen 1

FI-02200 Esbo

Finland

Tillverkare:

Orion Corporation Orion Pharma

Orionvägen 1

FI-02200 Esbo

Finland

Denna bipacksedel ändrades senast 6.2.2018