

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Ibuver 400 mg kalvopäällysteiset tabletit

Aikuisille, nuorille sekä vähintään 20 kg:n painoisille (vähintään 6-vuotiaille) lapsille
ibuprofeeni (ibuprofeeni-DL-lysiininä)

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Ibuver on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Ibuver-valmistetta
3. Miten Ibuver-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Ibuver-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Ibuver on ja mihin sitä käytetään

Ibuver on kipua lievittävä ja kuumetta alentava lääke (tulehduskipulääke eli NSAID-lääke).

Ibuver-tabletteja käytetään

- lievän tai kohtalaisen kivun, kuten päänsäryyn, hammassäryyn, kuukautiskipujen lyhytaikaiseen oireenmukaiseen hoitoon
- tavallisen nuhakuumeen yhteydessä ilmenevän kuumeen ja kivun/säryyn lyhytaikaiseen oireenmukaiseen hoitoon.

Ibuver soveltuu aikuisten, nuorten ja vähintään 20 kg painavien (6-vuotiaiden ja vanhempien) lasten hoitoon.

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 3 päivän jälkeen tai se huononee, jos käytät tätä lääkettä kuumeen hoitoon, ja 4 päivän jälkeen, jos käytät tätä lääkettä kivun hoitoon.

Ibuprofeenia, jota Ibuver sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Ibuver-valmistetta

Älä ota Ibuver-valmistetta

- jos olet allerginen ibuprofeenille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on joskus aiemmin asetyylisalisyylihapon tai muiden tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä esiintynyt hengenahdistusta, astmakohtauksia, nenän limakalvojen turpoamista, angioedeemaa tai ihoreaktioita
- jos sinulla on jokin verisolujen muodostumiseen liittyvä häiriö, jonka syytä ei tiedetä

- sinulla on aktiivisia tai on joskus ilmennyt toistuvia maha- tai pohjukaissuolen haavaumia (peptisiä haavaumia) tai verenvuotoja (vähintään kaksi varmistettua haavaa tai verenvuotapahdumaa)
- jos tulehduskipulääkkyksen käytön yhteydessä on aiemmin ilmennyt ruoansulatuskanavan verenvuotoa tai suolenpuhkeamia
- jos sinulla on aivoverenvuotoa tai jotain muuta aktiivista verenvuotoa
- jos sinulla on valkea-asteinen maksan tai munuaisten toimintahäiriö
- jos sinulla on valkea sydämen vajaatoiminta
- jos elimistösi on vaikeasti kuivunut (oksentelun, ripulin tai riittämättömän nesteensaannin vuoksi)
- jos olet viimeisellä raskauskolmanneksella raskaana.

Alle 20 kg painavat tai alle 6-vuotiaat lapset eivät saa ottaa Ibuver-tabletteja, sillä tämä valmiste ei sisältämänsä vaikuttavan aineen määräni vuoksi sovella näin pienien lasten hoitoon.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkarenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Ibuver-valmistetta:

- jos sinulla on infektio – katso tarkempia tietoja jäljempänä kohdasta ”Infektiot”.

Haittavaikutuksia voi vähentää käyttämällä pienintä tehokasta annosta mahdollisimman lyhyen aikaa, joka riittää oireiden hoitamiseen.

Ruoansulatuskanavaa koskevia turvallisuustietoja

Vältä Ibuver-tablettien ja muiden tulehduskipulääkkeiden (mukaan lukien ns. syklo-oksigenaasi-2:n estäjiä) samanaikaista käyttöä.

Läkkääät potilaat:

Läkkäillä potilailla tulehduskipulääkkeistä aiheutuvat haittavaikutukset ovat yleisempiä kuin muilla potilailla. Tämä koskee etenkin ruoansulatuskanavan verenvuotoja ja puhkeamia, jotka voivat toisinaan olla hengenvaarallisia. Lääkärin on siksi seurattava tätä potilasryhmää erityisen huolellisesti.

Ruoansulatuskanavan verenvuodot, haavaumat ja puhkeamat:

Ruoansulatuskanavan verenvuotoja, haavaumia ja puhkeamia, jotka saattavat toisinaan johtaa potilaan kuolemaan, on ilmoitettu kaikkien tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä. Niihin on vainut liittyä ennakkooireita tai ne ovat voineet ilmetä ilman ennakkooireita riippumatta siitä, onko potilaalla joskus aiemmin hoidon aikana esiintynyt vakavia ruoansulatuskanavaan liittyviä oireita.

Ruoansulatuskanavan verenvuotojen, haavaumien ja puhkeamien riski kasvaa tulehduskipulääkeannoksen suuretessa. Lisäksi riski on suurempi potilailla, joilla aiemmin on ollut ruoansulatuskanavan haavauma, etenkin jos haavaumaan on liittynyt verenvuotoa tai suolenpuhkeama (ks. kohta 2. Älä ota Ibuver-valmistetta), sekä läkkäillä potilailla. Jos kuulut johonkin näistä potilasryhmistä, aloita lääkkeen käyttö mahdollisimman pienellä annoksella.

Näille potilaille on harkittava mahalaukun limakalvoa suojaavan lääkkeen (esim. misoprostolin tai protonipumpun estäjän) yhdistämistä hoitoon. Tämä koskee myös potilaita, jotka tarvitsevat samanaikaista hoitoa pienellä asetyylisalisyylihappoannoksella tai muita lääkeitä, jotka voivat lisätä ruoansulatuskanavaan kohdistuvien vaikutusten riskiä.

Jos sinulla on joskus aiemmin ilmennyt ruoansulatuselimistöön kohdistuvia haittavaikutuksia ja etenkin jos olet iäkäs, kerro lääkäriille kaikista epätavallisista vatsaoireista (varsinkin ruoansulatuskanavan verenvuodoista), etenkin hoidon alkuvaiheessa.

Erityistä varovaisuutta on noudatettava, jos käytät samanaikaisesti muita lääkeitä, jotka saattavat lisätä ruoansulatuskanavan haavaumien tai verenvuotojen riskiä, kuten suun kautta otettavia kortikosteroideja, veren hyytymistä estäviä lääkeitä (esim. varfariinia), masennuslääkeitä (selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä) tai lääkeitä, jotka estävät verihiutaleiden takertumista toisiinsa (verihiutaleiden aggregaatiota) (kuten asetyylisalisyylihappoa). Katso kohta 2. Muut lääkevalmisteet ja Ibuver. Lopeta Ibuver-tablettien käyttö heti, jos hoidon aikana ilmenee ruoansulatuskanavan verenvuotoa tai haavaumia.

Jos sinulla on tai on ollut ruoansulatuskanavan sairauksia (esim. haavainen paksusuolitulehdus, Crohnin tauti), noudata varovaisuutta käyttäessäsi tulehduskipulääkkeitä, sillä ne voivat pahentaa sairauttasi (ks. kohta 4. Mahdolliset haittavaikutukset).

Infektiot

Ibuver voi peittää infektion merkkejä, joita ovat muun muassa kuume ja kipu. Siksi on mahdollista, että Ibuver voi viivästyttää infektion asianmukaisen hoidon aloittamista, jolloin komplikaatioiden riski kasvaa. Näin on havaittu tapahtuvan bakteerien aiheuttaman keuhkokuumeen ja vesirokkoon liittyvien bakteeriperäisten ihoinfektioiden yhteydessä. Jos käytät tästä lääkettä silloin, kun sinulla on infektio, ja jos infektionoireet jatkuvat tai pahenevat, ota välittömästi yhteyttä lääkärin.

Vaikeutukset sydämeen ja verenkiertoon

Ibuver-tablettien kaltaisiin tulehdusta lievittäviin lääkkeisiin ja kipulääkkeisiin saattaa liittyä hieman lisääntynyt sydänkohtauksen tai aivohalvauksen riski, varsinkin jos käytetään suuria annoksia. Älä ota lääkettä suositeltua suurempia annoksia äläkä jatka hoitoa suositeltua pidempään.

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Ibuver-tabletteja, jos sinulla on

- sydänsairaus, kuten sydämen vajaatoimintaa tai angina pectoris (rasitusrintakipua), jos sinulla on ollut sydänkohtaus tai sinulle on tehty ohitusleikkaus, jos sinulla on ollut ääreisvaltimosairaus (säären tai jalkaterien heikko verenkerto, joka johtuu ahtautuneista tai tukkeutuneista valtimoista) tai jonkinlainen aivohalvaus (mukaan lukien ohimenevä aivoverenkertohäiriö eli TIA)
- korkea verenpaine, diabetes tai korkea kolesterolipitoisuus, suvussasi on ollut sydänsairauksia tai aivohalvauksia tai jos tupakoit.

Vakavat ihoreaktiot

Vakavia ihoreaktioita, mukaan lukien eksfoliatiivinen dermatiitti, erythema multiforme, Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi, lääkeyliherkkyysoireyhtymä (DRESS-oireyhtymä) ja akuutti yleistynyt eksantematoottinen pustuloosi (AGEP), on raportoitu ibuprofeenihoidon yhteydessä. Lopeta Ibuver-valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos huomaat minkä tahansa näistä kohdassa 4 kuvatuista vakaviin ihoreaktioihin liittyvistä oireista.

Vältä Ibuver-tablettien käyttöä vesirokon yhteydessä.

Muuta tietoa

Käytä Ibuver-valmistetta vain huolellisen riski-hyöty-arvion jälkeen:

- jos sinulla on tietyjä synnynnäisiä verenmuodostuksen häiriöitä (esim. intermittoiva porfyria)
- jos sinulla on tietyjä autoimmuunisairauksia (systeeminen lupus erythematosus ja sekamuotoinen sidekudossairaus).

Lääkärin on seurattava vointiasi erityisen huolellisesti

- jos munuaistesi toiminta on heikentynyt (sillä munuaisten toiminta voi huonontua äkillisesti potilailla, joilla on ennestään jokin munuaissairaus) tai maksan toiminta on heikentynyt
- jos sinulla on elimistön kuivumistila
- heti suuren leikkauksen jälkeen
- yliherkkyystapauksissa (allergiatapauksissa), esim. jos olet saanut ihoreaktion muista lääkeistä, jos sinulla on astma, heinänkuha, nenän limakalvojen pitkääikaista turvotusta tai krooninen hengityselnsairaus, johon liittyy hengitysteiden ahtautumista.

Vaikeasta aikuutteja yliherkkyysreaktioita (esim. anafylaktista sakkia) on ilmennyt hyvin harvoin. Merkkejä allergisesta reaktiosta tähän lääkkeeseen, mukaan lukien hengitysvaikeuksia, kasvojen ja kaulan alueen turvotusta (angioedeema) ja rintakipua, on raportoitu ibuprofeenin käytön yhteydessä. Jos huomaat minkä tahansa näistä oireista, lopeta Ibuver-valmisteen käyttö välittömästi ja ota heti yhteyttä lääkäriin tai päivystykseen.

Ibuver-valmisteen käytön aikana on huolehdittava riittävästä nesteensaannista elimistön kuivumisen ja siihen mahdollisesti liittyvien ibuprofeenista aiheutuvien munuaishaittojen estämiseksi.

Ibuver-valmisten vaikuttava aine ibuprofeeni voi tilapäisesti estää verihuutaleiden takertumista toisiinsa (aggregaatiota). Jos sinulla on veren hyytymishäiriö, sinun on oltava lääkärin tarkassa seurannassa.

Ibuver-valmisten pitkääikaisen käytön aikana on seurattava säännöllisesti maksa-arvoja, munuaisten toimintaa ja verenkuvaa.

Jos otat Ibuver-valmistetta ennen leikkausta, kysy neuvoa lääkäriltä tai hammaslääkäriltä.

Minkä tahansa päänsärkyyn käytettävän kipulääkkeen pitkittynyt käyttö voi pahentaa päänsärkyä. Jos sinulla on tällaista tai epäilet sitä, käännny lääkärin puoleen ja keskeytä lääkitys. Särkylääkepäänsärkyä pitää epäillä, jos potilaalla on usein tai päivittäin päänsärkyä kipulääkkeen säännöllisestä käytöstä huolimatta (tai sen vuoksi).

Yleisesti ottaen kipulääkkeiden tapakäyttö ja etenkin useiden eri kipulääkkeiden samanaikainen käyttö voi johtaa pysyviin munuaisvauroihin, joihin liittyy munuaisten vajaatoiminnan riski (särkylääkenefropatia).

Tulehduskipulääkkeiden ja alkoholin samanaikainen käyttö saattaa pahentaa lääkeaineen aiheuttamia haittavaikutuksia, etenkin ruoansulatuskanavaan tai keskushermostoon kohdistuvia haittavaikutuksia.

Tulehduskipulääkkeet saattavat peittää infektion ja kuumeenoireet.

Ibuver-valmiste kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), johon kuuluvat lääkkeet voivat heikentää naisten hedelmällisyyttä. Tämä vaikutus häviää lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Lapset ja nuoret

Katso ohjeet kohdasta 2. Älä otta Ibuver-valmistetta. Lapsilla ja nuorilla, joilla on elimistön kuivumistila, on munuaisten vajaatoiminnan riski.

Muut lääkevalmisteet ja Ibuver

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkeitä.

Ibuver saattaa muuttaa joidenkin lääkkeiden vaikutusta tai jotkut muut lääkkeet saattavat muuttaa Ibuver-tablettien vaikutusta. Tällaisia lääkeitä ovat esimerkiksi:

- antikoagulantit (verta ohentavat tai veren hyytymistä estävät lääkkeet, kuten aspiriini/asetyylisalisylihappo, varfariini tai tiklopidiini)
- korkeaa verenpainetta alentavat lääkkeet (ACE:n estäjät, kuten kaptopriili, beetasalpaajat, kuten atenololi, angiotensiini II -reseptorin salpaajat, kuten losartaani).

Myös jotkut muut lääkevalmisteet saattavat vaikuttaa Ibuver-hoitoon tai Ibuver-hoito saattaa vaikuttaa joihinkin muihin lääkevalmisteisiin. Kysy aina neuvoa lääkäriltä tai apteekkikenkilökunnalta ennen kuin käytät Ibuver-valmistetta ja muita lääkeitä samanaikaisesti.

Ibuver-valmisten samanaikainen käyttö digoksiihin (sydämen vajaatoiminnan hoitoon), fenytoiiniin (epilepsiakohtausten hoitoon) tai litiumin (psyyklisten sairauksien hoitoon) kanssa voi suurentaa näiden lääkkeiden pitoisuutta veressä. Seerumin litium-, digoksiini- ja fenytoiinipitoisuksia ei yleensä tarvitse seurata, jos valmistetta käytetään ohjeiden mukaisesti (enintään 4 vuorokauden ajan).

Ibuver saattaa heikentää diureettien (nesteenpoistolääkkeiden) ja verenpainelääkkeiden vaikutusta.

Ibuver saattaa heikentää sydämen vajaatoiminnan ja korkean verenpaineen hoitoon käytettävien lääkkeiden (ACE:n estäjien) vaikutusta. Lisäksi nämä yhdistelmät voivat suurenna munuaisten toimintahäiriöiden riskiä.

Ibuver-tablettien anto samaan aikaan kaliumia säästäävien diureettien (nesteenpoistolääkkeiden) kanssa voi suurentaa veren kaliumpitoisuutta. Veren kaliumpitoisuuden seurantaa suositellaan.

Ibuver-tablettien käyttö yhdistelmänä muiden tulehduskipulääkkeiden tai glukokortikoidien kanssa lisää ruoansulatuskanavan haavaumien tai verenvuodon riskiä.

Verihautaleiden tosiinsa takertumista (aggregaatiota) estäävät lääkeet ja tiettyt masennuslääkkeet (selektiiviset serotoniinin takaisinoton estääjät eli SSRI-lääkkeet) voivat lisätä ruoansulatuskanavan verenvuotojen riskiä.

Ibuver-tablettien ottaminen 24 tunnin kuluessa ennen metotreksaatin ottamista tai 24 tunnin kuluessa sen ottamisen jälkeen voi suurentaa metotreksaattipitoisuutta elimistössä ja lisätä sen haittavaikutuksia.

Jos siklosporiinia (elinsiirteiden hylkämisreaktioiden estämiseen ja reumasairauksien hoitoon käytettävä lääke) ja tiettyjä tulehduskipulääkeitä käytetään samanaikaisesti, siklosporiinin munuaisia vaurioittavien vaikutusten riski lisääntyy. Tällaista vaikutusta ei voida myöskään sulkea pois, jos siklosporiinia käytetään yhdessä ibuprofeenin kanssa.

Probenesidiä tai sulfapyratsonia sisältävät lääkeet (kihtilääkkeet) voivat hidastaa ibuprofeenin eritymistä. Tämä voi aiheuttaa Ibuver-valmisten kertymistä elimistöön, ja sen haittavaikutukset voivat siten voimistua.

Tulehduskipulääkeit saattavat voimistaa veren hyytymistä estävien lääkkeiden, kuten varfariinin, vaikutusta. Yhdistelmähoidossa suositellaan veren hyytymistä osoittavien arvojen seurantaa.

Klinisissä tutkimuksissa on todettu yhteisvaikutuksia tulehduskipulääkkeiden ja verensokeripitoisuutta pienentävien lääkkeiden (sulfonyliureoiden) välillä. Tähän mennessä ei ole kuvattu yhteisvaikutuksia ibuprofeenin ja sulfonyliureoiden välillä, mutta jos näitä lääkeitä käytetään yhdessä, varotoimena suositellaan verensokeripitoisuuden seurantaa.

Takrolimuusin ja ibuprofeenin samanaikainen käyttö suurentaa munuaisvaurion riskiä.

Tsidovudiinia ja ibuprofeenia samanaikaisesti käyttävillä HIV-positiivisilla hemofiliapotilailla on todettu viitteitä verinivelien (nivelaensisäisen verenvuodon) ja mustelmien lisääntyneestä riskistä.

Kinoloniryhmän antibiootteja ja tulehduskipulääkeitä käyttävillä potilailla saattaa olla lisääntynyt kouristusten riski.

CYP2C9:n estäjien ja ibuprofeenin samanaikainen käyttö saattaa lisätä altistusta ibuprofeenille (CYP2C9:n substraatti). Vorikonatsolilla ja flukonatsolilla (CYP2C9:n estäjä) tehyssä tutkimuksessa altistuksen S(+)-ibuprofeenille on osoitettu lisääntyneen noin 80–100 %. Jos ibuprofeenin kanssa samanaikaisesti käytetään voimakkaita CYP2C9:n estäjiä, ibuprofeeniannoksen pienentämistä pitää harkita, etenkin jos joko vorikonatsolin tai flukonatsolin kanssa käytetään suuria ibuprofeeniannoksia.

Ibuver alkoholin kanssa

Ibuver-tablettien käytön aikana ei pidä juoda alkoholia.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Älä otta Ibuver-tabletteja raskauden viimeisten 3 kuukauden aikana, sillä se voi vahingoittaa syntymätöntä lasta tai aiheuttaa ongelmia synnytyksessä. Se voi aiheuttaa munuais- ja sydänongelmia syntymättömälle lapselle. Se voi vaikuttaa sinun ja vauvasi verenvuototaiumukseen ja aiheuttaa sen, että synnytys viivästyttää tai pitkittyy. Älä otta Ibuver-valmistetta raskauden kuuden ensimmäisen

kuukauden aikana, ellei se ole ehdottoman vältämätöntä ja lääkärin ohjeistamaa. Jos tarvitset hoitoa tänä aikana tai kun yrität tulla raskaaksi, on käytettävä pienintä annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Ibuver-valmistrota käytetään usean päivän ajan 20. raskausviilkosta alkaen, se voi aiheuttaa syntymättömälle lapselle munuaisongelmia, jotka voivat johtaa vauvaa ympäröivän lapsiveden määrään vähenemiseen (oligohydramnion) tai vauvan sydämessä sijaitsevan verisuoneron (valtimotiehyen) krouumaan. Jos tarvitset hoitoa pidempään kuin muutaman päivän ajan, lääkäri voi suositella lisäseurantaa.

Imetys

Ibuver-tablettien sisältämä vaikuttava aine (ibuprofeeni) ja sen hajoamistuotteet erittyvät vain hyvin pieninä määrinä rintamaitoon. Koska haitallisia vaikutuksia imetettäviin lapsiin ei toistaiseksi ole todettu, imetystä ei yleensä tarvitse keskeyttää lyhytaikaista käyttöä varten. Jos sinulle määräätään pitkäaikainen hoito tai suuria annoksia, sinun on harkittava lapsen varhaista vieroittamista imetyksestä.

Hedelmällisyys

Ibuver-tabletit kuuluvat tulehduskipulääkkeiden ryhmään. Nämä lääkkeet saattavat heikentää naisten hedelmällisyyttä. Hedelmällisyyttä heikentävä vaikutus korjaantuu kuitenkin lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jos ibuprofeenia käytetään suurina annoksina, keskushermostoon kohdistuvia haittavaikutuksia, kuten väsymystä, näköhäiriötä ja huimausta, saattaa esiintyä. Reaktiokyky voi siten muuttua, ja yksittäisissä tapauksissa kyky toimia tieliikenteessä ja koneiden käyttökyky saattavat heiketä. Tämä koskee erityisesti samanaikaista käyttöä alkoholin kanssa. Reaktiokyky voi hidastua ja olla riittämätön odottamattomissa ja äkillisissä tilanteissa. Jos tällaista esiintyy, älä aja autoa tai muita ajoneuvoja. Älä käytä työkaluja tai koneita äläkä ryhdy tehtäviin, joista aiheutuu vaaraa.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Ibuver-valmistrota otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrittänyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Oireiden lievittämiseen on käytettävä pienintä tehokasta annosta lyhyimmän mahdollisen ajan. Jos sinulla on infektio, ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos oireet (kuten kuume ja kipu) jatkuvat tai pahenevat (ks. kohta 2).

Noudata seuraavia annostusohjeita, ellei lääkäri ole määrittänyt toisenlaista annostusta.

Suositeltu annos on:

Paino (ikä)	Kerta-annos	Kokonaishuorokausiannos
20–29 kg (6–9-vuotiaat lapset)	200 mg ibuprofeenia	600 mg ibuprofeenia
30–39 kg (10–11-vuotiaat lapset)	200 mg ibuprofeenia	800 mg ibuprofeenia
≥ 40 kg (Aikuiset ja vähintään 12-vuotiaat nuoret)	200–400 mg ibuprofeenia	1200 mg ibuprofeenia

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin. Kumpikin tablettipuolikas sisältää 200 mg ibuprofeenia.

Ibuver-valmisten annos lapsille ja nuorille perustuu painoon ja ikään. Kerta-annos on pääsääntöisesti 7–10 mg/kg kerta-annoksesta ja kokonaisvuorokausia annos enintään 30 mg/kg.

Annosten välisen ajan pituus määräytyy oireiden ja suurimman kokonaisvuorokausia annoksen mukaan.

Annosten välillä pitää olla vähintään 6 tuntia.

Älä ylitä suositusannosta.

Käyttö iäkkäille

Erityiset annosmuutokset eivät ole tarpeen.

Käyttö lapsille ja nuorille

Jos lapset (yli 6-vuotiaat) ja/tai nuoret (yli 12-vuotiaat) tarvitsevat lääkettä pidempään kuin 3 päivää tai jos oireet pahenevat, on käännyttää lääkärin puoleen.

Antotapa

Suun kautta.

Ota kalvopäällysteiset tabletit pureskelematta runsaan nestemäärään (mieluiten vesilasillisen) kera aterian yhteydessä tai sen jälkeen.

Herkkävatsaisille potilaille suositellaan Ibuver-valmisten ottamista aterian yhteydessä.

Vain lyhytaikaiseen käyttöön.

Jos tarvitset Ibuver-valmistetta kuumeen hoitoon pidempään kuin 3 päivän ajan tai kivun hoitoon pidempään kuin 4 päivän ajan tai jos oireet pahenevat, käänny lääkärin puoleen.

Jos otat enemmän Ibuver-valmistetta kuin sinun pitäisi

Ota Ibuver-tabletteja lääkärin ohjeen mukaan tai tässä pakkausselosteessa annettujen annostusohjeiden mukaisesti. Jos kipua lievittää vaikutus on mielestäsi liian heikko, älä suurennata annosta omatoimisesti, vaan käänny lääkärin puoleen.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) 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.

Ibuver-valmisteelle ei ole erityistä vasta-ainetta.

Jos epäilet Ibuver-yliannosta, ota heti yhteyttä lääkäriin. Lääkäri voi päättää mahdollisista hoitotoimista myrkytysoireiden vaikeusasteen perusteella.

Jos unohtat ottaa Ibuver-valmistetta

Älä ota tavanomaista suositeltua annosta suurempaa annosta korvatakseen unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Seuraavassa luetellaan kaikki ibuprofeenihoidon yhteydessä raportoidut haittavaikutukset, myös reumapotilailla suurten annosten ja pitkääikaisen käytön yhteydessä todetut haittavaikutukset. Tiedot haittavaikutusten yleisyydestä hyvin harvinaisia raportteja lukuun ottamatta perustuvat suun kautta otettujen enintään 1200 mg:n vuorokausiannosten lyhytaikaiseen käyttöön (= 3 Ibuver- kalvopäällysteistä tablettia).

Seuraavien haittavaikutusten suhteeseen on huomioitava, että ne riippuvat suurella määrin annoksen suuruudesta ja vaihtelevat potilaittain.

Yleisimmin ilmenevät haittavaikutukset liittyvät ruoansulatuselimiin. Maha- ja pohjukaissuolihaavaumia (ns. peptisiä haavaumia), ruoansulatuskanavan puhkeamia ja verenvuotoja (saattavat joskus johtaa potilaan kuolemaan) voi ilmetä, etenkin jäkkäille potilaille (ks. kohta 2. Varoitukset ja varotoimet). Ibuprofeenin käytön jälkeen on myös ilmoitettu seuraavia haittavaikutuksia:

pahoinvoindi, oksentelu, ripuli, ilmavaivat, ummetus, ruoansulatusvaivat, vatsakivut, tervamaiset ulosteet, verioksennukset, suun ja kurkun alueen haavaumat (tulehdustila suun limakalvoilla, johon liittyy haavaumien muodostumista), haavaisen paksusuolitulehduksen (koliitin) tai Crohnin taudin paheneminen (ks. kohta 2. Varoitukset ja varotoimet). Mahalaukun limakalvon tulehdusta (gastrütti) on todettu harvemmin. Erityisesti ruoansulatuskanavan verenvuodon riski riippuu annoksen suuruudesta ja hoidon kestosta.

Lopeta Ibuver-tablettien ottaminen, jos sinulle ilmenee suhteellisen vaikea-asteista ylävatsakipua, verioksennuksia, verisiä ulosteita ja/tai mustia ulosteita. Ota tällöin heti yhteyttä lääkäriin.

Tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä on raportoitu nesteen kertymistä kudoksiin (turvotusta), korkeaa verenpainetta ja sydämen vajaatoimintaa.

Ibuver-tablettien käyttöön saattaa liittyä hieman suurentunut sydänkohtauksen (sydäninfarktin) tai aivohalvauksen riski.

Yleiset: voivat esiintyä enintään yhdellä lääkkeen käyttäjällä 10:stä

- ruoansulatuskanavaan liittyvät vaivat, kuten näristys, vatsakivut, pahoinvoindi, oksentelu, ilmavaivat, ripuli, ummetus ja vähäiset ruoansulatuskanavan verenvuodot, mikä poikkeustapauksissa saattaa johtaa anemiaan.

Melko harvinaiset: voivat esiintyä enintään yhdellä lääkkeen käyttäjällä 100:sta

- päänsärky, huimaus, unettomuus, kiihyneisyys, ärtyneisyys, väsymys ja muut keskushermoston häiriöt
- näköhäiriöt; ota tällöin yhteyttä lääkäriin ja lopeta ibuprofeenin käyttö
- ruoansulatuskanavan haavaumat, joihin liittyy joskus verenvuotoja ja suolenpuhkeama, suun limakalvon tulehdus, johon liittyy haavaumia (haavainen suutulehduus), paksusuolitulehduksen ja Crohnin taudin paheneminen; mahalaukun limakalvon tulehdus (gasteriitti)
- yliherkkyyssreaktiot, joihin liittyy ihottumaa ja kutinaa sekä astmakohtauksia (ja mahdollisesti verenpaineen laskua); lopeta tällöin Ibuver-tablettien käyttö, ja ota heti yhteyttä lääkäriin
- erityyppiset ihottumat.

Harvinaiset: voivat esiintyä enintään yhdellä lääkkeen käyttäjällä 1 000:sta

- korvien soiminen (tinnitus)
- munuaiskudoksen vaurioituminen (papillaarinen nekroosi) ja kohonnut veren virtsahappopitoisuus.

Hyvin harvinaiset: voivat esiintyä enintään yhdellä lääkkeen käyttäjällä 10 000:sta

- sydämentykytys, sydämen vajaatoiminta, sydänkohtaus
- verenmuodostukseen liittyvät häiriöt (anemia, leukopenia, trombosytopenia, pansytopenia, agranulosytoosi), joiden ensimmäisiä oireita voivat olla kuume, kurkkukipu, pinnalliset suun haavaumat, flunssan kaltaiset oireet, voimakas uupumus, nenäverenvuodot ja ihmisen verenvuodot. Lopeta tällöin lääkkeen käytäminen heti ja käänny lääkärin puoleen. Älä yritä hoitaa näitä

oireita itse särkylääkkeillä tai kuumetta alentavilla lääkkeillä. Pitkääikaishoidossa verenkuva on tutkittava säännöllisesti.

- ruokatorven ja haiman tulehdus
- kalvomaisten kuroumien muodostuminen ohut- ja paksusuoleen
- korkea verenpaine
- vaikea-asteiset yliherkkyyssreaktiot, jotka voivat ilmetä kasvojen turvotuksena, kielten turpoamisena, kurkunpään turpoamisena, johon liittyy hengitysteiden ahtautumista, hengenahdistusta, sydämentykyystä, verenpaineen laskua ja jopa vakava verenkierohäiriö (sokki). Tällaiset oireet ovat mahdollisia jo ensimmäisellä käyttökerralla, ja jos niitä ilmenee, kiireellinen lääkärinhoito on tarpeen.
- maksan toimintahäiriö, maksavaurio, etenkin pitkääikaisessa hoidossa, maksan vajaatoiminta, akuutti maksatulehdus (hepatiitti). Maksa-arvoja on seurattava säännöllisesti pitkääikaisessa käytössä.
- psykoottiset reaktiot, masennus
- lisääntynyt nesteen kertyminen kudoksiin (turvotus), etenkin jos potilaalla on korkea verenpaine tai munuaisten vajaatoimintaa; nesteen kertyminen elimistöön (turvotus) ja liiallinen valkuaisaineiden eli proteiinien erityminen virtsaan (nefroottinen oireyhtymä); tulehduksellinen munuaissairaus (interstitiaalinen nefriitti), johon saattaa liittyä akuutti munuaisten toimintahäiriö. Vähentynyt virtsaneritys, nesteen kertyminen elimistöön (turvotus) ja huonovointisuus (yleinen sairaudentunne) voivat viittata munuaissairauteen tai jopa munuaisten vajaatoimintaan. Munuaisten toiminta on tutkittava säännöllisesti pitkääikaisessa hoidossa.

Jos edellä mainittuja oireita ilmenee tai ne pahenevat, lopeta Ibuver-tablettien käyttö heti ja ota heti yhteyttä lääkäriin.

- hiustenlähtö (alopecia)
- punoittavia, ei koholla olevia, maalitaulun kaltaisia tai ympyränmuotoisia läiskiä kehossa, joissa on usein keskellä rakkula, ihon kuoriutumista, haavaumia suussa, kurkussa, nenässä, sukuelimissä ja silmissä. Näitä vakavia ihottumia [eksfoliaatiivinen dermatütti, erythema multiforme, Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi] voi edeltää kuume ja flunssan kaltaiset oireet.

Vesirokon aikana voi poikkeuksellisissa tapauksissa esiintyä vaikea-asteisia ihoinfektioita ja pehmytkudoskomplikaatioita.

Hyvin harvoin on raportoitu infektion aiheuttaman tulehduksen (esim. nekrotisoivan faskiitin kehittymisen) pahanemista, jolla on ajallinen yhteys tiettyjen tulehduskipulääkkeiden käyttöön. Jos sinulle ilmenee Ibuver-tablettien käytön aikana ensimmäistä kertaa infektion oireita (esim. punoitusta, turpoamista, kuumotusta, kipua, kuumetta) tai oireet pahenevat, kysy neuvoa lääkäristä.

Ibuprofeenin käytön aikana on hyvin harvoin havaittu aseptisen meningiitin oireita (joka ei siis aiheudu infektiosta); tällöin on esiintynyt voimakasta päänsärkyä, pahoinvointia, oksentelua, kuumetta, niskajäykkyyttä ja tajunnan heikentymistä. Näiden riski vaikuttaa olevan suurempi tiettyjä autoimmuunisairauksia (systeeminen lupus erythematosus, sekamuotoinen sidekudossairaus) sairastavilla potilailla.

Tunte maton: saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin

- laajalle levinnyt ihottuma, kuume ja suurentuneet imusolmukkeet (DRESS-oireyhtymä)
- punainen, laajalle levinnyt hilseilevä ihottuma, jossa on kyhmyjä ihmalla ja rakkuloita sekä kuumetta. Oireet ilmenevät yleensä hoidon aloittamisen kohdalla (akuutti yleistynyt eksantematoottinen pustuloosi).
- ihmän herkistyminen valolle
- rintakipu, joka voi olla merkki mahdollisesta vakavasta allergisesta reaktiosta (Kounisin oireyhtymä).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Ibuver-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä kartonkikotelossa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Ibuver sisältää

- Vaikuttava aine on ibuprofeeni (ibuprofeeni-DL-lysiininä). Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 684 mg ibuprofeeni-DL-lysiiniä, mikä vastaa 400 mg:aan ibuprofeenia.
- Muut aineet ovat: Tabletin ydin: mikrokiteinen selluloosa, magnesiumstearaatti (Ph.Eur.) [kasviperäinen], vedetön kolloidinen piidioksiidi. Kalvopäällyste: poly(vinylalkoholi), titaanidioksiidi (E 171), talkki, makrogoli 3000.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen, pitkänomainen, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti. Kalvopäällysteisen tabletin pituus on 20,2 mm, leveys 9,2 mm ja paksuus 6,2–6,8 mm. Kalvopäällysteisen tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Pakkauskoot: 10, 12, 20, 30 ja 50 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Oy Verman Ab
PL 164
01511 Vantaa

Valmistaja

Dr. Pfleger Arzneimittel GmbH
Dr.-Robert-Pfleger-Strasse 12
96052 Bamberg
Saksa

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 17.1.2024

Bipacksedel: Information till patienten

Ibuver 400 mg filmdrage rade tablett(er)

Till vuxna, ungdomar och barn som väger minst 20 kg (som är 6 år eller äldre)
ibuprofen (som ibuprofen-DL-lysin)

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipackse del finns information om följande :

1. Vad Ibuver är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Ibuver
3. Hur du tar Ibuver
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ibuver ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Ibuver är och vad det används för

Ibuver är ett läkemedel som lindrar smärta och minskar feber (det tillhör gruppen icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, NSAID).

Ibuver används för kortvarig symptomatisk behandling av:

- mild till måttlig smärta såsom huvudvärk, tandvärk, menstruationssmärtor
- feber och smärta vid förkylning.

Ibuver är avsett för användning till vuxna, ungdomar och barn som väger minst 20 kg (som är 6 år eller äldre).

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar vid behandling av feber, och efter 4 dagar vid behandling av smärta.

Ibuprofen som finns i Ibuver kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Ibuver

Ta inte Ibuver

- om du är allergisk mot ibuprofen eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du tidigare har reagerat med andningssvårigheter, astmaanfall, svullnad av nässleminnen, angioödem eller hudreaktioner efter intag av acetylsalicylsyra eller andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel
- om du har rubbningar i blodbildningen utan känd orsak
- om du har aktiva eller tidigare har haft återkommande sår eller blödningar i magsäck eller tolvfingertarm (minst två olika episoder av bekräftade sår eller blödningar)

- om du har fått en blödning eller perforation i mag-tarmkanalen i samband med tidigare behandling med icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel
- om du har en hjärnblödning eller en annan aktiv blödning
- om du har svårt nedsatt lever- eller njurfunktion
- om du har svår hjärtsvikt
- om du är svårt uttorkad (på grund av kräkning, diarré eller otillräckligt intag av vätska)
- under graviditetens tre sista månader.

Barn under 20 kg eller under 6 år ska inte ta Ibuver, eftersom mängden aktiv substans i detta läkemedel i allmänhet inte är lämplig för så små barn.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ibuver:

- om du har en infektion - se rubriken ”Infektioner” nedan.

Du kan minska risken för biverkningar genom att använda lägsta effektiva dos under kortast möjliga tid som behövs för att kontrollera symtomen.

Säkerhet för mag-tarmkanalen

Undvik att använda Ibuver samtidigt med andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, även så kallade cyklooxygenas-2-hämmare (COX-2-hämmare).

Äldre patienter:

Äldre patienter har en ökad förekomst av biverkningar av NSAID. Detta gäller särskilt blödning och perforation i mag-tarmkanalen som i vissa fall kan vara livshotande. Denna patientgrupp bör därför övervakas särskilt noga av läkaren.

Blödning, sår och perforation i mag-tarmkanalen:

Blödning, sår och perforation i mag-tarmkanalen, som kan vara livshotande, har rapporterats för alla NSAID. Det har inträffat när som helst under behandlingen, med eller utan varningssymtom eller tidigare allvarliga sjukdomar i mag-tarmkanalen.

Risken för blödning, sår och perforation i mag-tarmkanalen är större med ökande doser av NSAID, hos patienter som tidigare har haft sår, särskilt om det har lett till blödning eller perforation (se avsnitt 2. Ta inte Ibuver), och hos äldre. Om du tillhör någon av dessa patientgrupper bör du inleda behandlingen med den lägsta möjliga dosen.

Hos dessa patienter bör kombinationsbehandling med läkemedel som skyddar magslemhinnan (t.ex. misoprostol eller protonpumphämmare) övervägas. Detta gäller också patienter som samtidigt tar acetylsalicylsyra i låg dos eller andra läkemedel som kan öka risken för störningar i mag-tarmkanalen.

Om du tidigare har fått biverkningar i mag-tarmkanalen, särskilt om du är äldre, bör du rapportera alla ovanliga buksymtom (särskilt blödning från mag-tarmkanalen) till läkare, i synnerhet i början av behandlingen.

Särskild försiktighet krävs om du samtidigt tar läkemedel som kan öka risken för sår eller blödning. Detta inkluderar kortikosteroider som tas genom munnen, läkemedel som motverkar blodets koagulation (t.ex. warfarin), läkemedel för behandling av depression (selektiva serotoninåterupptagshämmare) och läkemedel som förhindrar blodplättar från att klumpa ihop sig (trombocytaggregation) (t.ex. acetylsalicylsyra). Se avsnitt 2. Andra läkemedel och Ibuver. Sluta omedelbart att ta Ibuver om blödning eller sår i mag-tarmkanalen uppkommer under behandlingen.

Om du har eller har haft någon sjukdom i mag-tarmkanalen (t.ex. ulcerös kolit, Crohns sjukdom) bör du vara försiktig vid användning av antiinflammatoriska smärtstillande läkemedel eftersom tillståndet kan försämras (se avsnitt 4. Eventuella biverkningar).

Infektioner

Ibuver kan dölja tecken på infektioner såsom feber och smärta. Därför kan Ibuver göra att lämplig behandling av infektionen fördöjs och att risken för komplikationer därmed ökar. Detta har iakttagits vid lunginflammation orsakad av bakterier och vid bakteriella hudinfektioner i samband med vattkoppor. Om du tar detta läkemedel medan du har en infektion och symtomen på infektionen kvarstår eller förvärras, ska du kontakta läkare omedelbart.

Effekter på hjärt- och kärlsystemet

Antiinflammatoriska/smärtstillande läkemedel som Ibuver kan medföra en liten ökad risk för hjärtattack eller stroke, särskilt vid användning av höga doser. Överskrid inte den rekommenderade dosen eller behandlingstiden.

Du bör diskutera din behandling med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ibuver om du:

- har hjärtproblem inklusive hjärtsvikt, kärlkramp (bröstmärter) eller om du har haft en hjärtattack, by-pass 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, om det förekommer hjärtsjukdomar eller stroke i din släkt eller om du är rökare.

Allvarliga hudreaktioner

Allvarliga hudreaktioner inklusive exfoliativ dermatit, erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolyys, läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symptom (DRESS), akut generaliserad exantematos pustulos (AGEP) har rapporterats i samband med behandling med ibuprofen. Sluta ta Ibuver och sök omedelbart läkarvård om du upplever några av de symptom som är relaterade till de allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

Undvik att använda Ibuver vid vattkoppor (varicella).

Övrig information

Ibuver bör endast användas efter en noggrann bedömning av nytta och risker:

- om du har vissa medfödda blodbildningsstörningar (t.ex. intermittent porfyri)
- om du har vissa autoimmuna sjukdomar (systemisk lupus erythematosus (SLE) och blandade bindvävssjukdomar).

Särskild noggrann övervakning av läkare krävs

- om du har nedsatt njurfunktion (eftersom akut försämring av njurfunktionen kan inträffa hos patienter med befintlig njursjukdom) eller nedsatt leverfunktion
- om du är uttorkad
- direkt efter en stor operation
- om du lider av överkänslighet (allergier), t.ex. hudreaktioner mot andra läkemedel, astma, hösnuva, kronisk slemhinnesvullnad i näsan eller kronisk luftvägssammandragande sjukdom.

Svåra akuta överkänslighetsreaktioner (t.ex. anafylaktisk chock) har observerats i mycket sällsynta fall. Tecken på en allergisk reaktion mot detta läkemedel, inklusive andningssvårigheter, svullnad av ansikte och hals (angioödem) och bröstmärta har rapporterats med ibuprofen. Sluta omedelbart att ta Ibuver och kontakta omedelbart din läkare eller akutmottagningen om du upplever några av dessa tecken.

Tillräckligt intag av vätska bör säkerställas under behandling för att förebygga uttorkning och eventuell ökad njurtoxicitet på grund av ibuprofen.

Ibuprofen, den aktiva substansen i Ibuver, kan tillfälligt förhindra blodplättar från att klumpa ihop sig (trombocytaggregation). Om du har en koagulationsrubbning bör du övervakas noggrant av en läkare.

Under långvarig behandling med Ibuver ska levervärden, njurfunktion och blodstatus kontrolleras regelbundet.

Om du tar Ibuver bör du rådfråga läkare eller tandläkare innan du genomgår någon form av operation.

Långvarig användning av alla typer av smärtstillande läkemedel för huvudvärk kan leda till att huvudvärken förvärras. Om du upplever eller misstänker detta bör du kontakta läkare och avbryta behandlingen. Läkemedelsutlöst huvudvärk bör misstänkas hos patienter som har ofta återkommande eller daglig huvudvärk trots (eller på grund av) regelbunden användning av läkemedel mot huvudvärk.

Generellt sett kan vanemässigt intag av smärtstillande läkemedel, särskilt en kombination av flera smärtstillande ämnen, leda till bestående njurskada med risk för njursvikt (analgetisk nefropati).

Användning av NSAID tillsammans med alkohol kan leda till att biverkningar som orsakas av läkemedlet ökar, särskilt de som berör mag-tarmkanalen eller centrala nervsystemet.

NSAID-preparat kan dölja infektionssymtom och feber.

Ibuver tillhör en grupp läkemedel (NSAID) som kan försämra fertiliteten hos kvinnor. Påverkan är tillfällig och upphör när man slutar använda läkemedlet.

Barn och ungdomar

Se instruktionerna i avsnitt 2. Ta inte Ibuver. Det finns en risk för nedsatt njurfunktion hos barn och ungdomar som är uttorkade.

Andra läkemedel och Ibuver

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Ibuver kan påverka eller påverkas av vissa andra läkemedel, t.ex.:

- antikoagulantia (dvs. blodförtunnande läkemedel eller läkemedel som förhindrar blodet från att koagulera, t.ex. acetylsalicylsyra, warfarin, tiklopidin)
- läkemedel som sänker högt blodtryck (ACE-hämmare såsom kaptopril, betablockerare såsom atenolol, angiotensin II-receptorantagonister såsom losartan).

Vissa andra läkemedel kan också påverka eller påverkas av behandlingen med Ibuver. Du bör därför alltid rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar Ibuver med andra läkemedel.

Samtidig användning av Ibuver och digoxin (läkemedel för behandling av hjärtsvikt), fenytoin (läkemedel för behandling av krampfall), eller litium (läkemedel för behandling av psykiska sjukdomar) kan leda till ökad koncentrationen i blodet av dessa läkemedel. Kontroll av serumnivåerna av litium, digoxin och fenytoin behövs i regel inte när läkemedlet används enligt instruktionerna (i högst 4 dagar).

Ibuver kan minska effekten av diureтика (urindrivande läkemedel) och blodtryckssänkande läkemedel.

Ibuver kan minska effekten av läkemedel som används för behandling av hjärtsvikt och högt blodtryck (ACE-hämmare). Samtidig användning medför dessutom en ökad risk för njurproblem.

Samtidig användning av Ibuver och kaliumsparande diureтика (vätskedrivande läkemedel) kan leda till ökad halt av kalium i blodet. Övervakning av kaliumhalten i serum rekommenderas.

Samtidig användning av Ibuver och andra NSAID eller glukokortikoider ökar risken för sår eller blödning i mag-tarmkanalen.

Läkemedel som förhindrar blodplättar från att klumpa ihop sig (trombocytaggregationshämmare) och vissa antidepressiva läkemedel (selektiva serotoninåterupptagshämmare [SSRI]) kan öka risken för blödning i mag-tarmkanalen.

Användning av Ibuver inom 24 timmar före eller efter användning av metotrexat kan leda till förhöjda koncentrationer av metotrexat och en ökning av dess biverkningar.

Risken för njurskadande effekt av ciklosporin (läkemedel som använd för att förhindra transplantatavstötning och för att behandla vissa reumatiska sjukdomar) ökar om det ges tillsammans med vissa NSAID. Det går inte att utesluta att denna effekt kan förekomma även då ciklosporin kombineras med ibuprofen.

Läkemedel som innehåller probenecid eller sulfapyrazon (läkemedel för behandling av gikt) kan fördröja utsöndringen av ibuprofen. Detta kan leda till ansamling av Ibuver i kroppen och kan därmed öka dess biverkningar.

NSAID kan eventuellt öka effekten av antikoagulantika såsom warfarin. Vid kombinationsbehandling rekommenderas övervakning av blodkoagulationen.

Kliniska studier har visat interaktioner mellan NSAID och läkemedel som används för att sänka blodsockret (sulfonylureapreparat). Även om inga interaktioner mellan ibuprofen och sulfonylureapreparat hittills har beskrivits rekommenderas blodsockerkontroller som försiktigheftsåtgärd vid samtidigt intag.

Risken för njurskada ökar då takrolimus och ibuprofen tas samtidigt.

Det finns vissa belägg för en ökad risk för hemartros (blödning i lederna) och blåmärken hos HIV-positiva hemofilipatienter som får samtidig behandling med zidovudin och ibuprofen.

Patienter som tar NSAID-preparat och kinolonantibiotika kan löpa ökad risk att utveckla kramper.

Samtidig användning av ibuprofen och CYP2C9-hämmare kan öka exponeringen av ibuprofen (CYP2C9-substrat). I en studie med vorikonazol och flukonazol (CYP2C9-hämmare) kunde en ökning med ungefär 80 till 100 % av S(+)-ibuprofens exponering visas. Sänkning av ibuprofendosen ska övervägas vid samtidig användning av potenta CYP2C9-hämmare, speciellt om hög dos ibuprofen används tillsammans med vorikonazol eller flukonazol.

Ibuver med alkohol

Du bör inte dricka alkohol under behandling med Ibuver.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Ta inte Ibuver under graviditetens tre sista månader eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlössningen. Det kan orsaka njur- och hjärtproblem hos ditt ofödda barn. Det kan påverka din och barnets benägenhet att blöda och göra att förlössningen sker senare eller tar längre tid än förväntat. Du ska inte ta Ibuver under graviditetens 6 första månader om det inte är absolut nödvändigt och sker på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under den här perioden eller medan du försöker att bli gravid ska du använda den längsta möjliga dosen under så kort tid som möjligt. Från och med 20:e graviditetsveckan kan Ibuver orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten (oligohydramnios) eller förträngning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i hjärtat hos barnet. Om du behöver längre behandling än några dagar kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Amning

Endast små mängder av det verksamma ämnet ibuprofen och dess nedbrytningsprodukter passerar över i bröstmjölk. Eftersom inga negativa effekter på det ammade barnet hittills har rapporterats är det i regel inte nödvändigt att avbryta amningen vid korttidsanvändning. Om längre tids användning eller högre doser har ordinerats bör tidig avvänjning emellertid övervägas.

Fertilitet

Ibuver tillhör en grupp läkemedel (NSAID) som kan försämra fertiliteten hos kvinnor. Påverkan är tillfällig och upphör när man slutar använda läkemedlet.

Körförmåga och användning av maskiner

Biverkningar på det centrala nervsystemet såsom trötthet, synstörningar och yrsel kan förekomma vid användning av högre doser av ibuprofen. Reaktionsförmågan kan därför påverkas och förmågan att aktivt delta i trafik och använda maskiner kan i enstaka fall bli nedsatt. Detta gäller särskilt i kombination med alkohol. Du kanske inte klarar av att reagera snabbt och på rätt sätt i oväntade och plötsliga situationer. Om dessa biverkningar förekommer ska du inte köra bil eller andra fordon. Använd inte verktyg eller maskiner. Utför inga farliga uppgifter.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Ibuver

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

Den längsta effektiva dosen ska användas under kortast möjliga tid för att lindra symtomen. Kontakta läkare omedelbart om du har en infektion och symtomen (såsom feber och smärta) kvarstår eller förvärras (se avsnitt 2).

Om inte annat föreskrivs av läkaren gäller följande doseringsriktlinjer.

Rekommenderad dos är:

Kroppsvikt (ålder)	Enkeldos	Total dygnsdos
20–29 kg (barn i åldern 6–9 år)	200 mg ibuprofen	600 mg ibuprofen
30–39 kg (barn i åldern 10–11 år)	200 mg ibuprofen	800 mg ibuprofen
≥ 40 kg (vuxna och minst 12 år gamlia ungdomar)	200–400 mg ibuprofen	1200 mg ibuprofen

Tabletten kan delas i två lika stora doser. Varje tabletthalva innehåller 200 mg ibuprofen.

Hos barn och ungdomar bestäms dosen av Ibuver enligt kroppsvikt och ålder. I regel ges en enkeldos om 7–10 mg/kg kroppsvikt och en total dygnsdos om upp till 30 mg/kg kroppsvikt.

Dosintervallet beror på symtomen och den maximala totala dygnsdosen.

Det bör vara ett intervall på minst sex timmar mellan doserna.

Den rekommenderade dosen ska inte överskridas.

Användning för äldre

Ingen särskild dosjustering behövs.

Användning för barn och ungdomar

Om ett barn (över 6 år) eller en ungdom (över 12 år) behöver detta läkemedel i mer än 3 dagars tid eller om hans/hennes symtom förvärras ska läkare kontaktas.

Administreringssätt

För oral användning.

De filmdragerade tabletterna bör sväljas utan att tugga med en riktig mängd vätska (helst ett glas vatten) under eller efter en måltid.

Patienter med känslig mage rekommenderas att ta Ibuver under en måltid.

Endast för kortvarig användning.

Tala med läkare om du behöver använda Ibuver i mer än 3 dagar för behandling av feber, eller i mer än 4 dagar för behandling av smärta, eller om du mår sämre.

Om du har tagit för stor mängd av Ibuver

Ta alltid Ibuver enligt anvisningar från läkare eller enligt beskrivning i denna bipacksedel. Om du känner att den smärtstillande effekten är för svag bör du rådfråga läkare. Öka inte dosen själv.

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Symtomen kan innehålla 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.

Det finns ingen specifik antidot (motgift).

Kontakta omedelbart läkare om du misstänker att du har fått en för stor dos av Ibuver. Läkaren fattar beslut om eventuella nödvändiga åtgärder beroende på förgiftningens svårighetsgrad.

Om du har glömt att ta Ibuver

Ta inte mer än vanlig rekommenderad dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande förteckning över biverkningar omfattar alla biverkningar som rapporterats under med behandling med ibuprofen, även sådana som har förekommit hos patienter som har reumatism och genomgår långtidsbehandling med hög dos. Frekvenserna baserar sig, med undantag av rapporter om mycket sällsynta fall, på korttidsbehandling med högst 1 200 mg ibuprofen per dag via munnen (= 3 st Ibuver 400 mg filmdragerade tabletter).

Beträffande följande biverkningar bör man beakta att de till stor del är beroende av dosen och att de varierar från patient till patient.

De vanligaste observerade biverkningarna är mag-tarmbiverkningar. Magsår eller sår i tolvfingertarmen, perforation eller blödningar i mag-tarmkanalen, ibland med dödlig utgång, särskilt hos äldre patienter (se avsnitt 2. Varningar och försiktighet), kan förekomma. Illamående, kräkningar, diarré, väderspänning, förstopning, matsmältningsbesvär, buksmärta, tjärtartad avföring, blodiga kräkningar, sårbildning i mun och hals (ulcerös stomatit), försämring av ulcerös kolit eller Crohns sjukdom (se avsnitt 2. Varningar och försiktighet) har rapporterats efter användning. Inflammation i

magslemhinnan har observerats mindre ofta. I synnerhet risken för blödningar i mag-tarmkanalen är beroende av dosen och behandlingens längd.

Om du får relativt svår smärta i övre delen av buken, blodiga kräkningar, blodig avföring och/eller svart avföring ska du sluta ta Ibuver och omedelbart kontakta läkare.

Vätskeansamling i vävnader (ödem), högt blodtryck och hjärtsvikt har rapporterats i samband med NSAID-behandling.

Ibuver kan medföra en liten ökad risk för hjärtattack (hjärtinfarkt) eller stroke.

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- besvär från mag-tarmkanalen såsom halsbränna, buksmärta, illamående, kräkningar, väderspänningar, diarré, förstopning och små blödningar i mag-tarmkanalen som i undantagsfall kan orsaka blodbrist.

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- huvudvärk, yrsel, sömnlöshet, upprördhet, retlighet, trötthet och andra störningar i centrala nervsystemet
- synstörningar. Informera i så fall läkaren och sluta ta ibuprofen.
- sår i mag-tarmkanalen, i vissa fall med blödning och perforation, inflammation i munslemhinnan med sår bildning (ulcerös stomatit), försämring av tjocktarmsinflammation (kolit) eller Crohns sjukdom. Inflammation i magslemhinnan (gastrit).
- överkänslighetsreaktioner med hudutslag och klåda samt astmaanfall (eventuellt med blodtrycksfall). Sluta i så fall ta Ibuver och kontakta omedelbart läkare.
- olika hudutslag.

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare

- ringningar i öronen (tinnitus)
- skador i njurvävnaden (papillär nekros) och förhöjd koncentration av urinsyra i blodet.

Mycket sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare

- hjärtklappning, hjärtsvikt, hjärtattack
- blodbildningsrubbningar (anemi, leukopeni, trombocytopeni, pancytopeni, agranulocytos). De första tecknen kan vara feber, halsont, tyrliga sår i munnen, influensaliknande symptom, svår utmattnings, näsblod och blödningar från huden. Sluta i så fall omedelbart att ta läkemedlet och kontakta läkare. Behandla inte dessa störningar själv med smärtstillande eller febernedsättande läkemedel. Under långvarig behandling ska blodstatus kontrolleras regelbundet.
- inflammation i matstrupen och bukspottkörteln
- uppkomst av membranliknande förträngningar i tunn- och tjocktarmen
- högt blodtryck
- svåra överkänslighetsreaktioner. Symtom kan vara t.ex. svullet ansikte, svullen tunga, svullen strupe med sammandragning av luftvägarna, andnöd, snabb hjärtrytm, blodtrycksfall och t.o.m. allvarlig cirkulationssvikt (chock). Dessa symptom kan förekomma redan i samband med den första användningen och kräver omedelbart medicinsk vård.
- nedsatt leverfunktion, leverskada, särskilt vid långtidsbehandling, leversvikt, akut leverinflammation (hepatit). Under långtidsbehandling ska levervärden kontrolleras regelbundet.
- psykotiska reaktioner, depression
- ökad ansamling av vävnadsvätska (ödem), särskilt hos patienter med högt blodtryck eller nedsatt njurfunktion, ansamling av vätska i kroppen (ödem) och ökad utsöndring av protein i urinen (nefrotiskt syndrom), inflammatorisk njursjukdom (interstitiell nefrit), som kan åtföljas av akut störning av njurfunktionen. Minskad urinutsöndring, vätskeansamling i kroppen (ödem) och sjukdomskänsla kan vara tecken på njursjukdom, ibland även njursvikt. Under långtidsbehandling ska njurfunktionen kontrolleras regelbundet.

Om du får något av symptomen ovan eller om de blir värre ska du sluta ta Ibuver och omedelbart kontakta läkare.

- hårvälfall (alopeci)
- rödaktiga, icke upphöjda, måltavleliknande eller runda fläckar på bålen, ofta med blåsor i mitten; hudavlossning; sår i mun, hals, näsa, ögon och runt könsorgan. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symptom [exfoliativ dermatit, erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekroly].

I undantagsfall kan svåra hudinfektioner med mjukdelskomplikationer förekomma i samband med vattkoppor.

I mycket sällsynta fall har försämring av inflammationer som orsakas av en infektion (t.ex. utveckling av nekrotiserande fasciit) rapporterats i tidsmässigt samband med användning av vissa NSAID. Rådfråga läkare om tecken på en infektion (t.ex. rodnad, svullnad, värmekänsla, smärta, feber) uppstår för första gången eller blir värre under användning av Ibuver.

I mycket sällsynta fall har symptom på aseptisk meningit (hjärnhinneinflammation som inte orsakas av en infektion) såsom svår huvudvärk, illamående, kräkningar, feber, nackstyrhet eller nedsatt medvetandestånd observerats. Risken verkar vara större hos patienter som redan har vissa autoimmuna sjukdomar (systemisk lupus erythematosus, blandade bindvävssjukdomar).

Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data

- utbredda hudutslag, hög kroppstemperatur och förstorade lymfkörtlar (DRESS-syndrom)
- röda, fjällande utbredda utslag med knölar under huden och blåsor tillsammans med feber. Symtomen uppträder vanligtvis i början av behandlingen (akut generaliserad exantematos pustulos).
- huden blir ljuskänslig
- bröstsmärta, vilket kan vara ett tecken på en potentiellt allvarlig allergisk reaktion som kallas Kounis syndrom.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Ibuver ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blisterförpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är ibuprofen (som ibuprofen-DL-lysin). En filmdragerad tablett innehåller 684 mg ibuprofen-DL-lysin motsvarande 400 mg ibuprofen.
- Övriga innehållsämnen är: Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa, magnesiumstearat (Ph.Eur.) [växtbaserad], vattenfri kolloidal kiseldioxid. Filmdragering: poly(vinylalkohol), titandioxid (E171), talk, makrogol 3000.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Vita, avlånga, bikonvexa filmdragerade tabletter. De filmdragerade tabletterna är 20,2 mm långa, 9,2 mm breda och 6,2–6,8 mm tjocka. De filmdragerade tabletterna kan delas i två lika stora delar. Förpackningar med 10, 12, 20, 30 och 50 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Oy Verman Ab

PB 164

01511 Vanda

Tillverkare

Dr. Pfleger Arzneimittel GmbH

Dr.-Robert-Pfleger-Strasse 12

96052 Bamberg

Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 17.1.2024