

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Ibumetin® 600 mg kalvopäällysteiset tabletit

ibuprofeeni

Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan 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, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Ibumetin on ja mihin sitä käytetään

Ibumetin-valmisten sisältämä ibuprofeeni on ns. tulehduskipulääke. Se estää kivuntunteen välittymistä keskushermostoon vähentämällä tulehdusta ja kipua voimistavien välittääjäaineiden muodostumista. Se myös alentaa kuumetta vähentämällä kuumetta nostattavien välittääjäaineiden muodostumista.

Käyttöaiheet

Ibumetin-valmistetta käytetään tulehduksen, kivun ja kuumeen hoitoon mm. seuraavissa sairauksissa:

- nivereuma, lasten nivereuma, muut reumaattiset niveltulehdukset, niverekko, kihti ja muut tulehduskipulääkitystä vaativat sidekudossairaudet
- äkilliset tuki- ja liikuntaelimiston kiputilat ja vammojen jälkitilat
- kirurgisista toimenpiteistä johtuvat kivot
- kuukautiskivut ja runsaiden kuukautisvuotojen hoito kierukkaa käyttävillä naisilla
- migreenin hoito ja estohoito
- tilapäiset kipu- ja kuumetilat, kuten virusten aiheuttaman nuhakuumeen ja influenssan oireet, lihas- ja niverkivut, päänsärky ja hammassärky.

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

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Ibumetin-valmistetta

Älä käytä Ibumetin-valmistetta

- jos sairastat maha- tai pohjukaissuolihaavaa
- jos sinulla on aiemmin ollut mahan tai pohjukaissuolen haavauma, joka on uusiutunut kerran tai useammin
- jos sinulla on aiemmin ilmennyt ruuansulatuskanavan puhkeama tai verenvuotoa (esim. mustia tai verisiä ulosteita, verioksennuksia, anemiaa) tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä
- jos lääkäri on kertonut, että sinulla on altius ruuansulatuskanavan verenvuodoille
- jos sairastat verenvuototautia (hemofiliaa) tai trombosyyttien vähäisyyttä (trombosytopeniaa) tai käytät veren hytymistä tai veritulppien muodostumista estävää lääkitystä (esim. varfariinia)

- jos sairastat vaikea-asteista sydämen vajaatoimintaa
- jos olet viimeisellä raskauskolmanneksella
- jos sairastat astmaa ja olet yliherkkä asetyylisalisylihapolle tai jollekin muulle tulehduskipulääkkeelle
- jos olet allerginen ibuprofeenille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Ibumeton-valmistetta, jos sinulla on:

- sydänvikoja, esimerkiksi sydämen vajaatoiminta tai rintakipua (angina pectoris), tai jos sinulla 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 sinulle on tehty ohitusleikkauks
- korkea verenpaine, diabetes tai korkea kolesteroli, suvussasi on ollut sydänsairauksia tai aivohalvausia tai jos tupakoit
- sepelvaltimotauti
- aivojen tai raajojen verenkiertohäiriötä
- munuaisten tai maksan vajaatoimintaa
- kuivumistila
- jokin ruuansulatuskanavan sairaus, kuten haavainen paksusuolitulehdus (*Colitis ulcerosa*) tai Crohnin tauti
- aiemmin esiintynyt tulehduskipulääkkeiden (myös ilman reseptiä saatavien) käytön yhteydessä vatsavaivoja, mustelmataipumuksen lisääntymistä tai nenäverenvuotoja
- astma
- infektiot – katso tarkempia tietoja jäljempänä kohdasta ”Infektiot”.

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Ibuprofeenin kaltaisilla tulehdusta lievittävillä lääkkeillä ja kipulääkkeillä saattaa olla vaikutusta hieman kohonneeseen sydänkohtauksen tai aivohalvauksen riskiin, varsinkin suurina annoksina. Älä otta lääkettä suositeltua suurempia annoksia äläkä jatka hoitoa suositeltua pidempään.

Jos sinulla on sydänsairaus tai aiemmin sairastettu aivohalvaus tai jos luulet, että sinulla on näille sairauksille altistavia riskitekijöitä (esimerkiksi korkea verenpaine, sokeritauti eli diabetes, korkea veren kolesteroli, tupakointi), sinun pitää keskustella hoidostasi lääkärin tai apteekkienkilöstön kanssa.

Ihoreaktiot

Vakavista ihoreaktioista on raportoitu Ibumeton-hoidon yhteydessä. Lopeta Ibumeton-valmisteen ottaminen ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulla on ihottuma, limakalvovauroita, rakkuloita tai muita allergiaoireita, koska nämä voivat olla hyvin vakavia ihoreaktion ensimmäisiä oireita. Ks. Kohta 4.

Vesirokon yhteydessä voi yksittäistapauksissa ilmaantua vaikeita ihoinfektiota ja pehmytkudoskomplikaatioita.

Infektiot

Ibumetin voi peittää infektion merkkejä, joita ovat muun muassa kuume ja kipu. Siksi on mahdollista, että Ibumetin voi viivästyttää infektion asianmukaisen hoidon aloittamista, jolloin komplikaatioiden riski kasvaa. Nämä on havaittu tapahtuvan bakteerien aiheuttaman keuhkokuumeen ja vesirokkoon liittyvien bakteriperäisten ihoinfektioiden yhteydessä. Jos käytät tästä lääkettä silloin, kun sinulla on infektiot, ja jos infektion oireet jatkuvat tai pahenevat, ota välittömästi lääkäriin.

Kipulääkepäänsärky

Kipulääkeiden pitkittynyttä käyttöä voi johtaa kipulääkepäänsärkyyn. Jos sinulla on tälläistä tai epäilet sitä, käänny lääkärin puoleen. Kipulääkepäänsärkyä ei hoideta kipulääkeannosta suurentamalla.

Lapset ja nuoret

Nestehukasta kärsivillä lapsilla ja nuorilla on munuaisten vajaatoiminnan vaara.

Muut lääkevalmisteet ja Ibumetin

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskeittäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Ibumetin saattaa vaikuttaa muihin lääkevalmisteisiin ja muut lääkevalmisteet saattavat vaikuttaa siihen. Tällöin lääkäri saattaa muuttaa lääkitystäsi tai annostusohjeita. Esimerkkejä tällaisista lääkevalmisteista ovat

- antikoagulantit (verta ohentavat tai hyytymistä estäävät lääkkeet, kuten aspiriini/asetyylisalisylylihappo, varfariini tai tiklopidiini)
- korkeaa verenpainetta alentavat lääkkeet (ACE:n estääjät, kuten kaptopriili, beetasalpaajat, kuten atenololi, angiotensiini II -reseptorien salpaajat, kuten losartaani).

Mitä sinun pitäisi välttää kun otat tästä lääkettä?

- Muita tulehduskipulääkeitä ei pidä käyttää samanaikaisesti Ibumetin-valmisteen kanssa – vain haitat lisääntyväät, ei teho.
- Tiettyjä masennuslääkkeet (esim. sitalopraami, fluoksetiini, paroksetiini, sertraliini), jotka kuuluvat ns. serotoniinin takaisinoton estäjiin eli SSRI-lääkkeisiin, suurentavat verenvuotojen riskiä.
- Erääät kolesterolilääkkeet (colestipoli jaコレステリミ) pitäisi ottaa mieluiten yli 4 tuntia myöhemmin kuin Ibumetin-valmiste, jotta ne eivät estäisi Ibumetin-valmisteen imeytymistä.
- Epilepsialääkkeinä käytetyt fenytoini ja fenobarbitaali sekä tuberkuloosin hoidossa käytettävä rifampisiini voivat heikentää Ibumetin-valmisteen tehoa.
- Sieni-infektioiden hoidossa käytettävä suun kautta otettava flukonatsoli voi lisätä Ibumetin-valmisteen haittavaikutuksia.
- Litiumin käyttöä pitäisi välttää, sillä veren litiumpitisuus voi suurentua samanaikaisessa käytössä liian suureksi.
- Digitaliksen (Digoxin) käyttöä pitäisi välttää, sillä veren digitalispitoisuus voi suurentua samanaikaisessa käytössä liian suureksi niillä potilailla, jotka sairastavat munuaisten vajaatoimintaa.
- Suun kautta otettavat kortisonivalmisteet voivat samanaikaisessa käytössä altistaa vatsavaivoille ja ruuansulatuskanavan verenvuodoille.
- Reumasairauksien hoidossa käytetyn metotreksaatin haittavaikutukset voivat lisääntyä yhteiskäytössä Ibumetin-valmisteen kanssa. Älä käytä Ibumetin-valmistetta niinä päivinä kun otat metotreksaattia.
- Joidenkin verenpaineen hoitoon tai nesteen poistoon käytettävien lääkkeiden vaikutus voi heiketää Ibumetin-valmisteen vaikutuksesta – kerro lääkärille, jos olet verenpaineen seurannassa tai käytät verenpainelääkitästä tai käytät nesteenpoistolääkitästä sydämen vajaatoiminnan hoitoon.
- Joidenkin elimensuurron jälkeisen hylkimisreaktion estoon käytettävien lääkkeiden (esim. takrolimuusi, sirolimuusi) ja Ibumetin-valmisteen yhteiskäyttö voi altistaa munuaishaittavaikutuksille. Siklosporiinin haittavaikutukset voivat lisääntyä yhteiskäytössä.
- Neidonhiuspuu (*ginkgo biloba*) saattaa suurenna tulehduskipulääkeisiin liittyvää verenvuotoriskiä.
- Ibumetin-valmisteen samanaikainen käyttö suun kautta otettavien diabeteslääkkeiden (kuten sulfonyliurean) kanssa voi johtaa verensokerin alenemiseen.
- HIV-positiivisilla potilailla Ibumetin-valmisteen samanaikainen käyttö tsidovudiinin kanssa voi lisätä niveltensisäisten verenvuotojen ja mustelmien riskiä.
- CYP2C9:n estäjien ja Ibumetin-valmisteen samanaikainen käyttö saattaa lisätä altistusta Ibumetin-valmisteen vaikuttavalle aineelle, ibuprofeenille (CYP2C9:n substraatti).

Myös muut lääkevalmisteet saattavat vaikuttaa Ibumetin-hoitoon tai hoito saattaa vaikuttaa muihin lääkevalmisteisiin. Keskustele aina lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät samanaikaisesti Ibumetin-valmistetta ja muita lääkeitä.

Ibumetin ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Ibumetin-valmiste voidaan ottaa ruuan kanssa tai aterioista riippumatta. Samanaikainen ruokailu voi hidastaa hieman vaikutuksen alkua, mutta se parantaa yleensä tablettien siedettävyyttä.

Ibumetin-valmisteen käyttö yhdessä alkoholin kanssa voi lisätä ruoansulatuskanavan verenvuotojen riskiä ja niiden vaikeusastetta, sekä mahdollisesti lisätä keskushermostoon kohdistuvia vaikutuksia. Ibumetin-valmisteen samanaikaistakäyttö alkoholin kanssa on vältettävä.

Raskaus, imetyks ja he de Imällisyys

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

- Valmistetta ei saa käyttää raskauden viimeisellä kolmanneksella.
- Valmistetta ei saa käyttää raskauden ensimmäisellä tai toisella kolmanneksella, ellei lääkäri pidä sitä hoidon kannalta välttämättömänä.
- Valmistetta voidaan käyttää imetyksen aikana, koska ibuprofeeni erittyy äidinmaitoon merkityksellömän pieninä määrinä.
- Ibuprofeenin käyttö voi vaikeuttaa raskaaksi tulemista. Kerro lääkärille, jos suunnittelet raskautta tai sinulla on vaikeuksia tulla raskaaksi.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Ibumetin-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.. Jos sinulla kuitenkin ilmenee haittavaikutuksia, kuten näköhäiriötä tai pyörrytystä, on erityistä tarkkaavaisuutta vaativien tehtävien suorittamista, kuten moottoriajoneuvon kuljettamista, vältettävä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Ibume tin sisältää laktoosia

Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele hänen kanssaan ennen tämän lääkevalmisten ottamista.

Ibume tin sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”

3. Miten Ibume tin-valmistetta käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkienkilokunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista jos olet epävarma. Annostus on yksilöllinen ja lääkärin ohjeen mukainen. Annostusta ei pidä muuttaa omatoimisesti.

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

Tavanomainen annos aikuisille on yksi 600 mg:n tabletti 3–4 kertaa vuorokaudessa. Vaikeiden kiputilojen hoidossa vuorokausiannos voi olla enintään 3200 mg ja kerta-annos enintään 1600 mg. Alle 12-vuotiaalle lapsille vuorokausiannos on 20–40 mg/kg jaettuna 3–4 annokseen. Kerta-annos on enintään 10 mg/kg.

Tabletit pitää ottaa riittävän nestemääränsä kanssa (esimerkiksi lasi vettä).

Ruokailu ei vaikuta lääkkeen tehoon. Tablettien ottaminen ruuan kanssa vähentää ibuprofeenin mahdollisesti aiheuttamaa mahaärsytystä.

Jos otat enemmän Ibume tin-valmistetta kuin sinun pitäisi

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.

Mahdolisista yliannostusoireista yleisimmin raportoituja ovat pahoinvointi, vatsakivut, oksentelu (verioksenruisku voi esiintyä), ruoansulatuskanavan verenvuorot, ripuli, letargia (syvästä unta muistuttava horrostila) ja uneliaisuus. Muita yliannostusoireita voivat olla päänsärky, korvien soiminen, sekavuus, pyörtyminen, kiihtyneisyys ja paikantajan hämärtyminen, kouristuskohtaukset ja epävakaat silmien liikkeet. Harvoissa tapauksissa saattaa ilmetä apneaa eli hengityskatkoksia (ensisijaisesti hyvin nuorilla lapsilla), akuuttiä munuaisten vajaatoimintaa, maksavaurioita, metabolista asidoosia, koomaa, verenpaineen

laskemista, sydämentykytystä, sydämen hidasyöntisyyttä, eteisvärinää, mutoksia verenhytymisessä ja verta virtsassa. Astmaatikoilla astma voi pahentua.

Jos unohdat ottaa Ibume tin-valmisten

Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi tabletin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkien henkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Haittavaikutuksia ilmenee herkemmin potilailla, jotka ovat huonokuntoisia ja joilla on useita sairauksia, sekä iäkkäillä potilailla. **Vakavien haittojen vaara lisääntyy käytettäessä suuria annoksia pitkään ja moninkertoisesti, jos samanaikaisesti käytetään muita tulehduskipulääkkeitä.**

Yleisinä haittavaikutuksina (yli 1 potilaalla sadasta) on raportoitu

- mustelmataipumuksen tai nenäverenvuotojen lisääntymistä (verihiualeiden toiminnan heikkenemiseen liittyen)
- mielialan laskua tai uneliaisuutta
- pyörrytystä tai päänsärkyä
- sydämen vajaatoiminnan pahanemista (turhotusten tai hengenahdistuksen lisääntymistä)
- näristystä, ylävatsakipua, pahoinvointia tai ripulia
- nokkosrokkoa, ihmisen kutinaa tai voimakkaampaa ihmisen tai limakalvojen turhotusta.

Melko harvinaisina haittavaikutuksina (alle 1 potilaalla sadasta) on raportoitu

- sekavuutta, painajaisia, havaintohäiriötä, harha-aistimuksia tai vainoharhaisuushäiriötä
- ihmisen kihelmöintiä tai ”tikkilua” ilman näkyvää syytä (harhatuntemuksia eli parestesioita)
- suutulehdusta, ruuansulatuskanavan haavaumia ja verenvuotoja tai veriulosteita.

Harvinaisina haittavaikutuksina (alle 1 potilaalla tuhannesta) on raportoitu

- verihiualeiden vähennemistä (joka voi ilmetä lisääntyneenä mustelma- tai nenäverenvuototaiipumuksena)
- veren valkosolujen vähennemistä tai katoa (johon voi liittyä epäselvää kuumeilua, flunssan kaltaisia oireita tai kurkkukipua)
- näön hämärtymistä tai sarveiskalvomuutoksia
- sekavuustila (potilailla, jotka käyttävät takriinia)
- aivokalvotulehdus (potilailla, joilla on tietytyyppinen sidekudossairaus)
- sepelvaltimotaudin oireiden pahanemista (lisääntynyt rintakipulua) tai rytmihäiriötä
- hengenahdistusta tai astman pahanemista
- ruuansulatuskanavan puhkeamisia, haavaisen paksusuolintulehdusen pahanemista, sylkirauhastulehdusta tai haimatulehdusta
- maksentsyyymiарvojen suurenemista, keltaisuutta tai maksatulehdusta (voi ilmetä ylävatsakipuna)
- voimakkaita hilsehtiviä tai rakkuloita muodostavia ihmisen tai limakalvoreaktioita, valoyliherkkyyttä, aknen pahanemista tai psoriaasin pahanemista
- munuaistoiminnan heikkenemistä
- voimakkaita allergioireita (anafylaksiasia).

Haittavaikutuksia, joiden yleisyys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esintyvyyden arviointiin) on raportoitu:

- punoittava, hilseilevä laajalle levinnyt ihottuma, johon liittyy ihmalaisia paukamia ja rakkuloita, pääasiassa ihopoimuissa, vartalossa ja yläraajoissa, sekä kuume hoidon alussa (akuutti yleistynyt eksantematoottinen pustuloosi). Lopeta Ibumetin-valmisten käytöö, jos saat tällaisia oireita, ja hakeudu heti hoitoon. Ks. myös kohta 2.
- heikentynyt kuulo.

Tulehduskipulääkkeiden, kuten Ibumetin-valmisteen, käyttöön voi liittyä hieman suurentunut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski.

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

Lopeta lääkkeen käyttö ja ota **välittömästi** yhteys lääkäriin tai lähipään päivystyspoliklinikkaan, jos seuraavia oireita ilmaantuu:

- hengitysvaikeudet tai hengenahdistus
- ihmisen voimakas punoitus, kutina ja turvotus
- kielen tai nielun turvotus
- äkillinen, voimakas vatsakipu tai verioksennus.

Ota yhteys lääkäriin **niin pian kuin mahdollista**, jos sinulla on seuraavia oireita:

- närästys ja lievät vatsavaivat
- mustat ulosteet
- lisääntynyt mustelmataipumus tai nenäverenvuodot
- raajojen turvotus
- muut hitaammin alkavat iho-oireet.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Ibume tin-valmisten säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisten ulkonäössä.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Ibume tin sisältää

- Vaikuttava aine on ibuprofeeni, jota on 600 mg yhdessä tabletissa.
- Muut aineet ovat propyleeniglykoli, kroskarmelloosinatrium, magnesiumstearaatti, vedetön kolloidinen piidioksiidi, hypromelosi, talkki, perunatärkkelys, laktosimonohydraatti ja mikrokiteinen selluloosa.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkaukset

Valkoinen, soikea, pääällystetty tabletti, jossa toisella puolella jakoura, tabletin pituus on 17 mm.

Pakkaukset: 30, 100 ja 250 tablettia. Kaikkia pakkaukkoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

info@orifarm.com

Valmistaja

Takeda GmbH Plant Oranienburg, Lehnitzstr. 70-98, 16515 Oranienburg, Saksa tai

Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o., Ul. Księstwa Łowickiego 12, 99-420 Łyszkowice, Puola

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 01.09.2021

Bipacksedel: Information till användare

Ibume tin® 600 mg filmdrage rade tabletter

ibuprofen

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Ibume tin är och vad det används för

Ibuprofen som ingår i Ibume tin är en s.k. inflammationshämmande värvmedicin. Det förhindrar att smärkänslan förmedlas till centrala nervsystemet genom att minska bildningen av förmedlarämnen som förstärker inflammation och smärta. Därtill nedsätter det feber genom att minska bildningen av förmedlarämnen som får febern att stiga.

Användningsområden

Ibume tin används vid behandling av inflammation, smärta och feber vid bl.a. följande sjukdomar:

- ledgångsreumatism, ledgångsreumatism hos barn, andra reumatiska ledinflammationer, artros, giikt och andra bindvävssjukdomar som kräver behandling med inflammationshämmande värvmedicin
- akuta smärttillstånd i stöd- och rörelseapparaten samt posttraumatiska tillstånd
- smärta förorsakad av kirurgiska ingrepp
- menstruationssmärtor och behandling av rikliga menstruationsblödningar hos kvinnor med spiral
- behandling och profylax av migrän
- tillfälliga smärt- och febertillstånd såsom förkyllning förorsakad av virus, influensasyntom, muskel- och ledsmärta, huvudvärk och tandvärk.

Ibuprofen som finns i Ibume tin kan också vara godkänt 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 använder Ibume tin

Använd inte Ibume tin

- om du har ett sår i magsäcken eller tolvfingertarmen
- om du tidigare har haft ett sår i magsäcken eller tolvfingertarmen och det har kommit på nytt en eller flera gånger
- om du tidigare har haft bristningar i matsmältningskanalen eller blödningar (t.ex. svart och blodig avföring, blodiga kräkningar, anemi) i samband med användning av inflammationshämmande värvmediciner
- om läkaren har berättat att du har en benägenhet för blödningar i matsmältningskanalen

- om du lider av blödarsjuka (hemofili) eller brist på trombocyter i blodet (trombocytopeni) eller om du använder läkemedel som hindrar blodets koagulation och bildning av blodroppar (t.ex. warfarin)
- om du lider av allvarligt nedsatt hjärtfunktion
- under graviditetens sista trimester
- om du lider av astma och är överkänslig för acetylsalicylsyra eller andra inflammationshämmande värmmediciner
- om du är allergisk mot ibuprofen eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ibumetin om du har

- hjärtproblem inklusive hjärtsvikt, kärlkram (bröstsmärta) eller om du 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))
- högt blodtryck, diabetes, högt kolesterolvärde, en historik av hjärtsjukdomar eller stroke i familjen eller om du är rökare
- kranskärlssjukdom
- rubbningar i blodcirkulationen i hjärnan eller i armarna och benen
- nedsatt njur- eller leverfunktion
- ett tillstånd av uttorkning (dehydrering)
- någon sjukdom i matsmältningskanalen, såsom särig inflammation i tjocktarmen (*Colitis ulcerosa*) eller Crohns sjukdom
- tidigare fått symptom som magbesvär, ökad benägenhet för blånader eller blödningar från näsan i samband med användning av inflammationshämmande värmmediciner (också receptfria preparat)
- astma
- en infektion - se rubriken "Infektioner" nedan.

Berätta för läkaren också om du lider av andra sjukdomar eller allergier.

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.

Om du har en hjärtsjukdom eller tidigare har haft hjärnslag eller om du tror att du har faktorer som ökar risken för dessa sjukdomar (t.ex. högt blodtryck, diabetes, hög kolesterolhalt i blodet, rökning) ska du rådgöra med läkaren eller apotekspersonalen.

Hudreaktioner

Allvarliga hudreaktioner har rapporterats i samband med behandling med Ibumetin. Du ska omedelbart sluta Ibumetin och söka läkarhjälp om du utvecklar några som helst hudutslag, sår på slemhinnor, blåsor eller andra tecken på allergi, då det kan vara de första tecknen på en mycket allvarlig hudreaktion. Se avsnitt 4. I samband med vattkoppor kan svåra hudinfektioner och mjukdelskomplikationer förekomma i enstaka fall.

Infektioner

Ibumetin kan dölja tecken på infektioner såsom feber och smärta. Därför kan Ibumetin 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 symptomen på infektionen kvarstår eller förvärras, ska du kontakta läkare omedelbart.

Huvudvärk orsakad av smärtstillande läkemedel

Ett långvarigt bruk av smärtstillande läkemedel kan leda till huvudvärk orsakad av dessa mediciner. Vänd dig till läkare om du upplever eller misstänker detta fenomen. Huvudvärk som orsakats av smärtstillande läkemedel ska inte behandlas med en ökad dos smärtstillande medel.

Barn och ungdomar

Det finns en risk för njurinsufficiens hos barn och ungdomar som lider av vätskeförlust.

Andra läkemedel och Ibumetin

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Ibumetin kan påverka eller påverkas av vissa andra läkemedel. Läkaren kan då förändra medicineringen eller doseringen. Till exempel:

- antikoagulerande läkemedel (dvs. blodförtunnande, t.ex. acetylsalicylsyra, warfarin, tiklopidin)
- läkemedel som sänker högt blodtryck (ACE-hämmare t.ex. kaptopril, betablockerare t.ex. atenolol, angiotensin-II-receptorantagonister t.ex. losartan).

Vad ska man undvika när man tar detta läkemedel?

- Andra inflammationshämmande värkmediciner bör inte användas samtidigt med Ibumetin – det ger inte bättre smärtlindring, däremot riskerar man biverkningar.
- Vissa antidepressiva medel (t.ex. citalopram, fluoxetin, paroxetin, sertraline vilka tillhör SSRI-läkemedel d.v.s. selektiva serotoninåterupptagshämmare) ökar risken för blödningar.
- Vissa kolesterolläkemedel (kolestipol och kolestyramin) bör inte intas innan minst 4 timmar har gått från intagning av Ibumetin, eftersom de kan förhindra upptagningen av ibuprofen.
- Epilepsimedicinerna fenytoin och fenobarbital samt tuberkulosmedicinen rifampicin kan minska effekten av ibuprofen.
- Flukonazol som tas genom munnen vid behandling av svampinfektioner kan öka förekomsten av biverkningar hos ibuprofen.
- Användning av litium borde undvikas, eftersom samtidigt bruk kan leda till för höga litiumhalter i blodet.
- Användning av digitalis (Digoxin) borde undvikas, eftersom samtidigt bruk kan leda till för höga digitalishalter i blodet hos patienter som lider av nedsatt njurfunktion.
- Kortisonpreparat som tas genom munnen kan i samtidigt bruk med ibuprofen förorsaka magbesvär och blödningar från matsmältningskanalen.
- Biverkningar av metotrexat som används vid behandling av reumatiska sjukdomar kan öka i samtidigt bruk med ibuprofen. Använd inte Ibumetin under de dagar som du tar metotrexat.
- Ibuprofen kan minska effekten av vissa urindrivande medel eller läkemedel mot högt blodtryck – informera läkaren om du är under blodtryckskontroll eller om du använder blodtrycksmediciner eller om du använder urindrivande medel vid behandling av hjärtsvikt.
- Samtidig användning av vissa läkemedel som används vid profylax av transplantatavstötning (t.ex. takrolimus, sirolimus) och Ibumetin kan utsätta för njurbiverkningar. Biverkningar av ciklosporin kan öka vid samtidig användning.
- *Ginkgo biloba* eller kinesiskt tempelträd kan öka blödningsrisken hos inflammationshämmande värkmediciner.
- En samtidig användning av Ibumetin och perorala antidiabetika (såsom sulfonylurea) kan leda till en sänkt blodsockerhalt.
- Ett samtidigt bruk av Ibumetin och zidovudin kan öka risken för blödningar i ledar och blåmärken hos patienter med HIV.
- En samtidig användning av läkemedel som hämmar enzymet CYP2C9 och Ibumetin kan öka exponeringen för den aktiva substansen i Ibumetin, d.v.s. ibuprofen (som är ett s.k. CYP2C9-substrat).

Vissa andra läkemedel kan också påverka eller påverkas av behandling med Ibumetin. Du bör därför alltid rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder Ibumetin med andra läkemedel.

Ibumetin med mat, dryck och alkohol

Ibumetin kan tas i samband med måltiderna eller oberoende av dem. Samtidigt kostintag kan fördröja effekten av läkemedlet, men det minskar också förekomsten av biverkningar.

Ett samtidigt bruk av Ibumetin och alkohol kan öka förekomsten och svårighetsgraden av blödningar i magtarmkanalen samt dessutom eventuellt öka förekomsten av biverkningar som påverkar det centrala nervsystemet. En samtidig användning av Ibumetin och alkohol ska undvikas.

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.

- Preparatet får inte användas under graviditetens sista trimester.
- Preparatet bör användas under graviditetens första eller andra trimester endast om läkaren anser det nödvändigt.
- Preparatet kan användas under amning, eftersom ibuprofen går över i modersmjölken i obetydligt små mängder.
- Ibuprofen kan försvara möjligheten att bli gravid. Informera läkaren om du planerar graviditet eller om du har problem med att bli gravid.

Körförmåga och användning av maskiner

Ibumetin har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Om du dock upplever biverkningar som synstörningar eller yrsel, ska du undvika att utföra uppgifter som kräver särskild uppmärksamhet (såsom framförande av fordon). 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.

Ibume tin inne hålle r laktos

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Ibume tin inne hålle r natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Ibume tin

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Dosen är individuell och bestäms av läkaren. Doseringen får inte ändras på egen hand.

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).

Den vanliga dosen för vuxna är en 600 mg tablett 3–4 gånger per dygn. Vid svåra smärtillstånd är den högsta dygnsdosen 3200 mg och den högsta engångsdosen 1600 mg. För barn under 12 år är dygnsdosen 20–40 mg/kg delat på 3–4 doser. Den högsta engångsdosen är 10 mg/kg.

Tabletterna skall tas med en riktig mängd vätska (t.ex. ett glas vatten).

Kostintag påverkar inte effekten av läkemedlet. Om tabletterna tas i samband med måltid minskar den magirritation, som eventuellt kan förorsakas av ibuprofen.

Om du har tagit för stor mängd av Ibume tin

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av missstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

De vanligast rapporterade symtomen på överdosering har varit illamående, magont, kräkningar (med blod), blödningar ur magtarmkanalen, diarré, letargi (ett tillstånd som påminner om djup dvala) och dåsighet. Övriga möjliga symtom vid fall av överdosering är huvudvärk, tinnitus (öronsus), förvirring, svimning, upprördhet och desorientering, krampanfall och ryckiga ofrivilliga ögonrörelser. I sällsynta fall kan också apné, d.v.s. andningsupphåll (främst hos mycket unga barn), akut njursvikt, leverkador, metabol acidosis, koma, blodtrycksfall, hjärtklappning, långsam puls, förmaksflimmer, förändringar i blodets koagulation och blod i urinen förekomma. Astmasymtomen kan förvärras hos patienter med astma.

Om du har glömt att ta Ibume tin

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Biverkningar förekommer oftast hos patienter i dåligt allmäntillstånd och med flera sjukdomar samt hos äldre. **Risken för allvarliga skador ökar om läke medlet används långvarigt i stora doser och risken för skador mångdubblas om man samtidigt använder andra inflammationshämmande värmmediciner.**

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 av 100 patienter) som rapporterats är

- ökad benägenhet för blåmärken eller näsblödning (i samband med nedsatt funktion i de röda blodkropparna)
- nedsatt sinnesstämning eller sömnighet
- svindel eller huvudvärk
- försämrad hjärtsvikt (ökad svullnad eller andnöd)
- halsbränna, smärtor i övre buken, illamående eller diarré
- nässelutslag, klåda i huden eller kraftig svullnad av huden eller slemhinnorna.

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än 1 av 100 patienter) som har rapporterats är

- förvirring, mardrömmar, synrubbningar, hallucinationer eller förföljelsemani
- klåda eller stickningar i huden utan synbara orsaker (domningar eller parastesi)
- infektion i munnen, sår i matsmältningskanalen och blödningar eller blodig avföring.

Sällsynta biverkningar (hos färre än 1 av 1 000 patienter) som rapporterats är

- minskat antal röda blodkroppar (som kan förorsaka ökad benägenhet för blåmärken eller näsblödning)
- minskat antal eller bortfall av vita blodkroppar (vilket kan ha samband med ospecifik feber, influensaliknande symptom eller ont i halsen)
- försvagad syn eller förändringar i hornhinnan
- förvirringstillstånd (hos patienter som använder takrin)
- hjärnhinneinflammation (hos patienter som har vissa bindvävssjukdomar)
- försvårade symptom av kranskärlssjukdom (ökade bröstsmärtor) eller rytmstörningar
- försvårad andnöd eller astma
- bristningar i matsmältningskanalen, försämrat tillstånd vid sårig tjocktarmsinflammation, inflammation i spottkörteln eller bukspottkörteln
- förhöjda leverenzymvärden, gulhet eller leverinflammation (kan framkalla smärtor i övre buken)
- kraftiga reaktioner i huden eller i slemhinnorna som förorsakar fjällning eller blåsor i huden, ljusöverkänslighet, förvärrad acne eller psoriasis
- nedsatt njurfunktion
- kraftiga allergisymptom (anafylaxi).

Biverkningar utan känd frekvens (förekomst kan inte beräknas från tillgängliga data):

- utbredda röda, fjällande utslag med knölar under huden och blåsor huvudsakligen i hudveck, på bålen och armarna tillsammans med feber vid början av behandlingen (akut generaliserad exantematös pustulos). Sluta använda Ibumetin om du utvecklar dessa symtom och sök läkarhjälp omedelbart. Se även avsnitt 2.
- nedsatt hörsel.

Inflammationshämmande värmmediciner som Ibumetin kan medföra en liten ökad risk för hjärtinfarkt eller hjärnslag.

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

Sluta att använda läkemedlet och kontakta **omdelbart** läkare eller närmaste jourpoliklinik om du får följande symtom:

- andningssvårigheter eller andnöd
- kraftig rodnad, klåda och svullnad på huden
- uppsvullnad på tungan eller i svalget
- akut, kraftig magsmärta eller blodiga kräkningar.

Kontakta läkare **så snart som möjligt** om du får följande symtom:

- halsbränna och lindriga magbesvär
- svart avföring
- ökad benägenhet för blånader eller blödningar från näsan
- uppsvullna armar och ben
- andra hudsymtom som inte förekommer genast.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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 läkemedlets säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Ibumetin ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på förpackingen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om det synbart har förändrats.

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 inne håll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är ibuprofen, varav det finns 600 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är propylenglykol, kroskarmellosnatrium, magnesiumstearat, vattenfri kolloidal kiseloxid, hypromellos, talk, potatisstärkelse, laktosmonohydrat och mikrokristallin cellulosa.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, oval, dragerad tablett med brytskåra på ena sidan, tablettlängd är 17 mm.

Förpackningsstorlekar: 30, 100 och 250 tablettter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras..

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare godkännande för försäljning

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Danmark

info@orifarm.com

Tillverkare

Takeda GmbH Plant Oranienburg, Lehnitzstr. 70-98, 16515 Oranienburg, Tyskland eller
Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o., Ul. Księstwa Łowickiego 12, 99-420 Łyszkowice, Polen

Denna bipack s edel ändrade s senast den 01.09.2021