

Apap Intense 200 mg + 500 mg, 10 tabletek powlekanych



Cena: 14,95 zł

Opis słownikowy

Dawka	200 mg + 500 mg
Opakowanie	10 tabletek powlekanych
Postać	tabletki powlekane
Producent	USP ZDROWIE SP. Z O.O
Rejestracja	Lek
Substancja czynna	Ibuprofenum, Paracetamolum

Opis produktu

Opis

Apap Intense, lek przeznaczony dla osób dorosłych w wieku od 18 lat. Zawiera dwie substancje czynne, które odpowiadają za działanie leku: ibuprofen i paracetamol.

Wskazania

Intensywny, uporczywy ból i ból ze stanem zapalnym, np.:

- Krzyża,
- Zapalenie stawów,
- Reumatyczny,
- Ból mięśni,
- Ból głowy,
- Ból menstruacyjny,
- Migrena.

Działanie

Przeciwbólowe, przeciwzapalne, przeciwgorączkowe.

Dawkowanie

- Dorośli: zalecana dawka to 1 tabletki, przyjmowana podczas posiłku i popijana wodą, nie częściej niż 3 razy na dobę.
- Należy zachować co najmniej 6 godzinną przerwę pomiędzy dawkami.
- Jeśli po przyjęciu jednej tabletki objawy nie ustępują, można przyjąć maksymalnie dwie tabletki, nie częściej niż trzy razy na dobę.
- Nie przyjmować więcej niż sześć tabletek w ciągu 24 godzin (co odpowiada 1200 mg ibuprofenu i 3000 mg paracetamolu na dobę).

Skład

- Substancje czynne: ibuprofen i paracetamol. Jedna tabletka powlekana zawiera 200 mg ibuprofenu i 500 mg paracetamolu.
- Pozostałe składniki to: Rdzeń tabletki: skrobia kukurydziana, krospowidon (Typ A), krzemionka koloidalna bezwodna, powidon K-30, skrobia, żelowana kukurydziana, talk, kwas stearynowy. Otoczka: alkohol poliwinylowy, talk, makrogol 3350, tytanu dwutlenek (E171).

Przeciwwskazania

- Nadwrażliwość na substancje czynne lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.
- U pacjentów z reakcjami nadwrażliwości w wywiadzie (np. skurcz oskrzeli, obrzęk naczynioruchowy, astma, zapalenie błony śluzowej nosa lub pokrzywka) związanymi z przyjęciem kwasu acetylosalicylowego lub innych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ).
- Czynna lub występująca w wywiadzie nawracająca choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy, i (lub) krwotokiem z żołądka lub dwunastnicy (co najmniej dwa osobne przypadki stwierdzonego owrzodzenia lub krwawienia).
- Owrzodzenie, perforacja lub krwawienie z przewodu pokarmowego, czynnym lub w wywiadzie, łącznie z przypadkami związanymi z przyjęciem leków z grupy NLPZ. - Zaburzenia krzepnięcia.
- Ciężka niewydolność wątroby, ciężka niewydolność nerek lub ciężka niewydolność serca (klasa IV wg NYHA).
- W przypadku równoczesnego stosowania z innymi lekami z grupy NLPZ, w tym z selektywnymi inhibitorami cyklooksygenazy-2 (COX-2) oraz kwasem acetylosalicylowym w dawkach większych niż 75 mg na dobę – zwiększone ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.
- W przypadku jednoczesnego stosowania innych produktów leczniczych zawierających paracetamol – zwiększone ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych.
- Ostatni trymestr ciąży w związku z ryzykiem przedwczesnego zamknięcia przewodu tętniczego płodu i wystąpienia nadciśnienia płucnego.
- Nie stosować u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat.

Działania niepożądane

Należy przerwać stosowanie oraz skontaktować się z lekarzem jeśli wystąpią: zgaga, niestrawność, objawy krwawienia z przewodu pokarmowego (silny ból brzucha, krwawe wymioty lub wymioty zawierające cząsteczki o ciemnej barwie, które przypominają fusy kawy, krew w stolcu, czarne smoliste stolce), objawy zapalenia opon mózgowych takie jak sztywność karku, bóle głowy, nudności lub wymioty, gorączka lub uczucie dezorientacji, objawy ciężkiej reakcji alergicznej (obrzęk twarzy, języka lub gardła, trudności w oddychaniu, nasilenie astmy), ciężkie reakcje skórne, określane jako zespół DRESS (częstotliwość nieznana). Do objawów zespołu DRESS należą: wysypka skórna, gorączka, obrzęk węzłów chłonnych oraz zwiększenie liczby eozynofiliów (rodzaj białych krwinek).

Inne możliwe działania niepożądane:

- Często (mogą wystąpić u 1 na 10 osób): bóle brzucha lub złe samopoczucie, nudności lub wymioty, biegunka, zwiększona aktywność enzymów wątrobowych (w badaniach krwi).
- Niezbyt często (mogą wystąpić u 1 na 100 osób): ból głowy i zawroty głowy, gazy i zaparcia, wysypka, obrzęk twarzy, zmniejszenie liczby krwinek czerwonych lub zwiększenie liczby płytek krwi (komórki krwi biorące udział w krzepnięciu krwi).
- Bardzo rzadko (mogą wystąpić u mniej niż 1 na 10 000 osób): zmniejszenie liczby krwinek (objawiające się bólem gardła, owrzodzeniem jamy ustnej, objawami

grypopodobnymi, silnym zmęczeniem, niewyjaśnionymi krwawieniami, powstawaniem siniaków oraz krwawieniami z nosa), zaburzenia widzenia, dzwonienie w uszach, uczucie wirowania, dezorientacja, depresja, omamy, zmęczenie, ogólne złe samopoczucie, ciężkie reakcje skórne, w tym powstawanie pęcherzy, wysokie ciśnienie krwi, zatrzymanie wody w organizmie, zaburzenia czynności wątroby (objawiające się zażółceniem skóry oraz białkówki oczu), zaburzenia czynności nerek (objawiające się zwiększonym lub zmniejszonym oddawaniem moczu, puchnięciem nóg), niewydolność serca (objawiające się dusznością, obrzękiem).

- Częstość nieznana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych): Czerwona, łuszcząca się wysypka z guzkami podskórnymi oraz pęcherze, głównie w okolicy fałdów skórnych, na tułowiu i kończynach górnych, z towarzyszeniem gorączki we wczesnych etapach terapii (ostra uogólniona osutka krostkowa). Jeśli takie objawy wystąpią, należy przerwać przyjmowanie leku i niezwłocznie zwrócić się o pomoc medyczną.

Przechowywanie

W miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Dodatkowe informacje

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie

stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.