

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА

Листовка - Приложение 2

Към Рег. №

20130080

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Разрешение №

Б6741146-5-2885

БРУФЕН 200 mg ефervesцентни гранули

BRUFEN 200 mg effervescent granules

06. 01. 2021

Ибупрофен

(Ibuprofen)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява БРУФЕН и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемате БРУФЕН
3. Как да приемате БРУФЕН
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате БРУФЕН
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Пълното име на Вашето лекарство е БРУФЕН 200 mg ефervesцентни гранули. В тази листовка се използва по-краткото име БРУФЕН.

1. Какво представлява БРУФЕН и за какво се използва

БРУФЕН принадлежи към групата лекарства, наричани нестероидни противовъзпалителни средства или НСПВС. Всяко саше от лекарството съдържа 200 mg ибупрофен.

Това лекарство се използва:

- за облекчаване на болката при състояния като зъбна болка, периодична болка или главоболие
- за понижаване на температурата и облекчаване на болката при простуда.

Това лекарство може да се използва при възрастни и деца с телесно тегло над 30 kg (над 8 годишна възраст).

Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете БРУФЕН

Не приемайте БРУФЕН ако:



- сте алергични към ибупрофен или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- имате или сте имали алергична реакция към ибупрофен, ацетилсалицилова киселина (напр. аспирин) или други НСПВС – признаките включват зачервяване или обрив по кожата, подуто лице или устни, или недостиг на въздух;
- имате (или сте имали два или повече епизода на) стомашна язва или кървене от стомаха;
- сте имали стомашно-чревно кървене или перфорация свързани с предишно лечение с НСПВС;
- имате тежка чернодробна или бъбречна болест;
- имате тежка сърдечна недостатъчност или исхемична болест на сърцето;
- имате активно кървене или заболяване, което Ви предразполага към кървене;
- имате нарушения в образуването на кръвните клетки с неизвестна причина;
- сте много обезводнени – това може да се дължи на повръщане, диария или недостатъчен прием на течности;
- сте в последните три месеца на бременността. Вижте „Бременност, кърмене и фертилитет“ по-долу за повече информация;

Не приемайте БРУФЕН, ако нещо от изброеното по-горе се отнася до Вас. Ако не сте сигурни, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемате БРУФЕН, ако:

- Имате заболяване което се нарича «системен лупус еритематодес» или СЛЕ (заболяване, което засяга съединителната тъкан, включително Вашите стави и кожа) или други автоимунни заболявания поради повишен риск за асептичен менингит (схванат врат, главоболие, гадене, повръщане, повищена температура и обърканост);
- Имате нарушения в образуването на кръвните клетки;
- Имате проблеми, свързани с нормалните механизми за съシリране на кръвта;
- Имате или сте имали проблеми със стомаха или червата (като улцерозен колит или болест на Крон);
- Имате бъбречни или чернодробни проблеми;
- Имате сте наскоро голяма хирургична операция;
- Имате алергични реакции към други лекарства в миналото;
- Имате сенна хрема, полипи в носа (загуба на обоняние, хрема или запущен нос) или проблеми с дишането, тъй като за Вас съществува повишен риск от алергични реакции, които могат да се проявят като пристъпи от астма, подуване на кожата или копривна треска;
- Вие сте в старческа възраст (над 65 години) - това предполага по-голяма вероятност за сериозни нежелани реакции;
- Имате варицела или херпес зостер;
- Вие сте обезводнени;
- Имате или сте имали астма;
- Приемате редовно други лекарства за облекчаване на болката – особено ако сте физически активен, което може да доведе до загуба на соли или дехидратация.
- Имате инфекция — вж. заглавието „Инфекции“ по-долу.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете ибупрофен, ако нещо от изброеното по-горе се отнася до Вас.

Инфаркт на миокарда и инсулт

Противовъзпалителните/болкоуспокояващите лекарства като ибупрофен могат да са свързани със слабо увеличаване на риска от сърдечен инфаркт или инсулт, особено когато се употребяват



във високи дози. Не превишавайте препоръчителната дозировка или продължителност на лечението.

Трябва да обсъдите лечението с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете БРУФЕН, ако:

- имате сърдечни проблеми, включително сърдечна недостатъчност и стенокардия (гръден болка), или сте претърпели сърдечен инфаркт, операция за поставяне на байпас, периферна артериална болест (влошена циркулация в краката или ходилата поради стеснени или запушени артерии) или какъвто и да е вид инсулт (включително микроинсулт или преходна исхемична атака);
- имате високо кръвно налягане, диабет, висок холестерол, фамилна анамнеза за сърдечно заболяване или инсулт или ако сте пушач.

Бъбречни ефекти

Има риск от бъбречно увреждане при дехидратирани деца, юноши и възрастни над 65 години.

Инфекции

Бруфен може да скрие признаките на инфекции, например повищена температура и болка. Поради това е възможно Бруфен да забави подходящото лечение на инфекцията, което може да доведе до повишен риск от усложнения. Това се наблюдава при пневмония, причинена от бактерии и бактериални кожни инфекции, свързани с варицела. Ако приемате това лекарство, докато имате инфекция и симптомите на инфекцията продължават или се влошават, трябва да се консултирате незабавно с лекар.

Кожни реакции

Съобщава се за сериозни кожни реакции, свързани с лечение с Бруфен. Трябва да спрете приема на Бруфен и незабавно да потърсите лекарска помощ, ако развиете кожен обрив, лезии на лигавиците, мехури или други признаки на алергия, тъй като това може да са първите признания на много сериозна кожна реакция. Вижте точка 4.

Не приемайте повече от препоръчаната доза за това лекарство.

Така също, не приемайте това лекарство по-дълго от препоръчаното в тази листовка (3 дни).

Обща информация при продължителна употреба на болкоуспокояващи

По принцип обичайната употреба на (няколко вида) аналгетици може да доведе до продължителни тежки бъбречни проблеми. Този риск може да се повиши при физическо усилие, свързано със загуба на соли и обезводняване. Следователно това трябва да се избягва.

При продължителна употреба на обезболяващи може да се появи главоболие, което не трябва да се лекува с повищени дози от това лекарство.

Консултирайте се с лекар, преди да използвате БРУФЕН, ако някое от споменатите по-горе състояния се отнася до Вас.

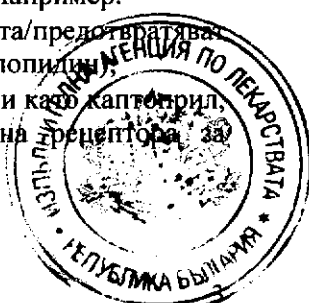
Деца

Това лекарство не трябва да се дава на деца с телесно тегло под 30 kg (под 8 годишна възраст).

Други лекарства и БРУФЕН

БРУФЕН може да повлияе на или да бъде повлияно от някои други лекарства. Например:

- лекарства с противосъсирващо действие (т.е. разреждат кръвта/предотвратяват съсирването, напр. аспирин/ацетилсалцилова киселина, варфарин, тиклопидин);
- лекарства, които понижават високото кръвно налягане (АСЕ инхибитори като хаптоприл, бета-блокери като лекарства, съдържащи атенолол, antagonisti на пренатори, аз дипренил, ангиотензин II като лосартан).



Някои други лекарства също могат да повлият на или да бъдат повлияни от лечението със БРУФЕН. Затова винаги преди да използвате БРУФЕН с други лекарства, трябва да се съветвате с Вашия лекар или фармацевт.

Моля, говорете с Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или сте приемали други лекарства, включително лекарства отпусканi без рецептa. По-специално говорете с него, ако сте приемали:

ацетилсалицилова киселина (напр. Аспирин) - не използвайте БРУФЕН, ако приемате повече от 75 mg ацетилсалицилова киселина (напр. Аспирин) дневно	тъй като това може да повиши риска от стомашно-чревни язви или кървене
други НСПВС (противовъзпалителни и аналгетици) включително Cox-2 инхибитори (като целеококсив)	тъй като това може да повиши риска от стомашно-чревни язви или кървене
други лекарства, които съдържат ибупрофен, като тези, които може да купите без рецептa ацетилсалицилова киселина (напр. Аспирин), ниска доза – ако сте на ниска доза ацетилсалицилова киселина (до 75 mg дневно) говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете БРУФЕН	тъй като това може да повиши риска от стомашно-чревни язви или кървене
лекарства за сърдечни проблеми като дигоксин	тъй като ефектът на дигоксин може да се засили
кортикоステроиди - използвани като противовъзпалителни	тъй като това може да повиши риска от стомашно-чревни язви или кървене
лекарства против кръвосъсирване като ацетилсалицилова киселина (напр. Аспирин) или тиклопидин	тъй като това може да повиши риска от кървене
лекарства за разреждане на кръвта (като варфарин)	тъй като ибупрофен може да засили ефекта на тези лекарства
фенитоин (за епилепсия)	тъй като ефектът на фенитоин може да се засили
селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (SSRIs) като флуоксетин, използван за депресии	понеже може да повишат риска от стомашно-чревно кървене
литий - използван при някои форми на депресия	тъй като ефектът на литий може да се засили
пробенецид и сулфинпиразони (лекарства за подагра)	тъй като може отдеянето на ибупрофен да бъде забавено
лекарства за високо кръвно налягане - включително АЦЕ инхибитори (като каптоприл), бета-блокери (като атенолол) или ангиотензин-II рецепторни антагонисти (като лозартан) или диуретици (таблетки за обезводняване)	тъй като ибупрофен може да намали ефекта на тези лекарства и е възможно да има повишен риск за бъбреца
калий съхраняващи диуретици	тъй като това може да доведе до хиперкалиемия
метотрексат - използван при някои видове рак или ревматизъм	тъй като ефектът на метотрексат може да се засили
лекарства, които потискат имунната система - като циклоспорин или таクロимус	тъй като може да настъпи бъбречно увреждане
зидовудин - използван при ХИВ или СПИН	тъй като използването на БРУФЕН може да доведе до повишен риск от кърваве в ставите или кървене, което води до отоци при ХИВ..



	(+) хемофилици
лекарства за диабет - като глибенкламид	взаимодействия вероятно са възможни
хинолонови антибиотици при инфекция (като ципрофлоксасин)	тъй като рисъкът от припадъци може да бъде повишен
някои антибиотици при инфекции като аминогликозиди (напр. гентамицин)	тъй като тяхното отделяне може да бъде забавено
холестирамин - използван за понижаване на холестерола	тъй като абсорбцията на ибупрофен може да бъде намалена. Не приемайте БРУФЕН два часа преди или след прием на холестирамин.
мифепристон - използван за медицинско прекъсване на бременност	тъй като може да се намали ефектът на мифепристон
гинко билоба - билково лекарство, често използвани при деменция	има вероятност по-лесно да кървите, ако го приемате с БРУФЕН
вориконазол или флуконазол - използвани за инфекции от гъбички	тъй като се повишава рисъкът от по-високи концентрации на ибупрофен в кръвта

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете БРУФЕН, ако нещо от по-горното се отнася до Вас (или не сте сигурни).

БРУФЕН с алкохол

Ако пияте алкохол докато приемате това лекарство, има по-голяма вероятност да получите нежелани лекарствени реакции.

Бременност, кърмене и fertилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

- Не приемайте това лекарство, ако сте в последните 3 месеца на Вашата бременност.
- Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете това лекарство, ако сте в първите 6 месеца на бременността или кърмите. Вие трябва да приемате това лекарство само при препоръка от Вашия лекар.

БРУФЕН принадлежи към група лекарства, която може да увреди fertилитета при жени. Този ефект е обратим при спиране на лекарството. Малко вероятно е ибупрофен, приеман нередовно да повлияе вашите възможности за забременяване; все пак, говорете с Вашия лекар преди да приемате лекарството, ако имате проблеми със забременяването.

Шофиране и работа с машини

Това лекарство може да ви направи замаяни и сънливи. Ако това се случи, не шофирайте или не извършвайте работа с машини. Също така не правете нещо, което изисква повишенна бдителност.

БРУФЕН съдържа захароза и натрий

Захароза

Захарозата е захар. Бруфен съдържа 1111 mg захароза във всяко саше. Това трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет. Ако Вашият лекар Ви е информиран, че имате непоносимост към някои захари или не можете да ги усвоявате, говорете с Вашия лекар преди да приемате това лекарство.

Натрий

БРУФЕН съдържа 66 mg натрий (основна съставка на готоварската/трапезната сол) във всяко саше. Това количество е еквивалентно на 3,3% от препоръчителния максимален хранителен прием на натрий за възрастен.



3. Как да приемате БРУФЕН

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Това лекарство е само за краткотрайна употреба. Най-ниската ефективна доза трябва да се използва за възможно най-краткото време, необходимо за облекчаване на симптомите. Ако имате инфекция, незабавно се консултирайте с лекар, ако симптомите (напр. повишена температура и болка) продължават или се влошават (вж. точка 2).

Колко да приемате

Възрастни и млади хора над 40 kg телесно тегло (над 12 годишна възраст):

- Приемайте едно или две сашета (200-400 mg ibuprofen) на всеки 4-6 часа, когато се налага;

Повече от 400 mg приети наведнъж не осигуряват по-добър обезболяващ ефект.

Не приемайте повече от общо 6 сашета (1 200 mg) в рамките на 24 часа.

Деца над 30 kg телесно тегло (от 8 до 12 годишна възраст):

Ако давате това лекарство на дете, Вие трябва да използвате следните указания за дозиране:

Телесно тегло на детето	Препоръчителна доза	Колко често?
Деца 30 kg до 39 kg (8-12 години)	1 саше (200 mg ibuprofen)	<ul style="list-style-type: none">- Дозата трябва да бъде давана на всеки 6-8 часа, ако се налага- Да не се приемат повече от 3 сашета (до 600 mg ibuprofen) в рамките на 24 часа

Препоръчителната доза ibuprofen е 20 mg на kg телесно тегло всеки ден.

- Тази доза се приема в 3 отделни приема през целия ден.
- Моля, вижте таблицата по-горе.

Не приемайте повече от общо 600 mg (3 сашета) в рамките на 24 часа.

Деца под 30 kg телесно тегло (под 8 годишна възраст):

Това лекарство не трябва да се дава на деца с телесно тегло по-малко от 30 kg (под 8 годишна възраст)

Прием на това лекарство

За да се постигне по-бързо начало на действието, дозата може да бъде приема на гладно.

Ако имате чувствителен стомах, приемайте това лекарство с храна или веднага след хранене.

- Изсипете гранулите от сашето в малка чаша с вода (около 125 ml);
- Убедете се, че използвате всички гранули в сашето;
- Разбъркайте лекарството докато престане да бълбука и гранулите се разтворят напълно - трябва да се получи газирана напитка с портокалов аромат;
- Ако използвате повече от едно саше едновременно, Вие трябва да използвате повече вода. Използвайте около 125 ml за всяко саше от лекарството;

Колко дълго да продължи лечението

Ако е необходимо да приемате БРУФЕН повече от 3 дни или вашите симптоми са увличнати, консултирайте се с лекар.



Ако сте приели повече от необходимата доза БРУФЕН

Ако сте приели Бруфен повече от необходимата доза или ако лекарството случайно е било прието от деца, веднага се свържете с лекар или най-близката болница, за да получите мнение за риска и съвет за действие, което трябва да се предприеме. Носете опаковката на лекарството с Вас.

Симптомите могат да включват гадене, болка в стомаха, повръщане (примесено с кръв), главоболие, звънене в ушите, обърканост и бързи и неволеви движения на очите. При високи дози е съобщавано за съниливост, болка в гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, гърчове (главно при деца), слабост и замаяност, кръв в урината, усещане за студ и проблеми с дишането.

Ако сте пропуснали да приемете БРУФЕН

- Ако сте пропуснали да приемете дозата, вземете я колкото е възможно по-бързо след като си спомните. Но ако наближава времето за следващата доза, пропуснете забравената.
- Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Спрете приема на това лекарство и говорете с Вашия лекар веднага, ако получите някои от следващите сериозни нежелани реакции - Вие може да се нуждаете от спешна медицинска помощ:

Чести (засягат до 1 на 10 души)

- Кръв в изпражненията
- Черни, подобни на катран изпражнения
- Повръщане на кръв или тъмни частици като кафени зърна

Нечести (засягат до 1 на 100 души)

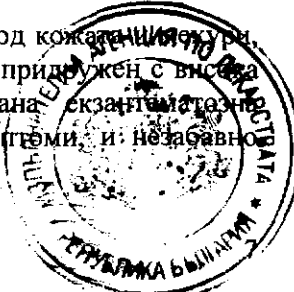
- Подуване на лицето, езика или гърлото
- Затруднено прегълъдане или дишане
- Копривна треска (уртикария)

Много редки (засягат до 1 на 10 000 души)

- Тежка инфекция с разграждане (некроза) на кожата, подкожната тъкан и мускулите; това може да се случи в изключително редки случаи по време на боледуване от варицела.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Може да настъпи тежка кожна реакция, известна като DRESS синдром. Симптомите на DRESS включват: кожен обрив, повищена температура, подуване на лимфните възли и повишаване на еозинофилите (вид бели кръвни клетки).
- Червен, люспест, обхващащ голяма повърхност обрив с издутини под кожата, локализиран главно по кожните гънки, тялото и горните крайници, придружен с висока температура при започването на лечение (остра генерализирана екзантематозна пустулоза). Спрете употребата на Бруфен, ако развиете тези симптоми и незабавно потърсете медицинска помощ. Вижте също точка 2.



Спрете приема на това лекарство и веднага се обадете на Вашия лекар, ако забележите някоя от нежеланите реакции по-горе.

Спрете приема на това лекарство и говорете с Вашия лекар, ако забележите някое от следните оплаквания:

Чести (засягат до 1 на 10 души)

- Лошо храносмилане или киселини
- Коремна (стомашна болка) или други нехарактерни стомашни симптоми.

Спрете приема на това лекарство и говорете с Вашия лекар, ако забележите която и да е от нежеланите реакции по-горе.

Други нежелани реакции

Чести (засягат до 1 от 10 потребители):

- чувство за замаяност и умора
- усещане на сънливост
- възбуда, раздразнителност
- загуба на апетит, диария, гадене, повръщане, газове, запек
- главоболие – ако се появи докато приемате това лекарство, то е важно да не приемате никакви други лекарства за болка, за да си помогнете с тях
- обрив.

Нечести (засягат до 1 от 100 потребители):

- чувство на тревожност
- проблеми със съня
- копривна треска, сърбеж
- кожата става чувствителна на светлина
- нарушение на зрението, проблеми със слуха
- шум в ушите (тинитус)
- световъртеж, загуба на равновесие (вертиго)
- хелатит, пожълтяване на Вашата кожа или очи
- кихане, запущен нос, сърбеж в носа или хрема (ринит)
- рана в устата
- стомашна язва, възпаление на лигавицата на стомаха
- малки охлувания по кожата или вътре в устата, носа или ушите
- мравучкане
- затруднено дишане, хрипове или кашлица, астма или влошаване на астмата
- понижена бъбречна функция

Редки (засягат до 1 от 1 000 потребители):

- загуба на зрение
- понижена чернодробна функция
- чувство на депресия и объркване
- халюцинации
- задръжка на течности (оток)
- лупус еритематозус синдром или СЛЕ (болест, която засяга съединителната тъкан, включително Вашите стави и кожа)
- възпаление на мозъка наречено „небактериален менингит”



- промени в кръвната картина – първите признания са: висока температура, зачервено гърло, язви в устата, подобни на грип симптоми, чувство за силна умора, кървене от носа и кожата.

Много редки (засягат до 1 от 10 000 потребители):

- неприятно усещане за сърцебиене, сърдечна недостатъчност, сърдечна атака, високо кръвно налягане, остръ оток на белия дроб
- чернодробна недостатъчност
- възпаление на панкреаса
- кожни проблеми (които може също да засегнат устата, носа или ушите) като синдром на Стивънс-Джонсън, ексфолиативен дерматит или еритема мултиформе. Тези проблеми могат да станат дори по-сериозни, когато мехурите станат по-големи и се разпространят и части от кожата могат да се обелят (токсична епидермална некролиза). Може да има също тежка инфекция с разграждане (некроза) на кожата, подкожната тъкан и мускулите.
- удължено време на кървене
- възпаление на хранопровода, стеснения на червата
- опадане на косата (алопеция)

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):

- влошаване на улцерозен колит или болест на Крон
- Чувство за парене в гърлото или устата – това може да се случи веднага след приема на това лекарство

Лекарства като БРУФЕН може да бъдат свързани с леко повишен риск от сърдечна атака („миокарден инфаркт“) или мозъчен удар.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +35 928903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате БРУФЕН

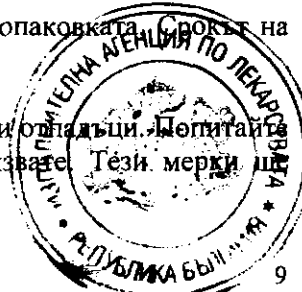
Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа БРУФЕН

- Активното вещество е: ибупрофен. Всяко саше съдържа 200 mg ибупрофен.
- Другите съставки са: кроскармелоза натрий, ябълчна киселина, микрокристална целулоза, захарин натрий, захароза, повидон, портокалова есенция, натриев лаурилсулфат, натриев хидрогенкарбонат и безводен натриев карбонат.

Как изглежда БРУФЕН и какво съдържа опаковката

БРУФЕН 200 mg ефervesцентни гранули е бял прах с портокалов вкус. Вашето лекарство е в саше.

1 (една) опаковка съдържа 12, 20 или 30 сашета.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба:

Майлан ЕООД
Офис сграда „Сердика офиси“
бул. Ситняково № 48, ет. 7
1505 София
България

Производител:

AbbVie s.r.l. S.R.
148 Pontina km 52 snc
04011 Campoverde di Aprilia (LT)
Италия

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в страните членки на ЕИО под следните наименования:

Обединеното кралство	BRUFEN 200 mg Effervescent Granules
Австрия	BRUFEN 200 mg Brausegranulat
България	БРУФЕН 200 mg ефervesцентни гранули
Естония	BRUFEN
Ирландия	BRUFEN 200 mg Effervescent Granules
Италия	Froben Dolore e Febbre
Латвия	BRUFEN200 mg putojošās granulas
Литва	BRUFEN200 mg Šnypščiosios granulės
Словения	Brufen Gran 200 mg šumeča zrnca

Дата на последно актуализиране на листовката

септември 2020

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

Майлан ЕООД

тел. +359 2 44 55 400
факс: +359 2 44 55 401

