

БЕКИТЕМ

Кыргыз Республикасынын
Саламаттык сактоо министрлигинин
алдындагы Дары каражаттары жана
медициналык буюмдар
департаментинин директору
Бекбоев К.Т.

« 8 » август 2025-ж.



Кошумча баракча - бейтап үчүн маалымат

Ибуфен Д Форте, 200 мг/5 мл, ичүү үчүн суспензия

Таасир берүүчү зат: ибупрофен

Бул препаратты колдонуудан мурун кошумча баракчаны толугу менен окуп чыгыңыз, анткени анда сиз үчүн маанилүү маалымат камтылган.

- Бул препаратты ар дайым кошумча баракчада көрсөтүлгөндөй же дарыгериниз же дарыкана кызматкериңиз айткандай кабыл алыңыз.
- Бул кошумча баракчаны сактаңыз. Сиз аны кайра окушуңуз керек болушу мүмкүн.
- Эгерде сизге кошумча маалымат же сунуштар керек болсо, анда дарыкана кызматкериңизден сураңыз.
- Эгерде сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар байкалса, дарыгерге же дарыкана кызматкериңизге кайрылыңыз. Бул кеңеш ар кандай мүмкүн болуучу жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчанын 4-бөлүмүндө көрсөтүлбөгөндөргө тиешелүү.
- 3 күндөн кийин абалы жакшырбаса же начарлап кетсе, дарыгерге кайрылуу керек.

Кошумча баракчасынын мазмуну

1. Ибуфен Д Форте деген эмне жана ал эмне үчүн колдонулат.
2. Ибуфен Д Форте препаратын кабыл алуудан мурун эмнени билишиңиз керек.
3. Ибуфен Д Форте препаратын кабыл алуу.
4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар.
5. Ибуфен Д Форте препаратын сактоо.
6. Таңгакчанын курамы жана башка маалымат.

1. Ибуфен Д Форте деген эмне жана ал эмне үчүн колдонулат

Ибуфен Д Форте препаратынын курамында стероиддик эмес сезгенүүгө каршы препараттардын (ССКП) классына кирген ибупрофен активдүү заты бар. Препарат калтыроо, оору жана шишимик сыяктуу симптомдорду жок кылат.

Колдонууга көрсөтмөлөр

Ибуфен Д Форте препараты 1 жашка чейинки балдарга колдонулат, өспүрүмдөргө жана

чоңдорго симптоматикалык дене табын төмөндөтүүчү жана ооруну басуучу каражат катары (жеңил жана орточо оордуктагы оору синдрому үчүн) төмөнкү шарттарда:

- курч респиратордук оорулар (суук тийүү, сасык тумоо);
- дене табынын жогорулашы менен коштолгон инфекциялык жана сезгенүү оорулары, анын ичинде эмдөөдөн кийинки реакциялар;
- баш жана тиш оору;
- тамак оору жана тиштердин чыгуусундагы оору;
- чоюлууда оору жана башка түрлөрү.

2. Ибуфен Д Форте препаратын кабыл алуудан мурун эмнени билишиңиз керек

Ибуфен Д Форте препаратын төмөнкү учурларда кабыл албаңыз:

- сиз же сиздин балаңыз ибупрофенге же башка стероиддик эмес сезгенүүгө каршы препараттарга (ССКП) же бул дары препараттын башка ингредиенттерине (кошумча баракчанын 6-бөлүмүндө көрсөтүлгөн) аллергиясы бар болсо;
- сизде же сиздин балаңызда мурун ацетилсалицил кислотасын (салицилаттарды) же башка ССКПлерди кабыл алуу менен келип чыккан бронх астмасы, ринит, Квинке шишимиги, бөрү жатыш түрүндөгү аллергиялык реакциялар болсо;
- сизде же сиздин балаңызда ашказан-ичеги жолунун жара оорусу бар же болсо (ашказан жана он эки эли ичеги жарасы, жаралуу колит);
- сизде же балаңызда ашказан-ичегиден кан агып кетсе;
- сиз же сиздин балаңыздын ашказанынан кан кеткен же тешилген болсо;
- сизде же балаңызда бөйрөктүн же боордун катуу жетишсиздиги, же катуу жүрөк жетишсиздиги бар болсо;
- сиз же сиздин балаңыз суусузданган (кусуу, диарея же жетиштүү суюктукту ичпегендиктен), анткени бул бөйрөктүн бузулуу коркунучун жогорулатат;
- сиздин балаңыз 1 жашка чыга элек же салмагы 10 кг аз болсо кош бойлуулуктун үчүнчү үч айлыгында (акыркы үч айда) колдонууга болбойт.

Өзгөчө көрсөтмөлөр жана алдын алуу сактык чаралары

Ибуфен Д Форте препаратын кабыл алуудан мурун дарыгериниз же дарыкана кызматкери менен кенешиниз, эгерде:

- сизде же сиздин балаңызда кан басымы жогору болсо, жүрөк оорулары бар же инсульт болгон болсоңуз, анткени ибупрофенди кабыл алууда жүрөк көйгөйлөрүнүн пайда болуу коркунучу аз;
- сизде же балаңызда кант диабети же жогорку холестерол сыяктуу жүрөк оорулары үчүн коркунуч туудурган медициналык абалы бар болсо;
- сизде же сиздин балаңызда бронхиалдык астма же өпкөнүн башка аллергиялык оорусу бар болсо;
- сизде же балаңызда боор, бөйрөк, жүрөк же ичеги менен көйгөйлөр бар болсо;
- сизде же балаңызда системалуу кызыл канчоо же кандайдыр бир иммундук система оорусу бар болсо;
- сизде же сиздин балаңызда Крон оорусу же жаралуу колит сыяктуу ичегинин өнөкөт

- сезгенүү оорусу бар болсо;
- сиздин балаңыз суусузданган, бул бөйрөктүн бузулуу коркунучун жогорулатат;
 - сиз же сиздин балаңыз суу чечек оорусуна чалдыккан болсо – төмөндө “Инфекцияларды” караңыз.

Төмөнкү эскертүүлөр чондор үчүн көбүрөөк.

Кандай болбосун, препарат менен дарылоону баштоодон мурун, аларды кунт коюп окуп чыгыңыз.

- Ибуфен Д Форте сыяктуу дары препарат инфаркт («миокард инфаркты») же инсульт кооптуулугун бир аз жогорулатат. Бул кооптуулук жогорку дозада жана узак мөөнөттүү дарылоо менен көбөйөт. Сунушталган дозадан же дарылоонун узактыгынан ашпаңыз.
- Эгерде сизде жүрөк көйгөйлөрү бар болсо, инсульт болсо же сизде бул шарттардын коркунучу бар деп ойлосоңуз (мисалы, сизде артериялык кан басымы жогору, кант диабети, холестерин деңгээли жогору же чылым чеккен болсоңуз), дарылоону дарыгериниз же дарыкана кызматкериңиз менен талкуулашыңыз керек.
- Эгер сиз улгайган адам болсоңуз, бул дары препаратын колдонуудан мурун дарыгерге кайрылыңыз.

Ашказан-ичеги жолуна тийгизген таасири

Эгерде сизде качандыр бир убакта ашказан же ичеги жарасы болгон болсо, айрыкча ал тешик же кан агуу менен татаалдашкан болсо, анда ашказан-ичеги ооруларына байланыштуу кандайдыр бир симптомдор пайда болсо, өзгөчө дарылоонун башталышында дароо дарыгерге билдирүү керек. Бул Ибуфен Д Форте, өзгөчө улгайган бейтаптарда колдонууда ашказан-ичеги жолунун жарасынын же кан кетүү коркунучунун жогорулашынан улам жасалышы керек. Ашказан-ичеги жарасы же ашказан-ичеги жолунан кан кетсе, дары менен дарылоо дароо токтотулушу керек. Ашказан-ичегинин жарасы же ашказан-ичегиден кан кетүү мурунку симптомдорсуз, ошондой эле мурда мындай оору менен ооруган бейтаптарда да болушу мүмкүн. Ашказан-ичеги жарасы же ашказан-ичеги жолунан кан кетүү коркунучу колдонулган препараттын дозасын көбөйтүүгө пропорционалдуу түрдө, ошондой эле Ибуфен Д Форте башка айрым препараттар менен айкалыштырылган учурларда жогорулайт. Жагымсыз реакциялардын коркунучун эң аз дозаны эң кыска убакытка колдонуу менен азайтууга болот.

Кан айлануу системасына тийгизген таасири

Ибуфен Д Форте камтыган стероиддик эмес сезгенүүгө каршы дары препараттар курч жүрөк-кан тамыр ооруларынын, атап айтканда, миокард инфаркты жана инсульт коркунучун бир аз жогорулатат, айрыкча жогорку дозаларда колдонулганда. Ошондуктан, Ибуфен Д Форте препараты менен дарылоонун сунушталган дозалары жана узактыгы ашпашы керек.

Тери реакциялары

Ибупрофенди колдонгондо оор тери реакциялары кабарланган. Ибуфен Д Форте препаратын дароо колдонууну токтотуңуз жана дарыгерге кайрылыңыз, эгерде териде исиркектер, былжыр челдин жаралары, ыйлаакчалар же аллергиянын башка белгилери пайда болсо,

анткени сүрөттөлгөн симптомдор теринин олуттуу реакциясынын алгачкы белгилери болушу мүмкүн. 4-бөлүмдү караңыз.

Инфекциялар

Ибуфен Д Форте калтыроо жана оору сыяктуу инфекциянын белгилерин жашырышы мүмкүн. Ошондуктан, Ибуфен Д Форте колдонуу инфекциянын зарыл болгон дарылоону кечендетип, ошону менен өтүшүп кетүү коркунучун жогорулатат. Бул бактериялык пневмония жана суу чечек теринин бактериялык инфекциялары менен байкалган. Эгерде сиз же сиздин балаңыз бул препаратты жугуштуу оору үчүн кабыл алып жатсаңыз жана анын симптомдору сакталып калса же начарлап кетсе, дароо дарыгерге кайрылыңыз.

Башка препараттар жана Ибуфен Д Форте препараты

Муну дарыгерге же дарыкана кызматкерине айтыңыз, төмөнкү башка препараттарды сиз же балаңыз алып жатса, жакында эле кабыл алган болсоңуз же кабыл алып баштаган болсоңузда:

- ибупрофенди же башка ССКПлерди камтыган башка дары препараттар, анын ичинде рецепти жок сатылуучу дарылар;
- ацетилсалицил кислотасы (аспирин) аз дозада (суткасына 75 мг чейин);
- артериялык кан басымын төмөндөтүүчү препараттар (мисалы, каптоприл, атенолол, лозартан) же диуретиктер (сууну чыгарууга жардам берет), же жүрөк гликозиддери (жүрөк оорулары үчүн);
- фенитоин (эпилепсияга каршы дары препараты) же литий препараттары (маанайдын бузулушу үчүн) же серотонинди кайра кабыл алуунун тандалма ингибиторлор тобунан антидепрессанттар;
- метотрексат (псориаз, артрит же залалдуу шишиктер үчүн);
- циклоспорин же такролимус (трансплантациядан кийин органдарды четке кагуу үчүн);
- кортикостероиддер (сезгенүүгө каршы препараттар);
- антикоагулянттар (канды суюлтуучу каражаттар, мисалы, варфарин) же антитромбоциттардык препараттар, мисалы, дипиридамол, клопидогрел;
- зидовудин (АИВ-инфекциясын дарылоо үчүн) же ритонавир (вируска каршы препарат);
- баклофен (мисалы, склероз сыяктуу кээ бир ооруларда пайда болгон скелет булчуңдарынын тонусун төмөндөтүү үчүн колдонулат);
- пробенецид, сульфинпразон (подаграны дарылоо үчүн колдонулган препараттар);
- хинолондук катардагы антибиотиктер (инфекцияларды дарылоо үчүн колдонулат) же аминогликозиддик антибиотиктер (мисалы, стрептомицин);
- пероралдык гипогликемиялык препараттар (мисалы, глимепирид);
- холестирамин (жогорку холестерин менен ооругандарга колдонулат);
- мифепристон (кош бойлуулукту токтотуу үчүн);
- вориконазол, флуконазол (мите козу карынга каршы препараттар).

Эгерде жогоруда айтылгандардын бири сизге же сиздин балаңызга тиешелүү болсо, дарыгерге же дарыкана кызматкерине айтыңыз.

Эгерде сиз балаңыздын кандай дары препараттарды кабыл алып жатканын билбесеңиз, аларды дарыгерге көрсөтүңүз же дарыкана кызматкерине.

Кош бойлуулук, эмчек эмизүү жана фертилдүүлүк

Эгерде сиз кош бойлуу же эмчек эмизген болсоңуз, кош бойлуу болушу мүмкүн деп ойлосоңуз же кош бойлуу болууну пландап жатсаңыз, бул препаратты колдонуудан мурун дарыгериниз же дарыкана кызматкериңиз менен кеңешиңиз.

Кош бойлуулук

Ибуфен Д Форте препаратын кош бойлуулуктун акыркы 3 айында колдонууга болбойт, анткени ал төрөлө элек балага зыян келтириши же төрөт учурунда көйгөйлөрдү жаратышы мүмкүн. Препарат төрөлө элек баланын бөйрөк жана жүрөк ооруларына алып келиши мүмкүн. Бул эне менен баланын кан агууга тенденциясына таасирин тийгизип, төрөт күтүлгөндөн кеч же узагыраак болушуна алып келиши мүмкүн. Ибуфен Д Фортени кош бойлуулуктун алгачкы 6 айында өтө зарылчылыксыз жана дарыгердин кеңеши менен кабыл албаңыз. Бул мезгилде же бойго бүтүү аракетинде дарылоо зарыл болсо, эң аз дозаны мүмкүн болушунча кыска убакытка колдонуу керек. Кош бойлуулуктун 20-жумасынан баштап бир нече күндөн ашык кабыл алынган Ибуфен Д Форте препаратын төрөлө элек наристедө бөйрөк ооруларына алып келиши мүмкүн, бул баланы курчап турган амниотикалык суюктуктун аз болушуна (олигогидрамниоз) же баланын жүрөгүндөгү кан тамырларынын (артериялык агым) тарышына алып келиши мүмкүн. Дарылоо бир нече күндөн ашык талап кылынса, дарыгерге кошумча мониторинг сунуш кылышы мүмкүн.

Эмчек эмизүү

Кээ бир изилдөөлөр көрсөткөндөй, ибупрофен эмчек сүтүнө өтө төмөн концентрацияда бөлүнүп чыгат, бул эмчек эмизген балага терс таасирин тийгизиши күмөн.

Фертилдүүлүк

Ибуфен Д Форте препараты аялдардын төрөттү начарлатышы мүмкүн болгон дарылардын тобуна кирет. Препаратты колдонууну токтоткондон кийин бул толугу менен кайтарылат. Маал-маалы менен колдонулган бул дары препараты сиздин кош бойлуу болуу мүмкүнчүлүгүңүзгө таасирин тийгизиши күмөн, бирок сиз кош бойлуу боло албасаңыз, дары менен дарылоону баштоодон мурун дарыгериниз менен сүйлөшүңүз.

Унаа каражаттарын айдоо жана механизмдерди иштетүү

Унаа каражаттарын айдоо же механизмдерди башкаруу жөндөмүнө таасири күтүлбөйт, сунушталган дозаларда жана дарылоонун узактыгында.

Ибуфен Д Форте препаратынын курамында суюк малтитол бар

Ибуфен Д Форте суюк мальтитолду (E965) камтыйт. Эгерде сизде же сиздин балаңызда канттын айрым түрлөрүнө көтөрө албастык бар болсо, бул препаратты ичерден мурун дарыгерге кайрылыңыз.

Бул препарат 5 мл суспензияда 1 ммольдон (23 мг) аз натрийди камтыйт, бул аны натрийсиз кылат.

3. Ибуфен Д Форте препаратын кабыл алуу

Дары препаратын дайыма дарыгериниз же дарыкана кызматкериңиз айткандай кабыл

алыңыз. Эгерде сизде кандайдыр бир шектенүүлөр болсо, дарыгериңизге же дарыкана кызматкериңизге кайрылыңыз.

Сунушталган доза

Ибупрофендин дозасын аныктоодо оорулуунун дене салмагын (м.т.) жана жаш курагын эске алуу керек. Ибупрофендин бир жолу колдонулган дозасы адатта 7-10 мг/кг, максималдуу суткалык дозасы 20-30 мг/кг түзөт.

Дене салмагы (бейтаптын жашы)	Бир жолку доза	Максималдуу суткалык доза
10-12 кг (1 жаштан 2 жашка чейинки балдар)	2,5 мл (100 мг ибупрофенге барабар)	7,5 мл (300 мг ибупрофенге барабар)
13-19 кг 3 жаштан 5 жашка чейинки балдар)	2,5 мл (100 мг ибупрофенге барабар)	10 мл (400 мг ибупрофенге барабар)
20-29 кг (6 жаштан 9 жашка чейинки балдар)	5 мл (200 мг ибупрофенге барабар)	15 мл (600 мг ибупрофенге барабар)
30-39 кг (10 жаштан 12 жашка чейинки балдар)	5 мл (200 мг ибупрофенге барабар)	20 мл (800 мг ибупрофенге барабар)
40 кг ашык (12 жаштан жогорку балдар жана өспүрүмдөр жана чоңдор)	5-10 мл (200-400 мг ибупрофенге барабар)	30 мл (1200 мг ибупрофенге барабар)

Дары препараттын дозалары 6-8 саат аралыгы менен киргизилет (же зарылчылыкка жараша дозалардын ортосунда 4 сааттан кем эмес аралык сакталышы керек).

Бейтаптардын өзгөчө топтору

Бөйрөк алсыздыгы бар бейтаптар

Жеңил же орточо бөйрөк бузулушу бар бейтаптарда дозаны азайтуу талап кылынбайт.

Боор алсыздыгы бар бейтаптар

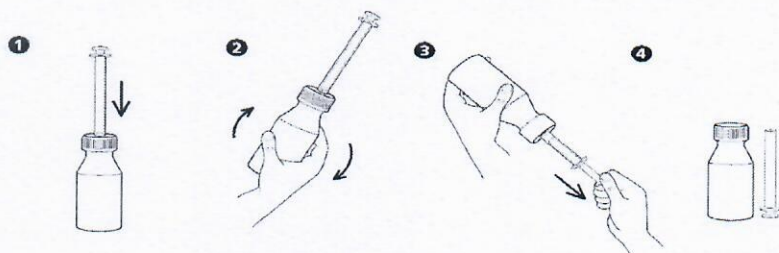
Жеңил же орточо боор бузулушу бар бейтаптарда дозаны азайтуу талап кылынбайт.

Жолу жана (же) колдонуу ыкмасы

Ичип кабыл алуу үчүн. Колдонуунун алдында бир тектүү суспензия алынганга чейин чайкаңыз.

Ашказандын сезгичтиги жогорулаган бейтаптарга тамактануу учурунда дары препараттын ичүү сунушталат.

Шприц-дозаторун колдонуу боюнча нускама



1. Флакондун капкагын бурап ачыңыз (ылдый басып, сааттын жебесине каршы буруңуз).
2. Дозаторду флакондун оозуна бекем басылышы керек.
3. Флакон бир тектүү суспензия алынганга чейин катуу чайкалышы керек.
4. Дозаторду толтуруу үчүн флаконду тескери буруңуз, андан кийин поршенди кылдаттык менен ылдый түшүрүп, суспензияны өлчөө шкаласынын керектүү чекитине чейин толтуруңуз.
5. Флаконду кайра баштапкы абалына буруп, дозаторду чыгаруу үчүн диспенсерди кылдаттык менен бошотуңуз.
6. Дозатордун учун баланын оозуна салып, андан соң поршенди акырын басып, дозатордун ичиндегилерди кылдаттык менен сыгыңыз.
7. Колдонгондон кийин флаконду буроо капкак менен жабып, дозаторду жууп, кургатуу керек.

Дарылоонун узактыгы

Препаратты медициналык көзөмөлсүз 3 күндөн ашык колдонууга болбойт. Эң төмөнкү эффективдүү дозаны симптомдорду басаңдатуу жана жагымсыз реакциялардын коркунучун азайтуу үчүн зарыл болгон эң кыска мөөнөттө колдонуу керек.

Эгер Ибупфен Д Форте препаратын кадимки абалдан көбүрөөк кабыл алсаңыз

Эгерде сиз керектен көп дары препаратын ичкен болсоңуз же бала кокустан бул дары препаратын кабыл алып, ичип алган болсо, дайыма байланышыңыз мүмкүн болуучу кооптуулуктар жөнүндө медициналык корутунду алуу жана көрүлө турган иш-аракеттер боюнча сунуштарды алуу үчүн дарыгеринизден же жакынкы ооруканадан кеңеш алыңыз.

Дозадан ашыкча дозалануу симптомдору жүрөк айлануу, ичтин оорушу, кусуу (кээде кандын сызыктары менен), баш оору, кулактын чуулдашы, баш аламандык жана көздүн титиреп кетүүсүн камтышы мүмкүн. Уйкучулук, көкүрөктүн оорушу, жүрөктүн кагуусу, эс-учун жоготуу, талма (негизинен балдарда), жалпы алсыздык жана баш айлануу, заарада кан болуу, суукту сезүү, дем алуунун кыйындашы сыяктуу симптомдор дары препаратын жогорку дозада колдонгондо байкалган.

Эгер Ибупфен Д Форте препаратын кабыл алууну унутуп калсаңыз

Эгерде сиз дозаны алууну унутуп калсаңыз, кийинки дозаны белгиленген убакта кабыл алыңыз, эгерде акыркы доза 4 сааттан кем эмес мурда кабыл алынган болсо. Өткөрүлгөн дозанын ордун толтуруу үчүн эки эселенген дозаны кабыл албаңыз.

Препаратты колдонуу боюнча суроолоруңуз болсо, дарыгерге же дарыкана кызматкерине

кайрылыңыз.

4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар

Бардык дары препараттар сыяктуу эле, дары препараты жагымсыз таасирлерине алып келиши мүмкүн, бирок баары эле аларды ала бербейт.

Эң кеңири таралган жагымсыз реакция ашказандын дүүлүгүүсү болуп саналат, ал тамак сиңирүү жана зарна сыяктуу көйгөйлөрдү жаратышы мүмкүн.

Ибуфен Д Форте препаратын колдонууну токтотуңуз жана төмөнкү белгилер пайда болгондо дароо медициналык жардамга кайрылыңыз:

- өтө сейрек байкалган (10 000ден 1 адамдан аз болушу мүмкүн) **ашказан жара оорусунун күчөшү, ашказан-ичеги жолунан кан агуу жана тешилүү:**
 - заңда кандын болушу
 - кара чайыр заңы
 - кан кусуу же кофе коюлугуна окшош кара зат
- өтө сейрек байкалган **олуттуу аллергиялык реакциялар (10 000 адамдын 1ден азына таасир этиши мүмкүн):**
 - беттин, тилдин же тамактын шишимиги
 - демдин кыстыгуусу; жүрөктүн кагышын жогорулатуу; кан басымынын олуттуу төмөндөшү
 - бронхиалдык астманын күчөшү, бронхоспазм, муунтуу, ышкырып дем алуу;
- **оор тери реакциясы:**
 - Стивенс-Джонсон синдрому, полиморфттуу эритема жана уулуу эпидермалдык некролиз (тери кызарып, ыйлаакчалуу исиркектер; ооздо, тамакта, мурунда, жыныстык органдарда жана конъюнктивда жаралар болушу керек), алар өтө сейрек кездешет (10 000 адамдын 1ден азында таасир этиши мүмкүн)
 - DRESS синдрому (эозинофилия жана системалык симптомдор менен дары реакциясы). DRESS синдромунун симптомдору териде исиркектер, калтыроо, шишип лимфа бездери жана кандагы эозинофилдердин көбөйүшү (лейкоциттердин түрлөрү) (белгисиз, жыштыгын колдо болгон маалыматтардан баалоого болбойт)
 - тери бетинен жогору көтөрүлгөн кызыл тери куудураганынын кеңири таралган исиркектери, тери бүктөмдөрүндө, тулку жана үстүңкү буттарында жайгашкан ыйлаакчалар, дарылоонун башталышында калтыроо менен коштолгон (курч жайылган экзантематоздук пустулез) (белгисиз, жыштыгын колдо болгон маалыматтар боюнча баалоого болбойт), ошондой эле 2-бөлүмдү караңыз.
- өтө сейрек байкалган **бөйрөк алсыздыгы (10 000 адамдын 1ден азында пайда болушу мүмкүн):**
 - азыраак же көбүрөөк заара көлөмүн чыгаруу
 - бүдөмүк заара же заарадагы кан
 - белдин ооруну жана/же шишимик (айрыкча, буттарда)
- **мээ кабыкчаларынын сезгениши (асептикалык менингит), алар өтө сейрек байкалган (10 000ден 1 адамдан аз болушу мүмкүн):**
 - моюндун катуулугу, баш оору, жүрөк айлануу, кусуу, калтыроо жана дезориентация

- **кандын морфологиялык көрсөткүчтөрүнүн өзгөрүшү:** анемия, лейкопения (кандагы лейкоциттердин деңгээлинин төмөндөшү), тромбоцитопения (кандагы тромбоциттердин деңгээлинин төмөндөшү), панцитопения (кан клеткаларынын үч түрүнүн тең азайышы - эритроциттердин, лейкоциттердин жана тромбоциттердин), агранулоцитоз (кандагы гранулоциттердин деңгээлинин төмөндөшү), өтө сейрек байкалган (10 000 адамдын 1ден азында болушу мүмкүн):
 - жогорку ден табы менен катуу тамак оорусу
 - ооз көңдөйүндө үстүртөн жаралар
 - суук
 - белгиленген алсыздык
 - көгөргөн же кан агуунун түшүндүрүлбөгөн жеңилдиги, мисалы, мурундан.

Ибуфен Д Форте препаратын кабыл алууда байкалышы мүмкүн болгон башка терс реакциялар:

Сейрек (100 адамдан 1ге чейин таасир этиши мүмкүн)

- баш оору.

Сейрек (1000 адамдан 1ге чейин таасир этиши мүмкүн):

- метеоризм же ич катуу. Бул бир нече күндөн ашык созулса же тынчсыздандырса, дарыгерге кайрылыңыз.

Өтө сейрек (10 000 адамдан 1ге чейин таасир этиши мүмкүн):

- ибупрофенди колдонуу бөйрөк же боор ооруларына алып келиши мүмкүн;
- колиттин жана Крон оорусунун күчөшү;
- ашказан жарасы, ашказандан кан агуу, ашказан былжыр челинин сезгениши.

Белгисиз (жыштыкты жеткиликтүү маалыматтардан болжолдоого болбойт):

- артериялык жогорку кан басымы;
- ибупрофен инсульт же жүрөк ооруларына алып келиши мүмкүн. Балдарга арналган дозаларды колдонууда, бул көрүнүштүн ыктымалдыгы өтө аз;
- айрым учурларда суу чечек менен ооруган балдарда теринин жана жумшак ткандардын олуттуу инфекциялары пайда болот;
- тери жарыкка сезгич болуп калат.

Жагымсыз реакциялар жөнүндө кабарлоо

Эгерде сиз кандайдыр бир жагымсыз реакцияларды байкасаңыз, дарыгеринизге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз. Бул сунуш бардык мүмкүн болуучу жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчасында көрсөтүлбөгөндөргө тиешелүү. Сиз ошондой эле дары препараттарына болгон жагымсыз реакциялар (иш-аракеттер) боюнча маалыматтык базага жагымсыз реакциялар жөнүндө, анын ичинде Евразия экономикалык биримдигинин мүчө-мамлекетинин аймагында аныкталган дары каражаттарынын натыйжасыздыгы жөнүндө маалыматты билдире аласыз. Жагымсыз реакциялар жөнүндө билдирүү менен сиз дарынын

коопсуздугу жөнүндө көбүрөөк маалымат алууга жардам бересиз.

Кыргыз Республикасы

Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти

Дареги: 720044, Бишкек ш., 3-линия көч., 25

Телефон: +996 (312) 21-92-88

“Тез байланыш” ишеним телефону: 008 800 26 26

Тел., факс: +996 (312) 21-05-08

Электрондук почта: dlsmi@pharm.kg

Сайт: <http://www.pharm.kg/>.

5. Ибуфен Д Форте препаратын сактоо

Препаратты бала көрө албагыдай, балдар жетпеген жерде сактаңыз.

Таңгакчада көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү (сактоо мөөнөтү) өткөндөн кийин препаратты колдонбоңуз. Жарактуулук мөөнөтүнүн бүтүү күнү айдын акыркы күнү болуп саналат.

Жарыктан коргоо үчүн өзүнүн таңгагында, 25°C дан ашпаган аба табында сактаңыз. Ачылган флакон 6 айдын ичинде колдонулушу керек.

Препаратты канализацияга ыргытпаңыз (төкпөңүз). Препаратты керексиз болгондо кантип утилизация кылууну (жок кылууну) дарыкана кызматкеринен сураңыз. Бул чаралар айлана-чөйрөнү коргоого жардам берет.

6. Таңгакчанын курамы жана башка маалымат

Ибуфен Д Форте препараты камтыйт

Таасир берүүчү зат катары ибупрофен саналат. 5 мл суспензияда 200 мг ибупрофен бар. Башка көмөкчү заттар катары төмөнкүлөр саналат: гипромеллоза, ксантан чайыры, глицерин, натрий бензоаты, суюк мальтитол, натрий цитраты, лимон кислотасы моногидраты, натрий сахаринаты, натрий хлориди, малина жыпар жыт бергичи, тазаланган суу.

Ибуфен Д Форте препаратынын сырткы көрүнүшү жана таңгакчанын курамы

Малина жыты бар бир тектүү дисперсиянын ак же дээрлик ак суспензиясы. 40 мл же 100 мл дары препараттарынын адаптери бар ПЭТФ флакондорго куюлат, алар балдар үчүн коопсуз полиэтилен буроо капкак менен жабылган. Ар бир флаконго этикетка чапталган. 1 флакон картон кутучага салынган. Кутучага кыргыз жана орус тилдеринде бекитилген таңгакчасы жана пероралдык кабыл алуу үчүн шприц салынган.

Каттоо күбөлүк ээси

Польша
«ПОЛЬФАРМА» АК фармацевтикалык заводу
Пельплинска көч., 19, 83-200 Старогард Гдански

Өндүрүүчү

Польша
«ПОЛЬФАРМА» АК фармацевтикалык заводу
Сераздеги Медананын бөлүмү
Владислава Локетка көч., 10, 98-200 Серадз

Дары препараты жөнүндө ар кандай маалымат алуу үчүн, ошондой эле арыз-доолор болгон учурда, лицензия ээсинин жергиликтүү өкүлүнө кайрылыңыз:

Кыргыз Республикасы
«Химфарм» АКнын Кыргыз Республикасындагы өкүлчүлүгү
Бишкек ш., Орозбеков көч., 52-54, 3-кабат
Телефон номери: +996312975635
Электрондук почтанын дадеги: pvh-kg@santo.kz

Кошумча баракча кайрадан каралып чыкты

Башка маалымат булактары

Бул препарат тууралуу толук маалымат Биримдиктин <http://eec.eaeunion.org/>. сайтында жеткиликтүү.