

ZĀĻU APRAKSTS

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

IBUGARD 100 mg/5 ml suspensija iekšķīgai lietošanai

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

5 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai satur 100 mg ibuprofēna (*Ibuprofenum*).
1 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai satur 20 mg ibuprofēna.

Palīgvielas ar zināmu iedarbību: nātrijs benzoāts (E211), maltīta šķidrums (E965), propilēnglikols (E1520), nātrijs.

5 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai satur 5 mg nātrijs benzoāta, 2,4 g maltīta šķidruma, 4,17 mg propilēnglikola, 9,67 mg nātrijs.

1 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai satur 1 mg nātrijs benzoāta, 480 mg maltīta šķidruma, 0,834 mg propilēnglikola, 1,934 mg nātrijs.

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Suspensija iekšķīgai lietošanai.

Balta vai gandrīz balta homogēna suspensija ar zemeņu aromātu.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Terapeitiskās indikācijas

Ibugard indicēts īslaicīgai simptomātiskai ārstēšanai pacientiem, kam ir:

- dažadas etioloģijas drudzis (arī vīrusu infekciju laikā);
- vieglas līdz vidēji smagas dažadas etioloģijas sāpes:
 - galvassāpes, kakla iekaisuma izraisītas sāpes vai vīrusu infekcijas izraisītas muskuļu sāpes;
 - skeleta muskuļu traumu (sastiepumu vai izmežģījumu) izraisītas muskuļu, locītavu un kaulu sāpes;
 - mīksto audu traumu izraisītas sāpes;
 - sāpes pēc operācijas;
 - zobu sāpes un sāpes pēc zobu ekstrakcijas;
 - galvassāpes (arī migrēna);
 - vidusauss iekaisuma izraisītas ausu sāpes.

4.2 Devas un lietošanas veids

Devas

Mazākā efektīvā deva, kas nepieciešama, lai atvieglotu simptomus un mazinātu nevēlamās blakusparādības, jālieto iespējami īsāku laiku (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ibuprofēna deva jānosaka, ņemot vērā pacienta ķermeņa masu un vecumu. Ibuprofēna parastā vienreiz lietojamā deva ir 7–10 mg/kg, bet maksimālā dienas deva ir 20–30 mg/kg.
Ar pievienotās šķirces palīdzību ir iespējams lietot turpmāk norādītās devas.

Ķermeņa masa (bērna vecums)	Ibuprofēna suspensijas daudzums	Lietošanas biežums 24 stundu laikā (ibuprofēna maksimālā dienas deva)
5–7,6 kg (3–6 mēneši)	2,5 ml (1 × 50 mg)	3 reizes (150 mg)
7,7–9 kg (6–12 mēneši)	2,5 ml (1 × 50 mg)	3–4 reizes (150–200 mg)
10–15 kg (1–3 gadi)	5 ml (1 × 100 mg)	3 reizes (300 mg)
16–20 kg (4–6 gadi)	7,5 ml (1 × 150 mg)	3 reizes (450 mg)
21–29 kg (7–9 gadi)	10 ml (1 × 200 mg)	3 reizes (600 mg)
30–40 kg (10–12 gadi)	15 ml (1 × 300 mg)	3 reizes (900 mg)

Devas var atkārtot ik pēc 6–8 stundām, bet minimālais laiks līdz nākamajai devai ir četras stundas.
Nepārsniegt maksimālo dienas devu.

Tikai īslaicīgai lietošanai.

Ja 3 – 5 mēnešus veciem bērniem simptomi pastiprinās, kā arī ne vēlāk kā pēc 24 stundām, ja simptomi nemazinās, jākonsultējas ar ārstu.

Bērniem līdz sešu mēnešu vecumam šīs zāles atļauts lietot tikai pēc ārsta konsultācijas un ieteikuma.

Ja bērniem no 6 mēnešu vecuma un pusaudžiem šīs zāles jālieto ilgāk par 3 dienām vai, ja simptomi pastiprinās, jākonsultējas ar ārstu.

Nelietot bērniem līdz triju mēnešu vecumam.

Atvērts iepakojums jāizlieto sešu mēnešu laikā.

Nieru darbības traucējumi

Pacientiem ar nieru darbības traucējumiem ibuprofēns jālieto piesardzīgi. Jālieto pēc iespējas mazākas devas (informāciju par pacientiem ar smagu nieru mazspēju skatīt 4.3. apakšpunktā).

Aknu darbības traucējumi

Pacientiem ar aknu darbības traucējumiem ibuprofēns jālieto piesardzīgi. Jālieto pēc iespējas mazākas devas (informāciju par pacientiem ar smagu aknu mazspēju skatīt 4.3. apakšpunktā).

Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai.

Lai lietojamās devas būtu precīzākas, iepakojumam ir pievienota šķirce-dozators.

Pirms lietošanas pudele jāsakrata.

Šīs zāles jālieto pēc ēšanas, uzdzerot lielu daudzumu šķidruma.

4.3 Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret ibuprofēnu, citiem nesteroīdaijiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL) vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām.

Pacientiem, kam anamnēzē ir paaugstinātas jutības reakcijas (piemēram, astma, rinīts, angioneirotiķiskā tūska vai nātrene) pret acetilsalicīlskābi vai citiem nesteroīdaijiem pretiekaisuma līdzekļiem.

Pacientiem, kam anamnēzē ir kuņķa-zarnu trakta asiņošana vai perforācija pēc ārstēšanas ar NPL.

Aktīva vai anamnēzē esoša recidivējoša peptiska čūla/asiņošana (divi vai vairāki atsevišķi apstiprināti čūlas/asiņošanas gadījumi).

Aktīva galvas smadzeņu asinsvadu vai cita veida asiņošana.

Smaga aknu, nieru vai sirds mazspēja (NYHA IV stadija) (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Koagulācijas traucējumi (ibuprofēns var pagarināt asiņošanas laiku).

Nezināmas etioloģijas asinsrades traucējumi, piemēram, trombocitopēnija.

Grūtniecības pēdējais trimestris (skatīt 4.6. apakšpunktu).

4.4 Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Jāievēro piesardzība, ibuprofēnu lietojot pacientiem ar noteiktām slimībām, jo tās var paasināties:

- sistēmiskā sarkanā vilkēde un jaukta tipa saistaudu slimība, jo palielinās aseptiska meningīta risks (skatīt 4.8. apakšpunktu);
- anamnēzē ir hipertensija un/vai sirds mazspēja, jo ir aprakstīta ar NPL lietošanu saistīta šķidruma aizture organismā un tūska (skatīt 4.3. un 4.8. apakšpunktu);
- nieru darbības traucējumi, jo tie var pastiprināties (skatīt 4.3. un 4.8. apakšpunktu);
- aknu darbības traucējumi (skatīt 4.3. un 4.8. apakšpunktu);
- tūlīt pēc plašas kīrurgiskas iejaukšanās.

Pacientiem ar bronhiālo astmu vai alerģisku slimību (arī anamnēzē) var pastiprināties bronhu spazmas.

Nevēlamās blakusparādības iespējams samazināt līdz minimumam, pēc iespējas īslaicīgi lietojot vismazāko efektīvo devu, kas nepieciešama simptomu kontrolei (skatīt 4.2. apakšpunktu un turpmāk aprakstīto ar KZT un sirds-asinsvadu sistēmu saistīto risku).

Jāizvairās vienlaikus lietot ibuprofēnu un NPL, arī selektīvos ciklooksigenāzes-2 inhibitorus.

Gados vecāki pacienti

Gados vecākiem pacientiem biežāk tiek novērotas NPL izraisītas nevēlamas blakusparādības, īpaši kuņķa-zarnu trakta asiņošana un perforācija, kas var būt letāla (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Kuņķa-zarnu trakts

Visu NPL lietošanas laikā ir aprakstīta KZT asiņošana, čūlas un perforācija, kas var būt letāla, turklāt šīs blakusparādības ir iespējamas jebkurā terapijas posmā, ar brīdinājuma simptomiem vai bez tiem, kā arī neatkarīgi no tā, vai pacienta anamnēzē ir nopietnas KZT patoloģijas.

KZT asiņošanas, čūlu vai perforācijas risks ir lielāks, ja NPL devas tiek palielinātas, kā arī pacientiem, kam anamnēzē ir čūla, īpaši komplikēta — ar asiņošanu vai perforāciju (skatīt 4.3. apakšpunktu), un gados vecākiem pacientiem. Šādu pacientu ārstēšana jāsāk ar mazāko pieejamo devu. Attiecībā uz šādiem pacientiem, kā arī pacientiem, kam vienlaikus jālieto nelielas aspirīna devas vai citas zāles, kas var palielināt risku kuņķa-zarnu traktam, jāapsver nepieciešamība vienlaikus lietot gastroprotektorus (piemēram, mizoprostolu vai protonu sūkņa inhibitorus; skatīt turpmāk, kā arī 4.5. apakšpunktu).

Pacientiem, kam anamnēzē ir KZT traucējumi, īpaši gados vecākiem pacientiem, ārsti jāinformē par jebkuriem neparastiem simptomiem vēderā (īpaši par KZT asiņošanu); īpaši svarīgi tas ir ārstēšanas sākumā.

Piesardzība ieteicama pacientiem, kuri vienlaikus saņem zāles, kas var palielināt čūlu veidošanās vai asiņošanas risku, – perorālos kortikosteroīdus un antikoagulantus, piemēram, varfarīnu, selektīvos serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitorus vai trombocītu agregācijas inhibitorus, piemēram, acetilsalicīlskābi (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Ja pacientam, kas lieto ibuprofēnu, sākas KZT asiņošana vai tiek diagnosticēta čūla, terapija jāpārtrauc.

NPL piesardzīgi jālieto pacientiem, kam anamnēzē ir kuņķa-zarnu trakta slimības (čūlainais kolīts vai Krona slimība), jo tās var paasināties (skatīt 4.8. apakšpunktu).

Smagas ādas reakcijas

Ļoti retos gadījumos saistībā ar NPL lietošanu ziņots par smagām ādas reakcijām, dažkārt letālām, to vidū par eksfoliatīvu dermatītu, Stīvensa-Džonsona sindromu un toksisku epidermas nekrolīzi (skatīt 4.8. apakšpunktu). Pacientiem lielāks šādu nevēlamo blakusparādību risks ir terapijas sākumā: vairumā gadījumu ārstēšanas pirmajā mēnesī. Saistībā ar ibuprofēnu saturošām zālēm ir ziņots par akūtu ģeneralizētu eksantematozu pustulozi (AGEP). Ibuprofēna lietošana jāpārtrauc, tiklīdz pirmo reizi parādās smagu ādas reakciju pazīmes un simptomi, piemēram, izsitumi uz ādas, gлотādas bojājumi vai jebkuras citas paaugstinātas jutības pazīmes.

Pamatā esošu infekciju simptomu maskēšana

IBUGARD var maskēt infekcijas simptomus, kas var aizkavēt atbilstošas ārstēšanas uzsākšanu un tāpēc var pasliktināt infekcijas iznākumu. Tas ir novērots saistībā ar bakteriālu sadzīvē iegūtu pneimoniжу un bakteriālām vējbaku komplikācijām. Kad IBUGARD lieto ar infekciju saistīta drudža vai sāpu mazināšanai, ieteicams uzraudzīt infekcijas stāvokli. Ārpus stacionāra pacientam jāvērsas pie ārsta, ja simptomi nepāriet vai pasliktinās.

Ietekme uz sirds-asinsvadu sistēmu un galvas smadzeņu asinsriti

Pacientiem, kam anamnēzē ir hipertensija un/vai viegla vai vidēji smaga sirds sastrēguma mazspēja, nepieciešama atbilstoša kontrole un ieteikumi, jo saistībā ar NPL lietošanu ir aprakstīta šķidruma aizture organismā un tūska.

Klīniskajos pētījumos iegūtie rezultāti liecina, ka ibuprofēna lietošana, jo īpaši lielās devās (2400 mg/dienā), var tikt saistīta ar arteriālu trombotisku traucējumu rašanās nelielu paaugstinātu risku (piemēram, miokarda infarktu vai insultu). Kopumā epidemioloģiskie pētījumi neliecina, ka ibuprofēns mazās devās (piem., ≤ 1200 mg/dienā) būtu saistāms ar arteriālu trombotisku traucējumu rašanās paaugstinātu risku.

Pacientiem ar nekontrolētu hipertensiju, sastrēguma sirds mazspēju (NYHA II-III), zināmu sirds išēmisko slimību, perifēro artēriju slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību var lietot ibuprofēnu tikai pēc rūpīgas izvērtēšanas, un ir jāizvairās lietot lielas devas (2400 mg/dienā).

Rūpīga izvērtēšana ir jāveic arī pirms ilgstošas ārstēšanas pacientiem ar kardiovaskulāru traucējumu riska faktoriem (piem., hipertensiju, hiperlipidēmiju, cukura diabētu, smēķēšanu), it īpaši, ja ir nepieciešamas lielas ibuprofēna devas (2400 mg/dienā).

Citi brīdinājumi

Ļoti retos gadījumos ir novērotas smagas akūtas paaugstinātas jutības reakcijas (piemēram, anafilaktiskais šoks). Ja pēc Ibugard lietošanas rodas pirmie paaugstinātas jutības reakcijas simptomi, šo zāļu lietošana jāpārtrauc. Medicīniskajam personālam jāveic simptomiem atbilstošas procedūras.

Ibuprofēns var īslaicīgi nomākt trombocītu aktivitāti (agregāciju), un ir novērots, ka tas veseliem individuāliem pagarina asiņošanas laiku. Saistībā ar iepriekš minēto rūpīgi jānovēro pacienti, kam ir asins koagulācijas traucējumi.

Eksperimentālos pētījumos iegūtie rezultāti rāda, ka vienlaicīgas ibuprofēna un acetilsalicilskābes lietošanas laikā samazinās tās inhibījošā iedarbība uz trombocītu agregāciju. Šāda mijiedarbība var vājināt vēlamo acetilsalicilskābes aizsargājošo ietekmi uz asinsrites sistēmu. Tādēļ pacientiem, kas trombocītu aggregācijas nomāšanai lieto acetilsalicilskābi, ibuprofēns jālieto īpaši piesardzīgi (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Ja Ibugard tiek lietots ilgstoši, ieteicams regulāri kontrolēt aknu darbību raksturojošos parametrus, niero darbību un asins analīzes.

Galvassāpes, kas var rasties ilgstošas pretsāpju līdzekļu lietošanas laikā, nav atļauts ārstēt, palielinot zāļu devas.

Ilgstoša pretsāpju līdzekļu lietošana, īpaši kombinācijā ar vairākām aktīvajām vielām, sāpju atvieglošanai var radīt paliekošus niero bojājumus un niero mazspējas risku (pretsāpju līdzekļu izraisīta nefropātija). Šo risku var palielināt fiziska slodze kopā ar sāļu deficītu un organisma dehidratāciju, tādēļ no tā ir jāizvairās.

Šīs zāles nav atļauts lietot pieaugušajiem, kas lieto citus NPL grupas pretsāpju līdzekļus vai par 75 mg lielākas acetilsalicilskābes dienas devas.

Bērniem un pusaudžiem dehidratētā stāvoklī ir niero darbības traucējumu risks. Sākot ibuprofēna lietošanu pacientiem ar ievērojamu organismā dehidratāciju, jaievēro piesardzību.

Šīs zāles satur:

- 5 mg nātrijs benzoāta (E211) 5 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.
- 2,4 g maltīta šķidruma (E965) 5 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai. Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu fruktozes nepanesību.
- 4,17 mg propilēnglikola (E1520) 5 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.
- 9,67 mg nātrijs 5 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai, kas atbilst 0,48 % PVO ieteiktās maksimālās dienas devas 2 g nātrijs pieaugušajiem.

4.5 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Attiecībā uz pacientiem, kas ibuprofēnu saņem kombinācijā ar citām iepriekšminētajām zālēm, jāapsver nepieciešamība kontrolēt kliniskos un bioloģiskos parametrus.

Nav ieteicama lietošana kombinācijā ar turpmāk minētajām zālēm

Citi NPL, tostarp selektīvie ciklooksigenāzes-2 inhibitori

Jāizvairās vienlaikus lietot divus vai vairākus NPL, jo var palielināties nevēlamo blakusparādību risks.

Kortikosteroidi

Palielinās kuņķa-zarnu trakta čūlu un asiņošanas risks (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Acetilsalicilskābe

Nav ieteicams vienlaikus lietot ibuprofēnu un acetilsalicilskābi, jo pastāv smagāku nevēlamo blakusparādību risks.

Eksperimentālie dati liecina, ka, vienlaikus lietojot acetilsalicilskābi un ibuprofēnu, var tikt konkurējoši inhibēta mazu acetilsalicilskābes devu iedarbība uz trombocītu agregāciju. Lai gan ir neskaidrības par šo datu ekstrapolāciju kliniskajā situācijā, nevar izslēgt iespēju, ka ibuprofēna regulāra un ilgstoša lietošana var samazināt mazu acetilsalicilskābes devu kardioprotektīvo iedarbību. Netiek uzskatīts, ka neregulārai ibuprofēna lietošanai būtu kliniski nozīmīga ietekme (skatīt 5.1. apakšpunktu).

Lietojot kombinācijā ar turpmāk aprakstītajām zālēm, ieteicams ievērot piesardzību

Diurētiskie līdzekļi, AKE inhibitori, bēta blokatori un angiotensīna II receptoru antagonisti

NPL var vājināt diurētisko līdzekļu un citu prethipertensijas zāļu iedarbību. Dažiem pacientiem ar niero darbības traucējumiem (piemēram, pacientiem ar organisma dehidratāciju vai gados vecākiem pacientiem ar niero darbības traucējumiem) lietošana kombinācijā ar AKE inhibitoriem, bēta blokatoriem, angiotensīna II receptoru antagonistiem vai ciklooksigenāzes inhibitoriem var vēl

vairāk pasliktināt nieru darbību un, iespējams, izraisīt akūtu nieru mazspēju, kas parasti ir atgriezeniska. Tādēļ šādas kombinācijas jālieto piesardzīgi, īpaši gados vecākiem pacientiem. Šādiem pacientiem jānodrošina pietiekama organisma hidratācija. Kad ir sākta kombinēta terapija, jāapsver nepieciešamība kontrolēt nieru darbību un kontrole periodiski jāatkārto.

Ibugard lietošana vienlaikus ar kāliju aizturošiem diurētiskajiem līdzekļiem var izraisīt hiperkaliēmiju.

Sirds glikozīdi, fenitoīns un litiju saturoši līdzekļi preparāti

Ibugard lietošana kombinācijā ar sirds glikozīdiem, fenitoīnu vai litiju saturošiem līdzekļiem var palielināt šo aktīvo vielu koncentrāciju plazmā. Ja zāles lieto saskaņā ar ieteikumiem (ne ilgāk kā 3–4 dienas), litija, sirds glikozīdu vai fenitoīna koncentrācija plazmā parasti nav jākontrolē.

Metotreksāts

Ir pierādījumi tam, ka var palielināties metotreksāta koncentrācija plazmā. NPL nomāc metotreksāta tubulāro elimināciju, tādēļ var samazināties metotreksāta klīrenss. Pacientiem, kas tiek ārstēti ar lielām metotreksāta devām, jāizvairās lietot ibuprofēnu un citus NPL. Lietojot mazas metotreksāta devas, jāņem vērā iespējama mijiedarbība starp NPL un metotreksātu, īpaši pacientiem ar nieru darbības traucējumiem. Vienlaicīgas metotreksāta un citu NPL lietošanas laikā jākontrolē nieru darbība. Jāievēro piesardzība, ja NPL un metotreksāts ir lietots 24 stundu laikā, jo plazmā var palielināties metotreksāta koncentrācija un palielināties tā toksicitāte.

Takrolims

Ja abas zāles lieto vienlaikus, ir palielināts nefrotoksicitātes risks.

Ciklosporīns

Palielināts nefrotoksicitātes risks.

Antikoagulanti

NPL var pastiprināt antikoagulantu, piemēram, varfarīna, iedarbību (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Prettrombocītu līdzekļi un selektīvie serotoninā atpakaļsaistīšanas inhibitori (SSAI)

Palielinās kун̄ga-zarnu trakta asiņošanas risks (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Sulfonilurīnvielas atvasinājumi

Klīniskajos pētījumos ir novērota mijiedarbība starp NPL un pretdiabēta līdzekļiem (sulfonilurīnvielas atvasinājumiem). Lai gan līdz šim mijiedarbība starp ibuprofēnu un sulfonilurīnvielas atvasinājumiem nav aprakstīta, piesardzības dēļ kombinētas lietošanas laikā ir ieteicams kontrolēt glikozes koncentrāciju asinīs.

Zidovudīns

Ja NPL tiek lietoti vienlaikus ar zidovudīnu, palielinās hematotoksicitātes risks. Ir pierādījumi tam, ka pēc vienlaicīgas zidovudīna un ibuprofēna lietošanas HIV pozitīviem hemofilijas slimniekiem palielinās hemartrožu un hematomu veidošanās risks.

Probenecīds un sulfīnpirazons

Probenecīdu un sulfīnpirazonu saturošas zāles var paildzināt ibuprofēna elimināciju.

Baklofēns

Ibuprofēna lietošanas sākumā ir iespējama baklofēna toksicitāte.

Ritonavīrs

Ritonavīrs var palielināt NPL koncentrāciju plazmā.

Aminoglikozīdi

NPL var palēnināt aminoglikozīdu elimināciju.

Hinolonu grupas antibiotiskie līdzekļi

Par dzīvniekiem iegūtie dati liecina, ka NPL var palielināt ar hinolonu grupas antibiotisko līdzekļu lietošanu saistītu krampju risku. Pacientiem, kas vienlaikus lieto NPL un hinolonu grupas vielas, var palielināties krampju risks.

Vorikonazols vai flukonazols

Enzīma CYP2C9 inhibitoru vorikonazola un flukonazola pētījuma laikā ir novērots, ka par aptuveni 80–100 % palielinās S (+) ibuprofēna iedarbības intensitāte. Ja vienlaikus tiek lietoti stipri CYP2C9 inhibitori, jāapsver nepieciešamība samazināt ibuprofēna devu, īpaši tad, ja lielas ibuprofēna devas tiek lietotas vienlaikus ar vorikonazolu vai flukonazolu.

Kaptoprils

Eksperimentālo pētījumu rezultāti liecina, ka ibuprofēns nomāc kaptoprila ietekmi uz nātrija elimināciju.

Holestiramīns

Vienlaicīgas ibuprofēna un holéstiramīna lietošanas laikā ibuprofēna uzsūkšanās ir lēnāka un samazinās par 25 %. Šīs zāles jālieto ar vairāku stundu starplaiku.

Mifepristons

Tā kā var vājināties mifepristona iedarbība, NPL nav atļauts lietot 8–12 dienas pēc mifepristona lietošanas.

4.6 Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti

Grūtniecība

Prostaglandīnu sintēzes nomākums var nelabvēlīgi ietekmēt grūtniecības gaitu un/vai embrija vai augļa attīstību. Epidemioloģiskajos pētījumos iegūtie dati ļauj domāt, ka pēc prostaglandīnu sintēzes inhibitoru lietošanas grūtniecības agrīnajā stadijā palielinās spontāna aborta, iedzimtu sirds anomāliju un gastrošīzes risks. Absolūtais sirds anomāliju risks palielinājās no mazāk nekā 1 % līdz aptuveni 1,5 %.

Tiek uzskatīts, ka risks palielinās līdz ar devas un ārstēšanas ilguma palielināšanos. Dzīvniekiem prostaglandīnu sintēzes inhibitori palielināja pirmsimplantācijas un pēcimplantācijas zaudējumu, kā arī embrija un augļa bojāejas gadījumu sastopamību. Turklāt ir aprakstīts, ka dzīvniekiem, kas organoģēnēzes periodā bija saņēmuši prostaglandīnu sintēzes inhibitorus, palielinājās dažādu iedzimtu anomāliju, tostarp sirds-asinsvadu sistēmas anomāliju, sastopamība.

Sākot no 20. grūtniecības nedēļas, ibuprofēna lietošana var izraisīt oligohidramniju, kas rodas augļa nieru darbības traucējumu rezultātā.

Tas var rasties neilgi pēc ārstēšanas uzsākšanas un parasti ir atgriezenisks pēc ārstēšanas pārtraukšanas. Turklāt ir saņemti ziņojumi par *ductus arteriosus* sašaurināšanos pēc ārstēšanas otrajā trimestrī, no kuriem lielākā daļa izzuda pēc ārstēšanas pārtraukšanas. Tādēļ pirmajā un otrajā grūtniecības trimestrī ibuprofēnu būtu jālieto tikai tad, ja tas ir absolūti nepieciešams.

Ja ibuprofēnu lieto sieviete, kura plāno grūtniecību, vai kura ir pirmajā vai otrajā grūtniecības trimestrī, devai jābūt iespējami mazākajai un ārstēšanas periodam - iespējami īsākam.

Lietojot ibuprofēna vairākas dienas sākot no 20. gestācijas nedēļas, ir jāapsver pirmsdzemdību uzraudzība attiecībā uz oligohidramniju un *ductus arteriosus* sašaurināšanos.

Ibuprofēna lietošana jāpārtrauc, ja konstatē oligohidramniju vai *ductus arteriosus* sašaurināšanos.

Grūtniecības trešajā trimestrī visi prostaglandīnu sintēzes inhibitori var izraisīt auglim:

- kardiopulmonālo toksicitāti (*ductus arteriosus* priekšlaicīgu sašaurināšanos/slēgšanos un plaušu hipertensiju);

- niero darbības traucējumus (skatīt iepriekš).

mātei un auglim grūtniecības beigās:

- pagarināt asins tecēšanas laiku (antiagregācijas efekts, kas var rasties pat pie ļoti mazām devām),
- nomākt dzemdes kontrakcijas, kas var izraisīt aizkavētas vai ilgstošas dzemdības.

Līdz ar to ibuprofēna lietošana ir kontrindicēta grūtniecības trešajā trimestrī (skatīt 4.3. un 5.3. apakšpunktu).

Barošana ar krūti

Mātes pienā izdalās tikai nedaudz ibuprofēna un tā metabolītu. Tā kā pašlaik nav zināma nevēlama ietekme uz jaundzimušo pēc īslaicīgas ieteikto ibuprofēna devu lietošanas, barošana ar krūti parasti nav jāpārtrauc.

Fertilitāte

Pieejami ierobežoti pierādījumi par to, ka zāles, kuras inhibē ciklooksigenāzes/prostaglandīnu sintēzi, ietekmējot ovulāciju, var izraisīt fertilitātes traucējumus sievietēm. Tie ir atgriezeniski, pārtraucot ārstēšanu.

4.7 Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Pēc NPL lietošanas ir iespējamas tādas blakusparādības kā reibonis, miegainība, nespēks un redzes traucējumi. Ja pacientu skārušas minētās parādības, viņam nav atļauts vadīt transportlīdzekli vai apkalpot mehānismus.

4.8 Nevēlamās blakusparādības

Nevēlamo blakusparādību raksturošanai ir izmantoti šādi sastopamības apzīmējumi:

ļoti bieži ($\geq 1/10$);

bieži ($\geq 1/100$ līdz $< 1/10$);

retāk ($\geq 1/1000$ līdz $< 1/100$);

reti ($\geq 1/10\ 000$ līdz $< 1/1000$);

ļoti reti ($< 1/10\ 000$);

nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

Turpmākajā nevēlamo blakusparādību sarakstā ir iekļautas visas ibuprofēna lietošanas laikā novērotās nevēlamās blakusparādības (arī pacientiem ar reimatiskiem traucējumiem, kas ilgstoši ārstēti ar lielām devām). Norādītais sastopamības biežums (izņemot “ļoti reti”) attiecas uz īslaicīgu līdz 1200 mg lielu ibuprofēna dienas devu lietošanu perorāli un līdz 1800 mg lielu dienas devu lietošanu supozitoriju formā. Šādas devas atbilst 60 ml lielai Ibugard perorālās suspensijas devai jeb maksimālajai dienas devai pieaugušajiem un bērniem no 12 gadu vecuma.

Infekcijas un infestācijas

Ļoti reti saistībā ar nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu lietošanu ir aprakstīta infekciju izraisītu iekaisumu pastiprināšanās, piemēram, nekrotizējoša fascīta attīstība. Tas var būt saistīts ar nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu darbības mehānismu. Jāiesaka, lai pacients pēc iespējas drīzāk sazinās ar ārstu, ja Ibugard lietošanas laikā parādās vai pastiprinās infekcijas simptomi. Jānoskaidro, vai ir indicēta infekcijas ārstēšana vai antibiotisko līdzekļu lietošana. Ļoti reti ibuprofēna lietošanas laikā ir aprakstīti aseptiska meningīta simptomi, piemēram, kakla stīvums, galvassāpes, slikta dūša, vemšana, drudzis vai apziņas traucējumi. Īpaši uzņēmīgi var būt pacienti, kam ir autoimūni traucējumi, piemēram, sistēmiskā sarkanā vilkēde vai jaukta tipa saistaudu slimība.

Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi

Ļoti reti: asinsrades traucējumi (anēmija, leikopēnija, trombocitopēnija, pancitopēnija vai agranulocitoze). Pirmās pazīmes ir drudzis, kakla iekaisums, virspusējas čūlas mutē, gripai līdzīgi simptomi, izteikts nespēks, neizskaidrojama asiņošana un zilumu rašanās.

Imūnās sistēmas traucējumi

Retāk: paaugstinātas jutības reakcijas ar ādas izsитumiem un niezi, kā arī astmas lēkmes (ir iespējama arī asinsspiediena pazemināšanās).
Pacients jāinformē, ka šādā gadījumā nekavējoties jākonsultējas ar ārstu un jāpārtrauc Ibugard lietošana.

Ļoti reti: smagas ģeneralizētas paaugstinātas jutības reakcijas. Tās var izpausties kā sejas, mēles un balsenes tūska kopā ar iekšējo elpceļu sašaurināšanos, elpas trūkumu, tahikardiju, sirdsklauvēm un hipotensiju līdz pat dzīvību apdraudošam šokam.
Ja parādās kāds no šiem simptomiem, kas iespējams pat pēc zāļu pirmās lietošanas reizes, nekavējoties jākonsultējas ar ārstu.

Psihiskie traucējumi

Ļoti reti: psihotiskas reakcijas un depresija.

Nervu sistēmas traucējumi

Retāk: centrālās nervu sistēmas traucējumi, piemēram, galvassāpes, reibonis, bezmiegς, miegainība, uzbudinājums, aizkaitināmība un noguruma sajūta.
Ļoti reti: aseptisks meningīts.

Acu bojājumi

Retāk: redzes traucējumi.

Ausu un labirinta bojājumi

Reti: troksnis ausīs, *vertigo*.

Sirds funkcijas traucējumi

Ļoti reti: saistībā ar NPL lietošanu ir aprakstītas sirdsklauves, sirds mazspēja, miokarda infarkts, tūska un hipertensija.

Klīniskajos pētījumos iegūtie rezultāti liecina, ka ibuprofēna lietošana, jo īpaši lielās devās (2400 mg/dienā), var tikt saistīta ar arteriālu trombotisku traucējumu rašanās nelielu paaugstinātu risku (piemēram, miokarda infarktu vai insultu) (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Asinsvadu sistēmas traucējumi

Ļoti reti: hipertensija.

Kuņķa-zarnu trakta traucējumi

Ar kuņķa-zarnu traktu ir saistītas visbiežāk novērotās nevēlamās blakusparādības. Tās var izpausties kā kuņķa čūlas slimība, kuņķa-zarnu trakta perforācija vai asiņošana, kas dažkārt ir letāla, īpaši gados vecākiem pacientiem (skatīt 4.4. apakšpunktu). Pēc zāļu lietošanas ir aprakstīta slikta dūša, vemšana, caureja, meteorisms, aizcietējums, dispepsija, sāpes vēderā, melni, darvai līdzīgi izkārnījumi, asiņu vemšana un čūlains stomatīts, kā arī kolīta vai Krona slimības paasināšanās (skatīt 4.4 apakšpunktu). Retāk ir aprakstīts gastrīts.

Bieži: kuņķa-zarnu trakta traucējumi, piemēram, dedzināšana, sāpes vēderā, slikta dūša, vemšana, meteorisms, caureja, aizcietējums un viegla kuņķa-zarnu trakta asiņošana, kas dažos gadījumos izraisa anēmiju.

Retāk: gremošanas trakta čūlas, kuru dēļ iespējama asiņošana un perforācija. Čūlains stomatīts, čūlainā kolīta un Krona slimības paasināšanās (skatīt 4.4. apakšpunktu), gastrīts.

Ļoti reti: barības vada iekaisums, pankreatīts, membrānveida sašaurinājumi zarnās.

Pacients jāinformē, ka, parādoties stiprām vēdera sāpēm, asiņu vemšanai vai melniem, darvai līdzīgiem izkārnījumiem, jāpārtrauc zāļu lietošana un jākonsultējas ar ārstu.

Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

Ļoti reti: aknu darbības traucējumi, aknu bojājumi (īpaši pēc ilgstošas terapijas), aknu mazspēja un akūts hepatīts.

Ādas un zemādas audu bojājumi

Retāk: dažādas ādas izsитumu formas.

Ļoti reti:

- ir iespējamas smagas ādas reakcijas, piemēram, daudzformu eritēma;
- pūslīšu veidošanās uz ādas, arī Stīvensa-Džonsona sindroms un toksiska epidermas nekrolīze;
- dažiem vējbaku slimniekiem kā komplikācijas ir bijušas smagas ādas vai mīksto audu infekcijas.

Nav zināmi:

- zāļu izraisīta reakcija ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (DRESS sindroms);
- akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze (AGEP);
- fotosensitivitātes reakcijas.

Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi

Ļoti reti:

- ir iespējama urīnvielas ekskrēcijas samazināšanās un tūska, īpaši pacientiem ar hipertensiju. Arī nieru mazspēja, nefrotiskais sindroms un intersticiāls nefrīts, iespējams, kopā ar akūtu nieru mazspēju;
- papillāra nekroze (īpaši pēc ilgstošas lietošanas);
- palielināta urīnvielas koncentrācija serumā.

Zinošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtrauktī uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv

4.9 Pārdozēšana

Bērniem pārdozēšanas simptomus var izraisīt par 400 mg/kg lielāka deva. Deva, kas pārdozēšanas simptomus izraisa pieaugušajiem, nav tik precīzi noteikta. Pārdozēšanas gadījumā pusperiods ir 1,5–3 stundas.

Simptomi

Lielākajai daļai pacientu, kas lietojuši klīniski nozīmīgu NPL devu, radīsies tikai slikta dūša, vemšana, sāpes kuņķa rajonā vai — retāk — caureja. Ir iespējams arī troksnis ausīs, galvassāpes un asiņošana kuņķa-zarnu traktā. Nopietnākas saindēšanās gadījumos ir novērota toksiska ietekme uz centrālo nervu sistēmu, un tās izpausmes ir miegainība, dažkārt uzbudinājums, kā arī dezorientācija un koma. Dažkārt pacientiem ir krampji. Smagas saindēšanās gadījumā var rasties metaboliskā acidoze. Nopietnas saindēšanās gadījumā ir iespējama protrombīna laika pagarināšanās/SNA palielināšanās, iespējams,

tādēļ, ka tiek traucēta asins recēšanas faktoru darbība. Ir iespējama akūta nieru mazspēja un aknu bojājumi. Astmas slimniekiem var paasināties astma.

Terapija

Terapijai jābūt simptomātiskai un uzturošai, tostarp jānodrošina elpcelu caurlaidība un jākontrolē galvenie sirdsdarbības un dzīvībai svarīgie parametri, līdz tie stabilizējas. Vienas stundas laikā pēc potenciāli toksiskas devas lietošanas var apsvērt aktivētās ogles ievadišanu. Bieži vai ilgstoti krampji jāārstē, intravenozi ievadot diazepāmu vai lorazepāmu. Astmas ārstēšanai jāievada bronhus paplašinoši līdzekļi.

5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: nesteroīdie pretiekaisuma un pretreimatisma līdzekļi, propionskābes atvasinājumi.

ATĶ kods: M01AE01

Ibuprofēns ir nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis (NPL), kura efektivitāte, inhibējot prostaglandīnu sintēzi, tika noteikta, izmantojot parastos eksperimentālos dzīvnieku iekaisīgo patoloģiju modeļus. Cilvēkam ibuprofēns atvieglo iekaisumu izraisītas sāpes, tūsku un drudzi. Turklat ibuprofēns atgriezeniski inhibē trombocītu agregāciju.

Ibuprofēna klīniskā efektivitāte tika apstiprināta, ārstējot vieglas līdz vidēji stipras sāpes, piemēram, zobu sāpes un galvassāpes, kā arī drudža simtomus.

Bērniem analgētiskā deva ir 7–10 mg/kg ķermeņa masas vienā reizē, bet maksimālā dienas deva ir 30 mg/kg. Ibugard iedarbība sākas 15 minūšu laikā pēc lietošanas. Bērniem drudzi mazinošā iedarbība ilgst līdz astoņām stundām.

Eksperimentālie dati liecina, ka, vienlaikus lietojot acetilsalicilskābi un ibuprofēnu, var tikt konkurējoši inhibēta mazu acetilsalicilskābes devu iedarbība uz trombocītu aggregāciju. Dažos farmakodinamiskos pētījumos ir pierādīts, ka, lietojot atsevišķas ibuprofēna 400 mg devas 8 h laikā pirms vai 30 min laikā pēc ātras darbības acetilsalicilskābes devas (81 mg) lietošanas, radās samazināta acetilsalicilskābes iedarbība uz tromboksāna veidošanos vai trombocītu aggregāciju. Lai gan ir neskaidrības par šo datu ekstrapolāciju klīniskajā situācijā, nevar izslēgt iespēju, ka ibuprofēna regulāra un ilgstota lietošana var samazināt mazu acetilsalicilskābes devu kardioprotektīvo iedarbību. Netiek uzskatīts, ka neregulārai ibuprofēna lietošanai būtu klīniski nozīmīga ietekme (skatīt 4.5. apakšpunktu).

5.2 Farmakokinētiskās īpašības

Īpaši zāļu farmakokinētikas pētījumi ar bērniem nav veikti. Specializētās literatūras apskata rezultāti apstiprina, ka ibuprofēna uzsūkšanās, metabolisms un eliminācija bērnu organismā ir tāda pati kā pieaugušajiem.

Uzsūkšanās

Pēc perorālas lietošanas daļa ibuprofēna uzsūcas no kuņķa, un pārējais daudzums pilnībā uzsūcas tievajās zarnās.

Izkliede

Saistība ar plazmas proteīniem ir aptuveni 99 %.

Biotransformācija un eliminācija

Pēc aktīvās vielas metabolizēšanās (hidroksilēšanās, karboksilēšanās un konjugācijas) aknās farmakoloģiski neaktīvi metabolīti pilnībā eliminējas – galvenokārt caur nierēm (90 %) un kopā ar žulti. Veselu personu organismā, kā arī pacientiem ar aknu vai nieru darbības traucējumiem eliminācijas pusperiods ir 1,8–3,5 stundas.

Nieru mazspēja

Tā kā ibuprofēna un tā metabolītu eliminācija galvenokārt notiek caur nierēm, pacientiem ar dažādas smaguma pakāpes nieru mazspēju ir iespējamas zāļu farmakokinētisko īpašību pārmaiņas. Pacientiem ar nieru mazspēju salīdzinājumā ar veseliem brīvprātīgajiem ir aprakstīta vājāka aktīvās vielas saistīšanās ar proteīniem, palielināta kopējā ibuprofēna un nesaistītā ibuprofēna S enantiomēra koncentrācija plazmā, kā arī palielināts S un R enantiomēra AUC. Dializējamiem pacientiem ar nieru slimību terminālā stadijā brīvā ibuprofēna frakciju vidējais daudzums bija ~ 3 % salīdzinājumā ar ~ 1 % veseliem brīvprātīgajiem. Smagu nieru darbības traucējumu dēļ organismā var uzkrāties ibuprofēna metabolīti. Šī fakta nozīme nav zināma. Šos metabolītus ir iespējams eliminēt ar hemodialīzes palīdzību (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Aknu darbības traucējumi

Alkoholisko dzērienu lietošanas radītu aknu darbības traucējumu izraisīta viegla vai vidēji smaga aknu mazspēja nav izteikti mainījusi farmakokinētiskos parametrus. Aknu slimības var ietekmēt ibuprofēna ekskrēcijas kinētiku. Pacientiem ar aknu cirozi un vidēji smagu aknu mazspēju (6.–10. pakāpi pēc *Child-Pugh* skalas) ir novērots vidēji divas reizes ilgāks eliminācijas pusperiods, un S un R enantiomēru AUC attiecība šādiem pacientiem salīdzinājumā ar veselu brīvprātīgo grupu bija ievērojami mazāka. Tas liecina par metabolisma traucējumiem saistībā ar ibuprofēna R enantiomēra pārvēršanos par aktīvo S enantiomēru (skatīt arī 4.3. apakšpunktu).

5.3 Preklīniskie dati par drošumu

Ar dzīvniekiem veiktajos pētījumos ibuprofēna subhroniskā un hroniskā toksicitāte galvenokārt izpaudās kā kuņķa-zarnu trakta čūlu rašanās un citas pārmaiņas. *In vitro* un *in vivo* veiktajos pētījumos nav iegūti nekādi klīniski nozīmīgi ibuprofēna mutagenitātes pierādījumi. Ar žurkām un pelēm veiktajos pētījumos nav novērotas nekādas ibuprofēna kancerogenitātes izpausmes.

Trušiem ibuprofēns nomāca ovulāciju, un daudzām citām dzīvnieku sugām (trušiem, žurkām un pelēm) tas izraisīja implantācijas traucējumus. Eksperimentālos pētījumos ar žurkām un trušiem ir novērots, ka ibuprofēns šķērso placentu. Toksisku devu ievadīšana grūsnām žurku mātītēm to pēcnācējiem izraisīja iedzimtu anomāliju (sirds kambaru starpsienas anomāliju) sastopamības palielināšanos.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgyielu saraksts

Hipromeloze
Ksantāna sveķi
Glicerīns (E422)
Nātrijs benzoāts (E211)
Maltīta šķidrums (E965)
Nātrijs citrāts
Citronskābes monohidrāts
Nātrijs saharināts (E954)
Nātrijs hlorīds
Zemeņu aromātviela (aromātvielas, propilēnglikols (E1520) un ūdens)
Attīrīts ūdens

6.2 Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3 Uzglabāšanas laiks

2 gadi.

Pēc pirmās atvēršanas – 6 mēneši.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C. Neatdzesēt un nesasaldēt.

6.5 Iepakojuma veids un saturs

Kartona kārbiņas saturs:

- balta, ar adapteru aprīkota PET pudelīte, kas noslēgta ar bērniem neatveramu uzskrūvējamu polietilēna vāciņu un noņemamu drošības gredzenu;
- 5 ml tilpuma ZBPE-polistirola materiāla iekšķīgi lietojamo šķidrumu šķirce-dozators ar 0,1 ml iedaļām;
- lietošanas instrukcija.

Pudelītē 120 ml vai 100 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

6.6 Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A.

19 Pelplińska Street

83-200 Starogard Gdański

Polija

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

14-0129

9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Reģistrācijas datums: 2014.gada 30.maijs

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2018.gada 26. novembris

10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2022