

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Flurbiflex Orange 8,75 mg losengid flurbiprofeen

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 3 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Flurbiflex Orange ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Flurbiflex Orange`i võtmist
3. Kuidas Flurbiflex Orange`i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Flurbiflex Orange`i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Flurbiflex Orange ja milleks seda kasutatakse

Flurbiflex Orange losengid sisaldavad flurbiprofeeni. Flurbiprofeen on mittesteroidne põletikuvastane aine (MSPVA), millel on valuvaigistavad, palavikku alandavad ja põletikuvastased omadused. Flurbiprofeen 8,75 mg losenge kasutatakse täiskasvanutel ja üle 12-aastastel noorukitel lühiajaliselt valuliku kurgu sümptomite, nagu valu, kähedus, paistetust ja neelamisraskus, leevendamiseks.

Kui pärast 3 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Flurbiflex Orange`i võtmist

Flurbiflex Orange`i ei tohi võtta:

- kui olete flurbiprofeeni või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on kunagi pärast atsetüülsalatsüülhappe (aspiriin) või mõne teise MSPVA kasutamist tekkinud astma, ootamatu hingeldus või õhupuudus, nohu, näoturse või sügelev lööve (nõgestõbi);
- kui teil on või on kunagi olnud kaks või rohkem mao või soolte haavandi või seedetrakti veritsuse episoodi;
- kui teil on peale MSPVA-de võtmist olnud seedetrakti verejooks või perforatsioon, raske kuluga koliit (sooltepõletik) või vere hüübimishäired;
- kui teie raseduse lõpuni on jäänud vähem kui 3 kuud;
- kui teil on raske südame-, neeru- või maksapuudulikkus.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Flurbiflex Orange võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on kunagi olnud astma või teil esineb allergiat;
- kui teil on tonsilliit (kurgumandlite põletik) või te arvate, et teil võib olla bakteriaalne neelupõletik (kuna võite vajada antibiootikume);

- kui teil on probleeme südame, neerude või maksaga;
- kui teil on olnud ajuinfarkt;
- kui teil on olnud soolehaigus (haavandiline koliit, Crohni tõbi);
- kui teil on krooniline autoimmuunhaigus, nagu süsteemne erütematoosne luupus ja segatüüpi sidekoehaigus;
- kui te olete eakas, sest siis on suurem tõenäosus selles infolehes loetletud kõrvaltoimete tekkeks;
- kui teie rasedus on kestnud vähem kui kuus kuud või toidate rinnaga;
- kui teil on kõrge vererõhk;
- kui teil on valuvaigistite poolt põhjustatud peavalu.

Flurbiflex Orange`i võtmise ajal

- Lõpetage losengide kasutamine ja konsulteerige kohe arstiga, kui tekivad mis tahes nahareaktsioonide esimesed nähud (lööve, kestendus, villid) või teised allergilise reaktsiooni märgid.
- Teatage kõigist ebaharilikest seedetrakti sümptomitest (eriti veritsus) oma arstile.
- Kui teie seisund ei parane, seisund halveneb või teil tekivad uued sümptomid, pöörduge arsti poole.
- Ravimid nagu flurbiprofeen 8,75 võivad olla seotud südameataki (müokardiinfarkt) või insuldi tekkeriski vähese suurenemisega. Iga risk on tõenäolisem suurte annuste ja pikema ravi puhul. Ärge ületage soovitatavat annust ega ravi kestust (3 päeva).

Lapsed

Alla 12-aastased lapsed ei tohi seda ravimit kasutada.

Muud ravimid ja Flurbiflex Orange

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid. Eeskätt tuleb teavitada järgmistest ravimitest:

- Atsetüülsalitsüülhape (aspiriin) väikeses annuses (kuni 75 mg ööpäevas);
- kõrge vererõhu või südamepuudulikkuse ravimid (antihüpertensiivsed ravimid, südameglükosiidid);
- uriinihulka suurendavad ravimid (diureetikumid, kaasa arvatud kaaliumisäästvad ravimid);
- ravimid vere vedeldamiseks (antikoagulandid, trombotsüütide agregatsooni pärssivad ained);
- podagra ravimid (probenetsiid, sulfiinpürasoon);
- teised MSPVA-d või kortikosteroidid (nagu tselekoksiib, ibuprofeen, diklofenaknaatrium või prednisoloon);
- mifepristoon (ravim raseduse katkestamiseks);
- kinoloonireia antibiootikumid (nagu tsiprofloksatsiin);
- tsüklosporiin või takroliimus (immuunreaktsiooni pärssiv ravim);
- fenütoiin (epilepsiaravim);
- metotreksaat (autoimmuunhaiguste või vähivastane ravim);
- liitium või selektiivsed serotoniini tagasihaarde inhibiitorid (depressioonivastane ravim);
- suukaudsed antidiabeetikumid (diabeedi ravi);
- zidovudiin (HIV-i ravi).

Flurbiflex Orange koos toidu, joogi ja alkoholiga

Selle ravimi kasutamise ajal kasutamise ajal tuleb vältida alkoholi kasutamist, kuna see suurendab veritsuse riski maos või soolestikus.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase või toidate last rinnaga, arvate, et olete rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Ärge võtke seda ravimit, kui raseduse lõpuni on jäänud **vähem kui 3 kuud**. Enne ravimi kasutamist raseduse esimese 6 kuu jooksul ja imetamise ajal konsulteerige oma arstiga.

Flurbiprofeen kuulub ravimite gruppi, mis võivad mõjutada naiste viljakust. See toime on ravimi võtmise lõpetamisel pöörduv. On ebatõenäoline, et losengide lühiajaline kasutamine mõjutaks teie

rasestumist, siiski, rääkige oma arstiga enne selle ravimi võtmist, kui teil on probleeme rasestumisega.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Uuringuid toimest autojuhtimise ja masinatega töötamise võimele ei ole läbi viidud. Siiski, peeringlus ja nägemishäired on võimalikud kõrvaltoimed pärast MSPVA-de kasutamist. Kui teil esineb neid kõrvaltoimeid, ärge juhtige autot ega töötage masinatega.

Flurbiflex Orange sisaldab isomaltitooli (E953), vedelat maltitooli (E965) ja tsitraali, tsitronellooli, d-limoneeni, geraniooli ja linalooli lõhnaaines

Üks Flurbiflex Orange loseng sisaldab 2033,29 mg isomaltitooli (E953) ja 509,31 mg vedelat maltitooli (E965).

Võib omada nõrka lahtistavat toimet.

Maltitooli ja isomaltitooli kalorsus on 2,3 kcal/g.

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist konsulteerima oma arstiga.

Tsitraal, tsitronellool, d-limoneen, geraniool ja linalool võivad põhjustada allergilist reaktsiooni.

3. Kuidas Flurbiflex Orange`i võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu arsti või apteekriga.

Soovitav annus: täiskasvanud ja üle 12-aastased lapsed:

- Võtke üks loseng ja imege aeglaselt suus.
- Imemise ajal liigutage alati losengi suus ringi.
- Losengid hakkavad mõjuma 30 minuti jooksul.
- Vajadusel võtke üks loseng iga 3...6 tunni järel.
- **Ärge võtke rohkem kui 5 losengi 24 tunni jooksul.**

Ärge andke neid losenge alla 12-aastastele lastele.

Need losengid on ainult lühiajaliseks kasutamiseks. Võtke võimalikult vähe losenge lühima aja jooksul, mis on vajalik sümptomite leevendamiseks. Kui suus tekib ärritus, tuleb ravi flurbiprofeeniga katkestada.

Ärge kasutage Flurbiflex Orange`i kauem kui 3 päeva jooksul, kui just arst ei ole teile seda soovitanud. Kui teie seisund ei parane või halveneb või kui tekivad uued sümptomid, konsulteerige arsti või apteekriga.

Kui te võtsite Flurbiflex Orange`i rohkem kui ette nähtud

Konsulteerige arsti või apteekriga või pöörduge kohe lähimasse haiglasse. Üleannustamise sümptomid võivad olla: iiveldus või oksendamine, kõhuvalu või harvemini kõhulahtisus. Samuti võivad ilmuda helin kõrvus, peavalu ja seedetrakti veritsus.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

LÕPETAGE selle ravimi võtmine ja pöörduge viivitamatult arsti poole, kui teil tekivad:

- allergilise reaktsiooni märgid, nagu astma, seletamatu hingeldus või õhupuudus, sügelus, nohu, nahalööve jms.
- näo, keele või kurgu turse, mis põhjustab hingamisraskusi, südamepekslemine ja vererõhu langus, mis võib šokki põhjustada (Need võivad tekkida isegi ravimi esmakordsel kasutamisel).
- rasked nahareaktsioonid, nagu ketendus, villid või naha koorumine.

Rääkige oma arstile või apteekrile, kui märkate mõnda järgnevalt loetletud või mõnda siin mitteleetletud kõrvaltoimet:

Sage (võib mõjutada kuni 1 inimest 10-st)

- pearinglus, peavalu
- kurgu ärritus
- suu haavandid või valu suus
- kurguvalu
- ebamugavustunne või ebatavaline tunne suus (nagu soojus, põletav tunne, surin, kihelus jms)
- iiveldus ja kõhulahtisus
- naha kihelus ja sügelus

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st)

- unisus
- villid suus või kurgus, kurgu tuimus
- kõhu puhitus, kõhuvalu, kõhugaasid, kõhukinnisus, seedehäired, oksendamine
- suu kuivus
- põletav tunne suus, muutunud maitsetundlikkus
- nahalööbed, nahasügelus
- palavik, valu
- unisus või uinumisraskused
- astma süvenemine, hingeldus, õhupuudus
- vähenenud tundlikkus kurgus

Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1000-st)

- anafülaktiline reaktsioon

Esinemissagedus teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

- aneemia, trombotsütopeenia (madal trombotsüütide arv veres, mis võib suurendada verevalumite ja veritsuse teket)
- tursed (ödeem), kõrge vererõhk, südamepuudulikkus või südameatakk
- rasked nahareaktsioonide vormid, nagu villilised reaktsioonid, kaasa arvatud Stevensi-Johnsoni sündroom ja Lyelli sündroom ning toksiline epidermaalne nekrolüüs
- hepatiit (maksapõletik).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Flurbiflex Orange`i säilitada

- Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
- Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab sellele kuu viimasele päevale.
- Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas

hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Flurbiflex Orange sisaldab

- Toimeaine (ravimi koostisosa, mis avaldab toimet) on flurbiprofeen 8,75 mg.
- Teised koostisosad on makrogool 300, kaaliumhüdroksiid (E525), apelsini lõhnaaine (sisaldab triatsetiini, tsitraali, tsitronellooli, d-limoneeni, geraniooli ja limoneeni), levomentool, kaaliumatsesulfaam (E950), vedel maltitool ja isomaltitool (E953).

Kuidas Flurbiflex Orange välja näeb ja pakendi sisu

Ümmargused, valged kuni kahvatukollased losengid, millel on reljeefne brändi logo. Losengid on läbipaistmatus PVC/PVdC/alumiinium blistrites ja on pakendatud pappkarpi.

Pakend sisaldab 8, 16, 24, 32 või 36 losengi. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Reckitt Benckiser (Poland) S.A.

Ul. Okunin 1

05-100 Nowy Dwor Mazowiecki

Poola

Tootja

RB NL Brands B.V., Schiphol Boulevard 207, 1118 BH Schiphol, Holland

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

Kärberi 34-30

13919 Tallinn

Tel: 515 1555

Infoleht on viimati uuendatud novembris 2021.

Täpne teave selle ravimi kohta on Ravimiameti kodulehel: <http://www.ravimiamet.ee/>