

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Strepsils Intensive, 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 Strepsils Intensive 8,75 mg losengid ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Strepsils Intensive 8,75 mg losengide võtmist
3. Kuidas Strepsils Intensive 8,75 mg losenge võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Strepsils Intensive 8,75 mg losenge säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Strepsils Intensive 8,75 mg losengid ja milleks seda kasutatakse

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

2. Mida on vaja teada enne Strepsils Intensive 8,75 mg losengide võtmist

Ärge võtke Strepsils Intensive 8,75 mg losenge:

- kui olete flurbiprofeeni või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on kunagi pärast aspiriini 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 verejooksu episoodi;
- kui teil on peale MSPVA-de võtmist olnud seedetrakti verejooks või perforatsioon, raske kuluga koliit (sooltepõletik) või vere hüübimishäired;
- kui te võtate suures annuses aspiriini või teist MSPVA ravimit (nagu tselekoksiib, ibuprofeen, diklofenaknaatrium jne);
- kui teie raseduse lõpuni on jäänud vähem kui 3 kuud;
- kui teil on raske südame-, neeru- või maksapuudulikkus.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Strepsils Intensive 8,75 mg losengide võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on kunagi olnud astma või teil esineb allergilisi reaktsioone;

- kui teil on tonsilliit (põletikulised mandlid) 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 insult;
- 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.

Strepsils Intensive 8,75 mg losengide 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 Strepsils Intensive 8,75 mg losengid, võivad olla seotud südameataki (müokardiinfarkt) või insuldi tekkeriski vähesuurenemisega. 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 Strepsils Intensive 8,75 mg losengid

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

- 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, sulfiinürasoon);
- teised MSPVA-d või kortikosteroidid (nagu tselekoksiib, ibuprofeen, diklofenaknaatrium või prednisoloon);
- mifepristoon (ravim raseduse katkestamiseks);
- kinoloniretia 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).

Strepsils Intensive 8,75 mg losengid koos toidu, joogi ja alkoholiga

Strepsils Intensive 8,75 mg losengide kasutamise ajal tuleb vältida alkoholi kasutamist, kuna see suurendab verejooksu riski maos või soolestikus.

Rasedus, imetamine ja viljakus

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 pole läbi viidud. Siiski, peeringlus ja nägemishäired on võimalikud kõrvaltoimed pärast MSPVA-de kasutamist. Kui teil esineb neid kõrvaltoimeid, ärge juhtige autot ega töötage masinatega.

Strepsils Intensive 8,75 mg losengid sisaldavad glükoosi ja sahharoosi

Strepsils Intensive 8,75 mg losengid sisaldavad annuse kohta 1069 mg glükoosi ja 1407 mg sahharoosi. Seda peavad arvestama suhkruhaigusega patsiendid.

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

3. Kuidas Strepsils Intensive 8,75 mg losenge 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 oma 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 Strepsils Intensive't kauem kui 3 päeva jooksul, kui just arst pole teile seda soovitanud. Kui teie seisund ei parane või halveneb või kui tekivad uued sümptomid, konsulteerige arsti või apteekriga.

Kui te võtsite Strepsils Intensive't 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 ilmned helin kõrvus, peavalu ja seedetrakti veritsus.

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

Kui te unustate Strepsils Intensive't võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

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 põhjustada šokki (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 mitteloetletud 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 tase 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 ja toksiline epidermaalne nekrolüüs
- hepatiit (maksa põletik).

Kõrvaltoimetest teavitamine

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 teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Strepsils Intensive 8,75 mg losenge säilitada

- Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
- Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.
- Hoida originaalpakendis.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Strepsils Intensive 8,75 mg losengid sisaldavad

- Toimeaine (ravimi koostisosa, mis avaldab toimet) on flurbiprofeen 8,75 mg.
- Teised koostisosad on makrogool 300, kaaliumhüdroksiid, sidruni maitseaine, levomentool, mesi, vedel glükoos ja vedel sahharoos.

Kuidas Strepsils Intensive 8,75 mg losengid välja näevad ja pakendi sisu

Ümmarguse kujuga, läbipaistmatud kahvatukollased losengid, millel on reljееfrükis kaubamärgi logo. Pakend sisaldab 8, 16, 24 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

Tootjad

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd

Nottingham NG90 2DB

Ühendkuningriik

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: 51 51 555

See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega

Ühendkuningriik	Streflam 8.75mg lozenges
Austria	Strepfen 8,75 mg - Lutschtabletten
Saksamaa	Dobendan Direkt Flurbiprofen 8,75 mg Lutschtabletten
Portugal	Strepfen Mel e Limão 8,75 mg Pastilhas
Belgia	Strepfen 8,75 mg zuigtablet
Küpros	Strefen 8,75 mg Τροχίσκοι
Taani	Strefen 8,75mg Sugetabletter
Eesti	Strepsils Intensive, 8,75 mg losengid
Kreeka	Strepfen 8,75 mg Τροχίσκοι
Hispaania	Strepfen 8,75 mg pastillas para chupar sabor miel y limon
Soome	Strefen 8,75mg Imeskelytabletti
Island	Strefen 8,75mg Munnsogstafla
Leedu	Strepsils Intensive, 8,75 mg, Kietoji pastilė
Luksemburg	Strepfen 8,75 mg pastille

HollandStrepfen, zuigtablett 8,75 mg	
Rootsi	Strefen 8,75mg Sugtablett
Slovenia Strepfen 8,75mg pastile	

Infoleht on viimati uuendatud veebruaris 2020.

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