

Strepsils Intensive bez cukru pomarańczowy 8,75 mg, 24 pastylki twarde

Cena: 38,73 PLN



Opis słownikowy

Dawka	8,75 mg
Producent	RECKITT BENCKISER POLAND S.A.

Opis produktu

Lek Strepsils Intensive pomarańczowy niezawierający cukru w postaci pastylek twardych zawiera flurbiprofen, substancję należącą do grupy niesteroidowych leków przeciwzapalnych. Lek Strepsils Intensive bez cukru o smaku pomarańczowym wykazuje silne działanie przeciwbólowe i przeciwzapalne w leczeniu bólu gardła. Lek przeznaczony jest do krótkotrwałego objawowego leczenia bólu gardła u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat.

Wskazania

Krótkotrwałe objawowe leczenie bólu gardła u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat.

Skład

1 pastylka twarda zawiera 8,75 mg flurbiprofenu. Pozostałe składniki leku to: makrogol 300, potasu wodorotlenek, aromat pomarańczowy (główny składnik: trioctan glicerolu (triacetyna)), lewomentol, acesulfam potasowy, maltitol ciekły, izomalt.

Dawkowanie

Stosować 1 pastylkę twardą co 3 do 6 godzin w razie potrzeby. Pastylkę leku Lek Strepsils Intensive należy ssać powoli. By uniknąć miejscowego podrażnienia w czasie ssania, należy zmieniać położenie pastylki w ustach. Nie stosować więcej niż 5 pastylek twardych w ciągu doby.

Przeciwwskazania

Nie stosować leku: jeśli pacjent ma uczulenie na flurbiprofen, kwas acetylosalicylowy oraz inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6), u pacjentów z istniejącą lub przebytą chorobą wrzodową żołądka i (lub) dwunastnicy, z ciężkim zapaleniem jelita grubego, u pacjentów, u których po przyjęciu kwasu acetylosalicylowego lub któregośkolwiek z niesteroidowych leków przeciwzapalnych występowały kiedykolwiek w przeszłości objawy alergii w postaci wydzieliny z nosa (katar), obrzęku naczynioruchowego, trudności z oddychaniem (astma oskrzelowa), wysypki, u pacjentów z krwawieniem lub perforacją przewodu pokarmowego, zaburzeniami krwotocznymi lub dotyczącymi wytwarzania krwi, związanymi z wcześniejszymi leczeniem przy użyciu NLPZ, u pacjentów przyjmujących jednocześnie inne leki z grupy niesteroidowych leków przeciwzapalnych (w tym inhibitory cyklooksygenazy 2, takie jak celekoksyb), u pacjentek w III trymestrze ciąży, u pacjentów z ciężką niewydolnością serca, wątroby lub nerek.

Przechowywanie

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem. Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Działania niepożądane

Bardzo często (mogą wystąpić częściej niż u 1 na 10 osób): zaburzenia w jamie ustnej takie jak uczucie ciepła lub pieczenia, lub mrowienia w ustach, zaburzenia smaku. Często (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 na 10 osób): zawroty głowy, ból głowy, podrażnienie gardła, biegunka, owrzodzenia jamy ustnej, nudności, ból jamy ustnej, parestezja w jamie ustnej (nietyczne odczucia w jamie ustnej takie jak uczucie ciepła, pieczenie, mrowienie, cierpienie); ból gardła, ból brzucha, kserostomia (suchość w jamie ustnej spowodowana zaburzeniem lub brakiem wydzielania śliny). Niezbyt często (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 na 100 osób): bezsenność; zaostrzenie astmy i skurcz oskrzeli, duszność, świszczący oddech; pęcherze w jamie ustnej; niedoczulica gardła (osłabienie czucia powierzchniowego w gardle), bolesność języka; wzdęcie, zaparcie, niestrawność, wzdęcie z oddawaniem wiatrów, wymioty; wysypka, świąd. Rzadko (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 na 1000 osób): zaburzenia krwi; nadwrażliwość, reakcja anafilaktyczna; niewydolność serca, obrzęk; niewydolność nerek; niewydolność wątroby. Bardzo rzadko (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 na 10000 osób): trombocytopenia (niska liczba płytek krwi, która może powodować siniaki i krwawienie); neutropenia (obniżenie ilości granulocytów obojętnochłonnych), agranulocytoza (obniżenie liczby neutrofilów we krwi, będących podstawowymi komórkami obronnymi organizmu), anemia aplastyczna (obniżenie liczby wszystkich komórek krwi), anemia hemolityczna (obniżenie liczby czerwonych komórek krwi); zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna nekroliza naskórka (powstawanie pęcherzy, złuszczenie się skóry lub krwawienie w obrębie skóry ze swędzącą, grudkową wysypką (lub bez niej) w obrębie warg, oczu, jamy ustnej, nosa, narządów płciowych, rąk lub stóp, czasem z objawami przypominającymi grype). Częstość nieznana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

nadciśnienie; krwawienie z przewodu pokarmowego, owrzodzenie przewodu pokarmowego, perforacja (uszkodzenie ściany) przewodu pokarmowego (wymioty zawierające krew, silny ból brzucha lub smoliste (czarne) stolce); rumień wielopostaciowy (zmiany (wysypka) z pęcherzami lub bez, w obrębie skóry kończyn lub innych okolic czy błon śluzowych, o kształcie pierścieni często zlewających się ze sobą); gorączka; ból; zapalenie wątroby; anemia.

Interakcje

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie, lub ostatnio, nawet tych, które wydawane są bez recepty. W szczególności przed przyjęciem leku należy poinformować lekarza lub farmaceutę o przyjmowaniu któregokolwiek z niżej wymienionych leków: leki przeciw nadciśnieniu tętniczemu, lub niewydolności serca (inhibitory konwertazyangiotensyny (ACE), takie jak kaptopryl, enalapryl, peryndopryl oraz antagoniści receptora angiotensyny II, takie jak losartan, walsartan, telmisartan); leki moczopędne (w tym leki moczopędne oszczędzające potas), takie jak hydrochlorotiazyd, furosemid, spironolakton, indapamid; leki zmniejszające krzepliwość krwi, takie jak warfaryna lub kwas acetylosalicylowy; leki przeciwplatekcyjne i selektywne inhibitory zwrotnego wychwytu serotoniny (SSRI) stosowane w leczeniu depresji, takie jak fluoksetyna, citalopram, sertralina; leki przeciw dnianu moczanowemu (probenecyd, sulfinpirazon); inne leki z grupy niesteroidowych leków przeciwzapalnych lub steroidy (prednizolon); glikozydy nasercowe, takie jak digoksyna; cyklosporyna (lek stosowany w celu hamowania układu odpornościowego); fenytoina (lek stosowany w leczeniu padaczki); metotreksat (lek stosowany w leczeniu łuszczycy, zapalenia stawów i nowotworów); antybiotyki z grupy chinolonów stosowanych w zakażeniach bakteryjnych, takich jak cyprofloksacyna, lewofloksacyna; takrolimus (lek immunosupresyjny stosowany po przeszczepieniu narządów); zydowudyna (lek stosowany w zakażeniu HIV); lit (lek przeciwdepresyjny). Alkohol może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, szczególnie krwawień w obrębie przewodu pokarmowego.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Strepsils Intensive bez cukru pomarańczowy należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą: jeśli pacjent ma, lub kiedykolwiek miał astmę, lub ma alergię; jeśli pacjent już przyjmuje jakiegokolwiek inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) lub kwas acetylosalicylowy; jeśli pacjent jest w podeszłym wieku (może być bardziej wrażliwy na wystąpienie działań niepożądanych); jeśli pacjent choruje na przewlekłą chorobę autoimmunologiczną (w tym toczeń rumieniowaty układowy oraz mieszaną chorobę tkanki łącznej); jeśli pacjent ma zapalenie migdałków lub przypuszcza, że może mieć zakażenie bakteryjne gardła (może wymagać antybiotyku); jeśli pacjent ma chorobę serca, nerek lub wątroby; u pacjentów z niewydolnością serca, po przebytych udarach mózgu lub zwiększonym ryzykiem takich zaburzeń jak podwyższone ciśnienie krwi, cukrzyca lub zwiększone stężenie cholesterolu we krwi, lub u osób palących tytoń; jeśli u pacjenta stwierdzono nadciśnienie tętnicze; jeśli u pacjenta występuje długotrwały ból głowy; jeśli u pacjenta występują choroby przewodu pokarmowego; jeśli pacjentka jest w I lub II trymestrze ciąży. Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn: lek Strepsils Intensive bez cukru pomarańczowy nie wywiera wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu. Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność: jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem leku. Nie należy przyjmować leku w ostatnich trzech miesiącach ciąży. Należy skonsultować się z lekarzem w pierwszych sześciu miesiącach ciąży lub karmienia piersią; Przyjmowanie takich leków jak flurbiprofen może być związane z niewielkim zwiększeniem ryzyka ataku serca (zawał serca) lub udaru. Ryzyko to zwiększa długotrwałe przyjmowanie dużych dawek leku. Nie należy stosować większych dawek i dłuższego czasu leczenia niż jest to zalecane.