

**Příbalová informace: informace pro uživatele**

**Brufedol Rapid 400 mg, potahované tablety**  
ibuprofenum  
(ve formě ibuprofenum lysinicum)

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy. Viz bod 4.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci.

**Co naleznete v této příbalové informaci**

1. Co je Brufedol Rapid a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Brufedol Rapid užívat
3. Jak se Brufedol Rapid užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Brufedol Rapid uchovávat
6. Obsah balení a další informace

**1. Co je Brufedol Rapid a k čemu se používá**

Přípravek Brufedol Rapid obsahuje léčivou látku ibuprofen. Ta patří do skupiny léků, které se nazývají nesteroidní protizánětlivé léky (NSAID). NSAID poskytují úlevu změnou odpovědi organismu na bolest a horečku.

Brufedol Rapid se používá k symptomatické léčbě mírné až středně silné bolesti, jako je bolest hlavy, akutní bolest hlavy u migrenózního záchvatu s aurou nebo bez aury, bolest zubů, menstruační bolest, a k léčbě horečky a bolesti doprovázející nachlazení.

Brufedol Rapid tablety jsou také používány k symptomatické léčbě bolesti a zánětlivých kloubních onemocnění (např. revmatoidní artritidy), degenerativních onemocnění kloubů (např. osteoartróza) a při bolestivých otocích a zánětech po poranění měkkých tkání. **Upozornění:** Zánětlivá kloubní onemocnění (např. revmatoidní artritida), degenerativní onemocnění kloubů (např. osteoartróza), bolestivé otoky a záněty po poranění měkkých tkání není vhodné léčit samoléčbou a přípravek Brufedol Rapid by měl být při jejich léčbě používán **POUZE na základě lékařského doporučení.**

**2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Brufedol Rapid užívat**

**Neužívejte Brufedol Rapid**

- jestliže jste alergický(á) na ibuprofen nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6)
- jestliže jste v minulosti měl(a) alergické reakce jako astma, dušnost, svědivou vyrážku, rýmu, po užití kyseliny acetylsalicylové (ASA) nebo jiných podobných léků proti bolesti (NSAID)
- jestliže máte (nebo jste měl(a) dvě či více epizod) žaludeční vřed či krvácení
- jestliže jste v minulosti měl(a) perforaci trávicího traktu nebo krvácení po užití NSAID
- jestliže trpíte krvácením do mozku nebo jiným aktivním krvácením
- jestliže trpíte poruchami krvetvorby nezjištěné příčiny
- jestliže jste silně dehydratován(a) (způsobeno např. zvracením, průjmem nebo nedostatečným příjemem tekutin)
- jestliže trpíte závažným selháváním jater, ledvin či srdce
- jestliže jste v posledních 3 měsících těhotenství
- Brufedol Rapid je kontraindikován u dospívajících s tělesnou hmotností nižší než 40 kg nebo u dětí mladších 12 let.

### **Upozornění a opatření**

Před užitím přípravku Brufedol Rapid se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem

- pokud jste v nedávné době podstoupil(a) chirurgický zákrok
- pokud trpíte nebo jste trpěl(a) astmatem nebo alergií, může se vyskytnout dušnost
- pokud trpíte sennou rýmou, nosními polypy nebo chronickým obstrukčním onemocněním dýchacích cest, jelikož v takovém případě existuje zvýšené riziko alergických reakcí. Tyto alergické reakce se mohou projevit jako astmatický záchvat (tzv. alergické astma), Quinckeho edém nebo kopřivka.
- pokud máte problémy se srdcem
- pokud jste v minulosti trpěl(a) onemocněním trávicího traktu (jako je ulcerózní kolitida, Crohnova choroba)
- pokud trpíte systémovým lupus erythematoses nebo smíšeným onemocněním pojivové tkáně (onemocnění postihující kůži, klouby a ledviny)
- pokud máte určité dědičné potíže s krvetvorbou (např. akutní intermitentní porfyrie)
- pokud máte poruchu srážení krve
- pokud užíváte jiná NSAID. Souběžné užívání NSAID, včetně specifických inhibitorů 2-cyklooxygenázy, zvyšuje riziko nežádoucích účinků (viz bod Další léčivé přípravky a Brufedol Rapid, níže) a nemělo by k němu dojít.
- pokud máte plané neštovice (varicella), nedoporučuje se užívat Brufedol Rapid
- pokud jste starší pacient.

Pacienti s onemocněním ledvin nebo jater se musí nejdříve poradit s lékařem, než začnou užívat tablety ibuprofenu.

Protizánětlivá/analgetická léčiva jako je ibuprofen mohou působit mírné zvýšení rizika srdečních nebo cévních mozkových příhod, především pokud jsou užívána ve vysokých dávkách. Proto nepřekračujte doporučenou dávku ani délku léčby.

Před užitím přípravku Brufedol Rapid se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem pokud:

- máte srdeční obtíže včetně srdečního selhání, anginy pectoris (bolest na hrudi), nebo pokud jste prodělali srdeční infarkt, jste po operaci bypassu, trpíte onemocněním periferních tepen

(špatný krevní oběh v nohou kvůli zúženým nebo ucpaným tepnám) nebo jste prodělali jakýkoli druh cévní mozkové příhody (včetně „mini mozkové mrtvice“ neboli tranzitorní ischemické ataky „TIA“).

- máte vysoký krevní tlak, cukrovku, vysoký cholesterol, máte v rodinné anamnéze srdeční onemocnění nebo cévní mozkovou příhodu, nebo pokud jste kuřák/kuřáčka.

Velmi vzácně byly během léčby ibuprofenem zaznamenány život ohrožující kožní vyrážky (Stevens-Johnsonův syndrom, toxická epidermální nekrolýza). Riziko těchto reakcí je největší během prvních měsíců léčby. Při prvních příznacích kožní vyrážky, poškození sliznic nebo jakýchkoli jiných známkách reakce z přecitlivělosti **přestaňte užívat** přípravek Brufedol Rapid a promluvte si s lékařem.

Nežádoucí účinky lze minimalizovat užíváním nejmenší účinné dávky po co nejkratší dobu. U starších pacientů je zvýšené riziko nežádoucích účinků.

Všeobecně může pravidelné užívání (různých druhů) analgetik vést k trvalým problémům s ledvinami. Toto riziko může být zvýšeno fyzickou námahou spojenou se ztrátou minerálů a dehydratací. Tomuto je nutno se vyhnout. U dehydrovaných dětí a dospívajících existuje riziko poruchy funkce ledvin.

Dlouhodobé užívání jakýchkoli analgetik na bolest hlavy může tuto bolest zhoršit. V takovém případě nebo při podezření na takovou situaci byste měl(a) léčbu ukončit a vyhledat lékaře. Na diagnózu bolesti hlavy z předávkování je třeba mít podezření u pacientů, kteří pravidelně nebo denně trpí bolestmi hlavy, ačkoli (nebo právě proto) pravidelně užívají léky proti bolesti hlavy.

Váš lékař může dělat krevní testy během léčby, hlavně v případě dlouhodobé terapie.

### **Další léčivé přípravky a Brufedol Rapid**

#### **Čemu se musíte vyhnout během užívání tohoto přípravku?**

Brufedol Rapid může ovlivňovat nebo být ovlivňován některými dalšími léčivy. Např.:

- antikoagulancia (tj. přípravky řídící krev/bránící jejímu srážení, např. kyselina acetylsalicylová, warfarin, tiklopidin)
- léčiva snižující vysoký krevní tlak (ACE-inhibitory jako je kaptopril, beta-blokátory jako atenolol, antagonisté receptoru angiotensinu-II jako je losartan)

Některá další léčiva mohou rovněž ovlivňovat nebo být ovlivňována léčbou přípravkem Brufedol Rapid. Proto byste se vždy měli poradit se svým lékařem nebo lékárníkem, než začnete přípravek Brufedol Rapid užívat s jinými léčivy.

Prosím, informujte svého lékaře nebo lékárničku o všech léčicích, které užíváte nebo jste užíval(a) v nedávné době nebo které možná budete užívat. Obzvláště je informujte, pokud užíváte:

• kyselinu acetylsalicylovou, nebo jiná NSAID (protizánětlivé a analgetické přípravky)	Protože mohou zvýšit riziko žaludečních nebo dvanáctníkových vředů nebo krvácení.
--	---

• Digoxin (proti srdeční nedostatečnosti)	Protože může být zvýšen účinek digoxinu.
• Glukokortikoidy (přípravky obsahující kortizon nebo jemu podobné látky)	Protože mohou zvýšit riziko žaludečních nebo dvanáctníkových vředů nebo krvácení.
• léky působící proti shlukování krevních destiček	Protože toto může zvýšit riziko krvácení.
• Kyselina acetylsalicylová (v nízkých dávkách)	Protože může být ovlivněn účinek na ředění krve.
• Léky k ředění krve (jako je warfarin)	Protože ibuprofen může zvýšit účinek těchto léků.
• Fenytoin (na epilepsii)	Protože vliv fenytoinu může být zvýšen.
• Selektivní inhibitory zpětného vychytávání serotoninu (léky užívané k léčbě deprese)	Protože mohou zvýšit riziko krvácení z trávicího traktu.
• Lithium (lék na maniodepresivní onemocnění a depresi)	Protože účinek lithia může být zvýšen.
• Probenecid a Sulfinpyrazon (léky proti dně)	Protože vylučování ibuprofenu může být zpomaleno.
• Léky proti vysokému krevnímu tlaku a duretika	Protože ibuprofen může snižovat účinek těchto léčiv a tím zvýšit riziko pro ledviny.
• Diureтика šetřící draslík	Protože toto může vést k hyperkalémii (vysokým hladinám draslíku v krvi).
• Methotrexát (přípravek k léčbě rakoviny nebo revmatizmu)	Protože vliv methotrexátu může být zvýšen.
• Takrolimus a cyklosporin (imunosupresivní léky)	Protože může nastat poškození ledvin.
• Zidovudin: (přípravek k léčbě HIV/AIDS)	Protože užívání ibuprofenu může vyústit ve zvýšené riziko krvácení do kloubů a vést k otokům u HIV pozitivních pacientů s hemofilií.
• Sulfonylurea (antidiabetikum)	Může nastat vzájemné ovlivnění mezi léky.
• Chinolonová antibiotika	Protože se může zvýšit riziko křecí.
• Mifepriston (přípravek předepisovaný k ukončení těhotenství)	Protože ibuprofen může snížit účinek tohoto přípravku.
• Bisfosfonáty (přípravky předepisované k léčbě osteoporózy)	Protože mohou zvýšit riziko žaludečních a dvanáctníkových vředů a krvácení.

<ul style="list-style-type: none"> <li>Oxpentifylin (pentoxyfilin) (používaný k léčbě chorob spojených s poruchou krevního oběhu v dolních nebo horních končetinách)</li> </ul>	Protože mohou zvýšit riziko žaludečních a dvanáctníkových vředů a krvácení.
<ul style="list-style-type: none"> <li>Baklofen, svalový relaxant</li> </ul>	Protože může dojít ke zvýšení toxicity baklofenu.

### Nízké dávky ASA

Neužívejte tento lék, pokud užíváte kyselinu acetylsalicylovou (ASA) v dávkách vyšších než 75 mg denně. Pokud užíváte nízké dávky ASA (do 75 mg denně), promluvte si se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete Brufedol Rapid užívat.

### Brufedol Rapid s alkoholem

Během užívání přípravku Brufedol Rapid se nemá konzumovat alkohol, protože to může zvýšit případné nežádoucí účinky.

### Těhotenství, kojení a plodnost

Brufedol Rapid se nesmí užívat v posledních 3 měsících těhotenství,

Pokud jste v prvních 6 měsících těhotenství, pojíte, domníváte se, že můžete být těhotná nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Brufedol Rapid patří do skupiny léků (NSAID), které mohou zhoršit plodnost žen. Tento účinek je reverzibilní a odezní po vysazení léku. Je nepravděpodobné, že by Brufedol Rapid ovlivnil Vaši schopnost otěhotnět, ale pokud jste měla problémy s otěhotněním, poraďte se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

### Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Při krátkodobém užívání malých dávek nemá tento přípravek žádný nebo významný vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje. Pokud se vyskytnou nežádoucí účinky jako únava, ospalost, závratě a poruchy zraku neříďte a neobsluhujte stroje. Tento účinek je umocněn současným požitím alkoholu.

### 3. Jak se Brufedol Rapid užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů této příbalové informace, svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem.

Tento přípravek je určen pouze ke krátkodobému použití. Měl(a) byste užívat nejnižší účinnou dávku po co nejkratší dobu potřebnou k úlevě od příznaků onemocnění.

Nemáte užívat Brufedol Rapid déle než 10 dní, pokud Vám lékař neřekne jinak. Pokud budou příznaky onemocnění přetrávat nebo se zhorší, poraďte se se svým lékařem.

#### Dospělí, starší pacienti a děti od 12 let věku (s tělesnou hmotností nad 40 kg):

Doporučená dávka přípravku je 400 mg (1 tableta) až třikrát denně podle potřeby. Nechte odstup alespoň 6 hodin mezi jednotlivými dávkami 400 mg (1 tabletou). Neužívejte více než 1200 mg (3 tablety) během 24 hodin.

Pokud je u dětí od 12 let věku a u dospívajících nutné podávat tento léčivý přípravek déle než 3 dny nebo pokud se zhorší příznaky onemocnění, je třeba vyhledat lékaře.

K léčbě migrény je doporučená dávka 1 tableta 400 mg jednorázově. Pokud je to nutné, vezměte si 400 mg (1 tabletu) s odstupem 4 až 6 hodin. Neužívejte více než 1200 mg (3 tablety) během 24 hodin.

U revmatických onemocnění se denní dávka obvykle pohybuje mezi 400-600 mg třikrát denně. Maximální jednotlivá dávka nikdy nesmí přesáhnout 800 mg (2 tablety). Neužívejte více než 2400 mg (6 tablet) během 24 hodin. Vezměte prosím na vědomí, že délku léčby určí Váš lékař.

#### **Dospívající s tělesnou hmotností do 40 kg a děti do 12 let věku:**

Brufedol Rapid není určen pro dospívající s tělesnou hmotností nižší než 40 kg a děti do 12 let věku.

#### **Způsob podání**

Tablety Brufedol Rapid se polykají celé a zapíjejí se dostatkem vody. Tablety **nekousejte**.

#### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Brufedol Rapid, než jste měl(a)**

Příznaky předávkování mohou být nevolnost, bolest žaludku nebo bolest hlavy, zvracení, průjem, zvonění v uších, zvracení krve a krev ve stolici. U závažnějších případů předávkování se může vyskytnout únava, excitovanost, desorientace, nízký krevní tlak, obtížné dýchání (respirační deprese), modré zabarvení kůže a sliznic (cyanóza), ztráta vědomí a křeče. V případě předávkování byste měl(a) ihned vyhledat lékařskou pomoc, a to i tehdy, pokud se cítíte dobře.

#### **Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Brufedol Rapid**

Postupujte podle instrukcí uvedených výše, jak užívat tento přípravek a neužívejte více, než je doporučeno.

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

#### **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Nežádoucí účinky mohou být minimalizovány užíváním nejmenších možných dávek po co nejkratší dobu potřebnou k úlevě od příznaků onemocnění. U starších pacientů užívajících tento přípravek je vyšší riziko výskytu obtíží souvisejících s nežádoucími účinky.

Přípravky jako Brufedol Rapid mohou lehce zvyšovat riziko srdečního záchvatu (infarktu myokardu) nebo cévní mozkové příhody.

Některé z níže uvedených nežádoucích účinků jsou méně časté, pokud je maximální denní dávka 1200 mg, v porovnání s léčbou revmatických pacientů vysokými dávkami.

**Pokud si myslíte, že se Vás některý z následujících nežádoucích účinků týká, přestaňte lék užívat a okamžitě vyhledejte pomoc:**

- Žaludeční nebo dvanáctníkové vředy, někdy s krvácením a perforací, zvracení krve nebo dehtově černě zabarvená stolice (časté: může postihnout až 1 z 10 lidí)
- onemocnění ledvin s krví v moči, které může být doprovázeno selháním ledvin (méně časté: může postihnout až 1 ze 100 lidí)
- závažné alergické reakce (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí) jako jsou:
  - dušnost nebo nevysvětlitelné sípání
  - závratě nebo zrychlený srdeční tep
  - pokles krevního tlaku vedoucí k šoku
  - otok tváře, jazyka nebo hrudního kloubu
- život ohrožující kožní vyrážky s puchýři a krvácením rtů, očí, v ústech, nosu a genitália (Steven-Johnsonův syndrom) nebo závažné kožní reakce, které začínají bolestivými červenými plochami, pak rozsáhlými puchýři a končí olupováním vrstev kůže. Toto je doprovázeno horečkou a mrazením, bolestí svalů a celkovým pocitem nevolnosti (toxická epidermální nekrolýza) (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí).
- Závažné změny na kůži, které postihují ústa a další části těla, s následujícími příznaky: začervenání, časté svědivé skvrny, podobné vyrážce spalniček, které začínají na končetinách a někdy na tváři a zbytku těla. Skvrny mohou zpuchýřovat a nebo se změnit v červené body se světlým středem. Takto postižení mohou trpět horečkou, bolestí krku, bolestí hlavy a/nebo průjmem (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)
- Závažné šupinatění nebo olupování kůže (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)
- Zánět slinivky břišní se silnou bolestí v horní části žaludku, často doprovázenou nevolností a zvracením (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)
- Pocit na zvracení, zvracení, ztráta chuti k jídlu, celkový pocit nevolnosti, horečka, svědění, zežloutnutí kůže a očí, světle zbarvená stolice, tmavě zbarvená moč, což může být příznak žloutenky nebo selhání jater (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)
- Onemocnění srdce s dušností a otokem chodidel nebo nohou v důsledku nahromadění tekutiny (srdeční selhání) (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)
- Aseptická meningitida (zánět mozku nebo míchy s příznaky zahrnujícími horečku, nauzeu, zvracení, bolest hlavy, ztuhlou šíji a extrémní citlivost na světlo, zakalené vědomí a tudíž nedostatečný kontakt s okolím) (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)
- Srdeční infarkt (infarkt myokardu, velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí) nebo mozková cévní příhoda (není známo: četnost nelze určit z dostupných dat)
- Závažné poškození ledvin (papilární nekróza), zejména při dlouhodobém užívání (vzácné: může postihnout až 1 z 1 000 lidí)
- Zhoršení infekčních zánětů (např. nekrotické fascitidy) hlavně při užívání dalších NSAID (velmi vzácné: může postihnout až 1 z 10 000 lidí)

**Přestaňte užívat** tento přípravek a promluvte si s lékařem, pokud se u Vás vyskytne:

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů)

- Poruchy zažívání nebo pálení žáhy
- Bolest břicha (bolest žaludku) nebo jiné žaludeční obtíže

Méně časté: (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů)

- Poruchy zraku

Řekněte svému lékaři, pokud se u Vás vyskytne některý z následujících nežádoucích účinků:

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů)

- Pocit na zvracení, plynatost, průjem, zácpa, zvracení

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů):

- Bolest hlavy, ospalost, závratě, pocit točení hlavy, únavy, agitovanost, nespavost, podrážděnost
- Žaludeční a dvanáctníkové vředy, někdy s krvácením a perforací, skryté krvácení (okultní krvácení), které může vést ke sníženému počtu červených krvinek (příznaky zahrnují únavu, bolest hlavy, dušnost při výkonu, závratě a bledost), stolice s tmavě dehtovým zabarvením, zvracení krve, vředy v ústech a opary, zánět tlustého střeva (příznaky zahrnují průjem, obvykle s krví a hlenem, bolest žaludku, horečku), zhoršení zánětlivého onemocnění střev, zánět střevní stěny

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů):

- Kopřívka, svědění, neobvyklé krvácení nebo vznik modřin pod kůží, kožní vyrážka, záchvaty astmatu (někdy se sníženým krevním tlakem)
- Rýma nebo ucpaný nos, kýchání, bolest nebo tlak na tváři, dušnost
- Zánět žaludku (příznaky zahrnují bolest, pocit na zvracení, zvracení krve, krev ve stolici)
- Zvýšená citlivost pokožky na slunce
- Otok tváře, rtů, úst, jazyka nebo hrudla, což může způsobit potíže s polykáním nebo dýcháním, někdy s vysokým krevním tlakem
- Nahromadění tekutiny v tělesných tkáních hlavně u pacientů s vysokým krevním tlakem nebo při potížích s ledvinami

Vzácné (mohou postihnout až 1 z 1 000 pacientů):

- Onemocnění kůže, kloubů a ledvin (systémový lupus erythematoses)
- Deprese, zmatenost, halucinace, mentální onemocnění doprovázená zvláštními nebo znepokojujícími myšlenkami nebo náladami
- Bzučení, syčení, pískání, zvonění nebo jiné přetrvávající šumy v uších
- Zvýšení dusíku močoviny v krvi, sérových transamináz a alkalické fosfatázy, snížení hemoglobinu a hematokritu, potlačení shlukování krevních destiček, prodloužení doby krvácení, snížení hodnot vápníku v séru, zvýšení kyseliny močové v séru, vše zjištěné krevním testem
- Ztráta zraku

Velmi vzácné (mohou postihnout až 1 z 10 000 pacientů):

- Rychlý nebo nepravidelný srdeční tep (palpitace)
- Zadržování tekutin v tělesných tkáních
- Vysoký krevní tlak
- Zánět jícnu, zúžení střev
- Onemocnění jater, poškození jater (hlavně při dlouhodobém užívání), selhání jater, zežloutnutí kůže a/nebo očí, žloutenka
- Neobvyklá ztráta nebo řídnutí vlasů

- Závažné kožní infekce s postižením měkkých tkání, které se mohou vyskytnout jako komplikace, pokud máte plané neštovice
- Poruchy menstruačního cyklu
- Zadržování tekutiny v plicích, příznaky zahrnují dušnost, která může být velmi závažná a obvykle se zhoršuje po ulehnutí.

Není známo (z dostupných údajů nelze určit):

- Zhoršení zánětlivých onemocnění, která mohou postihnout jakoukoli část zažívacího traktu (příznaky zahrnují bolest, horečku, průjem a ztrátu tělesné hmotnosti), zhoršení zánětu tlustého střeva (příznaky zahrnují průjem, obvykle s krví a hlenem, bolest žaludku, horečku)

### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## **5. Jak Brufedol Rapid uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte Brufedol Rapid po uplynutí doby použitelnosti uvedené na blistru, krabičce nebo lahvičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvičky

Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dní. Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

### **Co Brufedol Rapid obsahuje:**

Léčivá látka je ibuprofenum (ve formě ibuprofenum lysicum):

Jedna 400 mg tableta obsahuje ibuprofenum 400 mg (ve formě ibuprofenum lysicum)

Pomocné látky tablet jsou mikrokryrstalická celulosa, koloidní bezvodý oxid křemičitý (E551), krospovidon, povidon, magnesium-stearát, mastek (E553b); potahová soustava Opadry II 85F18422 bílá (obsahuje hydrolyzovaný polyvinyl alkohol, oxid titaničitý (E171), makrogol (E1521), mastek (E553b)) a černý inkoust (obsahuje šelak, černý oxid železitý (E172), roztok amoniaku (E527)).

### **Jak přípravek Brufedol Rapid vypadá a co obsahuje toto balení**

Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami, na jedné straně s černým potiskem „M IL2“ a na druhé straně bez potisku.

Brufedol Rapid je dodáván v blistrech po 12, 24, 30, 50, 100, 200 tabletách a lahvičkách po 100 tabletách a 200 tabletách (nemocniční balení). Každá lahvička také obsahuje vysoušedlo (silikagel), které pomáhá chránit tablety před vlhkostí.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

**Držitel rozhodnutí o registraci**

Generics [UK] Limited

Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL

Velká Británie

**Výrobce:**

Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irsko.

Generics [UK] Limited, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velká Británie.

Mylan Hungary Kft, H-2900 Komarom, Mylan utca 1, Maďarsko.

**Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:**

Belgie	Ibuprofen Lysine Mylan 200 mg filmomhulde tabletten Ibuprofen Lysine Mylan 400 mg filmomhulde tabletten
Česká republika	Brufedol Rapid 400 mg
Lucembursko	Ibuprofen Lysine 200 mg comprimés pelliculés Ibuprofen Lysine 400 mg comprimés pelliculés
Slovenská republika	Brufedol Rapid 200 mg Brufedol Rapid 400 mg
Nizozemsko	Ibuprofen (as lysine) Mylan 200 mg, filmomhulde tabletten Ibuprofen (as lysine) Mylan 400 mg, filmomhulde tabletten

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 19.12.2015**