

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка Приложение 2	20170169
Листовка за пациента Към Ред. № ..... Разрешение № - 64222-3 8G/MA/MP ..... /.....	21-12-2023
<b>Ибупрофен Б. Браун 400 mg/100 ml инфузионен разтвор ибупрофен</b> <b>Ibuprofen B. Braun 400 mg/100 ml Solution for Infusion ibuprofen</b>	

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

#### **Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Ибупрофен Б. Браун и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ибупрофен Б. Браун
3. Как да приемате Ибупрофен Б. Браун
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ибупрофен Б. Браун
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### **1. Какво представлява Ибупрофен Б. Браун и за какво се използва**

Ибупрофен принадлежи към група лекарства, наречени „нестероидни противовъзпалителни лекарства“ или НСПВС.

Това лекарство се използва при възрастни за краткосрочно, симптоматично лечение на остра, умерена болка, и за краткосрочно симптоматично лечение на треска, когато интравенозното приложение е клинично оправдано, когато други пътища на прилагане не са възможни.

#### **2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ибупрофен Б. Браун**

##### **Ибупрофен Б. Браун не трябва да се дава:**

- ако сте алергични към ибупрофен или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако някога сте страдали от недостиг на въздух, сте имали астма, кожни обриви, сърбеж, хрема или подуване на лицето след приемане на ибупрофен, ацетилсалицилова киселина (аспирин) или други подобни болкоуспокоявящи (НСПВС);
- ако имате състояние, което увеличава Вашата склонност към кървене или активно кървене;
- ако имате активна или анамнеза за повтаряща се стомашна/чревна язва (гастро-ентерит), язва) или кървене (поне 2 различни епизода на доказана язва или кървене);
- ако някога сте имали кръвоизлив, или разкъсване в стомаха или чревата при приемане на НСПВС;



- ако страдате от кървене в мозъка (мозъчно-съдово кървене) или друго активно кървене;
- ако страдате от тежки проблеми с бъбреците, черния дроб или сърцето;
- ако страдате от тежка дехидратация (причинена от повръщане, диария или недостатъчен прием на течности);
- ако сте в последните три месеца на бременността.

## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, преди да използвате това лекарство:

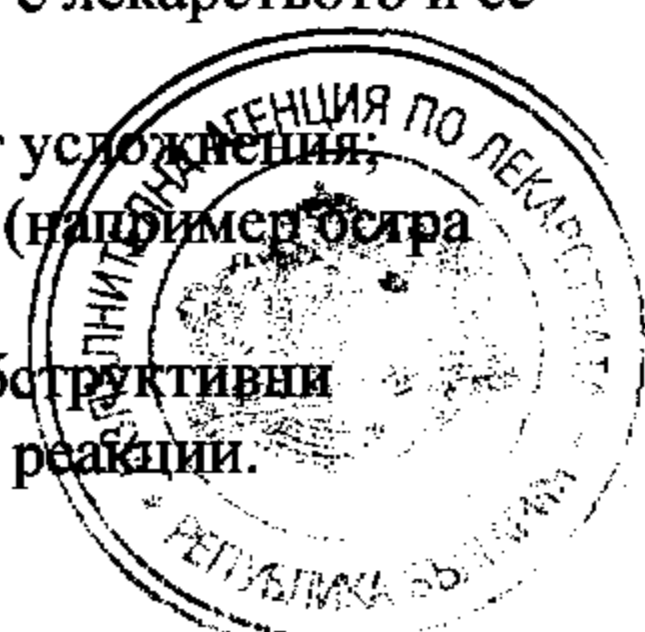
Противовъзпалителни/болкоуспокояващи лекарства като ибuprofen може да се свързват с леко повишен риск от сърдечен удар или инсулт, особено когато се използват при високи дози. Препоръчаната доза или продължителността на лечението не трябва да се превишава.

### **Кожни реакции**

Съобщават се сериозни кожни реакции във връзка с лечението с ибuprofen. Трябва да спрете използването на Ибупрофен Б. Браун и незабавно да потърсите медицинска помощ, ако развиете кожен обрив, лезии на лигавиците, мехури или други признания на алергия, тъй като това могат да бъдат първите признания на много сериозна кожна реакция. Вижте раздел 4.

Обсъдете лечението с Вашия лекар, преди да получите Ибупрофен Б. Браун:

- ако имате сърдечни проблеми, включително сърдечна недостатъчност, гръден болка (стенокардия) или ако сте имали сърдечен пристъп, поставяне на байпас, лошо кръвообращение в краката или пръстите на краката поради тесни или блокирани артерии (периферна съдова болест) или какъвто и да е тип инсулт (включително „мини-инсулт“ или преходна исхемична атака „ТИА“);
- ако току-що сте прекарали голяма операция;
- ако сте имали или сте развили язва, кървене или перфорация на stomахa или участък от тънките черва (дванадесетопръстник). В тези случаи Вашият лекар ще има предвид предписване на защитно лекарство за stomахa;
- ако имате астма или други нарушения на дишането;
- ако имате инфекция – моля вижте точка „Инфекции“ по – долу;
- ако имате бъбречно заболяване или заболяване на черния дроб или ако сте на възраст над 60 години, може да се наложи Вашият лекар редовно да извършва изследвания. Вашият лекар ще Ви каже честотата на тези изследвания;
- ако сте дехидратирани, например поради диария, пийте много течности и се свържете с Вашия лекар незабавно, тъй като в този случай, в резултат на дехидратацията, ибuprofen може да предизвика бъбречна недостатъчност;
- ако имате болест на Крон или улцерозен колит, тъй като ибuprofen може да влоши тези състояния;
- ако забележите никакви наранявания, подуване или зачервяване на кожата, затруднено дишане (задушаване), незабавно спрете лечението с лекарството и се свържете с Вашия лекар или медицинска сестра;
- ако имате едра шарка (варицела), тъй като могат да възникнат усложнения;
- ако имате вродено заболяване на порфириновия метаболизъм (например осигуряващ интермитентна порфирия);
- ако страдате от сенна хрема, назални полипи или хронични обструктивни респираторни заболявания, имате по-висок риск от алергични реакции.



Алергичните реакции може да се представят като астматични атаки (т. нар. аналгетична астма), бърз едем на Квинке или обрив;

- При приемане на това лекарство могат да възникнат алергични реакции, предимно в началото на лечението. В този случай лечението трябва да бъде прекратено.
- При употребата на това лекарство са наблюдавани няколко случая на асептичен менингит. Рискът е по-голям, ако страдате от форма на автоимунно заболяване, наречено системен лупус еритематозус и от свързаните с него заболявания на съединителната тъкан.
- Има съобщения за замъглено или намалено зрение, слепи петна в полезрението, промени в цветното зрение след орален прием на ибuprofen.
- Използването със съпътстващи НСПВС, включително селективни инхибитори на циклооксигеназа-2, трябва да се избягва.

#### **Инфекции**

Ибупрофен може да прикрие признания на инфекции като температура и болка. Поради тази причина е възможно това лекарство да забави подходящото лечение на инфекцията, което може да доведе до повишен риск от усложнения. Това се наблюдава при пневмония, причинена от бактерии, както и при бактериални кожни инфекции, свързани с варицела. Ако приемате това лекарство, докато имате инфекция и симптомите на инфекцията продължават или се влошават, незабавно се консултирайте с лекар.

По принцип обичайното използване на няколко типа болкоуспокояващи може да доведе до трайни тежки бъбречни проблеми.

При продължителна употреба на болкоуспокояващи може да се появи главоболие, което не трябва да се лекува с повишени дози от лекарството.

По време на продължителна употреба на ибупрофен се изисква редовно да се проверяват чернодробните стойности, бъбречната функция и кръвната картина.

Ибупрофен може да промени следните лабораторни изследвания:

- време на кървене (може да бъде удължено 1 ден след края на лечението);
- стойности на глюкозата в кръвта (могат да бъдат понижени);
- креатининов клирънс (може да бъде понижен);
- хематокрит и хемогlobин (може да бъде понижен);
- кръвна ureя, серумен креатинин и серумен калий (могат да бъдат повишени);
- чернодробни функционални тестове: повишени нива на трансаминазите.

Иформирайте Вашия лекар, ако Ви предстоят клинични изследвания и използвате или насърко сте използвали ибупрофен.

#### **Деца и юноши**

Безопасността и ефикасността на Ибупрофен Б. Браун при деца и юноши не са установени. Това лекарство не трябва да се използва при деца и юноши (под 18-годишна възраст).

#### **Други лекарства и Ибупрофен Б. Браун**

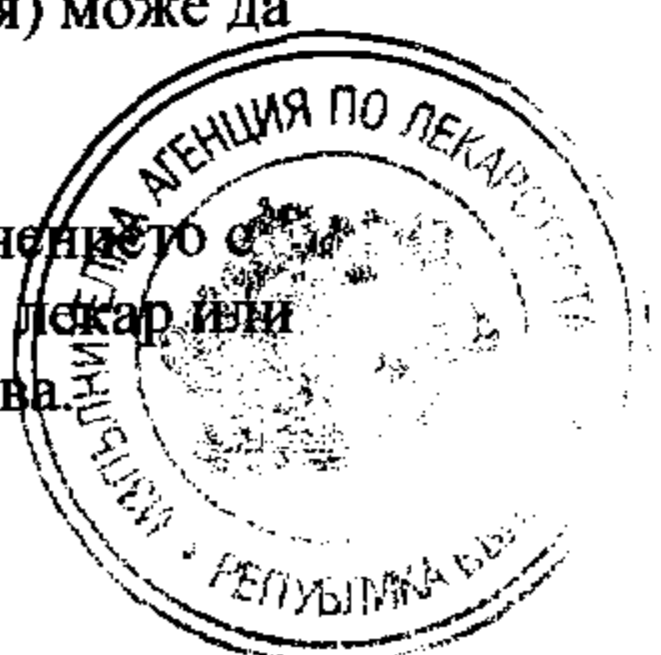
Иформирайте Вашия лекар или медицинска сестра, ако приемате, насърко сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.



Ибупрофен Б. Браун може да повлияе или да бъде засегнат от някои други лекарства.  
Например:

- Други нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), включително СОХ-2 инхибитори (например целеоксис) могат да увеличат риска от стомашно-чревни язви и кървене поради адитивен ефект.
- Лекарства, които разреждат кръвта или предотвратяват съсирването (антикоагуланти като ацетилсалцилова киселина, варфарин, тиклопидин).
- Когато ги приемате с ибупрофен, лекарствата, използвани за лечение на сърдечна недостатъчност (сърдечните гликозиди като дигоксин) или използвани за лечение на епилепсия (фенитоин), или използвани за лечение на депресия (литий) могат да увеличат кръвните си нива.
- Едно лекарство, използвано за лечение на някои видове рак или ревматизъм (метотрексат), приеман едновременно с ибупрофен (в диапазон от 24 часа), може да увеличи кръвните си нива на метотрексат и риска от токсичност от него.
- Едно лекарство, използвано за прекратяване на бременност (мифепристон).
- Клас лекарства, използвани като антидепресанти (антидепресанти от групата СИОЗС като флуоксетин), също могат да увеличат риска от кървене в стомаха и червата.
- Лекарства, които намаляват високо кръвно налягане (ACE-инхибитори като каптоприл, бета-блокери като атенолол, аngiotenzin-II рецепторни антагонисти като лозартан).
- Лекарства, използвани за лечение на възпаление (кортикоステоиди като хидрокортизон), защото те увеличават риска от язва или кървене в стомаха и червата.
- Лекарства, използвани за уриниране (диуретици като бендрофлуметиазид), тъй като НСПВС могат да намалят ефектите на тези лекарства и това може да увеличи риска от бъбречни проблеми (използвайки калий съхраняващи диуретици с ибупрофен може да доведе до високи кръвни нива на калий).
- Лекарства, съдържащи пробенецид и сулфинпиразон, могат да забавят отделянето на ибупрофен.
- Лекарства, използвани за избягване на отхвърлянето след трансплантация (циклоспорин и такролимус) могат да увеличат риска от увреждане на бъбреците.
- Лекарства, използвани за лечение на диабет (сульфонилуреи като глибенкламид). Препоръчва се контролиране на стойностите на кръвната глюкоза, когато тези лекарства се използват заедно.
- Антибиотици от групата на хинолоните като ципрофлоксацин, поради повишен риск за развитие на припадъци (гърчове).
- Лекарства, използвани за лечение на гъбични инфекции (инхибитори на CYP2C9 като вориконазол, флуконазол) могат да повишат кръвните нива на ибупрофен.
- Лекарства, използвани за ХИВ инфекция (зидовудин) поради повишен риск от натрупване на кръв в ставите и хематоми.
- Вид антибиотици (аминогликозиди). НСПВС могат да намалят отделянето на аминогликозидите и увеличава токсичността им.
- Гинко билоба (билково лекарство, често използвано при деменция) може да увеличи риска от кървене.

Някои други лекарства могат да повлияят или да бъдат засегнати от лечението с ибупрофен. Следователно винаги трябва да търсите съветите на Вашия лекар или медицинска сестра, преди да Ви бъде даден ибупрофен с други лекарства.



## **Ибупрофен Б. Браун с алкохол**

Ако пияте алкохол докато приемате това лекарство, нежеланите реакции, свързани със стомаха, червата и нервната система, може да се усилят.

## **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или медицинска сестра преди да Ви бъде дадено това лекарство.

### **Бременност**

Това лекарство не трябва да Ви се дава по време на последните 3 месеца на бременността, тъй като може да увреди още нероденото Ви бебе или да причини проблеми при раждането. Може да причини бъбречни и сърдечни проблеми при още нероденото Ви бебе. Може да повлияе на Вашата склонност и тази на Вашето бебе към кървене и може да бъде причина раждането да започне по-късно или да бъде продължително от очакваното.

Не трябва да приемате ибупрофен през първите 6 месеца от бременността, освен ако не е абсолютно необходимо и по препоръка на Вашия лекар. Ако се нуждаете от лечение през този период или докато се опитвате да забременеете, трябва да използвате най-ниската доза за възможно най-кратко време.

Лечението с ибупрофен за интравенозно приложение не трябва да надвишава 3 дни. От 20-ата седмица на бременността нататък ибупрофен може да причини бъбречни проблеми при още нероденото Ви бебе, ако се приема повече от няколко дни, което може да доведе до намалено количество на околоводната течност, която заобикаля бебето (олигохидрамнион) или свиване на кръвоносен съд (*ductus arteriosus*) в сърцето на бебето. Ако се нуждаете от лечение по-дълго от няколко дни, Вашият лекар може да препоръча допълнително наблюдение.

### **Кърмене**

Това лекарство преминава в кърмата, но може да се използва по време на кърмене, ако се използва при препоръчителната доза и за възможно най-кратко време. Ако обаче се използва при по-високи дози от 1200 mg дневно, Вашият лекар може да препоръча да прекъснете кърменето.

### **Фертилитет**

Ибупрофен може да направи забременяването по-трудно. Трябва да информирате Вашия лекар, ако планирате да забременеете или ако имате проблеми със забременяването.

## **Шофиране и работа с машини**

Това лекарство, прилагано като единична доза или за кратък период, не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини. Но появата на съответни нежелани реакции като умора и виене на свят, може да наруши способността за управление и/или използване на машини. Това е особено важно при комбиниране с алкохол.

**Ибупрофен Б. Браун съдържа натрий.** Това лекарство съдържа 358 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезната сол ) във всяка бутилка. Това количество е



еквивалентно на 17,9% от препоръчителния максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

### **3. Как да приемате Ибупрофен Б. Браун**

Това лекарство Ви е предписано само от лекар и Ви се дава само от лекар или медицинска сестра в среда с подходящо оборудване.

Препоръчителната доза за възрастни е 400 mg интравенозно (капково във врема) на всеки 6 до 8 часа при необходимост. Максималната дневна доза от 1200 mg не трябва да се превишава.

Най-ниската ефективна доза трябва да се използва за най-кратката продължителност, необходима за облекчаване на симптомите. Ако имате инфекция и симптоми (като температура и болка) продължават или се влошават, незабавно се консултирайте с лекар (Вижте точка 2). Вашият лекар също така ще се увери, че сте приели достатъчно течности, за да се намали до минимум риска от нежелани реакции, свързани с бъбреците.

Трябва да получавате това лекарство само ако пероралното лечение не е възможно.

Трябва да преминете към перорално лечение веднага щом това е възможно.

Лечението не трябва да продължава повече от 3 дни.

### **Начин на приложение**

За интравенозно приложение. Разтворът трябва да се прилага като интравенозна инфузия над 30 минути.

Този лекарствен продукт е показан за употреба като единична доза. Преди употреба огледайте разтвора. Той трябва да се изхвърли, ако се наблюдават някакви частици.

### **Ако Ви е дадена повече от необходимата доза Ибупрофен Б. Браун**

Тъй като дозата Ви се контролира от лекар или медицинска сестра, е малко вероятно да Ви бъде дадено твърде много от този разтвор.

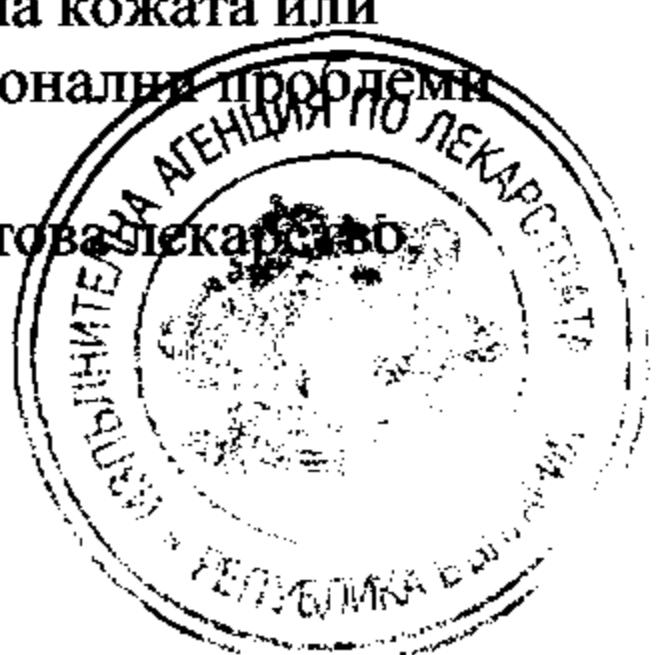
Ако мислите, че Ви е даден повече ибупрофен от необходимото, трябва незабавно да се консултирате с Вашия лекар или медицинска сестра.

Симптомите могат да включват гадене, болка в стомаха, повръщане (може и с примес от кръв), главоболие, звънене в ушите, обърканост и бързи и неволеви движения на очите. При високи дози е съобщавано за сънливост, болка в гърдите, сърцевиене, загуба на съзнание, гърчове (главно при деца), неспособност за координиране на мускулните движения, слабост и замаяност, кръв в урината, усещане за студ и проблеми с дишането.

Може също да страдате от ниско кръвно налягане, синьо оцветяване на кожата или лигавиците (цианоза), кървене в стомаха или червата, както и функционални проблеми на черния дроб и бъбреците.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

### **4. Възможни нежелани реакции**



Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции могат да бъдат намалени до минимум чрез използване на най-ниската ефективна доза за възможно най-краткото време за облекчаване на симптомите. Можете да получите една или повече от известните нежелани реакции за НСПВС (вж. по-долу). Ако развиете някоя от тези нежелани реакции, трябва да спрете приема на това лекарство и да се консултирате с лекар възможно най-скоро. Пациентите в старческа възраст, които използват това лекарство, са с повишен рисков от развитие на проблеми, свързани с нежелани реакции.

Най-често наблюдаваните нежелани реакции засягат стомаха и червата. Могат да възникнат стомашна или чревна язва (пептична язва), дупки в стената на стомаха или червата (перфорация) или кръвоизлив от стомаха или червата, понякога фатални, особено в старческа възраст. Нарушено храносмилане, черни изпражнения, повръщане на кръв, възпаление на устната лигавица с язви (язвен стоматит), обостряне на възпаление на дебелото черво (колит) и болест на Крон. По-рядко се наблюдава възпаление на стомаха (гастрит).

По-специално, рисъкът от настъпване на кървене в стомаха и червата зависи от диапазона на дозата и продължителността на употреба.

Във връзка с лечение с НСПВС са докладвани натрупване на течност в тъканите (оток), високо кръвно налягане и сърдечна недостатъчност. Лекарства като ибuproфен могат да бъдат свързани с леко повишен рисков от сърдечен удар (миокарден инфаркт) или инсулт.

Много рядко са докладвани тежки алергични реакции (включително реакции на мястото на инфузия, анафилактичен шок) и сериозни кожни нежелани реакции като мехури (булозни реакции), включително синдром на Стивънс-Джонсън и токсична епидермална некролиза (синдром на Лайъл), еритема мултиформе, алопеция (косопад), кожата става чувствителна към светлина и алергичен васкулит (възпаление на кръвоносните съдове).

Много рядко е описано обостряне на възпаления, свързани с инфекция (напр. развитие на некротичен васкулит (болест, която разрушава тъканта)), съвпадащо с употребата на НСПВС.

В изключителни случаи по време на инфекция с варицела могат да възникнат тежки кожни инфекции и усложнения на меките тъкани.

#### Много чести нежелани реакции (могат да засегнат повече от 1 на 10 души):

- Умора или безсъние, главоболие, световъртеж.
- Киселини в стомаха, коремна болка, гадене, повръщане, подуване, диария, запек и слаби загуби на кръв в корема и червата, които могат да предизвикат анемия в изключителни случаи.

#### Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- Световъртеж.
- Кожен обрив.
- Болка и усещане за парене на мястото на приложение.



- Стомашно-чревна язва, потенциално с кървене и перфорация. Улцерозен стоматит, обостряне на колит и болест на Крон.

*Нечести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 100 души):*

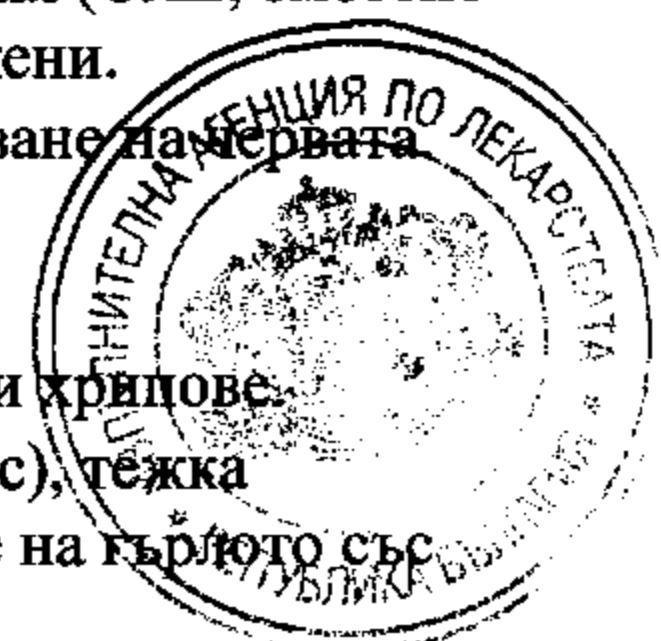
- Проблеми със съня (безсъние), възбуда, раздразнителност или умора, тревожност и беспокойство.
- Зрителни нарушения.
- Звънене или шум в ушите (тинитус).
- Възпаление на обвивката на стомаха.
- Намалено образуване на урина и образуване на отоци, особено при пациенти с високо кръвно налягане или бъбречна недостатъчност, симптоми, свързани с бъбречно увреждане (нефротичен синдром), интерстициален нефрит, който може да бъде придружен от остра бъбречна недостатъчност.
- Уртикария, пруритус, пурпura (включително алергична пурпura), кожен обрив.
- Алергични реакции с кожни обриви и сърбеж, както и астматични пристъпи (евентуално с падане на кръвното налягане).

*Редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):*

- Обратимо двойно виждане (токсична амблиопия).
- Намален слух.
- Стесняване на хранопровода (кръвоносните съдове в хранопровода), усложнения от дивертикули на дебелото черво, неспецифичен хеморагичен колит, характеризиращ се с тежки крампи и диария. Ако има кървене в стомаха или червата, това може да доведе до анемия.
- Увреждане на бъбречната тъкан (папиларна некроза), повишена серумна концентрация на пикочна киселина в кръвта.
- Пожълтяване на кожата или бялото на очите, дисфункция на черния дроб, чернодробно увреждане, възпаление на черния дроб (остър хепатит).
- Психотични реакции, нервност, раздразнителност, объркване или дезориентация и депресия.
- Схванат врат.

*Много редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):*

- Нарушения на образуването на кръвни клетки (анемия, левкопения, тромбоцитопения, панцитопения, агранулоцитоза). Първите симптоми са: висока температура, възпалено гърло, повърхностни рани по устата, грипоподобни оплаквания, силна умора, кръвотечение от носа и кървене по кожата.
- Сърцевиене (палипитации), сърдечна недостатъчност, инфаркт на миокарда.
- Артериална хипертония
- Асептичен менингит (схванат врат, главоболие, гадене, повъръщане, висока температура или объркване). Пациенти с автоимунни заболявания (СЛЕ, смесено заболяване на съединителната тъкан) изглежда са предразположени.
- Възпаление на езофагуса (хранопровода или панкреаса), стесняване на червата
- Загуба на коса
- Чувствителност към светлина и алергичен васкулит
- Астма, затруднено дишане (бронхоспазъм), недостиг на въздух и хрипове
- Автоимунно заболяване, наречено (системен лупус еритематозус), тежка алергична реакция (оток на лицето, подуване на езика, подуване на гърлото със



свиване на дихателните пътища, затруднено дишане, сърцевиене, понижено кръвно налягане и животозастрашаващ шок).

*Нежелани реакции с неизвестна честота (честотата не може да бъде определена от наличните данни):*

- Чернодробна недостатъчност.
- Реакции на мястото на инжектиране като оток, кръвонасядане или кървене.
- Може да настъпи тежка кожна реакция, известна като DRESS синдром.  
Симптомите на DRESS включват: кожен обрив, повишена температура, подуване на лимфните възли и повишаване на еозинофилите (вид бели кръвни клетки).
- Червен, люспест широко разпространен обрив с подутини под кожата и мехури, локализирани главно по кожните гънки, гоната част на тялото и горните крайници, придружени от треска в началото на лечението (остра генерализирана екзантематозна пустулоза). Спрете да използвате Ибупрофен Б. Браун, ако развиете тези симптоми и незабавно потърсете лекарска помощ. Вижте също точка 2.

#### Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата.

ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София  
Тел: +35 928903417  
Уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### **5. Как да съхранявате Ибупрофен Б. Браун**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

Този лекарствен продукт трябва да бъде използван веднага след отваряне. Не използвайте това лекарство, ако забележите някакви частици.  
Само за еднократна употреба. Всеки неизползван разтвор трябва да се изхвърли.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета след EXP. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

#### **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

**Какво съдържа Ибупрофен Б. Браун**



- Активното вещество е ибупрофен. Всеки 100 ml разтвор съдържат 400 mg ибупрофен.
- Другите съставки са L-аргинин, натриев хлорид, хлороводородна киселина (за корекция на pH), натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции.

**Как изглежда Ибупрофен Б. Браун и какво съдържа опаковката**

Бистър, безцветен до бледожълт инфузионен разтвор свободен от видими частици.

Разтворът се съдържа в затворени LDPE бутилки от 100 ml с двойна капачка в опаковки по 10 бутилки и по 20 бутилки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба**

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun-Straße 1  
34212 Melsungen  
Германия

**Производител**

B. Braun Medical, S.A.  
Ctra. Terrassa, 121  
Rubí  
08191 Barcelona  
Испания



**Това лекарство е разрешено за употреба в страните-членки на Европейското икономическо пространство и във Великобритания (Великобритания и Северна Ирландия) под следните имена:**

Австрия	Ibuprofen B. Braun 400 mg Infusionslösung
Белгия	Ibuprofen B. Braun 400 mg oplossing voor infusie.
България	Ибупрофен Б. Браун 400 mg/100 ml инфузионен разтвор
Чешка република	Ibuprofen B. Braun
Германия	Ibuprofen B. Braun 400 mg Infusionslösung
Дания	Ibuprofen B. Braun 400 mg infusionsvæske, oplosning
Естония	Ibuprofen B. Braun, 400 mg infusioonilahus
Испания	Ibuprofeno B. Braun 400 mg solución para perfusión
Финландия	Ibuprofen B. Braun 400 mg infuusioneste, liuos
Франция	Ibuprofène B. Braun 400 mg, solution pour perfusion
Унгария	Ibuprofen B. Braun 400 mg oldatos infúzió
Ирландия	Ibuprofen B. Braun 400 mg solution for infusion
Италия	Ibuprofene B. Braun Melsungen 400 mg Soluzione per infusione
Люксембург	Ibuprofen B. Braun 400 mg solution pour perfusion
Латвия	Ibuprofen B. Braun 400 mg šķīdums infūzijām
Литва	Ibuprofen B. Braun 400 mg infuzinistirpalas
Нидерландия	Ibuprofen B. Braun 400 mg oplossing voor infusie
Норвегия	Ibuprofen B. Braun 400 mg infusionsvæske, opplösning
Полша	Ibuprofen B. Braun
Португалия	Ibuprofeno B. Braun 400 mg solução para perfusão
Румъния	Ibuprofen B. Braun 400 mg soluție perfuzabilă
Швеция	Ibuprofen B. Braun 400 mg infusionsvätska, lösning
Словения	Ibuprofen B. Braun 400 mg raztopina za infundiranje
Словакия	Ibuprofen B. Braun
Великобритания (Великобритания и Северна Ирландия)	Ibuprofen 400 mg Solution for Infusion

**Дата на последно преразглеждане на листовката**

Февруари 2023

