

**Листовка: информация за пациентта**

**Нурофен за Юноши Ягода 200 mg/5 ml перорална суспензия**

**Ибупрофен**

**За деца с тегло от 20 kg (6 години) до тегло 40 kg (12 години)**

*2015-0019*

*БГ/ММ/НР-46521*

**Nurofen Junior Strawberry 200 mg/5 ml oral suspension**

**Ibuprofen**

*16-07-2019*

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

**Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако Вашето дете получи някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3 дни Вашето дете не се почувства по-добре или ако Вашето дете се чувства по-зле, трябва да се консултирате с лекар.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява Нурофен за Юноши Ягода и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате Нурофен за Юноши Ягода
3. Как трябва да използвате Нурофен за Юноши Ягода
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да се съхранява Нурофен за Юноши Ягода
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява Нурофен за Юноши Ягода и за какво се използва**

Ибупрофен принадлежи към група лекарствени продукти, наречени нестероидни противовъзпалителни лекарства (НСПВС). Тези лекарствени продукти действат чрез промяна на отговора на организма към болка и висока температура. Този лекарствен продукт е разработен специално за деца, тъй като се прилага през устата за:

- понижаване на висока температура
- облекчаване на симптомите при лека до умерена болка

**2. Какво трябва да знаете преди да използвате Нурофен за Юноши Ягода**

**Не прилагайте Нурофен за Юноши Ягода на дете, което:**

- е алергично към ибупрофен или други подобни болкоуспокоявачи (НСПВС) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6); някога е страдало от недостиг на въздух, астма, хрема, подуване на лицето и/или ръцете му или копривна треска след употреба на ацетилсалцицилова киселина (аспирин) или други подобни болкоуспокоявачи (НСПВС);
- е получавало в миналото stomashno-chrevni krvvoizlivivi ili perforacija, svyrzana s upotreba na NSPVC lekarstveni produkts;
- strada ili e stрадало от recidivirashaязва на stomaha/dvandadesetoprostnika ili krvvoizlivivi (dva ili повече епизода на доказана язва или кръвоизлив);
- има тежка чернодробна или има тежка бъбречна недостатъчност;
- има тежка сърдечна недостатъчност
- strada от наследствени проблеми при усвояването на фруктоза/плодова захар (виж Важна информация за съставките);
- има кръвоизлив в мозъка (мозъчно-съдов кръвоизлив) или друг активен кръвоизлив;



- страда от нарушено кръвосъсирване, тъй като ибупрофен може да удължи времето на кървене;
- има нарушения на образуването на кръвните клетки;
- страда от тежка дехидратация/обезводняване (предизвикано от повръщане, диария или недостатъчно течност).

Да не се приема по време на последните 3 месеца на бременността.

#### **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате този лекарствен продукт, ако Вашето дете:

- има наследствени нарушения в състава на кръвта (напр. остра интермитентна порфирия);
- страда от нарушения в съсирането;
- страда от някои кожни заболявания (системен лупус еритематозус (СЛЕ) или смесено заболяване на съединителната тъкан);
- страда или е страдало от заболяване на дебелото черво (улцерозен колит или болест на Крон), тъй като тези заболявания могат да се обострят (виж т.4. 'Нежелани лекарствени реакции');
- страда или е страдало от високо кръвно налягане и/или сърдечна недостатъчност;
- има нарушена бъбречна функция;
- има чернодробни нарушения. Необходимо е при продължително приложение на Нурофен, редовно да се проверяват чернодробните стойности, функцията на бъбреците, както и брой на кръвните клетки;
- необходима е предпазливост, ако детето Ви приема други лекарствени продукти, които могат да повишат риска от язви и кървене като пероралните кортикоステроиди (например преднизолон), лекарствени продукти за съсиране на кръвта (като варфарин), селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (лекарства за депресия) или средства, които разреждат кръвта като ацетилсалицилова киселина;
- приема други НСПВС лекарствени продукти (включително COX-2 инхибитори като целеоксиг и еторикоксиг), тъй като едновременната им употреба трябва да се избягва (виж раздел 'Прием на други лекарства');
- нежеланите реакции могат да бъдат сведени до минимум чрез употреба на най-ниската ефективна доза, за възможно най-кратко време;
- по принцип честата употреба на (няколко вида) аналгетици може да доведе до трайно и тежко бъбречно увреждане. Този риск може да се повиши при физическо натоварване свързано със загуба на соли и обезводняване. Затова трябва да се избягва;
- продължителната употреба на всякакъв вид болкоуспокояващи за лечение на главоболие може да го влоши. Ако има такъв случай или може да се очаква трябва да се обрнете към лекар и да се прекрати лечението.

Диагнозата главоболие при лекарствено предозиране (ДЛП) може да се очаква при пациенти, които имат често или ежедневно главоболие въпреки (или поради) редовния прием на лекарства за главоболие;

- има или е имало астма или алергични заболявания, тъй като може да се появи недостиг на въздух;
- страда от сенна хрема, назални полипи или хронични обструктивни заболявания на дихателната система поради повишен риск от алергични реакции. Тези алергични реакции могат да се изразят като астматични пристъпи (т.н. астма от аналгетици), отоци на кожата (едем на Квинке) или уртикария;
- много рядко се съобщава за сериозни кожни реакции като синдром на Стивънс-Джонсън във връзка с употребата на НСПВС. Приемът на Нурофен за Юноши трябва да бъде спрян при първа появя на кожен обрив, увреждане на лигавиците или други признаки на алергична реакция;
- при дребна шарка (варицела), се препоръчва да се избягва употребата на Нурофен за Юноши;



- е претърпяло наскоро голяма хирургична операция, тъй като е необходимо проследяване от лекар;
- е дехидратирано, тъй като съществува повишен риск от бъбречни проблеми при дехидратирани деца;
- НСПВС могат да маскират проявите на инфекция и висока температура.

Съобщава се за стомашно-чревни кръвоизливи, язва или перфорация, които може да завършат фатално, при употребата на всички НСПВС, по всяко време на лечението с или без предупредителни симптоми, или предишна анамнеза за сериозни стомашно-чревни събития. Когато се получи стомашно-чревен кръвоизлив или се появи язва при пациенти, приемащи ибупрофен, лечението трябва да се прекрати незабавно. Рискът от стомашно-чревни кръвоизливи, язва или перфорация е по-висок при употреба на по-високи дози НСПВС, при пациенти с анамнеза за язва, особено с усложнения от кръвоизлив или перфорация (виж към т. 2, частта: Не прилагайте Нурофен за Юноши ), както и при пациенти в старческа възраст.

При такива пациенти трябва да се обсъди комбинирано лечение със защитни вещества (напр. мизопростол или инхибитори на протонната помпа), както и при пациенти изискващи едновременно приложение на ниски дози ацетилсалцицилова киселина или други лекарствени продукти, повишаващи риска от стомашно-чревни нежелани реакции.

Противовъзпалителните/противоболкови лекарства като ибупрофен могат да бъдат свързани с леко увеличен риск от сърдечен удар или инсулт особено, когато се използват във високи дози. Не превишавайте препоръчаните дози и продължителността на лечението.

Трябва да обсъдите Вашето лечение с лекар или фармацевт преди да приемете Нурофен за Юноши ако:

- имате проблеми със сърцето, включително сърдечна недостатъчност, стенокардия (гръден болка) или ако сте имали сърдечен удар, операция за поставяне на байпас, периферна артериална болест (лоша циркулация в краката и ходилата поради стесняване или запушване на артериите) или всякакъв вид инсулт (включително „мини инсулт“ или транзиторна исхемична атака „ТИА“).
- имате високо кръвно налягане, диабет, повишени стойности на холестерол, имате фамилна обремененост за сърдечни заболявания или мъзъчен удар, или ако сте пушач.

Консултирайте се с лекар преди употребата на Нурофен за Юноши, ако някое от посочените по-горе състояния са налице при Вашето дете.

#### Пациенти в старческа възраст

Пациентите в старческа възраст са с повишен риск от нежелани лекарствени реакции, когато приемат НСПВС, особено тези свързани със стомаха и червата (виж т.4. ‘Нежелани лекарствени реакции’ за допълнителна информация).

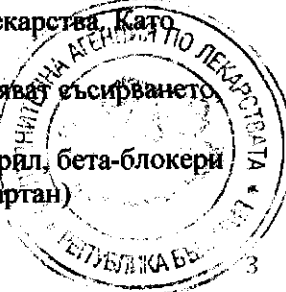
Пациентите с анамнеза за стомашно-чревна токсичност, особено тези в старческа възраст трябва да съобщават за всички необичайни стомашни симптоми (по-специално за стомашно-чревни кръвоизливи), особено в началните фази на лечението.

#### Други лекарства и Нурофен за Юноши Ягода

Информирайте Вашия лекар или фармацевт ако Вашето дете използва, наскоро е използвало или може да използва някакви други лекарства.

Нурофен за Юноши може да повлиява или да се повлиява от някои други лекарства. Като например:

- лекарства, които са антиагреганти (т.е разреждат кръвта/предотвратяват съсирването) например ацетилсалцицилова киселина, варфарин, тиклопидин)
- лекарства за високо кръвно налягане (ACE-инхибитори като каптоприл, бета-блокери като атенолол, antagonisti на ангиотензин-II рецепторите като лосартан)



Някои други лекарства могат също да влияят или да се повлияват при лечение с Нурофен за Юноши. Затова трябва винаги да потърсите съвет от Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Нурофен за Юноши с други лекарства.

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканi без рецептa. По-специално, информирайте го ако приемате:

Други НСПВС, включително COX-2 инхибитори	Тъй като могат да повишат риска от нежелани реакции.
Дигоксин (за лечение на сърдечна недостатъчност)	Тъй като може да се засили ефекта на дигоксин.
Глюкокортикоиди (лекарствени продукти съдържащи кортизон или подобни на кортизона вещества)	Тъй като могат да повишат риска от стомашно-чревни язви или кръвоизлив.
Антиагреганти	Тъй като могат да повишат риска от кръвоизлив.
Ацетилсалицилова киселина (ниски дози)	Тъй като ефекта на разреждане на кръвта може да бъде нарушен.
Лекарства за разреждане на кръвта (като варфарин)	Тъй като ибупрофен може да засили ефекта на тези лекарства.
Фенитоин (лекарство за епилепсия)	Тъй като може да се засили ефекта на фенитоина.
Селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (лекарства за депресия)	Тъй като могат да повишат риска от стомашно-чревни кръвоизливи.
Литий (лекарство за биполярно разстройство и депресия)	Тъй като може да се засили ефекта на лития.
Пробеницид и сулфинпиразон (лекарства за подагра)	Тъй като могат да забавят отделянето на ибупрофен.
Лекарства за високо кръвно налягане и таблетки за отводняване	Тъй като ибупрофен може да намали ефектите на тези лекарства и може да има повишен риск за бъбреците
Калий-съхраняващи диуретици например амилорид, калиев канреоат, спиронолактон, триамтерен	Тъй като може да доведе до хиперкалиемия
Метотрексат (лекарство за лечение на рак или ревматизъм)	Тъй като ефекта на метотрексат може да се засили.
Такролимус и циклоспорин (лекарства потискати имунната система)	Тъй като може да има риск от бъбречно увреждане.
Зидовудин (лекарство за лечение на HIV/Aids)	Тъй като употребата на Нурофен може да увеличи риска от кръвоизливи в ставите или кървене, водещо до отоци при HIV+ хемофилици.
Сулфонилурейни (антидиабетни лекарства)	Тъй като кръвно-захарните нива могат да бъдат повлияни.
Хинолонови антибиотици	Тъй като може да се увеличи риска от поява на гърчове.
Вориконазол и флуконазол (CYP2C9 инхибитори) използвани при гъбични инфекции	Тъй като ефектът на ибупрофен може да се повиши. Трябва да се има пред вид намаляване на дозата на ибупрофен, особено в случаите на съвместна употреба на високи дози ибупрофен с вориконазол и флуконазол.



Баклофен	Може да се появят токсични ефекти на баклофен след начално приемане на ибупрофен.
Ритонавир	Ритонавир може да повиши плазмените концентрации на НСПВС.
Аминогликозиди	НСПВС могат да намалят екскрецията на аминогликозидите.

#### **Нурофен за Юноши и алкохол**

Не трябва да пияте алкохол по време на употреба на Нурофен за Юноши. Някои нежелани реакции като например тези, които засягат стомашно-чревния тракт или централната нервна система могат да бъдат по-вероятни, когато алкохола се приема едновременно с Нурофен за Юноши.

#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

#### **Бременност**

Не приемайте това лекарство в последните 3 месеца на бременността. Избягвайте употребата му по време на първите 6 месеца на бременността, освен ако лекарят не Ви е посъветвал друго.

#### **Кърмене**

Само малки количества от ибупрофен и неговите разпадни продукти преминават в кърмата. Нурофен за Юноши може да се прилага по време на кърмене ако се използва препоръчаната доза и за възможно най-кратко време.

#### **Фертилитет**

Нурофен за Юноши принадлежи към група продукти (НСПВС), които могат да увредят способността за забременяване при жените. Този ефект е обратим след спиране на лекарството.

#### **Шофиране и работа с машини**

При краткотрайна употреба това лекарство няма или незначително повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### **Важна информация относно някои от съставките на Нурофен за Юноши**

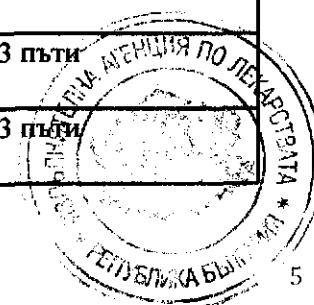
- Нурофен за Юноши Ягода съдържа малцов сироп. Ако Вашият лекар Ви е информирал, че страдате от непоносимост към някои видове захар, посъветвайте се с него преди да приемате този лекарствен продукт.
- Този лекарствен продукт съдържа 28,09 mg натрий на 15 ml суспензия (= 1,87 натрий на 1 ml суспензия). Да се има предвид при пациенти с контролиран прием на натрий.

### **3. Как трябва да използвате Нурофен за Юноши Ягода**

**Винаги приемайте Нурофен за Юноши Ягода точно, както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.**

#### **Обичайната доза за болка и температура:**

Тегло на детето (възраст)	Количество	Честота за 24 часа*
20-29 kg (6-9 години)	5 ml (еквивалентно на 200 mg ибупрофен)	3 пъти
30-40 kg (10 -12 години)	7,5 ml (еквивалентно на 300 mg ибупрофен) (използвайте	3 пъти



	мерителната лъжичка два пъти: 5 ml + 2,5 ml)	
--	---	--

\*Отделните дози се приемат приблизително на всеки 6 до 8 часа.

**Не е предизначен за деца под 6 годишна възраст или под 20 kg.**

Разклатете добре преди употреба.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** не превишавайте посочената доза.

#### **Начин на приложение с помошта на мерителна лъжичка**

**За перорално приложение.**

1. Разклатете добре бутилката.
2. Използвайте края на дозиращата лъжичка със съответната маркировка за необходимата доза.
3. Изсипете лекарството в лъжичката.
4. Поставете мерителната лъжичка в устата на детето и приложете дозата.
5. След употреба поставете отново капачката. Измийте мерителната лъжичка с топла вода и я оставете да изсъхне. Съхранявайте я на място, недостъпно за деца.

#### **Продължителност на лечението**

**Това лекарство е само за краткосрочна употреба. Ако е необходимо използването на това лекарство за повече от 3 дни или симптомите се влошат, консултирайте се с лекар.**

**Ако Вие използвате повече Нурофен за Юноши трябва:**

Ако сте приели Нурофен за Деца за Юноши повече от необходимата доза или ако лекарството случайно е било прието от деца, веднага се свържете с лекар или най-близката болница, за да получите мнение за риска и съвет за действие, което трябва да се предприеме.

Симптомите могат да включват гадене, болка в стомаха, повръщане може примесено с кръв), стомашно-чревно кървене, главоболие, звънене в ушите, обърканост, нистагъм (бързи и неволеви движения на очите) или по-рядко диария. В допълнение при високи дози е съобщавано за вертиго (световъртеж), замъглено зрение, ниско кръвно налягане, възбуда, дезориентация, кома, хиперкалемия (повишено ниво на калий в кръвта), удължено протромбиново време/INR, остра бъбречна недостатъчност, увреждане на черния дроб, потискане на дишането, цианоза и обостряне на астмата при астматици, сънливост, болка в гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, гърчове (главно при деца), слабост и замаяност, кръв в урината, усещане за студ и проблеми с дишането.

**Ако Вие или детето Ви пропуснете да приемете Нурофен за Юноши:**

Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Ако забравите да приемете една доза, приемете тази доза веднага щом установите пропуска, след което продължете да приемате следващата доза според интервалите за дозиране посочени по-горе.

**Ако имате допълнителни въпроси за употребата на това лекарство, попитайте Вашния лекар или фармацевт.**

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарствени продукти, Нурофен за Юноши може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. Нежеланите реакции могат да бъдат сведени до минимум чрез употреба на най-ниската ефективна доза, за възможно най-кратко време необходимо за овладяване на симптомите. Въпреки че нежеланите реакции не са чести, Вашето



дете може да изпита някои от нежеланите ефекти на НСПВС лекарствените продукти. Ако това се случи или ако имате някакви съмнения, преустановете употребата на лекарството и се посъветвайте с Вашия лекар възможно най-скоро. За пациентите в старческа възраст, използващи продукта има повишен риск от появата на проблеми свързани с нежелани реакции.

**СПРЕТЕ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ** лекарствения продукт и потърсете незабавно медицинска помощ ако при Вас или детето Ви се появят:

- **признания на кръвоизлив от червата като:** сила болка в корема, катранено черни изпражнения, повръщане със следи от кръв или тъмни, с цвят на кафе частици.
- **признания на редки, но сериозни алергични реакции** като влошаване на астма, необяснимо свиркащо дишане или недостиг на въздух, оток на лицето, езика или гърлото, затруднено дишане, сърцебиене, понижено кръвно налягане водещо до шок. Това може да се случи и при първия прием на лекарството. Ако някой от тези симптоми се появи, незабавно потърсете лекар.
- **тежки кожни реакции** като обриви по цялото тяло, лющене или образуване на мехури по кожата.

Моля уведомете Вашия лекар ако Вашето дете има някои от следните нежелани реакции, влошават се или забележите други неописани в тази листовка нежелани реакции.

**Чести** (могат да повлияят до 1 на 10 потребители)

- стомашни и чревни оплаквания като киселини в стомаха, болки в корема и гадене, нарушен храносмилане, диария, повръщане, флатуленция (газове) и запек, и слаба кръвозагуба от стомаха и/или червата, която може да доведе в много редки случаи до анемия

**Нечести** (могат да повлияят до 1 на 100 потребители )

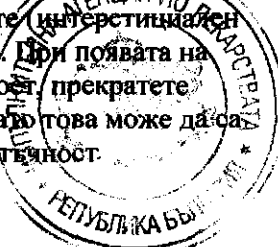
- стомашно-чревни язви, които могат да кърват или да перфорират, възпаление на лигавицата на устата с разязяване, обостряне на съществуващи чревни заболявания (колит или болест на Крон), гастрит
- главоболие, замаяност, безсъние, възбуда, раздразнителност или умора
- зрителни нарушения
- различни кожни обриви
- реакции на свръхчувствителност с копривна треска и сърбеж

**Редки** (могат да повлияят до 1 на 1000 потребители )

- тинитус (шум в ушите)
- повишени стойности на уреата в кръвта, болка в кръста и/или корема, кръв в урината или треска - може да са признания на бъбречно увреждане (папиларна некроза)
- повишени стойности на пикочна киселина в кръвта
- понижени стойности на хемоглобина

**Много редки** (могат да повлияят до 1 на 10000 потребители)

- възпаление на хранопровода или задстомашната жлеза, образуване на чревни стеснявания, подобни на диафрагма (диафрагмални структури на червата)
- сърдечна недостатъчност, сърдечен пристъп или отоци (едем) по лицето или ръцете
- намаление на нормално отделяното количество урина и подуване (особено при пациенти с високо кръвно налягане или намалена бъбречна функция), отоци (едем) или мътна урина (нефротичен синдром), възпаление на бъбречите (имперстициален нефрит), което може да причини остра бъбречна недостатъчност. При появата на някой от тези симптоми или ако чувствате силна обща отпадналост, прекратете приема на Нурофен и се консултирайте незабавно с лекар, тъй като това може да са първите признания на бъбречно увреждане или бъбречна недостатъчност.
- психотични реакции и депресия



- високо кръвно налягане, васкулит
- сърцебиене
- увреждане на чернодробните функции, увреждане на черния дроб (първите признания може да са промени в цвета на кожата), особено при продължително приложение, чернодробна недостатъчност, остро възпаление на черния дроб (хепатит)
- проблеми с образуването на кръвни клетки - първите признания са: висока температура, болки в гърлото, повърхностни язви в устата, грипоподобни симптоми, тежко изтощение, кръвотечение от носа и кожата, склонност към лесно получаване на синини. В такива случаи Вие трябва да преустановите приема на лекарството и да се обърнете незабавно към лекар. Не трябва да предприемате самолечение с каквито и да е болкоуспокояващи или лекарства за понижаване на температурата (антиpirетици)
- сериозни кожни инфекции и усложнения от страна на подкожните тъкани по време на варицела
- докладвано е обостряне на възпаление, свързано с инфекция (напр. развитие на некротизиращ фасциит), съвпадащо по време с употребата на някои болкоуспокояващи лекарства (НСПВС). Ако по време на употребата на Нурофен се появят или влошат симптомите на инфекция Вие трябва да се обърнете незабавно към лекар. Трябва да се прецени необходимостта от антиинфекциозно/антибиотично лечение
- наблюдавани са симптоми на асептичен менингит, като схванат врат, главоболие, гадене, повръщане, температура или замъглено съзнание по време на употреба на ибупрофен. Пациентите със съществуващи авто-имунни заболявания (системен лупус еритематозус, смесени съединително-тъканни заболявания) са по-вероятно предразположени. Потърсете незабавно лекар, ако някой от тези признания се появят.
- тежки форми на кожни реакции, включващи обрив със зачервяване и образуване на мехури, като синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза/синдром на Лайл, плешировост (алопеция)

**С неизвестна честота:** (честотата не може да бъде определена от наличните данни)

- повищена реактивност на дихателната система, включваща астма, бронхоспазъм или задух
- може да настъпи тежка кожна реакция, известна като DRESS синдром. Симптомите на DRESS включват: кожен обрив, повищена температура, подуване на лимфните възли и повишиване на еозинофилите (вид бели кръвни клетки).

Лекарства като Нурофен за Юноши могат да бъдат свързани с леко повишен риск от сърден инцидент (миокарден инфаркт) или инсулт.

**Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване в:**

**Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ)**

ул. Дамян Груев № 8

1303, гр. София

Тел.: +359 2 8903417 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 се съхранява Нурофен за Юноши Ягода

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Нурофен за Юноши след срока на годност, отбелзан върху картонената опаковка и етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.



Да се съхранява под 25°C.

Срок на годност след отваряне на опаковката: 6 месеца.

**Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.  
Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате.  
Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.**

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Нурофен за Юноши

- Всеки 1 ml перорална суспензия съдържа 40 mg ибупрофен.
- Всеки 5 ml перорална суспензия съдържат 200 mg ибупрофен
- Всеки 2,5 ml перорална суспензия съдържат 100 mg ибупрофен

Съдържанието на ибупрофен е еквивалентно на 4,0% w/v

- Другите съставки са: лимонена киселинаmonoхидрат, натриев цитрат, натриев хлорид, захарин-натрий, полисорбат 80, домифен бромид, течен малтитол, глицерол, ксантанова гума, ягодова есенция (съдържа пропиленгликол) и пречистена вода.

### Как изглежда Нурофен за Юноши и какво съдържа опаковката

Нурофен за Юноши представлява почти бяла вискозна суспензия, с вкус на ягода.

Всяка бутилка съдържа 30 ml, 50 ml, 100 ml, 150 ml или 200 ml перорална суспензия.

Опаковката съдържа двустранна мерителна лъжичка (с обем 2,5 ml и с вътрешна маркировка 1,25 ml от едната страна и с обем 5 ml от другата страна) за правилно дозиране.

Не всички опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### Притежател на разрешението за употреба и производител

#### Притежател на разрешението за употреба:

**Reckitt Benckiser (Romania) S.R.L.**

89-97 Grigore Alexandrescu Str., Building A, 5th floor, district 1  
Bucharest, Румъния

#### Производители:

**Reckitt Benckiser Healthcare UK Limited**

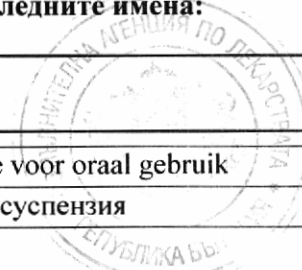
Dansom Lane, Hull, HU8 7DS

Великобритания

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

Този лекарствен продукт е разрешен в страните членки на ЕEA под следните имена:

Държава	Име на лекарствения продукт
Belgium	Nurofen voor Kinderen Suikervrij Rood 4% suspensie voor oraal gebruik
България	Нурофен за Юноши Ягода 200 mg/5 ml перорална суспензия



Croatia	Nurofen Forte za djecu 200 mg/5 ml oralna suspenzija s okusom jagode
Cyprus	Nurofen για Παιδιά 4% Φράουλα
Czech Republic	Nurofen pro děti 4% jahoda
France	Nurofen 40mg /ml enfants fraise
Germany	Nurodon Schmerz-und Fiebersaft Erdbeer 40mg/ml Suspension zum Einnehmen
Greece	Nurofen for Children 4% strawberry
Hungary	Nurofen eperízű 40 mg/ml belsőleges szuszpenzió gyermeknek
Ireland	Nurofen for Children Six Plus Strawberry 200mg/5ml Oral Suspension
Luxembourg	Nurofen pour Enfants Sans Sucre Rouge 4% suspension buvable
Netherlands	Nurofen voor Kinderen Aardbei suspensie, suspensie 200 mg/5ml
Poland	Nurofen dla dzieci Junior truskawkowy
Portugal	Nurofen Morango 40 mg/ml suspensão oral
Romania	Nurofen Junior, cu aromă de căpșuni 200mg/5ml suspensie orală
Slovak Republic	Nurofen pre deti 4% jahoda
Slovenia	Nurofen za otroke z okusom jagode 40 mg/ml peroralna suspenzija
UK	Nurofen for Children 200mg/5ml Strawberry Oral Suspension

Дата на последно преразглеждане на листовката: март, 2019

