

Metafen Dexketoprofen 25mg, 20 tabletek



Cena: 13,70 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Polpharma
Substancja czynna	Dexketoprofenum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Metafen Dexketoprofen 25 mg - 20 tabletek

(Dexketoprofenum)

Opis produktu:

Metafen Dexketoprofen jest lekiem przeciwbólowym należącym do grupy leków zwanych niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (NLPZ). Przeznaczony jest do objawowego leczenia łagodnego i umiarkowanego bólu u osób dorosłych.

Skład:

- **Substancja czynna** - deksketoprofen.
- **Substancje pomocnicze** - skrobia kukurydziana, celuloza mikrokrystaliczna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), glicerolu distearynian, hypromeloza, tytanu dwutlenek (E 171), makrogol/PEG 400.

1 tabletkę zawiera 25 mg deksketoprofenu (Dexketoprofenum) w postaci deksketoprofenu z trometamolem.

Wskazania:

Objawowe leczenie bólu o nasileniu łagodnym do umiarkowanego, takie jak:

- ból w układzie mięśniowym i kostno-stawowym,
- bolesne miesiączkowanie,
- ból zębów.

Działanie:

- Przeciwbólowe
- przeciwzapalne,
- przeciwgorączkowe.

Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Dorośli - w zależności od rodzaju i stopnia nasilenia bólu, zalecana dawka wynosi 12,5 mg (pół tabletki) co 4 do 6 godzin lub 25 mg (1 tabletki) co 8 godzin.

- Nie należy stosować całkowitej dawki dobowej większej niż 75 mg (3 tabletki).
- Tabletki można podzielić na równe dawki.
- Tabletkę należy połknąć, popijając odpowiednią ilością płynu (np. szklanką wody).

Przeciwwskazania:

Nie należy stosować leku w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którykolwiek składnik produktu leczniczego.

Kiedy nie przyjmować leku Metafen Dexketoprofen:

- Jeśli pacjent ma uczulenie na deksketoprofen lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku.
- Jeśli pacjent ma uczulenie na kwas acetylosalicylowy lub inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ);
- Jeśli u pacjenta występuje astma lub w przeszłości występowały napady astmy, ostry alergiczny nieżyt nosa (krótki okres stanu zapalnego błony śluzowej nosa), polipy nosa (guzki we wnętrzu nosa spowodowane alergią), pokrzywka (wysypka pęcherzykowa), obrzęk naczynioruchowy (obrzęk twarzy, oczu, warg, języka lub zespół zaburzeń oddechowych) lub świszczący oddech po podaniu kwasu acetylosalicylowego lub innego leku z grupy NLPZ;
- Jeśli u pacjenta w przeszłości występowały reakcje nadwrażliwości na światło słoneczne: reakcje fotoalergiczne lub reakcje fototoksyczne (w szczególności w postaci zaczerwienienia i (lub) pęcherzy na skórze poddanej ekspozycji na światło słoneczne) podczas przyjmowania ketoprofenu (niesteroidowego leku przeciwzapalnego) lub fibratów (leki stosowane w celu obniżenia stężenia tłuszczów we krwi);
- Jeśli u pacjenta występuje choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy lub krwawienie z żołądka lub jelit, lub jeśli w przeszłości występowało krwawienie z żołądka lub jelit, owrzodzenie lub perforacja;
- Jeśli u pacjenta występują przewlekłe zaburzenia trawienne (np. niestrawność, zgaga);
- Jeśli u pacjenta występowało krwawienie z żołądka lub jelit, lub perforacje z powodu wcześniejszego przyjęcia leków z grupy

NLPZ stosowanych w leczeniu bólu;

- Jeśli u pacjenta występują choroby jelit przebiegające z przewlekłym stanem zapalnym (choroba Leśniowskiego-Crohna lub wrzodziejące zapalenie jelita grubego);
- Jeśli u pacjenta występuje ciężka niewydolność serca, umiarkowane lub ciężkie zaburzenia czynności nerek lub ciężkie zaburzenia czynności wątroby;
- Jeśli u pacjenta występuje nadmierna skłonność do krwawień lub zaburzenia krzepnięcia;
- Jeśli pacjent jest ciężko odwodniony (nadmierna utrata płynów z organizmu) z powodu wymiotów, biegunki lub przyjmowania niedostatecznej ilości płynów;
- Jeśli pacjentka jest w trzecim trymestrze ciąży lub karmi piersią.

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Często (mogą dotyczyć do 1 na 10 osób):

- nudności i (lub) wymioty,
- bóle brzucha,
- biegunka,
- niestrawność (dyspepsja).

Niezbyt często (mogą dotyczyć do 1 na 100 osób):

- uczucie wirowania, zawroty głowy,
- senność, zaburzenia snu,
- nerwowość,
- bóle głowy,
- kołatanie serca, zaczerwienienie twarzy,
- choroby żołądka, zaparcia, wzdęcia z oddawaniem gazów,
- suchość błony śluzowej jamy ustnej,
- wysypka,
- zmęczenie,
- ból,
- odczuwanie gorączki i dreszczy,
- złe samopoczucie.

Rzadko (mogą dotyczyć do 1 na 1 000 osób):

- choroba wrzodowa żołądka, krwawienie lub perforacja wrzodu trawiennego (które może objawiać się krwawymi wymiotami lub czarnymi stolcami),
- omdlenia,
- nadciśnienie tętnicze,
- zwolnienie częstości oddechów,
- gromadzenie wody w kończynach i obrzęki obwodowe (np. spuchnięte kostki),
- obrzęk krtani,
- utrata apetytu (jadłowstręt),
- nieprawidłowe czucie,
- swędząca wysypka,
- trądzik,
- zwiększona potliwość,
- ból pleców,
- zwiększone oddawanie moczu,
- zaburzenia miesiączkowania,
- zaburzenia gruczołu krokowego,
- nieprawidłowe wskaźniki czynności wątroby (testy krwi), uszkodzenie komórek wątroby (zapalenie wątroby), ostra niewydolność nerek.

Bardzo rzadko (mogą dotyczyć do 1 na 10 000 osób):

- reakcje anafilaktyczne (ostre reakcje nadwrażliwości, które mogą prowadzić do wstrząsu anafilaktycznego),
- owrzodzenie skóry, warg, oczu i okolic narządów płciowych (zespół Stevensa-Johnsona i zespół Lyella),
- obrzęk twarzy lub obrzęk warg i gardła (obrzęk naczynioruchowy),
- duszność spowodowana skurczem mięśni oddechowych (skurcz oskrzeli),
- krótki oddech,
- przyspieszony rytm serca,
- obniżone ciśnienie krwi,
- zapalenie trzustki,
- nieostre widzenie,
- szumy uszne,
- reakcje nadwrażliwości skóry i nadwrażliwość skóry na światło,

- świąd,
- choroby nerek,
- zmniejszona liczba białych krwinek (neutropenia), zmniejszona liczba płytek krwi (małopłytkowość).

Interakcje:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.

Lek Metafen Deksketoprofen może wchodzić w interakcje z:

- kwasem acetylosalicylowym, warfaryną, heparyną lub innymi lekami przeciwdziałającymi wystąpieniu zakrzepów, pochodnymi hydantoiny i fenytoiny stosowanymi w leczeniu padaczki, lekami moczopędnymi, lekami stosowanymi w leczeniu zakażeń wirusowych, lekami stosowanymi w leczeniu zakażeń bakteryjnych, digoksyną stosowaną w leczeniu przewlekłej niewydolności serca, lekami przeciwplatekowymi stosowanymi w celu zmniejszenia agregacji płytek i tworzenia zakrzepów krwi, lekami stosowanymi w leczeniu wysokiego ciśnienia krwi i chorób serca.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Metafen Deksketoprofen należy podawać ostrożnie pacjentom z alergią w wywiadzie, w najmniejszej dawce skutecznej przez najkrótszy okres konieczny do łagodzenia objawów.

Dzieci i młodzież:

- Nie badano stosowania leku Metafen Deksketoprofen u dzieci i młodzieży.
- Nie ustalono bezpieczeństwa stosowania i skuteczności leku i dlatego nie należy stosować tego leku u dzieci i młodzieży.

Stosowanie u osób w podeszłym wieku:

- U osób w podeszłym wieku istnieje zwiększone ryzyko wystąpienia działań niepożądanych; w takim przypadku należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem.

Ciąża, karmienie piersią:

- 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 tego leku.
- Nie należy stosować w ostatnich trzech miesiącach ciąży i okresie karmienia piersią. Stosowanie leku w każdym etapie ciąży musi odbywać się wyłącznie zgodnie z zaleceniem lekarza.

Płodność:

Stosowanie deksketoprofenu może zaburzać płodność kobiet i nie jest zalecane u kobiet planujących ciążę. Należy rozważyć odstawienie deksketoprofenu z trometamolem u kobiet, które mają problemy z zajściem w ciążę lub które są poddawane badaniom z powodu niepłodności.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn:

Ze względu na możliwość wystąpienia zawrotów głowy lub senności należy zachować ostrożność.

Przechowywanie:

- Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, z dala od źródeł światła.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.
- Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C

Podmiot odpowiedzialny:

Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A, .ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdański.

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.