



Начин на употреба

Само за надворешна употреба! Да не се голта!
Нанесете Ибутоп Крем на кожата и лесно втријте го. Во случај на интензивни хематоми и исчашувања, на почетокот на третманот може да биде од корист употреба на оклузивна преврска. Продирањето на активната супстанција низ кожата може да биде интензивирано со помош на јонофореза (специјална форма на електро-терапија). Ибутоп Крем треба да се нанесе под катодата (негативен пол). Интензитетот на струјата треба да биде 0,1-0,5 mA на 5 cm² на површина на електродата и времетраењето на третманот до приближно 10 минути.

Времетраење на третманот

Вашиот лекар одлучува за времетраењето на третманот. Генерално, доволна е апликација во период од 2-3 недели. Надвор од овој период терапевтската ефикасност не е докажана.
Ако ефикасноста на Ибутоп Крем Ви се чини премногу силна или премногу слаба, Ве молиме контактирајте го Вашиот лекар или фармацевт.
Ако сте употребиле повеќе Ибутоп Крем отколку што треба
Доколку се надмине препорачаната доза во случај на употреба на кожа, кремот треба да се отстрани и кожата да се измие со вода. Контактирајте го Вашиот лекар доколку нанесете количина што е значително поголема или во случај на несакан внес на Ибутоп Крем.
Специфичен противотров не постои.
Ако имате какви било дополнителни прашања за употребата на овој лек, прашајте го Вашиот лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Можни несакани реакции

Како и сите лекови, овој лек може да предизвика несакани реакции, иако не секој ги добива.
Следниве категории се основа за податоците за фреквенција на несаканите реакции:

Многу чести:	повеќе од 1 од 10 третирани лица
Чести:	1 до 10 од 100 третирани лица
Помалку чести:	1 до 10 од 1000 третирани лица
Ретки:	1 до 10 од 10 000 третирани лица
Многу ретки:	помалку од 1 од 10 000 третирани лица
Непознати:	Фреквенцијата не може да биде проценета од достапните податоци

Несакани реакции кои може да се појават:

Чести: реакции на кожа како еритема, чешање, осип, исто така егзантема со постулација или уртикарија.
Помалку чести: реакции на преосетливост, на пр. може да се појават локални алергиски реакции (контактен дерматитис).
Многу ретки: бронхоспастични реакции, кај предиспонирани пациенти.
Непознати: кожата станува сензитивна на светлина.
Во случај да се нанесе Ибутоп Крем на голема регија на кожата и подолг временски период, не можат да се исклучат несакани реакции кои засегаат одредени органски системи или целиот организам, како тие кои евентуално би се појавиле при системска апликација на лекови кои содржат ибупрофен.
Натриум метил 4-хидроксibenзоатот може да предизвика реакции на преосетливост, како и закаснети реакции.
Бензил алкохол, бензил бензоат, цитрал, цитронелол, кумарин, еугенол, фарнезол, гераниол, лимонен/d-лимонен, линалол може да предизвикаат алергиски реакции.

Пријава на можни несакани реакции

Пријавувањето на несакани реакции после добивањето на одобрение за пуштање на лекот во промет е важно. На тој начин се овозможува континуирано следење на односот ризик/корист за лекот. Несаканите реакции може да ги пријавите и директно преку Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул. Св. Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>. Со пријавувањето на несаканите реакции ќе помогнете да се обезбедат повеќе информации за безбедноста на овој лек.

5. Како да го чувате Ибутоп Крем

Да се чува подалеку од вид и дофат на деца!
Не го употребувајте овој лек по изминување на рокот на употреба наведен на кутијата. Рокот на употреба се однесува на последниот ден од наведениот месец.

Услови на чување:

Да се чува на температура под 25° C.
Забелешка за рокот на употреба по првото отворање:
Рокот на употреба на Ибутоп Крем е 6 месеци по првото отворање.

Не фрлајте никакви лекови преку отпадни води (на пр. во тоалет или када). Прашајте го Вашиот фармацевт како да ги отстраните лековите кои веќе не ги употребувате. Овие мерки ќе помогнат да се заштити околината.

6. Содржина на пакувањето и други информации

Што содржи Ибутоп Крем:

Активната супстанција е: Ибупрофен
1 g Ибутоп Крем содржи 50 mg ибупрофен во емулзија масло/вода.
Другите помошни супстанции се: натриум метил 4-хидроксibenзоат (E 219), триглицериди со среден ланец, глицерол моностеарат (E 471), макроголстеарат 1500, макроголстеарат 5000, пропилен гликол (E 1520), ксантан-гума (E 415), масло од лаванда, нероли масло, прочистена вода.

Изглед на Ибутоп Крем и содржина на пакувањето:

Тубата содржи мазен, бело до крем обоен, мек крем.
Ибутоп Крем е достапен во пакувања од 20 g, 50 g, 100 g и 150 g.
Сите големини на пакувања може да не бидат ставени во промет.

Начин на издавање на лекот

Лекот може да се издава во аптека без рецепт.

Број на одобрението за ставање на лекот во промет

11-2753/1 Ибутоп Крем Al туба x 20 g/кутија
11-2754/1 Ибутоп Крем Al туба x 50 g/кутија
11-2752/1 Ибутоп Крем Al туба x 100 g/кутија
11-2755/1 Ибутоп Крем Al туба x 150 g/кутија

Носител на одобрението за ставање на лекот во промет

Натусана Македонија Доо за трговија
ул. Качанички пат бр. 174
1010 Скопје, Р.С. Македонија
Телефон: +389 2 2600 443
e-mail: info@natusana.mk
www.natusana.mk

Производител

DOLORGIET GmbH & Co. KG
Otto-von-Guericke-Strasse 1
53757 Sankt Augustin, Германија
Телефон: +492241-317-0, Fax: +492241-317390
e-mail: info@dolorgiet.de

Ова упатство последен пат е одобрено во Декември 2020 година.

D722210-02

