

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Brufenlik 200 mg sospensione orale in bustina ibuprofene

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Prenda questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le hanno detto di fare.
- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, inclusi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- *Adulti (sopra i 18 anni):* Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 3 giorni in caso di febbre o 5 giorni in caso di dolore.
- *Bambini e adolescenti:* Si rivolga al medico se l'uso del medicinale è necessario per più di 3 giorni nei bambini e negli adolescenti, o se la sintomatologia peggiora.

Contenuto di questo foglio

1. Cos'è Brufenlik e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Brufenlik
3. Come prendere Brufenlik
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Brufenlik
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è Brufenlik e a cosa serve

Il principio attivo contenuto in questo medicinale è l'ibuprofene. Appartiene a un gruppo di medicinali chiamati farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS). Brufenlik riduce la febbre e allevia il dolore.

Brufenlik è usato per il trattamento a breve termine del dolore di intensità da lieve a moderata come

- Mal di testa ed emicrania
- Dolore ai denti
- Dismenorrea (ciclo doloroso)
- Dolore muscolare, articolare e alla schiena
- Febbre associata a raffreddore comune.

Brufenlik 200 mg è usato negli adulti e bambini sopra i 6 anni (di peso superiore a 20 kg).

2. Cosa deve sapere prima di prendere Brufenlik

Non prenda Brufenlik

- se è allergico all'ibuprofene o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se ha mai avuto una reazione allergica (come asma, eruzione cutanea, viso o labbra gonfie o respiro corto) dopo l'assunzione di ibuprofene, acido acetilsalicilico o altri FANS
- ha una grave insufficienza cardiaca
- ha una grave insufficienza epatica o renale
- ha un sanguinamento attivo o una maggiore tendenza al sanguinamento
- ha (o ha avuto due o più episodi di) ulcera allo stomaco, ulcera duodenale o sanguinamento

- ha o ha mai avuto un'ulcera o sanguinamento allo stomaco o all'intestino tenue durante l'assunzione di FANS
- se è negli ultimi 3 mesi di gravidanza.

Avvertenze e precauzioni

Somministrare sempre la dose minima efficace per la durata di trattamento più breve possibile per ridurre il rischio di effetti collaterali. Dosi superiori a quelle raccomandate possono comportare rischi. Ciò significa anche che l'assunzione di più FANS contemporaneamente deve essere evitata.

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Brufenlik:

- se ha alcuni disturbi del sistema immunitario (disturbi del tessuto connettivo misto e lupus eritematoso sistemico (LES), condizioni del sistema immunitario che colpiscono il tessuto connettivo con conseguente dolore alle articolazioni, alterazioni della pelle e disturbi ad altri organi) in quanto potrebbe esserci un rischio aumentato di meningite asettica
- se soffre di insufficienza renale o epatica
- se ha problemi cardiaci inclusi attacco cardiaco, angina (dolore al petto) o se ha precedenti di attacco cardiaco, intervento di bypass coronarico, malattia arteriosa periferica (scarsa circolazione alle gambe o ai piedi dovuta a restringimento oppure ostruzione delle arterie) oppure qualunque tipo di ictus (incluso "mini-ictus" o "TIA", attacco ischemico transitorio);
- se ha pressione alta, diabete, colesterolo alto, storia familiare di malattia cardiaca o ictus, oppure se è un fumatore.
- se soffre di asma, di rinite cronica (naso chiuso e che cola cronico) o malattie allergiche poiché Brufenlik può causare difficoltà respiratorie, orticaria o una grave reazione allergica in presenza di una di queste condizioni.
- se ha malattie infiammatorie intestinali, precedente ulcera allo stomaco o una maggiore tendenza al sanguinamento di altra natura.
- Se ha un'infezione - vedere paragrafo «Infezioni» di seguito.

L'ibuprofene può causare gravi reazioni allergiche; specialmente se è allergico all'acido acetilsalicilico. I sintomi possono comprendere orticaria, gonfiore del viso, della lingua o della gola, difficoltà a deglutire, difficoltà respiratorie. **Interrompa l'assunzione di Brufenlik e contatti immediatamente un medico** se manifesta uno di questi sintomi (vedere paragrafo 4 Possibili effetti indesiderati).

Reazioni cutanee

In associazione al trattamento con Brufenlik sono state segnalate reazioni cutanee gravi tra cui dermatite esfoliativa, eritema multiforme, sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica, reazione da farmaco con eosinofilia e sintomi sistemici (DRESS), pustolosi esantematica acuta generalizzata (AGEP). Smetta di usare Brufenlik e contatti immediatamente il medico se nota uno qualsiasi dei sintomi correlati a queste reazioni cutanee gravi descritte nel paragrafo 4.

Ulcere e sanguinamento nel tratto gastrointestinale

- I pazienti che hanno precedentemente avuto problemi al tratto gastrointestinale, in particolare i pazienti anziani, devono contattare un medico in caso di sintomi addominali (specialmente sanguinamento gastrointestinale), in particolare all'inizio del trattamento. Sanguinamento, ulcerazione o perforazione nello stomaco o nell'intestino possono verificarsi senza segni di avvertimento anche in pazienti che in precedenza non hanno mai avuto tali problemi.

- I pazienti anziani devono essere consapevoli del loro aumentato rischio di eventi avversi, in particolare sanguinamento e perforazione del tratto digestivo, che possono essere fatali.

- Interrompa il trattamento e consulti un medico quando si verificano sanguinamento o ulcerazione gastrointestinale durante il trattamento con Brufenlik.

Effetti cardiovascolari

- I medicinali antinfiammatori/antidolorifici come l'ibuprofene possono essere associati a un lieve aumento del rischio di infarto o ictus, in particolare se usati ad alte dosi. Non superare la dose raccomandata o la durata del trattamento.

Con ibuprofene sono stati segnalati segni di una reazione allergica a questo medicinale, inclusi problemi respiratori, gonfiore della regione del viso e del collo (angioedema) e dolore al petto. Interrompa immediatamente Brufenlik e contatti immediatamente il medico o il servizio di emergenza sanitaria se nota uno di questi segni.

Infezioni

• Brufenlik può nascondere i sintomi di infezioni quali febbre e dolore. È pertanto possibile che Brufenlik possa ritardare un trattamento adeguato dell'infezione, cosa che potrebbe aumentare il rischio di complicanze. Ciò è stato osservato nella polmonite causata da batteri e nelle infezioni cutanee batteriche correlate alla varicella. Se prende questo medicinale mentre ha un'infezione e i sintomi dell'infezione persistono o peggiorano, si rivolga immediatamente al medico.

- Durante la varicella è consigliabile evitare l'uso di questo medicinale.

Se è disidratato

• Nei pazienti disidratati occorre prestare particolare cautela, poiché esiste il rischio di insufficienza renale, in particolare nei bambini, adolescenti disidratati e negli anziani.

Cefalea

• L'uso prolungato di qualsiasi tipo di antidolorifico per il mal di testa può peggiorare la situazione. Se si verifica o si sospetta questa situazione, è necessario consultare un medico e il trattamento deve essere sospeso.

Bambini e adolescenti

Nei bambini e negli adolescenti disidratati esiste il rischio di alterazione della funzionalità renale.

Brufenlik 200 mg non deve essere assunto da bambini di età inferiore a 6 anni (di peso inferiore a 20 kg).

Per i bambini più piccoli sono disponibili altre forme farmaceutiche e dosaggi più appropriati.

Altri medicinali e Brufenlik

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non utilizzare contemporaneamente tipi differenti di medicinali antidolorifici se non espressamente prescritti da un medico.

Brufenlik può influenzare o essere influenzato dal trattamento con determinati medicinali, compresi quelli per il trattamento/la prevenzione di:

- tumori e disturbi del sistema immunitario (metotrexato)
- malattia maniaco-depressiva (litio)
- condizioni cardiache (ad es. digossina)
- acido acetilsalicilico per trattare il dolore
- dolore e infiammazione (FANS come etoricoxib, naprossene, diclofenac)
- disturbi tromboembolici (medicinali che hanno un effetto anticoagulante, vale a dire sostanze che fluidificano il sangue/impediscono la formazione di coaguli, ad esempio clopidogrel, acido acetilsalicilico, warfarin, ticlopidina)
- depressione (medicinali chiamati SSRI - Inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina)
- ipertensione (medicinali che riducono l'ipertensione, ad es. ACE-inibitori, beta-bloccanti, antagonisti del recettore dell'angiotensina II e diuretici)
- rigetto nei pazienti sottoposti a trapianto di organi (medicinali che sopprimono il sistema immunitario, come ciclosporina o tacrolimus)
- infiammazione (corticosteroidi)
- infezioni batteriche (alcuni antibiotici tra cui aminoglicosidi e chinoloni)

- infezioni fungine (antifungini in particolare voriconazolo o fluconazolo)
- diabete mellito (sulfoniluree)
- colesterolo alto (colestiramina)
- infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV) (zivadina)
- mifepristone
- estratto vegetale chiamato ginkgo biloba (c'è un maggior rischio di sanguinamento se assume ibuprofene contemporaneamente al ginkgo biloba).

Anche alcuni altri medicinali possono influire o essere influenzati dal trattamento con Brufenlik. Pertanto, consulti sempre il medico o il farmacista prima di usare Brufenlik con altri medicinali.

Brufenlik con alcol

Se assume alcol durante il trattamento con Brufenlik potrebbe essere maggiormente soggetto a effetti indesiderati.

Gravidanza, allattamento e fertilità

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Gravidanza

Non prenda ibuprofene se si trova negli ultimi 3 mesi di gravidanza poiché potrebbe danneggiare il nascituro o causare problemi al parto. Può causare problemi ai reni e al cuore nel nascituro. Potrebbe influire sulla tendenza sua e del suo bambino a sanguinare e causare un travaglio tardivo o più lungo del previsto.

Non deve assumere ibuprofene durante i primi 6 mesi di gravidanza a meno che non sia assolutamente necessario e consigliato dal medico. Se ha bisogno di un trattamento durante questo periodo o mentre sta pianificando una gravidanza, deve essere usata la dose più bassa per il minor tempo possibile. Se preso per più di pochi giorni dalla 20a settimana di gravidanza in poi, Brufenlik può causare problemi ai reni nel feto che possono portare a bassi livelli di liquido amniotico che circonda il bambino (oligoidramnios) o restringimento di un vaso sanguigno (dotto arterioso) nel cuore del bambino. Se ha bisogno di un trattamento per più di qualche giorno, il medico può raccomandare un monitoraggio aggiuntivo.

Allattamento

L'ibuprofene passa nel latte materno, ma non sembra avere effetto sul bambino se usato alla dose raccomandata e per il più breve tempo possibile. Tuttavia, consultare un medico se durante l'allattamento è necessario un uso più che occasionale.

Fertilità

L'uso dell'ibuprofene può compromettere la fertilità. Questo effetto è reversibile alla sospensione del medicinale. L'uso dell'ibuprofene non è raccomandato in attesa di concepimento o durante le indagini sulla fertilità.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Brufenlik può alterare le reazioni in alcune persone, ad esempio a causa di effetti collaterali come disturbi visivi, vertigini o sonnolenza. Ciò deve essere preso in considerazione quando si richiede una maggiore vigilanza come ad esempio quando si guida una macchina, ciò vale in misura maggiore quando assunto in combinazione con alcol. Se manifesta questi effetti collaterali o altri effetti collaterali che influiscono sulla vigilanza, non deve guidare o usare macchinari.

Brufenlik contiene maltitolo, sodio benzoato, etanolo, propilene glicole e sodio

Questo medicinale contiene:

- maltitolo (E 965). Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

- 20 mg di sodio benzoato (E 211) in ogni bustina equivalente a 2 mg/ml.
- aroma di arancia contenente 14 mg di alcol (etanolo) in ogni bustina. La quantità in ogni bustina di questo medicinale è equivalente a meno di 1 ml di birra o 1 ml di vino. La piccola quantità di alcol in questo medicinale non produrrà effetti rilevanti.
- 48 mg di propilene glicole in ogni bustina, equivalente a 4,8 mg/ml.
- 17 mg di sodio (componente principale del sale da cucina) in ogni bustina da 10 ml. Questo equivale all'1% dell'assunzione massima giornaliera raccomandata con la dieta di un adulto.

3. Come prendere Brufenlik

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Deve essere usata la dose efficace più bassa per il periodo più breve necessario ad alleviare i sintomi.

Se ha un'infezione, si rivolga immediatamente al medico qualora i sintomi (per esempio febbre e dolore) persistano o peggiorino (vedere paragrafo 2).

Adulti: Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 3 giorni in caso di febbre o 5 giorni in caso di dolore.

Bambini e adolescenti: Si rivolga al medico se l'uso del medicinale è necessario per più di 3 giorni nei bambini e negli adolescenti, o se la sintomatologia peggiora.

Adulti e adolescenti di età superiore ai 12 anni (peso superiore a 40 kg)

La dose raccomandata è di 1 o 2 bustine fino a 3-4 volte al giorno (a seconda della dose singola) come richiesto. Attendere un intervallo di tempo di almeno 4-6 ore tra le dosi. **Non assumere più di 6 bustine in 24 ore.**

L'assunzione di più di 2 bustine in dose singola non fornisce un migliore effetto analgesico e deve essere evitato.

Bambini di età superiore ai 6 anni (peso superiore a 20 kg)

La massima dose giornaliera è di 30 mg per kg di peso corporeo, suddiviso in dosi singole in base al peso corporeo. Attendere un intervallo di tempo di almeno 6-8 ore tra le dosi.

Bambini da 6 a 7 anni (20-30 kg) 1 bustina fino a 3 volte al giorno secondo necessità. Attendere un intervallo di tempo di almeno 6-8 ore tra le dosi. Non assumere più di 3 bustine in 24 ore.

Bambini da 8 a 12 anni (oltre 30 kg) 1 bustina fino a 4 volte al giorno secondo necessità. Attendere un intervallo di tempo di almeno 6-8 ore tra le dosi. Non assumere più di 4 bustine in 24 ore.

Modo di somministrazione

Per uso orale. Mescolare bene il contenuto della bustina prima di ingerirlo, premendo più volte la parte superiore e inferiore della bustina con le dita. Può assumere direttamente il medicinale dalla bustina. Il contenuto della bustina non può essere diviso tra le dosi e deve essere utilizzato l'intero contenuto. Al fine di ottenere una più rapida insorgenza d'azione, Brufenlik può essere assunto a stomaco vuoto. Se ha uno stomaco sensibile, assuma Brufenlik insieme a del cibo.

Se prende più Brufenlik di quanto deve

Se ha preso più Brufenlik di quanto deve o se dei bambini hanno assunto questo medicinale per errore, contatti sempre il medico o si rivolga al più vicino ospedale allo scopo di ricevere un parere sul rischio e consigli in merito alle azioni da intraprendere.

I sintomi dell'overdose possono includere nausea (malessere), mal di stomaco, vomito (può essere striato di sangue), mal di testa, ronzio nelle orecchie, confusione e movimenti oscillatori e incontrollati degli occhi. A dosaggi elevati, sono stati segnalati sonnolenza, dolore al petto, palpitazioni, perdita di coscienza, convulsioni (soprattutto nei bambini), debolezza e vertigini, sangue nelle urine, bassi livelli di potassio nel sangue, sensazione di freddo al corpo e problemi respiratori.

Se dimentica di prendere Brufenlik

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Interrompa l'assunzione di questo medicinale e contatti un medico o si rechi **immediatamente** al pronto soccorso più vicino se nota uno dei seguenti effetti indesiderati gravi - potrebbe aver bisogno di un trattamento medico urgente:

Rari (possono interessare fino a 1 persona su 1000):

- se manifesta uno dei seguenti sintomi (segni di anafilassi, angioedema o shock grave)
 - gonfiore del viso, della lingua o della gola
 - difficoltà a deglutire
 - orticaria e difficoltà respiratorie.
- se manifesta una riduzione del numero di globuli bianchi (agranulocitosi) con una ridotta resistenza alle infezioni. Deve immediatamente contattare il medico se manifesta un'infezione con sintomi quali:
 - febbre e grave deterioramento delle condizioni generali o febbre con sintomi di infezione locale come mal di gola/faringe/bocca o problemi urinari.
- I sintomi della meningite asettica possono includere
 - mal di testa, rigidità del collo, nausea, sensibilità alla luce, al suono e febbre

Molto rari (possono interessare fino a 1 persona su 10.000):

- Macchie rossastre non in rilievo, a forma di bersaglio o circolari sul tronco, spesso con vescicole centrali, desquamazione della pelle, ulcere della bocca, della gola, del naso, dei genitali e degli occhi. Queste gravi eruzioni cutanee possono essere precedute da febbre e sintomi simil-influenzali [dermatite esfoliativa, eritema multiforme, sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica].

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- Eccezionalmente, gravi infezioni della pelle in caso di varicella. Quando si utilizza un FANS, potrebbe svilupparsi o peggiorare un'inflammazione della pelle legata a infezioni (ad esempio, può svilupparsi una condizione come la fascite necrotizzante caratterizzata da
 - dolore intenso, febbre alta, pelle gonfia e calda, vesciche, necrosi). Se si verificano o peggiorano segni di infezione della pelle durante l'uso di Brufenlik si consiglia di consultare immediatamente il medico.
- Un'eruzione cutanea rossa e squamosa con pustole e vesciche localizzate principalmente sulle pieghe della pelle, sul tronco e sulle estremità superiori accompagnate da febbre all'inizio del trattamento (pustolosi esantematica generalizzata acuta). Interrompa l'uso di Brufenlik se manifesta questi sintomi e consulti immediatamente un medico. Vedere anche paragrafo 2.
- Inoltre, è possibile che si verifichi una reazione cutanea grave nota come sindrome DRESS. I sintomi della DRESS comprendono:

- eruzione cutanea, febbre, gonfiore dei linfonodi e aumento degli eosinofili (un tipo di globuli bianchi). I sintomi della sindrome DRESS di solito compaiono circa 2-6 settimane (con possibilità fino a 8 settimane) dopo l'inizio del trattamento.
- Dolore al petto, che può essere un segno di una reazione allergica potenzialmente grave chiamata sindrome di Kounis

Altri effetti indesiderati che possono verificarsi includono:

Comune (possono interessare fino ad 1 persona su 10):

- Mal di testa, capogiri
- Effetti collaterali gastrointestinali (indigestione, diarrea, nausea (sensazione di malessere), vomito (stato di malessere), mal di stomaco, flatulenza (gas intestinali), costipazione, feci nere, sanguinamento gastrointestinale, vomito di sangue)
- Eruzione cutanea
- Stanchezza

Non comune (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- Rinite (prurito, naso che cola o intasato, starnuti)
- Ipersensibilità
- Insonnia (difficoltà a dormire), ansia
- Torpore
- Disturbi della vista
- Perdita dell'udito
- Acufene (ronzio nelle orecchie)
- Capogiri
- Tosse, difficoltà respiratorie e dolore al petto (spasmo bronchiale), asma, respiro corto (dispnea)
- Ulcerazione della bocca
- Ulcera allo stomaco, ulcera intestinale, ulcera gastrica perforata, infiammazione della mucosa dello stomaco
- Epatite (infiammazione del fegato), ittero, funzionalità epatica anormale
- Eruzione cutanea, prurito, piccoli lividi sulla pelle e sulle mucose
- Fotosensibilità (sensibilità della pelle al sole)
- Funzionalità renale compromessa
- Parestesia

Rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000):

- Depressione, confusione
- Alterazione della vista
- Perdita della vista, dolore oculare che è aggravato dal movimento oculare, perdita della visione dei colori causata da infiammazione o danno del nervo ottico (neurite ottica, neuropatia ottica tossica)
- Ritenzione idrica
- Alterazioni della conta ematica
- Anemia (riduzione dei globuli rossi o dell'emoglobina)

Molto raro (possono interessare fino a 1 persona su 10.000):

- Infiammazione del pancreas, insufficienza epatica
- Insufficienza cardiaca, infarto
- Ipertensione

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- Peggioramento delle ulcere nell'intestino crasso (colite) e morbo di Crohn (malattia intestinale)

Faccia attenzione che Brufenlik può prolungare il tempo di sanguinamento.

Medicinali come Brufenlik possono comportare un rischio leggermente maggiore di infarto o ictus.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>.

Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Brufenlik

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Brufenlik

Il principio attivo è l'ibuprofene. Ogni bustina (10 ml) contiene 200 mg di ibuprofene.

Gli altri componenti sono: glicerolo, maltitolo liquido E965, gomma di xantano, acido citrico, citrato di sodio, benzoato di sodio E211, saccarina sodica, acqua purificata, cellulosa microcristallina, polisorbato 80 e aroma di arancia contenente propilene glicole. Vedere il paragrafo 2 ("Brufenlik contiene maltitolo, sodio benzoato, propilene glicole ed etanolo").

Descrizione dell'aspetto di Brufenlik e contenuto della confezione

Brufenlik è una sospensione orale vischiosa di colore da bianco a biancastro, dal gusto arancia.

Brufenlik è disponibile in confezioni da 20 e 40 bustine da 10 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Mylan S.p.A.
Via Vittor Pisani 20,
20124 Milano, Italia

Produttore

Kern Pharma S.L.
Poligono Industrial Colon II
Calle Venus 72 08228 Terrassa
Barcelona, Spagna

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio economico europeo con le seguenti denominazioni:

Italia	Brufenlik
Portogallo	Brufen Liq

Svezia Ibuprofen Viatrix 200 mg oral suspension i dospåse

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il Novembre 2024

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Brufenlik 400 mg sospensione orale in bustina ibuprofene

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Prenda questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le hanno detto di fare.
- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, inclusi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- *Adulti (sopra i 18 anni)*: Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 3 giorni in caso di febbre o 5 giorni in caso di dolore.
- *Adolescenti (sopra i 12 anni)*: Si rivolga al medico se l'uso del medicinale è necessario per più di 3 giorni nei bambini e negli adolescenti, o se la sintomatologia peggiora.

Contenuto di questo foglio

1. Cos'è Brufenlik e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Brufenlik
3. Come prendere Brufenlik
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Brufenlik
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è Brufenlik e a cosa serve

Il principio attivo contenuto in questo medicinale è l'ibuprofene. Appartiene a un gruppo di medicinali chiamati farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS). Brufenlik riduce la febbre e allevia il dolore.

Brufenlik è usato per il trattamento a breve termine del dolore di intensità da lieve a moderata come

- Mal di testa ed emicrania
- Dolore ai denti
- Dismenorrea (ciclo doloroso)
- Dolore muscolare, articolare e alla schiena
- Febbre associata a raffreddore comune.

Brufenlik 400 mg è usato negli adulti e negli adolescenti sopra i 12 anni (di peso superiore a 40 kg).

2. Cosa deve sapere prima di prendere Brufenlik

Non prenda Brufenlik

- se è allergico all'ibuprofene o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6)
- se ha mai avuto una reazione allergica (come asma, eruzione cutanea, viso o labbra gonfie o respiro corto) dopo l'assunzione di ibuprofene, acido acetilsalicilico o altri FANS
- ha una grave insufficienza cardiaca
- ha una grave insufficienza epatica o renale
- ha un sanguinamento attivo o una maggiore tendenza al sanguinamento
- ha (o ha avuto due o più episodi di) ulcera allo stomaco, ulcera duodenale o sanguinamento
- ha o ha mai avuto un'ulcera o sanguinamento allo stomaco o all'intestino tenue durante l'assunzione di FANS
- se è negli ultimi 3 mesi di gravidanza.

Avvertenze e precauzioni

Somministrare sempre la dose minima efficace per la durata di trattamento più breve possibile per ridurre il rischio di effetti collaterali. Dosi superiori a quelle raccomandate possono comportare rischi. Ciò significa anche che l'assunzione di più FANS contemporaneamente deve essere evitata.

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Brufenlik:

- se ha alcuni disturbi del sistema immunitario (disturbi del tessuto connettivo misto e lupus eritematoso sistemico (LES), condizioni del sistema immunitario che colpiscono il tessuto connettivo con conseguente dolore alle articolazioni, alterazioni della pelle e disturbi ad altri organi) in quanto potrebbe esserci un rischio aumentato di meningite asettica
- se soffre di insufficienza renale o epatica
- se ha problemi cardiaci inclusi attacco cardiaco, angina (dolore al petto) o se ha precedenti di attacco cardiaco, intervento di bypass coronarico, malattia arteriosa periferica (scarsa circolazione alle gambe o ai piedi dovuta a restringimento oppure ostruzione delle arterie) oppure qualunque tipo di ictus (incluso "mini-ictus" o "TIA", attacco ischemico transitorio)
- se ha pressione alta, diabete, colesterolo alto, storia familiare di malattia cardiaca o ictus, oppure se è un fumatore
- se soffre di asma, di rinite cronica (naso chiuso e che cola cronico) o malattie allergiche poiché Brufenlik può causare difficoltà respiratorie, orticaria o una grave reazione allergica in presenza di una di queste condizioni.
- se ha malattie infiammatorie intestinali, precedente ulcera allo stomaco o una maggiore tendenza al sanguinamento di altra natura.
- Se ha un'infezione - vedere paragrafo «Infezioni» di seguito.

L'ibuprofene può causare gravi reazioni allergiche; specialmente se è allergico all'acido acetilsalicilico. I sintomi possono comprendere orticaria, gonfiore del viso, della lingua o della gola, difficoltà a deglutire, difficoltà respiratorie. **Interrompa l'assunzione di Brufenlik e contatti immediatamente un medico se manifesta uno di questi sintomi (vedere paragrafo 4 Possibili effetti indesiderati).**

Reazioni cutanee

In associazione al trattamento con Brufenlik sono state segnalate reazioni cutanee gravi tra cui dermatite esfoliativa, eritema multiforme, sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica, reazione da farmaco con eosinofilia e sintomi sistemici (DRESS), pustolosi esantematica acuta generalizzata (AGEP). Smetta di usare Brufenlik e contatti immediatamente il medico se nota uno qualsiasi dei sintomi correlati a queste reazioni cutanee gravi descritte nel paragrafo 4.

Ulcere e sanguinamento nel tratto gastrointestinale

• I pazienti che hanno precedentemente avuto problemi al tratto gastrointestinale, in particolare i pazienti anziani, devono contattare un medico in caso di sintomi addominali (specialmente sanguinamento gastrointestinale), in particolare all'inizio del trattamento. Sanguinamento, ulcerazione o perforazione nello stomaco o nell'intestino possono verificarsi senza segni di avvertimento anche in pazienti che in precedenza non hanno mai avuto tali problemi.

• I pazienti anziani devono essere consapevoli del loro aumentato rischio di eventi avversi, in particolare sanguinamento e perforazione del tratto digestivo, che possono essere fatali.

• Interrompa il trattamento e consulti un medico quando si verificano sanguinamento o ulcerazione gastrointestinale durante il trattamento con Brufenlik.

Effetti cardiovascolari

• I medicinali antinfiammatori/antidolorifici come l'ibuprofene possono essere associati a un lieve aumento del rischio di infarto o ictus, in particolare se usati ad alte dosi. Non superare la dose raccomandata o la durata del trattamento.

Con ibuprofene sono stati segnalati segni di una reazione allergica a questo medicinale, inclusi problemi respiratori, gonfiore della regione del viso e del collo (angioedema) e dolore al petto. Interrompa immediatamente Brufenlik e contatti immediatamente il medico o il servizio di emergenza sanitaria se nota uno di questi segni.

Infezioni

• Brufenlik può nascondere i sintomi di infezioni quali febbre e dolore. È pertanto possibile che Brufenlik possa ritardare un trattamento adeguato dell'infezione, cosa che potrebbe aumentare il rischio di complicanze. Ciò è stato osservato nella polmonite causata da batteri e nelle infezioni cutanee batteriche correlate alla varicella. Se prende questo medicinale mentre ha un'infezione e i sintomi dell'infezione persistono o peggiorano, si rivolga immediatamente al medico.

• Durante la varicella è consigliabile evitare l'uso di questo medicinale.

Se è disidratato

• Nei pazienti disidratati occorre prestare particolare cautela, poiché esiste il rischio di insufficienza renale, in particolare negli adolescenti disidratati e negli anziani.

Cefalea

• L'uso prolungato di qualsiasi tipo di antidolorifico per il mal di testa può peggiorare la situazione. Se si verifica o si sospetta questa situazione, è necessario consultare un medico e il trattamento deve essere sospeso.

Bambini e adolescenti

Nei bambini e negli adolescenti disidratati esiste il rischio di alterazione della funzionalità renale. Brufenlik 400 mg non deve essere assunto da bambini di età inferiore a 12 anni (di peso inferiore a 40 kg). Per i bambini sono disponibili altre forme farmaceutiche e dosaggi più appropriati.

Altri medicinali e Brufenlik

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non utilizzare contemporaneamente tipi differenti di medicinali antidolorifici se non espressamente prescritti da un medico.

Brufenlik può influenzare o essere influenzato dal trattamento con determinati medicinali, compresi quelli per il trattamento/la prevenzione di:

- tumori e disturbi del sistema immunitario (metotrexato)
- malattia maniaco-depressiva (litio)
- condizioni cardiache (ad es. digossina)
- acido acetilsalicilico per trattare il dolore
- dolore e infiammazione (FANS come etoricoxib, naprossene, diclofenac)
- disturbi tromboembolici (medicinali che hanno un effetto anticoagulante, vale a dire sostanze che fluidificano il sangue/impediscono la formazione di coaguli, ad esempio clopidogrel, acido acetilsalicilico, warfarin, ticlopidina)
- depressione (medicinali chiamati SSRI - Inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina)
- ipertensione (medicinali che riducono l'ipertensione, ad es. ACE-inibitori, beta-bloccanti, antagonisti del recettore dell'angiotensina II e diuretici)
- rigetto nei pazienti sottoposti a trapianto di organi (medicinali che sopprimono il sistema immunitario, come ciclosporina o tacrolimus)
- infiammazione (corticosteroidi)
- infezioni batteriche (alcuni antibiotici tra cui aminoglicosidi e chinoloni)
- infezioni fungine (antifungini in particolare voriconazolo o fluconazolo)
- diabete mellito (sulfoniluree)
- colesterolo alto (colestiramina)
- infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV) (zidovudina)
- mifepristone

- estratto vegetale chiamato ginkgo biloba (c'è un maggiore rischio di sanguinamento se assume ibuprofene contemporaneamente al ginkgo biloba).

Anche alcuni altri medicinali possono influire o essere influenzati dal trattamento con Brufenlik. Pertanto, consulti sempre il medico o il farmacista prima di usare Brufenlik con altri medicinali.

Brufenlik con alcol

Se assume alcol durante il trattamento con Brufenlik potrebbe essere maggiormente soggetto a effetti indesiderati.

Gravidanza, allattamento e fertilità

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Gravidanza

Non prenda ibuprofene se si trova negli ultimi 3 mesi di gravidanza poiché potrebbe danneggiare il nascituro o causare problemi al parto. Può causare problemi ai reni e al cuore nel nascituro. Potrebbe influire sulla tendenza sua e del suo bambino a sanguinare e causare un travaglio tardivo o più lungo del previsto.

Non deve assumere ibuprofene durante i primi 6 mesi di gravidanza a meno che non sia assolutamente necessario e consigliato dal medico. Se ha bisogno di un trattamento durante questo periodo o mentre sta pianificando una gravidanza, deve essere usata la dose più bassa per il minor tempo possibile. Se preso per più di pochi giorni dalla 20a settimana di gravidanza in poi, Brufenlik può causare problemi ai reni nel feto che possono portare a bassi livelli di liquido amniotico che circonda il bambino (oligoidramnios) o restringimento di un vaso sanguigno (dotto arterioso) nel cuore del bambino. Se ha bisogno di un trattamento per più di qualche giorno, il medico può raccomandare un monitoraggio aggiuntivo. Oltre all'effetto che l'ibuprofene può avere sul bambino, Brufenlik contiene anche alcol benzilico che può causare effetti collaterali. Il trattamento in qualsiasi momento durante la gravidanza deve avvenire solo se indicato dal medico.

Allattamento

Brufenlik 400 mg bustine può non essere adatto all'uso se sta allattando al seno. Chiedi consiglio al medico se sta allattando al seno prima di prendere questo medicinale. L'ibuprofene passa nel latte materno, ma non sembra avere effetto sul bambino se usato alla dose raccomandata per un breve periodo. Tuttavia, questo medicinale contiene anche alcol benzilico e potrebbe non essere adatto durante l'allattamento. Questo perché grandi quantità di alcol benzilico possono accumularsi nel corpo e causare effetti indesiderati (chiamato "acidosi metabolica") nel bambino.

Fertilità

L'uso dell'ibuprofene può compromettere la fertilità. Questo effetto è reversibile alla sospensione del medicinale. L'uso dell'ibuprofene non è raccomandato in attesa di concepimento o durante le indagini sulla fertilità.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Brufenlik può alterare le reazioni in alcune persone, ad esempio a causa di effetti collaterali come disturbi visivi, vertigini o sonnolenza. Ciò deve essere preso in considerazione quando si richiede una maggiore vigilanza come ad esempio quando si guida una macchina, ciò vale in misura maggiore quando assunto in combinazione con alcol. Se manifesta questi effetti collaterali o altri effetti collaterali che influiscono sulla vigilanza, non deve guidare o usare macchinari.

Brufenlik contiene maltitolo, sodio benzoato, alcol benzilico e sodio

Questo medicinale contiene:

- maltitolo (E 965). Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

- 10 mg di sodio benzoato (E 211) in ogni bustina equivalente a 1 mg/ml.
- 0,0017 mg di alcol benzilico in ogni bustina da 10 ml.
 - o L'alcol benzilico può causare reazioni allergiche.
 - o Chieda consiglio al medico o al farmacista se è **in gravidanza o sta allattando** o se ha una **patologia al fegato o ai reni**. Questo perché grandi quantità di alcol benzilico possono accumularsi nel corpo e causare effetti indesiderati (come l'acidosi metabolica). Vedere anche il paragrafo "Gravidanza, allattamento e fertilità".
- 58 mg di sodio (componente principale del sale da cucina) in ogni bustina. Questo equivale al 3% dell'assunzione massima giornaliera raccomandata con la dieta di un adulto.

3. Come prendere Brufenlik

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Deve essere usata la dose efficace più bassa per il periodo più breve necessario ad alleviare i sintomi. Se ha un'infezione, si rivolga immediatamente al medico qualora i sintomi (per esempio febbre e dolore) persistano o peggiorino (vedere paragrafo 2).

Adulti (sopra i 18 anni): Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 3 giorni in caso di febbre o 5 giorni in caso di dolore.

Adolescenti (sopra i 12 anni): Si rivolga al medico se l'uso del medicinale è necessario per più di 3 giorni nei bambini e negli adolescenti, o se la sintomatologia peggiora.

Adulti e adolescenti di età superiore ai 12 anni (peso superiore a 40 kg)

La dose raccomandata è di 1 bustina fino a 3 volte al giorno come richiesto. Attendere un intervallo di tempo di almeno 4-6 ore tra le dosi. Non assumere più di 3 bustine in 24 ore.

L'assunzione di più di 1 bustina in dose singola non fornisce un migliore effetto analgesico e deve essere evitato.

Modo di somministrazione

Per uso orale. Mescolare bene il contenuto della bustina prima di ingerirlo, premendo più volte la parte superiore e inferiore della bustina con le dita. Può assumere direttamente il medicinale dalla bustina. Il contenuto della bustina non può essere diviso tra le dosi e deve essere utilizzato l'intero contenuto. Al fine di ottenere una più rapida insorgenza d'azione, Brufenlik può essere assunto a stomaco vuoto. Se ha uno stomaco sensibile, assuma Brufenlik insieme a del cibo.

Se prende più Brufenlik di quanto deve

Se ha preso più Brufenlik di quanto deve o se dei bambini hanno assunto questo medicinale per errore, contatti sempre il medico o si rivolga al più vicino ospedale allo scopo di ricevere un parere sul rischio e consigli in merito alle azioni da intraprendere.

I sintomi dell'overdose possono includere nausea (malessere), mal di stomaco, vomito (può essere striato di sangue), mal di testa, ronzio nelle orecchie, confusione e movimenti oscillatori e incontrollati degli occhi. A dosaggi elevati, sono stati segnalati sonnolenza, dolore al petto, palpitazioni, perdita di coscienza, convulsioni (soprattutto nei bambini), debolezza e vertigini, sangue nelle urine, bassi livelli di potassio nel sangue, sensazione di freddo al corpo e problemi respiratori.

Se dimentica di prendere Brufenlik

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Interrompa l'assunzione di questo medicinale e contatti un medico o si rechi **immediatamente** al pronto soccorso più vicino se nota uno dei seguenti effetti indesiderati gravi - potrebbe aver bisogno di un trattamento medico urgente:

Rari (possono interessare fino a 1 persona su 1000):

- se manifesta uno dei seguenti sintomi (segni di anafilassi, angioedema o shock grave)
 - gonfiore del viso, della lingua o della gola,
 - difficoltà a deglutire,
 - orticaria e difficoltà respiratorie.
- se manifesta una riduzione del numero di globuli bianchi (agranulocitosi) con una ridotta resistenza alle infezioni. Deve immediatamente contattare il medico se manifesta un'infezione con sintomi quali:
 - febbre e grave deterioramento delle condizioni generali o febbre con sintomi di infezione locale come mal di gola/faringe/bocca o problemi urinari.
- I sintomi della meningite asettica possono includere
 - Mal di testa, rigidità del collo, nausea, sensibilità alla luce, al suono e febbre.

Molto rari (possono interessare fino a 1 persona su 10.000):

- Macchie rossastre non in rilievo, a forma di bersaglio o circolari sul tronco, spesso con vescicole centrali, desquamazione della pelle, ulcere della bocca, della gola, del naso, dei genitali e degli occhi. Queste gravi eruzioni cutanee possono essere precedute da febbre e sintomi simil-influenzali [dermatite esfoliativa, eritema multiforme, sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica].

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- Eccezionalmente, gravi infezioni della pelle in caso di varicella. Quando si utilizza un FANS, potrebbe svilupparsi o peggiorare un'inflammatione della pelle legata a infezioni (ad esempio, può svilupparsi una condizione come la fascite necrotizzante caratterizzata da
 - dolore intenso, febbre alta, pelle gonfia e calda, vesciche, necrosi). Se si verificano o peggiorano segni di infezione della pelle durante l'uso di Brufenlik si consiglia di consultare immediatamente il medico.
- Un'eruzione cutanea rossa e squamosa con pustole e vesciche localizzate principalmente sulle pieghe della pelle, sul tronco e sulle estremità superiori accompagnate da febbre all'inizio del trattamento (pustolosi esantematica generalizzata acuta). Interrompa l'uso di Brufenlik se manifesta questi sintomi e consulti immediatamente un medico. Vedere anche paragrafo 2.
- Inoltre, è possibile che si verifichi una reazione cutanea grave nota come sindrome DRESS. I sintomi della DRESS comprendono:
 - eruzione cutanea, febbre, gonfiore dei linfonodi e aumento degli eosinofili (un tipo di globuli bianchi). I sintomi della sindrome DRESS di solito compaiono circa 2-6 settimane (con possibilità fino a 8 settimane) dopo l'inizio del trattamento.
- Dolore al petto, che può essere un segno di una reazione allergica potenzialmente grave chiamata sindrome di Kounis.

Altri effetti indesiderati che possono verificarsi includono:

Comune (possono interessare fino ad 1 persona su 10):

- Mal di testa, capogiri
- Effetti collaterali gastrointestinali (indigestione, diarrea, nausea (sensazione di malessere), vomito (stato di malessere), mal di stomaco, flatulenza (gas intestinali), costipazione, feci nere, sanguinamento gastrointestinale, vomito di sangue)
- Eruzione cutanea
- Stanchezza

Non comune (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- Rinite (prurito, naso che cola o intasato, starnuti)
- Ipersensibilità
- Insonnia (difficoltà a dormire), ansia
- Torpore
- Disturbi della vista
- Perdita dell'udito
- Acufene (ronzio nelle orecchie)
- Capogiri
- Tosse, difficoltà respiratorie e dolore al petto (spasmo bronchiale), asma, respiro corto (dispnea)
- Ulcerazione della bocca
- Ulcera allo stomaco, ulcera intestinale, ulcera gastrica perforata, infiammazione della mucosa dello stomaco
- Epatite (infiammazione del fegato), ittero, funzionalità epatica anormale
- Eruzione cutanea, prurito, piccoli lividi sulla pelle e sulle mucose
- Fotosensibilità (sensibilità della pelle al sole)
- Funzionalità renale compromessa
- Parestesia

Rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000):

- Depressione, confusione
- Alterazione della vista
- Perdita della vista, dolore oculare che è aggravato dal movimento oculare, perdita della visione dei colori causata da infiammazione o danno del nervo ottico (neurite ottica, neuropatia ottica tossica)
- Ritenzione idrica
- Alterazioni della conta ematica
- Anemia (riduzione dei globuli rossi o dell'emoglobina)

Molto raro (possono interessare fino a 1 persona su 10.000):

- Infiammazione del pancreas, insufficienza epatica
- Insufficienza cardiaca, infarto,
- Ipertensione

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- Peggioramento delle ulcere nell'intestino crasso (colite) e morbo di Crohn (malattia intestinale)

Faccia attenzione che Brufenlik può prolungare il tempo di sanguinamento.

Medicinali come Brufenlik possono comportare un rischio leggermente maggiore di infarto o ictus.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>.

Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Brufenlik

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Brufenlik

Il principio attivo è l'ibuprofene. Ogni bustina (10 ml) contiene 400 mg di ibuprofene.

Gli altri componenti sono: glicerolo, maltitolo liquido E965, gomma di xantano, acido citrico, citrato di sodio, sodio benzoato E211, saccarina sodica, acqua purificata, cloruro di sodio, ipromellosa, taumatina E957, aroma di fragola che contiene alcol benzilico. Vedere il paragrafo 2 ("Brufenlik contiene maltitolo, sodio benzoato, alcol benzilico e sodio").

Descrizione dell'aspetto di Brufenlik e contenuto della confezione

Brufenlik è una sospensione orale vischiosa di colore bianco, dal gusto fragola

Brufenlik è disponibile in confezioni da 10 e 20 bustine da 10 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Mylan S.p.A.
Via Vittor Pisani 20,
20124 Milano, Italia

Produttore

Kern Pharma S.L.
Poligono Industrial Colon II
Calle Venus 72 08228 Terrassa
Barcelona, Spagna

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio economico europeo con le seguenti denominazioni:

Italia	Brufenlik
Portogallo	Brufen Liq
Svezia	Ibuprofen Viatris 400 mg oral suspension i dospåse

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il Novembre 2024