

Prospect: Informații pentru utilizator

**Ketifexin 25 mg granule pentru soluție orală în plic
Ketifexin 50 mg granule pentru soluție orală în plic**
ketoprofen

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă farmacistului.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic
 - după 3 zile, la adolescenți
 - după 3 zile în caz de febră și după 5 zile în caz de durere la adulți.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Ketifexin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Ketifexin
3. Cum să luați Ketifexin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ketifexin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Ketifexin și pentru ce se utilizează

Ketifexin conține substanța activă ketoprofen, sub formă de lizinat. Apareține unui grup de medicamente denumite antiinflamatoare nesteroidiene sau AINS.

Ketifexin se utilizează la adulți și la adolescenți cu vârstă peste 16 ani pentru tratamentul simptomatic și de scurtă durată al **durerilor ușoare până la moderate**, cum sunt:

- dureri de cap
- dureri de dinți
- dureri menstruale
- dureri după entorse și luxații minore.

Adulți: Dacă după 3 zile, în caz de febră, sau după 5 zile, în caz de durere, nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Adolescenți: Dacă după 3 zile adolescenții nu se simt mai bine sau se simt mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Ketifexin

Nu luați Ketifexin dacă:

- sunteți alergic la ketoprofen sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6)

- după ce ați luat acid acetilsalicilic sau un analgezic precum ketoprofen, ibuprofen sau diclofenac, ați avut în trecut o reacție alergică cum ar fi:
 - astm bronșic, dificultăți la respirație
 - umflare a feței, buzelor, limbii sau gâtului
 - urticarie, mâncărime la nivelul nasului și rinoree
 - alte reacții de tip alergic

La acești pacienți s-au observat reacții alergice severe, rareori letale.

- ați avut astm bronșic
- aveți ulcer gastric/duodenal sau ați avut în trecut săngerări, ulcerații sau perforații gastrice/intestinale
- aveți afecțiuni ale sistemului digestiv cum ar fi colita ulcerativă sau boala Crohn
- aveți insuficiență cardiacă severă
- aveți insuficiență hepatică sau renală severă
- aveți predispoziție la săngerări
- sunteți gravidă în ultimele 3 luni de sarcină.

Nu trebuie să luați Ketifexin decât la recomandarea explicită a medicului dumneavoastră, în cazul în care aveți risc crescut de reacții la nivelul stomacului, spre exemplu, dacă sunteți vârstnic sau dacă luați anumite medicamente, cum sunt anticoagulante, antitrombotice, corticosteroizi, alte AINS sau inhibitori selectivi ai recaptării serotoniniei (ISRS) (citiți și secțiunile „Atenționări și precauții” și „Ketifexin împreună cu alte medicamente” de mai jos).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Ketifexin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- aveți o inflamație internă, de lungă durată, la nivelul nasului sau sinusurilor și/sau polipi nazali
- aveți, sau ați avut în trecut, **o boală a inimii**, cum ar fi insuficiență cardiacă congestivă ușoară până la moderată. Printre semnele insuficienței cardiace se numără acumularea de lichid în plămâni, în organele abdominale, în brațe sau picioare. De asemenea, vedeți punctul de mai sus, „Nu luați Ketifexin”.
- aveți sau ați avut o operație de bypass coronarian
- aveți afecțiune **renală** sau **hepatică** ușoară sau moderată, inclusiv modificări ale anumitor rezultate la investigațiile renale sau hepatice. De asemenea, vedeți punctul de mai sus „Nu luați Ketifexin”.
- aveți **tensiune arterială mare** sau dacă ați avut în trecut
- aveți **boli ale vaselor de sânge** de la nivelul brațelor și/sau picioarelor sau boli ale vaselor de sânge din creier
- aveți **diabet** sau **colesterol mărit**
- aveți **o infecție** – vă rugăm să vedeți secțiunea „Infecții” mai jos
- **fumați**
- aveți **vârstă înaintată**.

Persoanele vârstnice prezintă risc crescut de reacții adverse la analgezice precum ketoprofen, în special săngerări și perforații gastrice/intestinale, care pot fi letale. De aceea, la vârstnici trebuie supravegheată cu atenție apariția oricărora simptome neobișnuite, cum ar fi săngerările gastrice/intestinale, în special la debutul tratamentului. De asemenea, medicul dumneavoastră vă va monitoriza cu atenție.

În timpul tratamentului cu analgezice precum ketoprofen au fost semnalate **ulcere, perforații și săngerări gastrice/intestinale**, în unele cazuri cu consecințe letale. Astfel de efecte se pot produce oricând, cu sau fără simptome de avertizare sau istoric de efecte adverse asupra sistemului digestiv.

Riscul de a suferi de ulcer, perforații sau săngerări gastrice/intestinale este mai mare odată cu creșterea dozelor și la pacienții cu antecedente de ulcer, în special săngerări și perforații, precum și la vârstnici. Vedeți, de asemenea, pct. 2 „Nu luați Ketifexin”. Ketoprofen poate fi asociat cu un risc crescut de toxicitate severă pentru stomac/intestine, în special în cazul utilizării de doze mari.

În cazul în care vă regăsiți în aceste situații, medicul dumneavoastră vă poate recomanda tratamentul cu medicamente cu efect de protecție.

Acceași recomandare se aplică și în cazul în care aveți nevoie de tratament suplimentar cu acid acetilsalicilic în doză redusă sau cu alte medicamente care ar putea crește riscurile gastrice/intestinale. Înțeptați imediat să luați Ketifexin și informați-l pe medicul dumneavoastră dacă observați semne de ulcer, perforație sau sângerări gastrice/intestinale. Vedeți și pct. 4 „Reacții adverse posibile”.

Medicamentele precum Ketifexin pot fi asociate cu **un risc ușor crescut de infarct miocardic sau accident vascular cerebral**. Orice risc este mult mai probabil în cazul utilizării de doze mari și tratament prelungit. Nu depășiți doza sau durata recomandată a tratamentului.

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă aveți probleme cardiace, ati avut înainte accident vascular cerebral sau credeți că prezentați risc pentru aceste afecțiuni, de exemplu:

- dacă aveți tensiune arterială crescută, diabet zaharat sau colesterol mare sau
- dacă sunteți fumat.

Pentru analgezicele precum ketoprofenul au fost semnalate foarte rar **reacții grave la nivelul pielii**, cu încrucișare a pielii și formare de vezicule, unele dintre aceste reacții putând fi letale. Vedeți pct. 4, „Reacții adverse posibile”. Atunci când aceste reacții se produc, în majoritatea cazurilor ele apar în prima lună de tratament.

La apariția erupției pe piele, a leziunilor mucoasei sau a oricărora altor semne de hipersensibilitate, intrerupeți imediat tratamentul cu Ketifexin și informați-l pe medicul dumneavoastră.

Reacțiile adverse pot fi reduse la minimum atunci când se utilizează cea mai mică doză eficientă, pe cea mai scurtă perioadă necesară pentru combaterea simptomelor. Nu depășiți doza sau durata recomandată a tratamentului.

Infecții

Ketifexin poate ascunde semnele unei infecții, precum febră sau durere. Prin urmare, Ketifexin este posibil să întârzie în inițierea tratamentului adecvat infecției, ceea ce poate duce la apariția unui risc crescut de complicații. Acest aspect a fost observat la pneumonia bacteriană și în infecțiile bacteriene ale pielii apărute în varicelă. Dacă luați acest medicament în timp ce aveți o infecție, iar simptomele infecției persistă sau se agravează, cereți sfatul medicului imediat.

Copii și adolescenți

Nu administrați acest medicament copiilor și adolescenților cu vîrstă sub 16 ani.

Medicul va efectua verificări frecvente în cazul în care acest medicament este utilizat la adolescenții cu vîrstă peste 16 ani. Cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Ketifexin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ati luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Ketifexin **nu este recomandat** dacă luați:

- orice alt analgezic, cum ar fi
 - medicamente similare ketoprofenului, cum sunt ibuprofen, diclofenac, naproxen
 - acid acetilsalicilic în doze pentru tratarea durerii și inflamației sau pentru reducerea febrei
 - medicamente pentru tratamentul durerii, inflamației sau reumatismului având substanțe active cu terminația „coxib” în denumire
- medicamente care inhibă coagularea sângei sau care dizolvă cheagurile de sânge, cum sunt acid acetilsalicilic, warfarină, clopidogrel, ticlopidină, heparină, dabigatran, apixaban, rivaroxaban sau edoxaban
- litiu, folosit pentru tratamentul depresiei și tulburărilor mintale
- metotrexat, folosit pentru tratamentul cancerului, în doze de 15 mg pe săptămână sau mai mari
- anumite medicamente folosite pentru tratamentul convulsiilor (epilepsie), precum fenitoïna
- medicamente denumite sulfonamide, prezente în anumite diuretice sau utilizate pentru tratamentul infecțiilor bacteriene.

În cazul în care administrarea Ketifexin împreună cu medicamentele menționate mai sus nu poate fi evitată, este nevoie de supraveghere medicală atentă.

Și alte tratamente pot interacționa sau pot fi afectate de administrarea de Ketifexin. De aceea trebuie să vă adresați întotdeauna medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a utiliza Ketifexin împreună cu alte medicamente. Această recomandare se aplică în special pentru:

- medicamentele care stimulează procesul de formare a urinei și care reduc tensiunea arterială, cunoscute și sub denumirea de „diuretice”
- metotrexat pentru tratamentul cancerului, al inflamațiilor articulare severe și psoriazisului, în doze mai mici de 15 mg pe săptămână
- medicamente care reduc tensiunea arterială crescută, care au substanța activă cu terminația „pril” sau „sartan” în denumire, cum ar fi losartan, sau cu terminația „olol”
- glicozide cardiace, cum ar fi digoxina, utilizate pentru controlul ritmului inimii sau pentru a ajuta în insuficiența cardiacă
- medicamente pentru depresie, denumite inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei
- corticosteroizi utilizați pentru tratamentul inflamațiilor, alergiilor, pentru prevenirea rejetului transplanturilor de organe, cum este cortizonul
- pentoxyfilină, folosită pentru tratamentul durerilor musculare cauzate de tulburări circulatorii la nivelul brațelor și/sau picioarelor
- probenecid, folosit pentru tratamentul gutei și uricemiei crescute
- ciclosporină și tacrolimus, folosite pentru suprimarea sistemului imunitar după transplantul de organe
- medicamente care dizolvă cheagurile de sânge
- tenofovir (un medicament utilizat pentru tratarea anumitor infecții cauzate de virusuri)
- zidovudină, pentru tratamentul infecțiilor cu HIV
- medicamente pentru tratamentul diabetului, cum sunt glibenclamidă sau glimepiridă
- medicamente care pot crește concentrațiile de potasiu din sânge, cum ar fi înlăcitorii de sare cu conținut de potasiu, diureticile care economisesc potasiul, inhibitorii enzimei de conversie a angiotensinei (inhibitorii ECA), blocații receptorilor angiotensinei II, medicamentele antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), heparinele (cu greutate moleculară mică sau nefracționate), ciclosporină, tacrolimus și trimetoprim
- nicorandil, utilizat pentru a preveni sau reduce durerea toracică (angina pectorală) ca simptom al anumitor boli de inimă.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu luați Ketifexin dacă vă aflați în timpul ultimelor trei luni de sarcină deoarece poate dăuna copilului dumneavoastră nenăscut sau poate provoca probleme la naștere. Poate provoca probleme renale și cardiace copilului dumneavoastră nenăscut. Poate afecta tendonă dumneavoastră sau a copilului dumneavoastră de a săngeră și poate determina întârzierea sau prelungirea travaliului pe o perioadă mai mare decât cea preconizată.

Nu trebuie să luați Ketifexin în timpul primelor 6 luni de sarcină decât dacă este absolut necesar și recomandat de către medicul dumneavoastră. Dacă aveți nevoie de tratament în această perioadă sau în timp ce încercați să rămâneți gravidă, luați cea mai mică doză pentru cel mai scurt timp posibil. Dacă este administrat mai mult de câteva zile începând cu a 20-a săptămână de sarcină, Ketifexin poate provoca probleme renale copilului dumneavoastră nenăscut, ceea ce poate duce la niveluri scăzute de lichid amniotic care înconjoară copilul (oligohidramnios) sau la îngustarea unui vas de sânge (ductul arterial) în inima copilului. Dacă aveți nevoie de tratament mai mult de câteva zile, medicul dumneavoastră vă poate recomanda o monitorizare suplimentară.

Nu se recomandă alăptarea dacă luați Ketifexin. Nu se cunoaște dacă ketoprofenul este excretat în laptele matern.

Informați-l pe medicul dumneavoastră dacă intenționați să rămâneți gravidă sau dacă nu puteți rămâne gravidă. Medicamentele precum ketoprofenul pot îngreuna apariția sarcinii.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În general, Ketifexin nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, dacă aveți reacții adverse cum sunt amețelă, somnolență, convulsii sau vedere încețoșată nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje.

Ketifexin conține sodiu

Acest medicament conține sodiu sub 1 mmol (23 mg) per plic, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Ketifexin

Luați întotdeauna acest medicament exact aşa cum este descris în acest prospect sau aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este:

- Adulți și adolescenți cu vârstă peste 16 ani

Ketifexin 25 mg granule pentru soluție orală în plic

Un plic de 1-3 ori pe zi

Ketifexin 50 mg granule pentru soluție orală în plic

O jumătate de plic cu două compartimente (un compartiment) de 1-3 ori pe zi sau un plic cu două compartimente întreg de 1-2 ori pe zi

Intervalul dintre administrarea dozelor nu trebuie să fie mai mic de 8 ore.

Cea mai mică doză eficientă trebuie utilizată pentru cea mai scurtă perioadă de timp necesară ameliorării simptomelor. Dacă aveți o infecție, iar simptomele (precum febră și durere) persistă sau se agravează (vezi pct. 2), cereți sfatul medicului imediat.

Utilizare la pacienții vârstnici

Doza va fi stabilită de medic, care va trebui să ia în considerare o eventuală reducere a dozelor de mai sus. A se vedea pct. 2 „Atenționări și precauții”.

Dacă aveți probleme cu ficatul sau rinichii

Medicul dumneavoastră vă poate reduce doza, dacă aveți insuficiență hepatică sau renală ușoară până la moderată.

Nu luați Ketifexin dacă aveți insuficiență hepatică sau renală severă.

Mod de administrare

Ketifexin 25 mg granule pentru soluție orală în plic

- Deschideți plicul.
- Goliți conținutul într-un pahar care conține aproximativ 50 ml de apă pentru fiecare plic utilizat.
- Amestecați bine timp de aproximativ 30 de secunde până se dizolvă toate granulele.

Ketifexin 50 mg granule pentru soluție orală în plic

- Deschideți plicul de-a lungul liniei marcate „jumătate de doză”, pentru a obține doza dintr-o jumătate de plic.
- Deschideți plicul de-a lungul liniei marcate „doză întreagă”, pentru a obține doza unui plic întreg.
- Goliți conținutul unui plic într-un pahar cu aproximativ 100 ml apă.
- Amestecați bine timp de aproximativ 30 de secunde, până se dizolvă toate granulele.
- Beți soluția în timpul unei mese, imediat după preparare.

Durata tratamentului

Adulți: Trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră dacă nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți mai rău după 3 zile, în caz de febră, sau după 5 zile, în caz de durere.

Adolescenți: Trebuie să vă adresați medicului dacă adolescenții nu se simt mai bine sau se simt mai rău după 3 zile.

Dacă luați mai mult Ketifexin decât trebuie

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital.

În cele mai multe cazuri, simptomele de supradoxaj au fost de letargie, somnolență, greață, vârsături și dureri de stomac, în partea de sus a abdomenului.

Dacă uitați să luați Ketifexin

Luați doza uitată imediat ce vă aduceți aminte. Totuși, dacă se aproape ora pentru următoarea doză, renunțați la doza uitată. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți întrebări suplimentare privind utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În cazul în care apar următoarele reacții adverse, trebuie să opriți imediat tratamentul cu Ketifexin și să mergeți imediat la medicul dumneavoastră sau la spital:

- **Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane)
 - criză de astm bronșic
 - arsuri și dureri la nivelul stomacului, cu senzația de gol și de foame. Acestea pot fi cauzate de un ulcer gastric/duodenal.
- **Foarte rare** (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane)
 - sânge în urină
 - umflarea zonelor din interiorul gâtului.
- **Cu frecvență necunoscută**
 - vârsături cu sânge, dureri severe la nivelul stomacului sau scaune negre ca păcura, care sunt semne de sângerări sau perforații gastrice/intestinale
 - vezicule, descuamare, pustule sau sângerare oriunde pe piele, cu sau fără o erupție pe piele cu mâncărime și noduli.
Organele afectate pot fi buzele, ochii, gura, nasul, organele genitale, mâinile sau picioarele. În același timp pot apărea simptome similare gripei. Este posibil să suferiți de o problemă gravă a pielii, care necesită tratament medical urgent, care include sindromul Stevens-Johnson, necroliza epidermică toxică și pustuloză exantematoasă generalizată acută.
 - modificare a cantității de urină produse sau umflare în special a gambelor, gleznelor sau picioarelor. Acestea pot fi cauza unor probleme grave ale rinichilor.
 - durere în piept (semn al unui infarct miocardic) sau durere de cap severă și bruscă, greață, amețeală, apatie, incapacitatea sau dificultatea de a vorbi, paralizie (semne de accident vascular cerebral)
Medicamentele precum Ketifexin pot fi asociate cu un risc crescut de infarct miocardic sau accident vascular cerebral. A se vedea pct. 2, „Atenționări și precauții”.
 - semne de reacție alergică severă, cum ar fi
 - umflare a feței, buzelor, gurii sau gâtului, cauzând respirație ţuierătoare sau dificultate de a înghiți sau respira
 - senzația de apăsare în piept, bătăi foarte rapide ale inimii, tensiune arterială mică care poate determina șoc
 - mâncărime, erupții pe piele
 - spasm laringian cu dificultăți la respirație
 - infecții dobândite mai ușor ca de obicei, probabil din cauza unei boli grave a săngelui, denumită agranulocitoză
 - convulsii.

Anunțați-l imediat pe medicul dumneavoastră dacă apare oricare dintre reacțiile de mai jos:

- **Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane)

- senzații neobișnuite la nivelul pielii cum ar fi amorteală, înțepături, usturime sau furnicături ale pielii
- paloare, oboseală, stare de leșin sau de amețeală, probabil cauzate de pierderea globulelor roșii prin hemoragie
- tulburări de vedere
- colorarea în galben a pielii și a albului ochilor, care poate fi un semn al unor probleme hepatice.

- **Cu frecvență necunoscută**

- apariția de vânătăi mai ușor decât de obicei sau sângerări îndelungate. Acestea pot semnala o problemă gravă a săngelui, precum numărul scăzut de trombocite.
- reducerea numărului de celule roșii din sânge, care poate cauza paloare a pielii și slăbiciune sau dificultăți la respirație (anemie hemolitică)
- reducerea numărului de celule albe din sânge, care poate crește posibilitatea apariției infecțiilor
- agravare a afecțiunilor intestinale, cum ar fi boala Crohn sau colita
- reacții ale pielii la lumina soarelui sau la lămpile cu raze ultraviolete.

Pot apărea și alte reacții adverse cu următoarele frecvențe:

Frecvențe (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- indigestie, dureri la nivelul stomacului
- greață, vărsături.

Mai puțin frecvențe (pot afecta până la 1 din 100 de persoane)

- inflamație a mucoasei stomacului
- constipație, diaree, balonare
- eruptii pe piele, mâncărimi
- retenție de apă, care poate duce la umflarea mâinilor sau picioarelor
- durere de cap, senzație de amețeală sau somnolență
- oboseală sau stare generală de rău
- senzație de amețeală sau „învărtire”.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane)

- țiuiri în urechi
- creștere în greutate
- ulcer și inflamație la nivelul gurii.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane)

- mișcări ritmice incontrolabile ale gurii, limbii și mușchilor faciali (numite dischinezie)
- leșin
- tensiune arterială scăzută
- umflare a feței (edem facial)
- stare de slăbiciune.

Cu frecvență necunoscută

- insuficiență cardiacă manifestată prin respirație întreținută, dificultăți la respirație în poziție culcată, umflare a tălpilor sau gambelor
- perceperea neplăcută a bătăilor inimii
- tensiune arterială mare
- înroșire a pielii, indicând dilatarea vaselor de sânge
- bătăi mai rapide ale inimii, bătăi neregulate ale inimii
- schimbări ale dispoziției
- confuzie
- excitabilitate

- tulburări ale somnului
- modificări ale gustului
- arsuri la stomac
- umflarea zonei din jurul ochilor
- curgere a nasului, mâncărime, strănut și nas înfundat
- cădere a părului
- urticarie, înroșire și inflamare a pielii, erupții cu pete în relief pe piele
- niveluri scăzute de sodiu în sânge, care pot provoca oboseală și confuzie, spasme musculare, convulsiile și comă
- niveluri crescute de potasiu în sânge care pot provoca ritm neregulat al inimii
- meningită aseptică (inflamația meningeului cu posibile simptome, cum ar fi rigiditate a gâtului, cefalee, febră, grija, vărsături)
- inflamare a vaselor de sânge, însoțită frecvent de erupție cutanată (vasculită, inclusiv vasculită leucocitoclastică)
- inflamația pancreasului, care cauzează dureri severe în abdomen și în spate.

Teste de sânge

Rezultatele unui test de sânge ar putea indica modificări ale modului în care funcționează ficatul sau rinichii dumneavoastră.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Ketifexin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe plic, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Folosiți soluția imediat după dizolvare.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Ketifexin

Ketifexin 25 mg granule pentru soluție orală în plic

- Substanța activă este ketoprofen. Fiecare plic conține 25 mg ketoprofen, echivalent cu lizinat de ketoprofen 40 mg.

- Celealte componente sunt manitol (E421), povidonă, aromă de mentă (conține maltodextrină și gumă de acacia), clorură de sodiu, zaharină sodică, dioxid de siliciu coloidal anhidru.

Ketifexin 50 mg granule pentru soluție orală în plic

- Substanța activă este ketoprofen. Fiecare plic cu două compartimente conține 50 mg ketoprofen, echivalent cu lizinat de ketoprofen 80 mg.
- Celealte ingrediente sunt manitol (E421), povidonă, aromă de mentă (conține maltodextrină și gumă de acacia), clorură de sodiu, zaharină sodică, dioxid de siliciu coloidal anhidru.

Cum arată Ketifexin și conținutul ambalajului

Granule de culoare albă sau gălbui.

Ketifexin 25 mg granule pentru soluție orală în plic

Ketifexin este ambalat în plicuri din hârtie/aluminiu/plastic și cutie de carton.

Mărimi de ambalaj: cutii cu 12 și 15 plicuri.

Ketifexin 50 mg granule pentru soluție orală în plic

Ketifexin este ambalat în plicuri cu două compartimente din hârtie/aluminiu/plastic și cutie de carton.

Mărimi de ambalaj: cutii cu 6, 8 și 10 plicuri cu două compartimente.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.

Calea Floreasca, nr. 169A

Clădirea A, etaj 1, sector 1, 014459,

București, România

Fabricanții

Fine Foods & Pharmaceuticals NTM S.p.A

Via Grignano 43, Brembate (BG), 24041

Italia

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova ulica 57, 1526 Ljubljana, Osrednjeslovenska

Slovenia

Acest medicament a fost autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Malta	Ketofixal 25 mg granules for oral solution in sachet Ketofixal 50 mg granules for oral solution in sachet
Bulgaria	Ketonal 25 mg granules for oral solution in sachet Ketonal INTENSIVE 50 mg granules for oral solution in sachet
Croația	Kaeto Rapid 25 mg granule za oralnu otopinu u vrecici Kaeto Rapid 50 mg granule za oralnu otopinu u vrecici
Polonia	Ketonal Sprint Max
România	KETIFEXIN 25 mg granule pentru soluție orală în plic KETIFEXIN 50 mg granule pentru soluție orală în plic

Acest prospect a fost revizuit în Septembrie 2023.