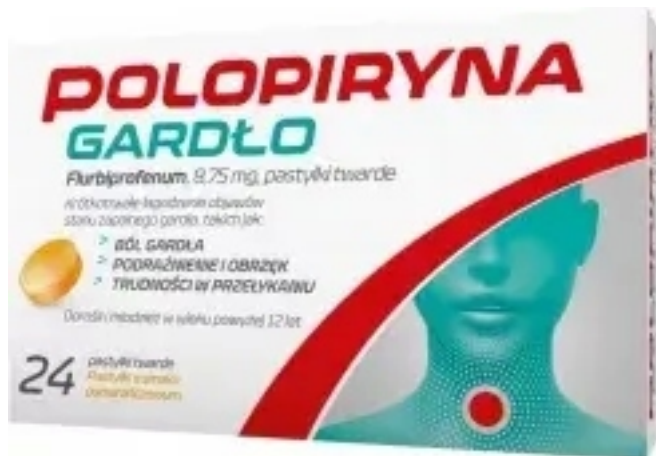


Polopiryna Gardło, 24 pastylki



Nasza cena: 28,53 zł

Opis słownikowy

Opakowanie	*24
Postać	PASTYL.TWARDE
Producent	POLPHARMA S.A. STAROGARD GDAŃSKI POLSKA [PL]
Rejestracja	Lek bez recepty
Substancja czynna	FLURBIPROFENUM

Opis produktu

Opis

Polopiryna Gardło, 24 pastylki

Preparat o działaniu przeciwzapalnym stosowany w stanach zapalnych jamy ustnej i gardła.

Skład

Preparat zawiera flurbiprofen, należący do grupy niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ). Fluorowa pochodna ibuprofenu o działaniu przeciwzapalnym, przeciwbólowym i przeciwgorączkowym. Działanie leku polega głównie na hamowaniu enzymów zwanych cyklooksygenazami: COX-1 (odpowiedzialnej za syntezę prostaglandyn spełniających funkcje fizjologiczne) i COX-2 (odpowiedzialnej za syntezę prostaglandyn prozapalnych w miejscu zapalenia). Z przewodu pokarmowego wchłania się szybko.

Preparat zawiera maltitol i izomalt; osoby z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy nie powinny go stosować. Preparat zawiera barwniki: czerwień koszenilową i żółcień pomarańczową, które mogą powodować reakcje alergiczne.

Wskazania

Wskazaniem do stosowania preparatu jest krótkotrwałe objawowe leczenie bólu gardła.

Przeciwwskazania

Nie możesz stosować preparatu jeżeli jesteś uczulony (wykazujesz nadwrażliwość) na którykolwiek składnik preparatu.

Przeciwwskazaniem do stosowania preparatu jest uczulenie na kwas acetylosalicylowy (potocznie nazywany niekiedy aspiryną) lub na inne niesteroidowe leki przeciwzapalne.

Uczulenie na powyższe leki może objawiać się w postaci napadu astmy, pokrzywki lub nieżyty błony śluzowej nosa.

Stosowanie preparatu jest przeciwwskazane u osób:

- z czynną lub przebytą chorobą wrzodową żołądka i/lub dwunastnicy, krwawieniem lub perforacją, w tym po zastosowaniu NLPZ
 - z krwawieniem lub perforacją przewodu pokarmowego w przeszłości, z ciężkim zapaleniem jelita grubego, z zaburzeniami krwotocznymi lub dotyczącymi wytwarzania krwi, związanymi z wcześniejszym stosowaniem NLPZ
 - z ciężką niewydolnością serca, wątroby lub nerek
- oraz
- u kobiet w III trymestrze ciąży.

Nie stosować u dzieci i młodzieży do 12 lat.

Niektóre choroby i inne okoliczności mogą stanowić przeciwwskazanie do stosowania lub wskazanie do zmiany dawkowania preparatu. W pewnych sytuacjach może okazać się konieczne przeprowadzanie określonych badań kontrolnych.

Należy zachować ostrożność u osób w podeszłym wieku, ponieważ działania niepożądane po podaniu NLPZ występują u nich częściej (szczególnie krwawienie z przewodu pokarmowego lub jego perforacja), i mogą prowadzić do zgonu.

Ze względu na możliwość wystąpienia skurczu oskrzeli, należy zachować ostrożność u osób z astmą albo z astmą lub chorobą alergiczną w przeszłości.

Należy unikać równoległego stosowania innych NLPZ, w tym z selektywnych inhibitorów cyklooksygenazy-2.

U osób z tocznieniem rumieniowatym układowym oraz mieszaną chorobą tkanki łącznej może występować zwiększone ryzyko rozwoju aseptycznego zapalenia opon mózgowych. Podczas krótkotrwałego, ograniczonego zastosowania preparatu ryzyko jest znikome.

Stosowanie NLPZ może powodować zależne od dawki zmniejszenie wytwarzania prostaglandyn i przyspieszyć rozwój niewydolności nerek. Szczególnie narażone są: osoby z zaburzeniami czynności nerek, serca, wątroby, chorzy stosujący leki moczopędne oraz osoby w podeszłym wieku, jednak działania te zazwyczaj nie występują podczas krótkotrwałego, ograniczonego zastosowania preparatu.

W przypadku chorych z nadciśnieniem tętniczym w wywiadzie i/lub niewydolnością serca, zatrzymywaniem płynów, nadciśnieniem i obrzękiem w związku z leczeniem NLPZ w przeszłości, przed rozpoczęciem stosowania preparatu, należy skonsultować się z lekarzem.

Wyniki badań wskazują, iż stosowanie ibuprofenu, szczególnie w dużych dawkach (2400 mg na dobę), oraz w leczeniu długotrwałym może być związane z niewielkim zwiększeniem ryzyka zatorów tętnic (na przykład zawału serca lub udaru). Nie ma wystarczających danych dotyczących flurbiprofenu, które mogłyby wykluczyć takie ryzyko, należy zachować ostrożność.

Należy zachować ostrożność w przypadku długotrwałego stosowania preparatu u osób z niekontrolowanym nadciśnieniem tętniczym, zastoinową niewydolnością serca, chorobą niedokrwienną serca, chorobą wieńcową i/lub chorobą naczyń mózgowych oraz u osób z czynnikami ryzyka choroby niedokrwiennej serca (z nadciśnieniem tętniczym, hiperlipidemią, cukrzycą, palących tytoń).

W przypadku długotrwałego lub niezgodnego z zaleceniami stosowania leków przeciwbólowych mogą wystąpić bóle głowy, których nie należy leczyć zwiększonymi dawkami preparatu.

Ze względu na możliwość zaostrzenia choroby, należy zachować ostrożność u osób z chorobami przewodu pokarmowego w wywiadzie (wrzodziejące zapalenie jelita grubego, choroba Leśniowskiego i Crohna).

Krwawienie, owrzodzenie lub perforację przewodu pokarmowego w niektórych przypadkach prowadzące do zgonu, opisywano po zastosowaniu wszystkich NLPZ, w każdym momencie leczenia, z towarzyszącymi objawami ostrzegawczymi lub poważnymi zdarzeniami dotyczącymi przewodu pokarmowego w wywiadzie lub bez nich.

Ryzyko krwawienia, owrzodzenia lub perforacji przewodu pokarmowego rośnie wraz ze zwiększaniem dawki NLPZ, u osób z owrzodzeniem w wywiadzie (szczególnie, jeśli było ono powikłane krwotokiem lub perforacją) oraz u osób w podeszłym wieku. Zazwyczaj nie dotyczy ono krótkotrwałego, ograniczonego użycia preparatu.

W przypadku wystąpienia działań niepożądanych związanych z układem pokarmowym (np. krwawienia) należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem.

Należy zachować ostrożność u osób równolegle stosujących leki, które mogą zwiększać ryzyko powstawania owrzodzeń przewodu pokarmowego lub krwawień z przewodu pokarmowego, np. doustne kortykosteroidy, leki przeciwzakrzepowe (np. warfaryna), selektywne inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny oraz leki przeciwpyłkowe, np. kwas acetylosalicylowy.

W przypadku wystąpienia krwawienia z przewodu pokarmowego lub owrzodzenia, należy przerwać stosowanie preparatu.

Bardzo rzadko mogą wystąpić poważne, w niektórych przypadkach prowadzące do zgonu, reakcje skórne, w tym złuszczące zapalenie skóry, zespół Stevensa i Johnsona oraz martwica toksyczna-rozplywna naskórka. W przypadku wystąpienia objawów, takich jak wysypka skórna, uszkodzenia błony śluzowej lub inne objawy nadwrażliwości, należy przerwać stosowanie preparatu.

Po zastosowaniu leków z grupy NLPZ o działaniu ogólnym, opisywano rzadkie przypadki zaostrzenia chorób zapalnych wywołanych przez zakażenie (np. martwicze zapalenie powięzi).

Jeśli w czasie stosowania preparatu wystąpią objawy infekcji bakteryjnej lub jeśli objawy nasilą się, należy skonsultować się z lekarzem.

Istnieją dowody, że leki, które hamują cyklooksygenazy/syntezę prostaglandyn mogą powodować zaburzenia płodności u kobiet poprzez wpływ na owulację. Działanie to jest odwracalne po przerwaniu leczenia.

W przypadku wystąpienia podrażnienia jamy ustnej, leczenie należy przerwać.

Flurbiprofen może wydłużać czas krwawienia, należy zachować ostrożność u osób z zaburzeniami krzepnięcia krwi.

Stosowanie preparatu w najmniejszej dawce skutecznej przez najkrótszy okres konieczny do łagodzenia objawów zmniejsza ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.

W przypadku wystąpienia bakteryjnego zapalenia gardła i/lub zapalenia migdałków, należy skonsultować się z lekarzem, który prawdopodobnie zaleci zastosowanie antybiotyku.

W czasie ssania, należy zmieniać położenie tabletki w ustach, aby uniknąć miejscowego podrażnienia.

Dawkowanie

Preparat ma postać pastylek do stosowania doustnego (do ssania). Stosuj preparat zgodnie z zaleceniami. Nie przekraczaj zaleconych dawek, ponieważ nie zwiększy to skuteczności działania leku, a może zaszkodzić Twojemu zdrowiu i życiu. Jeżeli masz jakiegokolwiek wątpliwości dotyczące stosowania preparatu, skonsultuj się z lekarzem.

Dorośli i dzieci w wieku powyżej 12 lat: 1 tabletkę do ssania co 3–6 godzin w razie potrzeby. Maksymalna dawka wynosi 5 tabletek na dobę.

Nie stosować u dzieci do 12 lat.

Należy zachować ostrożność u osób w podeszłym wieku, ze względu na zwiększone ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.

U osób z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby i/lub nerek stosowanie preparatu jest przeciwwskazane.

Czy można stosować Polopiryna Gardło - pastylki twarde w okresie ciąży i karmienia piersią?

W okresie ciąży nie stosuj żadnego leku bez konsultacji z lekarzem!

Bardzo ważne jest, aby przed zastosowaniem jakiegokolwiek leku w okresie ciąży lub w okresie karmienia piersią skonsultować się z lekarzem i wyjaśnić ponad wszelką wątpliwość potencjalne zagrożenia i korzyści związane ze stosowaniem danego leku. Jeżeli jesteś w ciąży lub planujesz ciążę, skonsultuj się z lekarzem przed zastosowaniem preparatu.

Nie należy stosować preparatu w I. i II. trymestrze ciąży, chyba że jest to absolutnie konieczne. Stosowanie go w III. trymestrze ciąży jest przeciwwskazane.

Nie zaleca się stosowania preparatu podczas karmienia piersią.

Leki hamujące syntezę prostaglandyn mogą powodować zaburzenia płodności u kobiet. Działanie to jest przemijające i ustępuje po zakończeniu terapii.

Czy mogę stosować równoległe inne preparaty?

Poinformuj lekarza o wszystkich przyjmowanych ostatnio lekach, również o tych, które są wydawane bez recepty.

Należy unikać stosowania preparatu równolegle z:

- kwasem acetylosalicylowym, z wyjątkiem małych dawek (do 100 mg na dobę) zaleconych przez lekarza; możliwe zwiększenie ryzyka działań niepożądanych
- innymi NLPZ (w tym ibuprofen i inne selektywne inhibitory cyklooksygenazy-2); możliwe zwiększenie ryzyka wystąpienia działań niepożądanych (szczególnie w obrębie przewodu pokarmowego, np. wrzodów i krwawienia)

Należy zachować ostrożność podczas stosowania preparatu równolegle z:

- lekami przeciwzakrzepowymi; możliwe nasilenie efektu działania inhibitorów koagulacji i agregacji płytek, heparyny, pochodnych kumaryny, dipyrydamolu, pyrydamolu, sulfipirazonu;
- lekami przeciwplatekcyjnymi i selektywnymi inhibitorami wychwytu zwrotnego serotoniny (SSRI); możliwe zwiększenie ryzyka krwawienia z przewodu pokarmowego
- lekami przeciwnadciśnieniowymi (inhibitory konwertazy angiotensyny, antagoniści angiotensyny II i leki moczopędne; możliwe osłabienie działania leków moczopędnych lub nasilenie toksycznego wpływu na nerki, spowodowanego hamowaniem cyklooksygenazy, szczególnie u osób z upośledzoną czynnością nerek; należy nawadniać chorych i monitorować stężenie potasu we krwi u pacjentów stosujących diuretyki oszczędzające potas
- alkoholem; możliwe zwiększenie ryzyka działań niepożądanych, szczególnie krwawień w obrębie przewodu pokarmowego
- glikozydami nasercowymi; możliwe nasilenie niewydolności serca, zmniejszenie wskaźnika filtracji kłębuszkowej (GFR) i zwiększenie stężenia glikozydów w osoczu
- cyklosporyną; możliwe zwiększenie ryzyka nefrotoksyczności
- kortykosteroidami; możliwe zwiększenie ryzyka owrzodzenia lub krwawienia z przewodu pokarmowego
- litem; możliwe zwiększenie stężenia litu w surowicy z uwagi na jego zmniejszoną eliminację
- metotreksatem; możliwe zwiększenie stężenia metotreksatu
- mifeprystonem; możliwe osłabienie działania mifeprystonu, nie należy stosować NLPZ przez 8–12 dni po podaniu mifeprystonu
- antybiotykami z grupy chinolonów; możliwe zwiększenie ryzyka wystąpienia drgawek związanych ze stosowaniem chinolonów
- takrolimusem; możliwe zwiększenie działania nefrotoksycznego
- zydowudyną; możliwe zwiększenie ryzyka toksycznego działania na układ krwiotwórczy
- fenytoiną.

Dotychczas dostępne dane nie wykazały interakcji pomiędzy flurbiprofenem a tolbutamidem oraz lekami zobojętniającymi sok żołądkowy.

Działania niepożądane

Jak każdy lek, również Polopiryna Gardło pastylki może powodować działania niepożądane, chociaż nie wystąpią one u wszystkich chorych stosujących ten preparat. Pamiętaj, że oczekiwane korzyści ze stosowania leku są z reguły większe, niż szkody wynikające z pojawienia się działań niepożądanych.

Bardzo często mogą wystąpić: uczucie ciepła, pieczenia lub mrowienia u jamie ustnej, zaburzenia smaku.

Często mogą wystąpić: zawroty głowy, ból głowy, parestezje, podrażnienie gardła, biegunka, owrzodzenia jamy ustnej, nudności, ból jamy ustnej, parestezje w jamie ustnej, ból gardła, ból brzucha, suchość w jamie ustnej.

Niezbyt często mogą wystąpić: bezsenność, zaostrzenie astmy i skurcz oskrzeli, duszność, świszczący oddech, pęcherze w jamie ustnej, niedoczulica gardła, wzdęcia, zaparcia, niestrawność, wzdęcia z oddawaniem gazów, bolesność języka, zaburzenia czucia w jamie ustnej, wymioty, wysypka, świąd.

Rzadko mogą wystąpić: zaburzenia składu krwi (niedokrwistość z wydłużeniem czasu krwawienia), reakcje nadwrażliwości, wstrząs anafilaktyczny, niewydolność serca, obrzęk, niewydolność nerek, niewydolność wątroby.

Bardzo rzadko mogą wystąpić: małopłytkowość, neutropenia, agranulocytoza, anemia aplastyczna, anemia hemolityczna, zespół Stevensa i Johnsona, martwica toksyczna-rozplywna naskórka.

Z nieznaną częstością mogą wystąpić: anemia, nadciśnienie tętnicze, krwawienie z przewodu pokarmowego, owrzodzenie przewodu pokarmowego, perforacja przewodu pokarmowego, rumień wielopostaciowy, gorączka, ból, zapalenie wątroby, bezsenność.

Przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki dołączonej do opakowania bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.