

Ibufen Baby czop.doodbyt. 0,06 g 5 czop.

Nasza cena: 11,61 pln



Opis słownikowy

Dawka	0,06 g
Opakowanie	5 czop.
Postać	czop.doodbyt.
Producent	ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.
Rejestracja	
Substancja czynna	Ibuprofenum

Opis produktu

Nazwa: Ibufen Baby
Postać: czop.doodbyt.
Dawka: 0,06 g
Opakowanie: 5 czop.
Skład:

Jedna tabletkowa powlekana zawiera 15 mg mirtazapiny.

Jedna tabletkowa powlekana zawiera 30 mg mirtazapiny.

Jedna tabletkowa powlekana zawiera 45 mg mirtazapiny.

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

Jedna tabletkowa Mirtastad tabletkowa powlekana 15 mg zawiera 99,00 mg laktozy jednowodnej i 0,021 mg żółci pomarańczowej.

Jedna tabletkowa Mirtastad tabletkowa powlekana 30 mg zawiera 198,00 mg laktozy jednowodnej. Jedna tabletkowa Mirtastad tabletkowa powlekana 45 mg zawiera 297,00 mg laktozy jednowodnej.

Wskazania:

Leczenie epizodów dużej depresji.

Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na mirtazapinę lub którąkolwiek substancję pomocniczą.

Równoczesne stosowanie mirtazapiny z inhibitorami monoaminooksydazy (MAO) (patrz punkt 4.5).

Działania niepożądane:

Pacjenci z depresją wykazują liczne objawy wiążące się z samą chorobą. Dlatego trudno jest nieraz ustalić, czy występujące objawy spowodowane są samą chorobą, czy też podawaniem mirtazapiny.

Najczęściej zgłaszane działania niepożądane występujące u więcej niż 5% pacjentów przyjmujących mirtazapinę w randomizowanych, kontrolowanych placebo badaniach (patrz poniżej) to senność, uspokojenie, suchość w ustach, zwiększenie masy ciała, zwiększenie apetytu, zawroty głowy i zmęczenie.

Wszystkie randomizowane, kontrolowane placebo badania u pacjentów (włączając wskazania inne niż leczenie depresji) były analizowane w aspekcie działań niepożądanych mirtazapiny. Do metaanalizy włączono 20 badań, w których planowany czas leczenia wynosił do 12 tygodni, z udziałem 1501 pacjentów (134 osobołat) przyjmujących mirtazapinę w dawce do 60 mg i 850 pacjentów (79 osobołat) przyjmujących placebo.

Fazy przedłużenia tych badań zostały wyłączone, aby zachować porównanie z podawaniem placebo.

Tabela 1 przedstawia pogrupowane działania niepożądane, które wystąpiły znamiennie statystycznie częściej podczas leczenia mirtazapiną w porównaniu do placebo. Dodano również działania niepożądane zgłaszane spontanicznie. Częstość działań niepożądanych zgłaszanych spontanicznie oparto o częstość ich występowania w badaniach klinicznych. Częstość działań niepożądanych zgłaszanych spontanicznie, których nie obserwowano u pacjentów w randomizowanych, kontrolowanych placebo badaniach z mirtazapiną, sklasyfikowano jako częstość „nieznana”.

Tabela 1. Działania niepożądane mirtazapiny**Klasyfikacja układów i narządów****Bardzo często ($\geq 1/10$)**