

## Písomná informácia pre používateľa

**IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg**  
**IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg**  
mäkké kapsuly

ibuprofén

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto písomnej informácii alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak potrebujete ďalšie informácie alebo radu, obráťte sa na svojho lekára.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.
- Ak ste dospelý a ak sa do 4 dní v prípade bolesti alebo do 3 dní v prípade migrény alebo horúčky nebudete cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára. V prípade detí a dospievajúcich (od 12 do 18 rokov) je potrebné kontaktovať lekára do 3 dní.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je IBALGIN RAPIDCAPS a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete IBALGIN RAPIDCAPS
3. Ako užívať IBALGIN RAPIDCAPS
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať IBALGIN RAPIDCAPS
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

### **1. Čo je IBALGIN RAPIDCAPS a na čo sa používa**

Názov týchto liekov je IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg alebo IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg (nazývaný IBALGIN RAPIDCAPS v tejto písomnej informácii).

Liečivo (ktoré umožňuje aby tento liek liečil) je ibuprofén, ktorý patrí do skupiny liekov známych ako nesteroidné protizápalové liečivá (NSAID). NSAID poskytujú úľavu zmenou reakcie tela na bolest', opuch a vysokú telesnú teplotu.

IBALGIN RAPIDCAPS vo forme mäkkých kapsúl s tekutým obsahom sa ľahko rozkladá v ľudskom tele, liečivo sa rýchlejšie vstrebe do krvného obehu a tak sa rýchlo dostáva do miesta bolesti.

IBALGIN RAPIDCAPS sa používa na zmiernenie bolesti hlavy, migrény, bolesti zubov, bolesti chrbta, bolesti pri menštriacii, bolesti svalov, pri horúčke a príznakoch prechladnutia a chrípky.

Navýše, na základe odporúčania lekára, IBALGIN RAPIDCAPS sa tiež používa na zmiernenie bolesti, ktorú je cítiť pozdĺž nervu (neuralgia).

IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg je odporúčaný pre dospelých a dospievajúcich nad 12 rokov (od 40 kg telesnej hmotnosti).

Vzhľadom na množstvo liečiva v jednej kapsule, IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg je odporúčaný pre dospelých a detí nad 6 rokov (od 20 kg telesnej hmotnosti).

Ak ste dospelý a ak sa do 4 dní v prípade bolesti alebo do 3 dní v prípade migrény alebo horúčky nebudete cítiť lepšie, alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára. V prípade detí a dospievajúcich je potrebné kontaktovať lekára do 3 dní.

## 2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete IBALGIN RAPIDCAPS

### Neužívajte IBALGIN RAPIDCAPS

- ak ste alergický na ibuprofén (liečivo IBALGINU RAPIDCAPS) alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6);
- ak ste alergický na nesteroidné protizápalové lieky, čo sa prejavuje ako dýchavičnosť, astma, nádcha, opuch alebo žihľavka;
- ak máte aktívne alebo opakujúce sa vredy alebo krvácanie do žalúdka alebo dvanásťnika alebo, ak sa vám to vyskytlo niekedy v minulosti opakovane (t.j. aspoň 2-krát);
- ak ste mali krvácanie do zažívacieho traktu alebo perforáciu (prederavenie) v súvislosti s predchádzajúcou liečbou nesteroidnými protizápalovými liekmi;
- ak máte poruchu krvotvorby alebo poruchu zrážania krvi;
- ak máte ľažké zlyhanie srdca, pečene alebo obličiek;
- ak ste žena v posledných troch mesiacoch tehotenstva.

### Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať IBALGIN RAPIDCAPS, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika, ak:

- máte ochorenie obličiek alebo pečene;
- máte prieduškovú astmu;
- máte sennú nádchu, nosové polypy alebo chronické obstrukčné ochorenie dýchacích ciest, kvôli zvýšenému riziku alergických reakcií;
- užívate lieky, ktoré môžu zvýšiť riziko žalúdočnej toxicity alebo krvácania (pozri nižšie);
- máte systémový lupus erythematosus (ochorenie imunitného systému) alebo zmiešané ochorenie spojivového tkaniva (riziko aseptickej meningitídy (nehnisavý zápal mozgových blán));
- máte zápalovú vredovú chorobu tráviaceho traktu, ako je Crohnova choroba alebo ulcerózna kolítida;
- máte problémy so srdcom vrátane srdcového zlyhania, angínu pektoris (bolešť na hrudi), alebo ak ste mali srdcový infarkt, podstúpili ste operáciu srdca (koronárny bypass), máte ochorenie periférnych artérií (slabá cirkulácia v nohách alebo chodidlach z dôvodu zúžených alebo zablokovaných ciev), alebo akúkoľvek mozgovú príhodu (vrátane malej mozgovej príhody alebo prechodného ischemického záehvatu);
- máte vysoký krvný tlak, cukrovku, vysoký cholesterol, alebo niektorý člen vašej rodiny mal srdcové ochorenie alebo mozgovú príhodu, alebo ak ste fajčiar).

Protizápalové lieky/lieky proti bolesti, ako ibuprofén, môžu byť spojené s miernym zvýšeným rizikom srdcového infarktu alebo mozgovej príhody, najmä ak sa užívajú vo vysokých dávkach.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie ani trvanie liečby. Každé riziko je viac pravdepodobné pri vysokých dávkach a dlhodobej liečbe.

Krvácanie, vredy alebo prederavenie v tráviacom trakte sa môžu objaviť kedykoľvek počas liečby s alebo bez varovných príznakov alebo predchádzajúcej anamnézy závažných žalúdočných a črevných príhod. Riziko žalúdočného a črevného krvácania, vredy a prederavenie sa zvyšuje so zvyšujúcou sa dávkou, u pacientov s anamnézou vredu a u starších osôb. Niektoré súčasne užívané lieky môžu zvýšiť riziko toxicity pre žalúdok alebo krvácanie (iné nesteroidné protizápalové lieky, kortikosteroidy, antikoagulanciá (lieky proti zrážavosti krvi) ako warfarín, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu (lieky podávané na liečbu depresie) alebo antiagregačné (protidoštičkové) lieky ako kyselina acetylsalicylová).

U pacientov so zvýšeným rizikom žalúdočnej a črevnej toxicity sa má zvážiť súčasné podávanie látok s ochranným účinkom (napríklad misoprostol alebo inhibítory protónovej pumpy).

Dlhodobé užívanie akéhokoľvek typu lieku proti bolesti na bolest' hlavy môže stav ešte zhoršiť. Ak sa u vás vyskytujú časté alebo každodenné bolesti hlavy napriek (alebo kvôli) tomu, že pravidelne užívate lieky proti bolesti hlavy, porad'te sa so svojím lekárom, než začnete užívať ďalší liek proti bolesti. Liečba má byť prerušená, ak je diagnostikované nadmerné používanie liekov proti bolesti hlavy.

Ibuprofén môže maskovať príznaky infekcie (horúčka, bolest' a opuch).

## **Deti a dospievajúci**

Existuje riziko poškodenia obličiek u dehydratovaných detí a dospievajúcich.

## **Iné lieky a IBALGIN RAPIDCAPS**

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

IBALGIN RAPIDCAPS môže ovplyvňovať alebo byť ovplyvnený niektorými inými liekmi.

Napríklad:

- liekmi, ktoré sú antikoagulantmi (čo znamená, že zriedľujú krv a zamedzujú vzniku krvným zrazeninám, napr. aspirín/kyselina acetylsalicylová, warfarín, tiklopídín);
- liekmi, ktoré znižujú vysoký krvný tlak (inhibitóry ACE, ako je kaptopril, betablokátory, ako sú lieky obsahujúce atenolol, antagonisty receptora angiotenzínu II, ako je losartan).

Taktiež povedzte lekárovi alebo lekárnikovi, ak užívate:

- akékoľvek iné NSAID (protizápalové lieky a analgetiká) a glukokortikoidy (lieky obsahujúce kortizón alebo látky podobné kortizónu), pretože tieto lieky môžu zvýšiť riziko žalúdočných a črevných vredov alebo krvácania;
- selektívne inhibitóry spätného vychytávania sérotonínu (SSRI) (lieky používané na liečbu depresie), pretože môžu zvýšiť riziko gastrointestinálneho krvácania (krvácania do žalúdka alebo čriev);
- antiagregačné (protidoštičkové) látky, pretože môžu zvýšiť riziko krvácania;
- močopudné lieky, pretože ibuprofen môže znížiť účinok týchto liekov a môže vzniknúť zvýšené riziko pre obličky;
- draslík šetriace diuretiká, pretože môžu viesť k hyperkaliémii (zvýšenie hladiny draslíka v krvi);
- chinolónové antibiotiká, môže byť zvýšené riziko kfíkov;
- aminoglykozidy (antibiotiká), pretože ibuprofen môže znížiť vylučovanie aminoglykozidov, ich súčasné užívanie môže zvýšiť riziko nefrotoxicity a ototoxicity (poškodenie obličiek a sluchu);
- sulfonylmočoviny (antidiabetiká), môže byť možná interakcia s ibuprofénom;
- lieky s obsahom lítia (lieky na maniodepresívne ochorenie a depresie), digoxín (pri srdcovej nedostatočnosti) a metotrexát (liek na liečbu rakoviny alebo reumatizmu), pretože ibuprofen môže zvýšiť účinok týchto liekov;
- sulfipyrazón a probenecid (lieky na liečbu dny), môže byť oneskorené vylučovanie ibuprofénu;
- baklofén, existujú klinické údaje naznačujúce, že NSAID môžu zvyšovať plazmatickú hladinu baklofénu;
- mifepristón (liek na ukončenie tehotenstva), pretože ibuprofén môže znížovať účinok tohto lieku;
- cyklosporín, takrolimus (lieky potláčajúce imunitu), pretože môže dôjsť k poškodeniu obličiek;
- pemtrexed (liek na liečbu rakoviny), pretože ibuprofén môže zvýšiť toxické účinky tohto lieku;
- zidovudín (liek na liečbu HIV/AIDS), pretože užívanie ibuprofénu môže viesť k zvýšenému riziku krvácania do kĺbu alebo krvácanie, ktoré vedie k tvorbe opuchov u HIV(+) hemofilikov.

Niekteré iné lieky môžu tiež ovplyvňovať liečbu IBALGINOM RAPIDCAPS alebo ňou byť ovplyvňované.

Pred užitím lieku IBALGIN RAPIDCAPS s inými liekmi je preto potrebné požiadať o radu lekára alebo lekárnika.

## **IBALGIN RAPIDCAPS a jedlo, nápoje a alkohol**

Kapsuly sa prehľtajú celé s dostatočným množstvom tekutiny.

Ak sa počas liečby objavia gastrointestinálne (tráviace) tŕažkosti, liek užívajte počas jedla.

Pitie alkoholických nápojov a fajčenie sa neodporúča počas liečby.

## **Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť**

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradťte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete užívať tento liek.

### **Tehotenstvo a dojčenie**

Neužívajte tento liek počas posledných troch mesiacov tehotenstva alebo počas dojčenia.

V prvých šiestich mesiacoch tehotenstva sa poradťte so svojím lekárom o užívaní.

#### Plodnosť

Liek patrí do skupiny liekov (NSAID), ktoré môžu narušiť plodnosť u žien. Tento účinok je zvratný po ukončení užívania lieku.

#### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

IBALGIN RAPIDCAPS nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viest' vozidlá a obsluhovať stroje.

#### **IBALGIN RAPIDCAPS obsahuje sorbitol.**

Sorbitol je zdrojom fruktózy. Ak vám (alebo väčšu dieťaťu) lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, alebo ak vám bola diagnostikovaná dedičná neznášanlivosť fruktózy (skratka HFI, z anglického hereditary fructose intolerance), zriedkavé genetické ochorenie, pri ktorom človek nedokáže spracovať fruktózu, obráťte sa na svojho lekára predtým, ako vy (alebo vaše dieťa) užijete alebo dostanete tento liek.

### **3. Ako užívať IBALGIN RAPIDCAPS**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto písomnej informácii alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Tento liek je určený len na krátkodobé užívanie. Užívajte najnižšie dávky počas čo najkratšej doby nevyhnutnej k úľave vašich príznakov.

#### Dospelí a dospievajúci vo veku 12 rokov a starší (od 40 kg telesnej hmotnosti)

Užite 1 alebo 2 kapsuly IBALGINU RAPIDCAPS 200 mg alebo 1 kapsulu IBALGINU RAPIDCAPS 400 mg s vodou, najviac 3x denne podľa potreby.

Nechajte aspoň 4 hodiny medzi jednotlivými dávkami.

Na zmiernenie bolesti, ktorú je cítiť pozdĺž nervu (neuralgia) sa liek užíva na základe odporúčania lekára, ktorý tiež určí dávkovanie.

Neužívajte viac ako 6 kapsúl IBALGINU RAPIDCAPS 200 mg alebo 3 kapsuly IBALGINU RAPIDCAPS 400 mg počas 24 hodín.

#### Deti nad 6 rokov (od 20 kg do 39 kg telesnej hmotnosti)

Pre túto vekovú skupinu je odporúčaný IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg.

Maximálna celková denná dávka ibuprofénu je 20 – 30 mg na kg telesnej hmotnosti, rozdelená do 3 až 4 jednotlivých dávok.

Deti nad 6 rokov (od 20 kg do 39 kg telesnej hmotnosti) užívajú 1 kapsulu IBALGINU RAPIDCAPS 200 mg;

- Deti 20 kg – 29 kg najviac 3-krát denne podľa potreby. Nie viac ako 3 kapsuly (najviac 600 mg ibuprofénu) počas 24 hodín. Nechajte aspoň 8 hodín medzi jednotlivými dávkami.
- Deti 30 kg – 39 kg najviac 4-krát denne podľa potreby. Nie viac ako 4 kapsuly (najviac 800 mg ibuprofénu) počas 24 hodín. Nechajte aspoň 6 až 8 hodín medzi jednotlivými dávkami.

Ak u detí od 6 rokov a dospievajúcich je tento liek potrebné podávať viac ako 3 dni alebo sa príznaky ochorenia zhoršujú, je potrebné poradiť sa s lekárom.

#### Deti mladšie ako 6 rokov (< 20 kg telesnej hmotnosti)

IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg a IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg sa nesmie používať u detí mladších ako 6 rokov (menej ako 20 kg telesnej hmotnosti), vzhl'adom na množstvo liečiva v jednej kapsule.

### Starší ľudia

U starších pacientov je dávkovanie rovnaké ako u ostatných dospelých, avšak je nutná zvýšená opatrnosť.

### Porucha funkcie pečene alebo obličiek

Ak máte zníženú funkciu obličiek alebo pečene, vždy sa poradte so svojím lekárom, než začnete užívať IBALGIN RAPIDCAPS. Váš lekár vám podľa toho poradí.

Ak ste dospelý a ak sa do 4 dní v prípade bolesti alebo do 3 dní v prípade migrény alebo horúčky nebudeste cítiť lepšie, alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

Bez poradenia sa s lekárom neužívajte liek dlhšie ako 10 dní.

### **Ak užijete viac IBALGINU RAPIDCAPS, ako máte**

Ak ste užili väčšie množstvo lieku IBALGIN RAPIDCAPS ako ste mali, alebo ak deti náhodne užili liek, vždy kontaktujte lekára alebo najbližšiu nemocnicu aby ste získali informáciu, či liek predstavuje riziko a poradiť sa, čo treba robiť.

Príznaky môžu zahŕňať nevoľnosť, bolesť brucha, vracanie (môže byť spojené s prítomnosťou krvi), bolesť hlavy, zvonenie v ušiach, zmätenosť a kmitavý pohyb očí. Pri vysokých dávkach boli hlásené ospalosť, bolesť v hrudi, búšenie srdca, strata vedomia, kŕče (hlavne u detí), slabosť a závraty, krv v moči, pocit chladu v tele a problémy s dýchaním.

### **Ak zabudnete užiť IBALGIN RAPIDCAPS**

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú tabletu.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

## **4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ak sa objavia prvé príznaky akejkoľvek reakcie z precitlivenosti, ako je kožná vyrážka, sliznicové lézie (poškodenie slizníc), žihľavka, vyrážka s fialovými škvírnami, náhle vzniknutý opuch okolo očí, pocit zvierania na hrudníku so st'aženým dýchaním alebo prehľtaním, ďalej bolesti v nadbrušku alebo krvácanie z tráviaceho traktu (vracanie krvi alebo čierne sfarbená stolica), prerušte užívanie lieku a okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.

Vedľajšie účinky, ktoré sa môžu vyskytnúť, sú uvedené nižšie v skupinách podľa častoty výskytu:

**Menej časté** (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb):

- bolesť hlavy,
- bolesť brucha, pocit nevoľnosti (nauzea), tráviace t'ažkosti,
- rôzne kožné vyrážky, reakcie z precitlivenosti (ako je žihľavka a svrbenie)

**Zriedkavé** (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb):

- nevoľnosť (vracanie), hnačka, zápcha, plynatosť

**Veľmi zriedkavé** (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb):

- problémy s tvorbou krvných buniek (prvé príznaky sú: horúčka, bolesť hrdla, povrchové vredy v ústach, príznaky podobné chrípke, vyčerpanie, krvácanie z nosa a kožné krvácanie),
- sterilný zápal mozgových blán (najmä u pacientov s ochorením spojivového tkaniva alebo so systémovým lupus erythematosus),

- zápal, ulcerácia (zvredovatenie) alebo perforácie (prederavenie) zažívacieho traktu sliznice (čierna stolica a vracanie krvi), zápal v ústach,
- neschopnosť obličiek vylučovať odpadové látky (akútne zlyhanie obličiek), krv v moči a horúčka môžu byť príznakmi poškodenia obličiek (papilárna nekróza),
- poruchy funkcie pečene, ľažké formy kožných reakcií vrátane vyrážky so začervenaním a tvorbou pluzgierov,
- ľažké alergické reakcie (tváre, opuch jazyka a hrtana, opuch, dýchavičnosť, zrýchlenie srdcovej činnosti, nízky krvný tlak, ľažký šok)

**Neznáme** (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- porucha slchu,
- srdcové zlyhanie a opuch, zvýšenie krvného tlaku,
- zhoršenie existujúceho ochorenia črev (zápal hrubého čreva alebo Crohnova choroba),
- porucha funkcie obličiek,
- ľažkosti pri dýchaní (prevažne u pacientov s bronchiálnou astmou), zhoršenie astmy,
- zvýšená citlivosť kože na slnečné žiarenie
- Môže sa vyskytnúť závažná kožná reakcia, známa ako syndróm DRESS. Medzi príznaky DRESS patria: kožná vyrážka, horúčka, opuch lymfatických uzlín a zvýšenie eozinofilov (typ bielych krviniek).

Lieky, ktoré obsahujú ibuprofén (alebo niektoré z iných NSAID), ako je IBALGIN RAPIDCAPS, môžu byť spojené s miernym zvýšením rizika srdcového záchvatu („infarkt myokardu“) alebo náhlej cievnej mozgovej príhody.

### **Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## **5. Ako uchovávať IBALGIN RAPIDCAPS**

Uchovávajte pri teplote do 25 °C v originálnom balení na ochranu pred vlhkosťou.

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na označení obalu po „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

## **6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

### **Čo IBALGIN RAPIDCAPS obsahuje**

- Liečivo je ibuprofén. Každá kapsula obsahuje 200 mg alebo 400 mg ibuprofénu.
- Ďalšie zložky sú: makrogol 600, hydroxid draselný 85 % (E 525), želatína, čistená voda, sorbitol, čiastočne dehydrovaný roztok(E 420), karmínová červeň 43 % (E 120).

### **Ako vyzerá IBALGIN RAPIDCAPS a obsah balenia**

IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg: oválne priehľadné ružové (karmínová červeň) mäkké želatínové kapsuly (pričízne 13 x 8 mm).

IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg: oválne prieľadné ružovočervené (karmínová červeň) mäkké želatínové kapsuly (približne 15 x 10 mm).

Veľkosť balenia:

IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg: 12 a 24 mäkkých kapsúl.

IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg: 10, 12, 20, 30 mäkkých kapsúl.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

#### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

##### Držiteľ rozhodnutia o registrácii

sanofi-aventis Slovakia s.r.o., Einsteinova 24, 851 01 Bratislava, Slovenská republika

##### Výrobca

Sanofi S.p.A., Strada Statale 17, Km 22, 67019 Scoppito(AQ), Taliansko

**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP) pod nasledovnými názvami:**

Bulharsko	ИБАЛГИН РАПИД ДЖУНИР 400 mg
Česká republika	IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg
Maďarsko	ALGOFLEX RAPID MINI 200 mg ALGOFLEX RAPID 400 mg
Taliansko	NOVALGIDOL 200 mg NOVALGIDOL 400 mg
Rumunsko	IBALGIN EXPRESS 200 mg IBALGIN EXPRESS 400 mg
Slovenská republika	IBALGIN RAPIDCAPS 200 mg IBALGIN RAPIDCAPS 400 mg

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v septembri 2019.**

Logo MAH