

## **Состав**

*действующее вещество:* ибупрофен;

1 г раствора содержит 50 мг ибупрофена;

*вспомогательные вещества:* этанол 96 %, полиэтиленгликоль (макрогол) 300, полиэтиленгликоля (макрогол) цетостеариловый эфир 22, вода очищенная.

## **Лекарственная форма**

Спрей для наружного использования.

*Основные физико-химические свойства:* бесцветный прозрачный раствор с характерным запахом этанола.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Нестероидные противовоспалительные препараты для местного использования.  
Код АТХ М02А А13.

## **Фармакодинамика**

Спрей предназначен для наружного применения. Содержит активное вещество – ибупрофен, продукт фенилпропионовой кислоты. Ибупрофен оказывает выраженное противовоспалительное и анальгетическое действие путем ингибирования синтеза простагландина, который происходит непосредственно в очаге воспаления. Поскольку препарат является летучим водно-спиртовым раствором, он оказывает успокаивающее и охлаждающее действие в месте нанесения.

## **Фармакокинетика**

При наружном применении ибупрофен быстро и в большом объеме всасывается через кожу и попадает в костер, достигая высокой терапевтической концентрации в мягких тканях, суставах и синовиальной жидкости. В плазме крови концентрация действующего вещества остается в незначительном количестве. Поэтому нежелательное системное действие, за исключением редких случаев повышенной чувствительности к ибупрофену, практически отсутствует.

Нет существенных различий в биотрансформации и выводе ибупрофена при его пероральном или местном применении.

## **Показания**

Препарат предназначен для местного лечения ревматической боли, боли в мышцах, спине, боли и отека при вывихах, растяжениях и других спортивных травмах.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к ибупрофену или к любому из компонентов спрея; реакции гиперчувствительности (например, бронхиальная астма, ринит, отек Квинке или крапивница) после применения ацетилсалициловой кислоты или других нестероидных противовоспалительных средств; язвенные поражения желудочно-кишечного тракта; дерматозы; мокрая экзема.

Лекарственное средство не применять на поврежденной или пораженной коже и открытые раны.

Не применять под окклюзионные повязки.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Нестероидные противовоспалительные средства могут взаимодействовать с препаратами, снижающими артериальное давление, и могут усиливать действие антикоагулянтов, хотя вероятность таких случаев при местном применении препарата низкая. Одновременное применение ацетилсалициловой кислоты или других нестероидных противовоспалительных средств может привести к увеличению частоты побочных реакций.

Препарат может снижать диуретический эффект фуросемида.

## **Особенности применения**

Препарат легковоспламеняющийся и огнеопасный. Запрещается распылять препарат вблизи источника открытого огня, электрических обогревателей и других источников возгорания.

Следует избегать контакта раствора с глазами, слизистыми и поврежденной кожей. Если это произойдет, пораженный участок следует промыть большим количеством чистой воды. При возникновении сыпи на коже применение

препарата следует немедленно прекратить и обратиться к врачу.

Не следует применять под окклюзионные повязки.

Пациенты, страдающие бронхиальной астмой, сенной лихорадкой, хронической болезнью легких, и пациенты с гиперчувствительностью к анальгетикам и противоревматическим препаратам имеют больший риск развития астматических приступов, отека слизистой или крапивницы, чем другие пациенты. Системное всасывание ибупрофена при местном применении меньше, чем при пероральном применении, поэтому перечисленные осложнения могут возникать в редких случаях. Применение препарата этим пациентам следует проводить под контролем врача.

Врачу следует оценить целесообразность применения препарата пациентам с язвенной болезнью, а также пациентам с нарушением почек, астмой в анамнезе, пациентам, проходящим лечение пероральными нестероидными противовоспалительными препаратами.

Участки кожи, на которые наносится препарат, не следует подвергать длительному воздействию солнечного света во избежание фоточувствительности кожи.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Нет данных о влиянии ибупрофена при местном применении на управление автотранспортом или другими механизмами.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Не применять в период беременности или кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Применять наружно взрослым и детям от 12 лет.

Флакон с механическим насосным распылителем следует хранить в вертикальном положении, чтобы распылитель был направлен вверх или вниз.

Спрей наносят на кожу на расстоянии 10-15 см. После каждые 2-3 нажатия препарат втирают в кожу непосредственно над болезненным участком и вокруг нее. Количество наносимого препарата может изменяться в зависимости от участка и интенсивности боли, но обычно достаточно 5-10 нажатий (1-2 мл). Лекарственное средство применять 3-4 раза в сутки с перерывами не менее 4

часов. После применения препарата следует вымыть руки, за исключением случаев, когда препарат используется для лечения боли в руках.

Необходимо соблюдать рекомендованную дозировку. Продолжительность лечения зависит от степени и характера поражения и определяется врачом по клинической картине. После 7 дней применения следует пересмотреть лечение, особенно при восстановлении или ухудшении симптомов.

Не применять под окклюзионную повязку.

## **Дети**

Не рекомендуется применять детям до 12 лет.

## **Передозировка**

Вероятность передозировки при применении ибупрофена в форме спрея для наружного применения незначительна. Однако при передозировке возможны побочные эффекты, которые наблюдаются при системном применении ибупрофена (диспепсические явления: тошнота, изжога, рвота, метеоризм; кожные аллергические реакции; головные боли, головокружение; артериальная гипотензия). При появлении симптомов передозировки следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

При превышении рекомендуемой дозы следует смыть раствор большим количеством воды. Специфический антидот неизвестен.

## **Побочные реакции**

Побочные реакции при местном применении ибупрофена возникают очень редко, у людей с повышенной чувствительностью к препарату. В таких случаях следует прекратить применение препарата.

*Со стороны кожи и подкожной клетчатки:* реакции гиперчувствительности, которые могут проявляться в виде кожных сыпей, крапивницы, зуда, пурпуры, отека Квинке, буллезных дерматозов (включая эпидермальный некролиз и мультиформную эритему); покраснение кожи, раздражение кожи, чувство жжения, контактный дерматит.

*Со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* реакции гиперчувствительности в виде приступов бронхиальной астмы или ухудшения ее течения, одышки, бронхоспазма и диспноэ.

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* боли в животе, диспепсия.

*Со стороны почек и мочевыводящих путей:* нарушение функции почек у пациентов с наличием в анамнезе заболеваний почек.

*Со стороны иммунной системы:* реакции гиперчувствительности, включая анафилактический шок, ангионевротический отек и неспецифические аллергические реакции.

### **Срок годности**

2 года.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

### **Упаковка**

По 50 мл препарата во флаконе с механическим насосным распылителем. По 1 флакону в картонной пачке.

### **Категория отпуска**

Без рецепта.

### **Производитель**

Белупо, лекарства и косметика, д.д.

### **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Ул. Даница 5, 48000 Копривница, Хорватия.

### **Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).