

# Атермик, 400 мг + 325 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Листок-вкладыш –  
информация для пациента

**Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

## Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Атермик, и для чего его принимают.

2. О чём следует знать перед приемом препарата Атермик.

3. Прием препарата Атермик.

4. Возможные нежелательные реакции.

5. Хранение препарата Атермик.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

## 1. Что из себя представляет препарат Атермик, и для чего его принимают

Атермик является комбинированным препаратом, в состав которого входит ибuproфен и парацетамол. Препарат относится к группе препаратов «аналгетики; другие анальгетики и антипиредитики; аинилды» и обладает противовоспалительным, обезболивающим и жаропонижающим действиями.

### Показания к применению:

Препарат Атермик показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет при:

- симптоматической терапии инфекционно-воспалительных заболеваний (простуда, грипп), сопровождающихся повышенной температурой, ознобом, головной болью, болью в мышцах и суставах, болью в горле;
- боли в мышцах (миалгия);
- поражении нервов, сопровождающимся ощущением жжения и приступообразной болью (невралгия);
- боли в спине;
- суставных болях, болевом синдроме при воспалительных и дегенеративных заболеваниях опорно-двигательного аппарата;
- болях при ушибах, растяжениях, вывихах, переломах;
- посттравматическом и послеоперационном болевом синдроме;
- зубной боли;
- альгодисменорее (болезненная менструация).

### Способ действия препарата Атермик

Атермик – комбинированный препарат, действие которого обусловлено входящими в его состав компонентами. Ибuproфен оказывает обезболивающее (аналгетическое), противовоспалительное и жаропонижающее действие. Парацетамол оказывает обезболивающее и жаропонижающее действие. Эффективность такой комбинации выше, чем отдельных компонентов.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

## 2. О чём следует знать перед приемом препарата Атермик

### Противопоказания

Не принимайте препарат Атермик, если у Вас:

- аллергия на ибuprofen, парацетамол или на другие нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- заболевания, характеризующиеся наличием повторений и язв слизистой оболочки (эрозивно-язвенные заболевания) желудочно-кишечного тракта, в том числе язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, хронические воспалительные заболевания кишечника (болезнь Крона, язвенный колит) или язвенное кровотечение в стадии обострения (активная фаза) или в прошлом (два или более подтвержденных эпизода язвенной болезни или язвенного кровотечения);
- мозговое (цереброваскулярное) или иное кровотечение;
- наследственное заболевание, которое проявляется опасными для жизни кровотечениями из-за нарушения свертывания крови (гемофилия) или другие нарушения свертываемости крови, в том числе сниженная свертываемость крови (гипокоагуляция);
- состояния, характеризующиеся высокой склонностью организма к кровоизлияниям, кровоточивости кожи и внутренних органов (геморрагические диатезы), внутривенерные кровоизлияния;
- тяжелое нарушение функции почек (почечная недостаточность с клиренсом креатинина менее 30 мл/мин);
- непереносимость ацетилсалициловой кислоты или других НПВП (в том числе в прошлом) с полным или неполным сочетанием следующих состояний: хроническое воспалительное заболевание дыхательных путей (бронхиальная астма), хроническое заболевание, которое характеризуется наличием образований (полипов) в носовых и околоносовых пазухах (рецидивирующий полипоз);
- тяжелое состояние, при котором нарушена способность сердца перекачивать кровь (тяжелая сердечная недостаточность класса IV по классификации Нью-Йоркской Ассоциации кардиологов NYHA);
- состояние, при котором нарушена способность сердца перекачивать кровь (сердечная недостаточность), в нестабильной стадии с выраженным обострением симптомов (стадии декомпенсации);
- поражение зрительного нерва;
- генетическое отсутствие фермента (глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы), недостаток которого приводит к разрушению красных клеток крови – эритроцитов;
- заболевания системы крови;
- период после проведения хирургического вмешательства по восстановлению нарушенного кровотока в сердце (авторкоронарное шунтирование);
- прогрессирующие заболевания почек;
- тяжелое нарушение функции печени (печечная недостаточность) или активное заболевание печени;
- подтвержденный высокий уровень калия в крови (гиперкалиемия);
- беременность в сроке более 20 недель (см. раздел 2. «Беременность, грудное вскармливание и fertilitätsfähigkeit»).

### Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Атермик проконсультируйтесь с лечащим врачом или работнику аптеки. Обязательно предупредите Вашего лечащего врача, если что-либо из нижеуказанных пунктов относится к Вам:

- у Вас заболевание, вызванное недостаточным обеспечением сердца кислородом (ишемическая болезнь сердца);
- у Вас длительно развивающееся состояние с постепенным усилением симптомов, вызванные нарушением способности сердца перекачивать кровь (хроническая сердечная недостаточность) и/или повышенное артериальное давление (артериальная гипертензия), в том числе в прошлом. Перед применением препарата Вам необходимо проконсультироваться с врачом, поскольку препарат может вызывать задержку жидкости, повышение артериального давления и отеки;
- у Вас имеются заболевания артерий нижних и верхних конечностей (периферических артерий);
- у Вас имеются заболевания крови неясного происхождения (лейкопения – снижение количества лейкоцитов в крови и анемия – состояние, характеризующееся уменьшением количества эритроцитов в гемоглобина в крови, который проявляется бледностью кожи, слабостью, повышенной утомляемостью, сонливостью, головокружением);
- у Вас имеются заболевания сосудов головного мозга (цереброваскулярные заболевания);
- у Вас нарушиено нормальное соотношение жиров (липидов) крови (дислипидемия) или повышен уровень липидов в крови (гиперлипидемия);
- у Вас наблюдался однократный эпизод язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки или язвенного кровотечения желудочно-кишечного тракта;
- у Вас имеется инфекция *Helicobacter pylori*;
- у Вас воспалительные заболевания слизистых оболочек желудочно-кишечного тракта (гастрит, энтерит, колит, язвенный колит) в том числе в прошлом;
- у Вас воспалительное заболевание печени, вызванное вирусом (вирусный гепатит);
- у Вас нарушена функция печени (печечная недостаточность) средней и легкой степени тяжести;
- у Вас имеются заболевания, при которых нарушен обмен билирубина (доброкачественные гипербилирубинемии: синдром Жильбера, Дубина-Джонсона и Ротора);
- у Вас тяжелое хроническое заболевание печени (цирроз печени с портальной гипертензией);
- у Вас нарушена функция почек (почечная недостаточность), в том числе при обезвоживании (клиренс креатинина менее 30–60 мл/мин);
- у Вас поражение почек, сопровождающееся повышением количества белка в моче, снижением уровня белка крови (альбумина) и повышением концентрации липидов в крови (нефротический синдром);
- у Вас хроническое воспалительное заболевание дыхательных путей (бронхиальная астма) или аллергическое заболевание в стадии обострения, в том числе в прошлом. Препарат может спровоцировать развитие состояния, характеризующегося затруднением дыхания, чувством нехватки воздуха, удушьем, систоличным дыханием, спровоцированным сужением просвета бронхов (бронхоспазм);
- у Вас хроническое заболевание, связанное с нарушением работы иммунной системы (системная красная волчанка) или смешанное заболевание соединительной ткани (синдром Шарпа). При приеме препарата повышается риск развития воспалительного заболевания мозга, вызванного не бактериальной инфекцией (асептический менингит);
- у Вас ветрянка (ветряная оспа). Избегайте применения препарата при ветряной оспе,

поскольку это может быть связано с повышенным риском развития тяжелых гнойных осложнений инфекционно-воспалительных заболеваний кожи и подкожно-жировой клетчатки (например, некротизирующего фасциита);

- у Вас тяжелые заболевания, характеризующиеся ухудшением работы того или иного органа, системы органов (тяжелые соматические заболевания);
- у Вас сахарный диабет;
- Вы одновременно принимаете препарат Атермик с другими лекарственными препаратами; другими НПВП, пероральными глюкокортикоидами (в том числе преднизолон), антикоагулянтами (в том числе варфарин), антиагрегантами (в том числе ацетилсалициловая кислота, клопидогрел), селективными ингибиторами обратного захвата серотонина (в том числе циталопрам, флуоксетин, пароксетин, сертралин);
- Вы курите;
- Вы злоупотребляете алкоголем. Не употребляйте алкоголь в период приема препарата во избежание возможного повреждающего действия на печень;
- Вы беремены (срок до 20 недель);
- Вы кормите грудью.

Принимайте препарат минимально возможным коротким курсом и в минимальной эффективной дозе, необходимой для устранения симптомов.

При наличии таких заболеваний, как повышенное артериальное давление, которое не удается снизить до нужных показателей при применении препаратов, поникающих артериальное давление (неконтролируемая артериальная гипертензия), хроническая (застойная) сердечная недостаточность II–III класса по NYHA, ишемическая болезнь сердца, заболевания периферических артерий и/или цереброваскулярные заболевания, прием препарата возможен только после консультации с врачом. Избегайте применения высоких доз ибuproфена (2400 мг в сутки и более).

Избегайте одновременного применения препарата с другими лекарственными средствами, содержащими парацетамол и/или нестероидные противовоспалительные средства.

При применении препарата более 5–7 дней по назначению врача Вам следует контролировать показатели периферической крови и функциональное состояние печени. При появлении симптомов поражения желудочно-кишечного тракта (гастропатии) Ваш лечащий врач будет осуществлять тщательный контроль, включая проведение осмотра лица, полости желудка и двенадцатиперстной кишки при помощи специального аппарата – видеогастроскопа (энзофагогастродуоденоскопия), общий анализ крови (определение гемоглобина), анализ кала на скрытую кровь.

При одновременном применении препаратов, применяемых для уменьшения вязкости крови (антикоагулянты) непрямого действия (например, варфарин, аценоуксумарол, фенидин) Ваш лечащий врач будет рекомендовать Вам контролировать показатели свертывающей системы крови.

Отмечены препарат за 48 часов до лабораторных исследований, так как возможно искажение результатов при количественном определении глюкозы, мочевой кислоты в сыворотке крови, 17-кетостероидов.

### Дети и подростки

Препарат Атермик противопоказан к применению у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

### Другие препараты и препарат Атермик

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это особенно относится к перечисленным ниже препаратам, если Вы применяете их одновременно с препаратором Атермик:

- ацетилсалициловая кислота, поскольку ибuproфен – одно из действующих веществ препарата Атермик, снижает ее противовоспалительное и кроворазжижающее (антиагрегационное) действие (возможно повышение частоты развития тяжелого состояния, возникающего из-за снижения кровотока в сосудах сердца (острая коронарная недостаточность)), у людей, получающих в качестве кроворазжижающего (антиагрегационного) средства малые дозы ацетилсалициловой кислоты, после начала приема);
- этапол (спирт этиловый), глюкокортикоиды (гормональные препараты, например, преднизолон, метилпреднизолон, гидрокортизон), кортикотропин (препарат, применяемый при заболеваниях надпочечников), поскольку повышается риск возникновения повторений язв и язвистой оболочки (эрозивно-язвенное поражение) желудочно-кишечного тракта;
- препараты, применяемые для уменьшения вязкости крови (антикоагулянты) прямого (гепарин) и непрямого (производные кумарина, например, варфарин, аценоуксумарол; производные инданодиона, например, фенидин) действия, препараты, растворяющие тромбы (тромболитические агенты: алтеплаза, анистраплаза, стрептокоиназа, урокиназа), кроворазжижающая препараты (антиагреганты, например, ацетилсалициловая кислота, клопидогрел), колхицин (препарат, применяемый для лечения подагры). Ибuproфен усиливает действие препаратов данных групп, повышается риск развития состояний, при которых нарушается нормальная функционирование сосудов и происходит кровотечение (геморрагические осложнения);

• инсулин и препараты, применяемые для снижения уровня сахара в крови (пероральные гипогликемические лекарственные средства, например, глибенкламид, гликазид, метформин), поскольку при одновременном применении повышается риск возникновения повторений язв и язвистой оболочки (эрозивно-язвенное поражение) желудочно-кишечного тракта;

• препараты, применяемые для уменьшения частоты развития нарушения свертывания крови (гипотромбинаемия);

• препараты, снижающие артериальное давление (гипотензивные лекарственные средства) и мочегонные препараты (диуретики), поскольку при одновременном применении усиливаются эффекты препаратов данных групп;

• дигоксин (препарат, применяемый для лечения сердечной недостаточности), препараты (противоуполовых препаратов), поскольку при одновременном применении усиливается частота развития нарушения свертывания крови (гипотромбинаемия);

• препараты для лечения бактериальных инфекций (антибиотики хиноловового ряда, например, цiproфлоксацин, офлоксацин, норфлоксацин, левофлоксацин), поскольку при одновременном приеме НПВП и антибиотиков хинолового ряда возможно увеличение риска возникновения судорог;

• мифепристон (препарат, применяемый для экстренной контрацепции). Начинайте прием НПВП не ранее, чем через 8–12 дней после приема мифепристона, поскольку НПВП могут снижать эффективность мифепристона;

• тараколимус (препарат, применяемый после пересадки органов и тканей), поскольку при одновременном приеме НПВП и тараколимуса возможно увеличение риска токсического действия на почки (нефротоксичность);

• эндокринии (препарат, применяемый для лечения нарушения свертывания крови (гипотромбинаемия));

• препараты для лечения бактериальных инфекций (цефамандол, цефоперазон, цефотетан), пропильтрована кислота (препарат, применяемый для лечения эпилепсии и судорог), поскольку при одновременном приеме повышается частота развития нарушения свертывания крови (гипотромбинаемия);

• препараты для лечения бактериальных инфекций (цефотаксим, цефалотин, цефалоспорин), поскольку при одновременном приеме повышается риск возникновения кровоизлияния в полость сустава (гемартроз) и синяков (гематом);

• индукторы микросомального окисления (например, кетоконазол, метронидазол, ципрофлоксацин, эритромицин, каприлоромицин). При одновременном применении снижается частота развития нарушения свертывания крови (гематома);

• антикоагулянтические препараты (препараты, применяемые для усиления выведения мочевой кислоты из организма, например, колхицин, пробенецид), поскольку при одновременном приеме снижается эффективность препаратов;

• ацетициды (препараты, снижающие кислотность желудочного сока, например, магния карбонат + кальция карбонат, магния гидроксид + алгелдрат) и колестирамин (препарат, препятствующий всасыванию жирных кислот и холестерина в кишечнике) поскольку, при одновременном применении снижается всасывание жирных кислот;

• миелотоксические лекарственные средства (препараты, угнетающие работу костного мозга (например, циклофосфамид)), поскольку они способствуют проникновению токсического действия на клетки крови (гематома) препарата Атермик;

• лекарственные средства, блокирующие канальцевую секрецию (например, напроксен), поскольку при одновременном применении снижается выведение и повышается концентрация ибuproфена в крови.

### Препарат Атермик с пищей, напитками и алкоголем

Кофеин, который содержится, например, в кофе, чай, энергетических напитках, усиливает обезболивающее (анальгезирующее) действие ибuproфена.

При приеме этанола (алкогола) повышается риск возникновения повреждающих и язв слизистой оболочки (эрозивно-язвенное поражение) желудочно-кишечного тракта.

### Беременность, грудное вскармливание и fertilitätsfähigkeit

Если Вы беремены (срок до 20 недель), Ваш лечащий врач решит, необходим ли Вам прием препарата Атермик, принимая во внимание потенциальный риск для плода и пользу для Вас. Не принимайте препарат Атермик, если Вы беремены (срок более 20 недель).

Регулярное применение НПВП в III trimestre беременности может вызвать преждевременное закрытие сосудов (arteriellen protokolla) у плода и, как следствие привести к развитию состояния, при котором артерии в легких становятся суженными, ограничивая приток крови к легким, что влечет за собой снижение количества кислорода в кровотоке (персистирующая легочная гипертензия у новорожденных).

Не принимайте НПВП с 20–22 недели беременности, в связи с возможным развитием

состояния, при котором происходит уменьшение количества околоплодных вод, окружающих и питавших плод (маловодие) и/или патологии почек у новорожденных (неонатальная почечная дисфункция).

В экспериментальных исследованиях не установлено токсических действий компонентов препарата, которые могут привести к гибели плода (эмбриотокическое действие), вызывать нарушение развития плода (тератогенное действие), вызывать наследственные изменения (мутагенное действие).

#### Грудное вскармливание

Прекратите кормление грудью при необходимости применения препарата в период грудного вскармливания.

#### Фертильность

Если Вы планируете беременность, обратите внимание на то, что препарат подавляет циклооксигеназы и синтез простагландинов, воздействия на овуляцию, нарушая способность к зачатию и рождению потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психомоторных реакций.

#### Препарат Атермик содержит краситель желтый «солнечный закат» FCF (E110)

Препарат содержит краситель желтый «солнечный закат» FCF (E110), который может вызывать аллергические реакции.

### 3. Прием препарата Атермик

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### Рекомендованная доза:

По 1 таблетке 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза – 3 таблетки.

#### Путь (и/или) способ введения

Таблетки принимайте внутрь до еды или через 2–3 часа после приема пищи, не разжевывая, запив достаточным количеством воды.

Линия разлома (ризыка) нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком, а не для разделения на равные дозы.

#### Продолжительность терапии

Длительность лечения:

– не более 3 дней в качестве жаропонижающего средства;

– не более 5 дней в качестве обезболивающего средства.

Продолжение лечения препаратом возможно только после консультации с врачом.

#### Если Вы принимали препарат Атермик больше, чем следовало

Если Вы принесли большую дозу, чем следовало, обратитесь к врачу или в местную поликлинику. Не забудьте взять с собой упаковку препарата, чтобы врачам было понятно, какое лекарство Вы принесли.

При передозировке возможно возникновение следующих состояний:

– желудочно-кишечные расстройства: диарея, тошнота, рвота, состояние, характеризующееся потерей аппетита, общая слабость, снижением веса (анорексия), боль в верхней части живота (боль в эпигастральной области);

– увеличение времени, за которое сворачивается кровь (протромбиновое время);

– кровотечение через 12–48 часов;

– заторможенность;

– сонливость;

– депрессия;

– головная боль;

– шум в ушах;

– нарушение сознания;

– нарушение сердечного ритма;

– снижение артериального давления;

– проявление токсического действия на печень и почки (гепато- и нефротоксичность);

– судороги;

– возможно развитие гибели клеток печени, в результате нарушения кровоснабжения (гепатонекроз).

При подозрении на передозировку немедленно обратитесь за врачебной помощью.

В случае передозировки препаратом промойте желудок в течение первых 4 часов, примите внутрь активированный уголь.

#### Если Вы забыли принять препарат Атермик

Если Вы забыли принять препарат Атермик, примите следующую дозу в обычное время.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата Атермик и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения признаков любых из перечисленных далее нежелательных реакций, которые наблюдались:

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

· аллергические реакции (реакции гиперчувствительности), сопровождающиеся крапивницей и зудом (нестепенные аллергические реакции, анафилактические реакции – сильные и внезапные аллергические реакции, сопровождающиеся падением артериального давления, затруднением дыхания, повышением температуры, ощущением тревоги и панического страха, потерей сознания);

· состояние, характеризующегося затруднением дыхания, чувством нехватки воздуха, удушьем, систолическим дыханием, спровоцированным сужением просвета бронхов (бронхоспазм);

· кожные реакции (отек лица, языка и горла, который может вызывать затруднение дыхания, охриплость голоса и лающий кашель (отек Квинке) и, реже, воспалительные поражения кожи с образованием на ней заполненных жидкостью пузырей (эксфолиативные и буллезные дерматозы), в том числе тяжелая аллергическая реакция, проявляющаяся сыпью, сильным шелушением и отслоением кожи (токсический эпидермальный некролиз), острая воспалительная реакция, характеризующаяся высыпаниями на коже и слизистых оболочках в виде «мишени» (синдром Стивенса-Джонсона, мультиформная эритема);

· повреждения и язвы слизистой оболочки желудка или двенадцатиперстной кишки (пептическая язва), образование отверстия (перфорация) или желудочно-кишечное кровотечение, окашивание кала в черный цвет из-за примеси в нем крови (мелена), кровавая рвота.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

· тяжелые аллергические реакции (тяжелые реакции гиперчувствительности), в том числе отек лица, языка и горла, одышка, увеличение частоты сердечных сокращений (тахикардия), снижение артериального давления (артериальная гипотензия) (анафилактика, отек Квинке или тяжелый анафилактический шок);

· воспалительное заболевание мозга, вызванное не бактериальной инфекцией (асептический менингит). У людей, имеющих заболевания, связанные с нарушением функции иммунной системы (автоиммune заболевания), такие как системная красная волчанка, смешанное заболевание соединительной ткани, во время лечения ибупрофеином наблюдалась единичные случаи появления симптомов асептического менингита: напряжение (rigidность) затылочных мышц, головная боль, тошнота, рвота, лихорадка и неспособность ориентироваться в пространстве и времени (дезориентация);

· воспалительное заболевание печени, признаками которого могут быть расстройства пищеварения, слабость, тошнота, боль или тяжесть в правом боку, пожелтение кожи и белков глаз, потемневшие мочи, осветление кала (гепатит);

· тяжелое нарушение функции печени (острая печеночная недостаточность), омертвление тканей печени (некроз печени), которые могут возникнуть вследствие передозировки парацетамолом;

· тяжелое нарушение функции почек (острая почечная недостаточность);

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Атермик:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

· повышенное потоотделение;

· повышение уровня ферментов: аланинаминотрансферазы, гамма-глутамилтранспептидазы;

· повышение плазменной концентрации креатинина и мочевины;

· выход за пределы нормы показателей функции печени.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

· хроническое воспалительное заболевание дыхательных путей (бронхиальная астма) и его обострение;

· одышка;

· кожные реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, мелкие пятнистые кровоизлияния в слизистые оболочки или под кожу (пурпур);

· снижение аппетита;

· головокружение;

· головная боль;

· нервозность;

· тошнота;

· боль в верхней части живота (боль в эпигастральной области);

· изжога;

· диарея;

· дискомфорт в верхней части живота (дискомфорт в эпигастральной области);

· рвота;

· нарушение пищеварения, ощущение боли и дискомфорта в животе (диспептические явления);

· запор;

· приступы острой боли в кишечнике (колика);

· боль в животе;

· ощущение переполнения желудочно-кишечного тракта (вздутие, повышенное

газообразование (метеоризм));

· воспалительное заболевание полости рта, при котором на слизистой оболочке возникают одиночные или множественные язвы (язвенный стоматит);

· воспалительное заболевание слизистой оболочки желудка (гастрит);

· обострение хронических воспалительных заболеваний кишечника (обострение язвенного колита и болезни Крона);

· воспаление поджелудочной железы (панкреатит);

· кожная сыпь (включая сыпь, характеризующуюся плоскими красными пятнами (макулопапулезную сыпь));

· зуд;

· повышение уровня ферментов: аспартатаминотрансферазы, щелочной фосфатазы, креатининфосфокиназы;

· понижение уровня гемоглобина;

· повышение уровня тромбоцитов.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

· нарушение кроветворения (отсутствие или резкое уменьшение количества зернистых лейкоцитов (гранулоцитов) в крови (агранулоцитоз), состояние, характеризующееся уменьшением количества эритроцитов и гемоглобина в крови, которое проявляется бледностью кожи, слабостью, повышенной утомляемостью, сонливостью, головокружением (потливость Крона);

· потеря аппетита, уменьшение количества эритроцитов и гемоглобина в крови (нейтропения), анемия, при которой производится недостаточное количество клеток крови для функционирования организма (аллостатическая анемия), снижение количества лейкоцитов в крови (лейкопения), снижение количества нефрофиллов в крови (нейтропения), снижение количества всех видов клеток крови – эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов (патологическое количество тромбоцитов в крови (тромбопатит));

· первыми симптомами таких нарушений являются лихорадка, боль в горле, поверхностные язвы в полости рта, гриппоподобные симптомы, выраженная слабость, кровотечения из носа и подожженные кровоизлияния, кровотечения и кровоподтеки неизвестного происхождения;

· спутанность сознания;

· депрессия;

· галлюцинации;

· спонтанно возникающие ощущения жжения, покалывания, ползания мурашек (парестезия);

· воспалительное поражение зрительного нерва (ретробульбарный неврит);

· сонливость;

· нарушение зрения;

· шум в ушах;

· головокружение с ощущением вращения (вертиго);

· состояние, при котором нарушена способность сердца перекачивать кровь (сердечная недостаточность);

· отеки;

· повышение артериального давления;

· нарушение функции печени;

· окрашивание кожи, белков глаз и слизистых оболочек в различные оттенки желтого цвета (желтуха) (вследствие передозировки парацетамолом могут возникнуть нарушения функции печени (печеночная недостаточность) и повреждение печени);

· прогревание токсического действия на почки (нефротоксичность), включая воспалительное заболевание почек, приводящее к нарушению их функции (интерстициальный нефрит), поражение почек, сопровождающееся повышением количества белка в моче, снижением уровня белка крови (альбумина) и повышением концентрации липидов в крови (нефротический синдром);

· хроническая почечная недостаточность (наблюдается в частности при длительном применении препарата и связана с повышением уровня сывороточной мочевины в крови, отеками, омертвлением тканей почек (напиллярный некроз);

· усталость;

· ощущение дискомфорта.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если Вы возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщает о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить более сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

### 5. Хранение препарата Атермик

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применять препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на контурной ячейковой упаковке после «годен до», картонной пачке после «годен до» или «EXP». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре ниже 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (унитожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

### 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

#### Препарат Атермик содержит

Действующими веществами являются: ибuproфен, парацетамол.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

· цепполоза микрокристаллическая «тип 101»;

· крахмал кукурузный;

· тальк;

· натрия карбоксиметилкрахмал (тип А) (натрия карбоксиметилкрахмал);

· магния стеарат;

· кремния диоксид коллоидный (аэросил);

· глицерин (глицерол).

Состав оболочки:

· гипромелоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) (E464);

· тальк;

· макрогол 6000 (полиэтиленгликоль-6000) (E1521);

· краситель желтый «солнечный закат» FCF (E110);

· титана диоксид (E171)]

Препарат Атермик содержит краситель желтый «солнечный закат» FCF (E110) (см. раздел 2).

#### Внешний вид препарата Атермик и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой. Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета, с риской. Допускается незначительная шероховатость поверхности. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета. По 6, 8, 9, 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку или контурную ячейковую упаковку с герметизацией из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 таблеток, или по 4 контурных ячейковых упаковок по 6 таблеток с логотипом-вкладышем помещают в пачку из картона для потребительской тары.

#### Держатель регистрационного удостоверения

Российская Федерация

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Юридический адрес: 633621, Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.

Заяткова, д. 18.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

e-mail: pretenzi@pfk-obnovlenie.ru

#### Листок-вкладыш пересмотрен

#### Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза: <https://eec.eaeun.org/>