

# ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА (информация для специалистов)

## 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Ибупрофен ДИП, гель для наружного применения (50 мг+30 мг)/г.

## 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

1 г геля содержит 50 мг ибупрофена и 30 мг левоментола (# L-ментола).

Вспомогательные вещества, наличие которых следует учитывать в составе лекарственного средства: пропиленгликоль.

Полный перечень вспомогательных веществ, входящих в состав лекарственного средства, представлен в разделе 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Гель для наружного применения.

Бесцветный или слегка желтоватый прозрачный или почти прозрачный гель с запахом ментола, однородный по консистенции. Допускается наличие пузырьков воздуха.

## 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

### 4.1. Показания к применению

Местное симптоматическое лечение:

- ревматической, мышечной и суставной боли;
- боли и отека при растяжениях сухожилий, вывихах и спортивных травмах.

Ибупрофен ДИП показан для применения у взрослых.

### 4.2. Режим дозирования и способ применения

#### 4.2.1. Режим дозирования

*Взрослые*

Небольшое количество геля (1-2,5 г геля), в зависимости от размера болезненного участка, наносят тонким слоем на болезненную область и слегка втирают. Повторяют по мере необходимости до 3 раз в сутки, соблюдая интервал не менее 4 часов между каждым применением. Максимальная суточная доза 7,5 г геля. Курс лечения определяют индивидуально в зависимости от эффективности терапии и переносимости лекарственного средства. Продолжительность использования препарата без консультации врача не более 10 дней.

*Дети*

Лекарственное средство Ибупрофен ДИП противопоказано детям (возраст младше 18 лет) (см. раздел 4.3.).

#### 4.2.2. Способ применения

Для наружного применения.

Гель Ибупрофен ДИП наносят на кожу над областью поражения равномерным тонким слоем, слегка втирая в кожу до полного впитывания.

После применения Ибупрофен ДИП необходимо тщательно вымыть руки, если они не являются объектом лечения.

### 4.3. Противопоказания

- Повышенная чувствительность к действующему веществу и/или к любому вспомогательному компоненту лекарственного средства (см. раздел 6.1.).
- Известная повышенная чувствительность к ацетилсалициловой кислоте или другим нестероидным противовоспалительным средствам (НПВС), в т.ч. и к средствам для перорального применения.

