

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**БРУСТАН**  
**(BRUSTAN)**

**Загальна характеристика:**

**основні фізико-хімічні властивості:** таблетки вкриті оболонкою, помаранчевого кольору, овальної форми, з маркуванням “RANBAXY” чорними харчовими чорнилами на одному боці;

**склад:** 1 таблетка містить ібупрофену 400 мг та парацетамолу 325 мг;

**допоміжні речовини:** кальцію гідрофосфат, крохмаль кукурудзяний, повідон, тальк очищений.

**оболонка:** опадрай 06G53189 помаранчевий.

**Форма випуску.** Таблетки, вкриті оболонкою.

**Фармакотерапевтична група.** Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби.  
Код АТС M01A E51.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Ібупрофен має протизапальну дію, парацетамол – аналгетичний засіб, який зменшує біль завдяки запобіганню сенсibiliзації нервових закінчень через пригнічення синтезу простагландину-Е. Комбінація ібупрофену і парацетамолу забезпечує негайну сильну аналгетичну дію. Проведені клінічні дослідження довели, що Брустан надає більш швидку аналгетичну дію, ніж 400 мг ібупрофену, що призначався окремо. Імовірність розвитку виразкового ураження шлунково-кишкового тракту на фоні приймання ібупрофену знижується при одночасному застосуванні парацетамолу.

**Фармакокінетика.** Фармакокінетичні дослідження довели, що обидва активні інгредієнти Брустану не перешкоджають фармакокінетиці одне одного. Обидва інгредієнти добре всмоктуються після прийому через рот. Рівні зв'язування з білками плазми крові дуже високі. Період напіввиведення парацетамолу становить 2 - 2,5 год, ібупрофену – 2,7 - 3,5 год. Обидва інгредієнти метаболізуються головним чином в печінці. Шляхи виведення із організму – переважно з сечею; незначні кількості виводяться з жовчю.

**Показання для застосування.** Симптоматична терапія:

- міозиту, фіброзиту, теносиновіту;
- травми, спортивні травми, розтягнення, переломи і вивихи, контузії;
- післяопераційного болю;
- як допоміжний засіб при гнійно-запальних захворюваннях (ангіни, абсцеси, плеврит);
- зубного болю;
- головного болю;
- менструального болю у жінок;
- загострення ревматизму та інших артропатій;
- дегенеративних м'язово-скелетних порушень (остеоартроз, шийний спондиліт, люмбаго, пролапс міжхребцевого диска);
- больових станів (міалгії, невралгії, неврити, синусити, пропасниця, синдром грипу).

**Спосіб застосування та дози.** Для дорослих та дітей старше 16 років – по 1 таблетці кожні 6 - 8 год, максимальна доза – по 2 таблетки кожні 8 год. Препарат необхідно приймати після їжі. Термін лікування залежить від тяжкості перебігу захворювання і становить в середньому 5 днів.

**Побічна дія.** Запаморочення, порушення зору, диспептичні явища, діарея, ерозивно-виразкові ураження шлунково-кишкового тракту, кровотечі із шлунково-кишкового тракту, алергічні реакції

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

Сторінка 2 з 2. Видавець: Державний експертний центр МОЗ України  
(шкірні висипання, свербіж), порушення функції печінки, нефропатія, тромбоцитопенія, набряки.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до будь-якого інгредієнта препарату; виразкова хвороба шлунка і 12-палої кишки (у фазі загострення); печінкова/ниркова недостатність; хвороби органів кровотворення; дефіцит глюкозо-6-фосфат-дегідрогенази; астма, спричинена застосуванням ацетилсаліцилової кислоти; вагітність і лактація. Діти до 16 років.

**Передозування.**

*Симптоми:* порушення функції шлунково-кишкового тракту (діарея, зниження апетиту, нудота, блювання, дискомфорт у черевній порожнині, біль у животі), підвищення потовиділення, гепатонекроз, пригнічення центрально нервової системи, ступор, судоми, пригнічення дихання, кома, набряк мозку, гіпокоагуляція, гіпоглікемія, метаболічний ацидоз, аритмія, колапс.

*Лікування:* промивання шлунка. Симптоматична та підтримуюча терапія. Необхідність у проведенні додаткової терапевтичної допомоги (подальше введення метіоніну, внутрішньовенне введення N-ацетилцистеїну) визначається залежно від концентрації парацетамолу в крові, а також від часу, який пройшов після його прийому.

**Особливості застосування.** Брустан слід приймати з обережністю пацієнтам з порушеннями функцій печінки, нирок, серця, кісткового мозку.

Застосування препарату у жінок у період лактації потребує припинення годування груддю.

При застосуванні препарату може виникнути запаморочення, порушення зору, у зв'язку з цим слід дотримуватися обережності при керуванні автотранспортними засобами та роботі зі складними механізмами.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Не встановлена.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати в недоступному для дітей, сухому місці при температурі не вище 25 С. Термін придатності – 3 роки.

**Умови відпуску.** Без рецепта.

**Упаковка.** По 10 таблеток у блистерній упаковці; 1 блистер у коробці з картону.

**Виробник.** Компанія “Ранбаксі Лабораторіз Лімітед”.

**Адреса.** Industrial Area – 3, Dewas – 455001, India.