

**Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam****Combogesic 500 mg/150 mg apvalkotās tabletes**  
*paracetamolum/ibuprofenum***Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.**

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā, vai arī tā, kā to noteicis(-kusi) ārsts vai farmaceits.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums nepieciešama papildus informācija vai padoms, vaicājiet farmaceitam.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.
- Ja pēc 3 dienām nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.
- Jūs nedrīkstat lietot šīs zāles ilgāk par 3 dienām.

**Šīs zāles ir pieejamas bez receptes. Tomēr Jums jāizlasa šī lietošanas instrukcija rūpīgi, lai no zāļu lietošanas iegūtu vislabākos rezultātus.**

**Šajā instrukcijā varat uzzināt:**

1. Kas ir Combogesic un kādam nolūkam tās lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Combogesic lietošanas
3. Kā lietot Combogesic
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Combogesic
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

**1. Kas ir Combogesic un kādam nolūkam tās lieto**

Combogesic satur paracetamolu un ibuprofēnu.

Paracetamola iedarbības rezultātā tiek apturēta sāpju signāla nokļūšana smadzenēs. Tas samazina arī drudzi. Ibuprofēns pieder zāļu grupai, kuras sauc par nesteroidajiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL). Tas atvieglo sāpes un mazina iekaisumu (pietūkumu, apsārtumu un sāpīgumu).

Combogesic lieto īslaicīgai sāpju mazināšanai, kas saistītas ar:

- galvassāpēm;
- migrēnu;
- muguras sāpēm;
- menstruāciju sāpēm;
- zobu sāpēm;
- muskuļu sāpēm;
- saaukstēšanās un gripas simptomiem;
- kakla iekaisumu;
- drudzi.

Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Ja pēc 3 dienām nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

**2. Kas Jums jāzina pirms Combogesic lietošanas****Nelietojiet Combogesic šādos gadījumos:**

- Ja Jums ir alerģija pret aktīvajām vielām vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu.
- Ja Jums ir (vai iepriekš bijusi) asiņošana no taisnās zarnas (anālās atveres), melna lipīga vēdera izeja (izkārnījumi) vai asiņaina caureja;
- Ja Jums ir peptiskā čūla (t.i., kuņģa vai divpadsmitpirkstu zarnas), nesen vai kādu laiku iepriekš bijusi peptiskā čūla;
- kopā ar citām zālēm, kuras satur paracetamolu vai ibuprofēnu;

- ja Jūs regulāri patērējat lielu daudzumu alkoholisko dzērienu;
- ja Jums ir smaga sirds nespēja, aknu mazspēja vai nieru mazspēja;
- ja Jums ir cerebrovaskulāra vai cita aktīva asiņošana;
- ja Jums ir asinsrades traucējumi;
- ja Jums pēc aspirīna/acetilsalicilskābes vai citu NPL lietošanas ir parādījusies astma, nātrene vai alerģiskas reakcijas;
- pēdējo trīs grūtniecības mēnešu laikā.

### **Bridinājumi un piesardzība lietošanā**

Pirms Combogesic lietošanas konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu.

Konsultējieties ar farmaceitu vai ārstu, ja Jums ir infekcija – lūdzu, skatiet sadaļu “Infekcijas” tālāk tekstā.

Preteikaisuma/pretsāpju zāles, piemēram, ibuprofēns var tikt saistīts ar nedaudz paaugstinātu sirdslēkmes vai triekas risku, īpaši gadījumos, kad zāles tiek lietotas lielās devās. Nepārsniedziet ieteicamo devu vai ārstēšanas ilgumu.

### **Ādas reakcijas**

Saistībā ar Combogesic terapiju ziņots par smagām ādas reakcijām. Ja Jums rodas jebkādi izsitumi uz ādas, gļotādu bojājumi, pūslīši vai citas alerģijas pazīmes, Jums nekavējoties jāpārtrauc Combogesic lietošana un jāmeklē medicīniska palīdzība, jo šīs var būt ļoti smagas ādas reakcijas pirmās pazīmes. Skatīt 4. punktu.

### **Infekcijas**

Combogesic var slēpt infekciju pazīmes, piemēram, drudzi un sāpes. Tāpēc iespējams, ka Combogesic lietošanas dēļ var tikt kavēta infekcijas atbilstošas ārstēšanas uzsākšana, un tas var paaugstināt komplikāciju risku. Tas novērots baktēriju izraisītas pneimonijas (plaušu karsoņa) un ar vējbakām saistītu bakteriālu ādas infekciju gadījumā. Ja Jūs lietojat šīs zāles, kamēr Jums ir infekcija, un infekcijas simptomi nepāriet vai pasliktinās, nekavējoties konsultējieties ar ārstu.

Pirms Combogesic lietošanas par ieteicamo terapiju Jums vajadzētu konsultēties ar savu ārstu vai farmaceitu, ja Jums:

- ir sirdsdarbības traucējumi, tostarp sirds mazspēja, stenokardija (sāpes krūtīs), vai ja Jums ir bijusi sirdslēkme, šunta operācija, perifēro artēriju slimība (slikta asins cirkulācija kājās vai pēdās sašaurinātu vai bloķētu artēriju dēļ), vai jebkāda veida trieka (insults) (tostarp „mini insults” vai pārejošas išēmiskas lēkmes (TIA));
- ir augsts asinsspiediens, diabēts, augsts holesterīna līmenis, Jums ģimenē ir bijuši sirds slimību vai triekas gadījumi, vai, ja Jūs esat smēķētājs;
- ir aknu slimība, hepatīts, nieru slimība vai urinēšanas traucējumi;
- Jūs daudz lietojat alkoholu vai narkotikas;
- ir alerģija pret jebkurām citām zālēm, kuras satur aspirīnu/acetilsalicilskābi vai citus NPL, vai jebkuras citas vielas, kas uzskaitītas šīs lietošanas instrukcijas beigās;
- Jūs esat grūtniece vai cenšaties ieņemt bērnu;
- Jūs barojat bērnu ar krūti vai plānojat krūts barošanu;
- Jums pašlaik ir infekcija;
- Jūs plānojat veikt ķirurģisku operāciju;
- Jums ir vai ir bijušas citas slimības, tostarp:
  - grēmas, gremošanas traucējumi, kuņģa čūla vai citas kuņģa slimības;
  - vemšana ar asins piejaukumu vai asiņošana no anālās atveres;
  - astma;
  - redzes traucējumi;
  - nosliece uz asiņošanu vai citas asins slimības;
  - zarnu slimības, tādas kā čūlainais kolīts vai Krona slimība;
  - potīšu vai pēdu pietūkums;
  - caureja;
  - ir pārmantoti ģenētiski vai iegūti noteiktu enzīmu traucējumi, kas izpaužas kā neiroloģiskas komplikācijas vai ādas problēmas, vai dažkārt abi kopā, t.i., porfīrija;

- bakas;
- autoimūnas slimības, tādas kā sarkanā vilkēde.

Jūs nedrīkstat lietot alkoholiskos dzērienus, kamēr lietojat šīs zāles. Combogesic un alkohola kombinācija var izraisīt aknu bojājumu.

Šīs zāles pieder pie zāļu grupas (NPL), kas var pavājināt sievietes fertilitāti. Šī ietekme ir atgriezeniska, pārtraucot lietošanu.

Combogesic lietošana var ietekmēt 5-hidroksi-indol-etiķskābes (5HIAA) noteikšanu, uzrādot kļūdainu rezultātu. Kļūdainos rādījumus var novērst, izvairoties no Combogesic lietošanas vairākas stundas pirms un urīna parauga savākšanas laikā.

### **Bērni un pusaudži**

Šīs zāles neiesaka lietot bērniem līdz 18 gadu vecumam.

### **Citas zāles un Combogesic**

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot.

Combogesic iedarbība vai tā iedarbību var ietekmēt citas zāles. Piemēram:

- zāles, ko sauc par antikoagulantiem (t.i., sašķidrina asinis/novērš asins recekļu veidošanos, piem., aspirīns/acetilsalicilskābe, varfarīns, tiklopidīns);
- zāles epilepsijas un krampju ārstēšanai, piemēram, fenitoīns;
- hloramfenikols (antibiotikas, ko lieto ausu un acu infekciju ārstēšanai);
- probenecīds (zāles, ko lieto podagras ārstēšanai);
- zidovudīns (zāles, ko lieto HIV vīrus, kas izraisa AIDS ārstēšanai);
- zāles tuberkulozes ārstēšanai, piem., isoniazīds;
- aspirīns/acetilsalicilskābe, salicilāti vai citi NPL;
- zāles, kas pazemina asinsspiedienu (AKE inhibitori, tostarp kaptoprils, bēta-blokatori, piem., atenololu saturošas zāles, angiotenzīna-II receptoru antagonisti, piem., losartāns);
- zāles citu sirds slimību ārstēšanai, piemēram, digoksīns;
- diurētiskie līdzekļi, kurus sauc arī par ūdens tabletēm;
- litījs (zāles, kuras lieto atsevišķu depresijas veidu ārstēšanai);
- metotreksāts (zāles, kuras lieto artrīta un dažu vēža veidu ārstēšanai);
- kortikosteroīdi, piem., prednizons, kortizons;
- metoklopramīds, propantelīns;
- takrolīms vai ciklosporīns (imunsupresīvas zāles, kuras lieto pēc orgānu transplantācijas);
- sulfonilurīnvielas atvasinājumi (zāles, kuras lieto diabēta ārstēšanai);
- dažas antibiotikas (tādas kā hinolonu grupas antibiotikas);
- flukloksacilīnu (antibiotisks līdzeklis), jo pastāv nopietns asins un šķidrums anomāliju risks (metabolā acidoze ar lielu anjonu starpību), kam nepieciešama steidzama ārstēšana un kas var rasties īpaši smagu nieru darbības traucējumu, sepses (kad baktērijas un to toksīni cirkulē asinīs, izraisot orgānu bojājumus), nepietiekama uztura, hroniskā alkoholisma gadījumā un, ja tiek lietotas maksimālās paracetamola dienas devas.

Combogesic var ietekmēt iepriekšminētās zāles vai ietekmēt to, cik labi Combogesic iedarbojas. Iespējams Jums būs nepieciešamas citādākas Jūsu zāļu devas vai Jums vajadzēs lietot citas zāles.

Arī dažas citas zāles var ietekmēt vai Combogesic var ietekmēt šo zāļu iedarbību, tāpēc Jums vienmēr vajadzētu konsultēties ar savu ārstu vai farmaceitu pirms Combogesic lietošanas kopā ar citām zālēm.

Jūsu ārstam vai farmaceitam būs vairāk informācijas par šīm un citām zālēm, ar kuru lietošanu jābūt piesardzīgam vai no kuru lietošanas jāizvairās Combogesic lietošanas laikā.

### **Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte**

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai Jūs plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Nelietojiet Combogesic grūtniecības pēdējos 3 mēnešos, jo tas var kaitēt Jūsu vēl nedzimušajam bērnam vai radīt traucējumus dzemdībās.

**Tas var izraisīt nieru un sirdsdarbības traucējumus Jūsu nedzimušajam bērnam. Tas var ietekmēt Jūsu un Jūsu bērna noslieci uz asiņošanu un aizkavēt vai pagarināt dzemdības.**

- Jūs nedrīkstat lietot Combogesic pirmajos 6 grūtniecības mēnešos, ja vien tas nav absolūti nepieciešams un to nav ieteicis ārsts. Ja Jums ir nepieciešama ārstēšana šajā periodā vai laikā, kad plānojat grūtniecību, jālieto pēc iespējas mazāka deva pēc iespējas īsāku laiku periodu. **Ja Combogesic lieto ilgāk par dažām dienām sākot no 20. grūtniecības nedēļas, tas var izraisīt nieru darbības traucējumus vēl nedzimušajam bērnam, kas, savukārt, izraisa zemu amnija šķidrums līmeni, kas ieskauj bērnu (oligohidramniju), vai asinsvadu sašaurināšanos (*ductus arteriosus*) bērna sirdī. Ja Jums nepieciešama ārstēšana ilgāka par dažām dienām, ārsts var ieteikt papildu uzraudzību.**

Šīs zāles var ietekmēt fertilitāti un tās neiesaka sievietēm, kuras plāno ieņemt bērnu.

### **Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana**

Esiet uzmanīgi attiecībā uz transportlīdzekļa vadīšanu vai mehānismu apkalpošanu līdz Jūs zināt, kā Combogesic Jūs ietekmē.

### **Combogesic satur laktozes monohidrātu**

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

### **Nātrijs**

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) viena tabletē, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

## **3. Kā lietot Combogesic**

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Šīs rekomendācijas var atšķirties no šajā instrukcijā dotās informācijas. Neskaidrību gadījumā vaicāiet savam ārstam vai farmaceitam.

**Nelietojiet ilgāk kā 3 dienas.**

Jālieto mazākā iedarbīgā deva iespējami īsāku laiku, kas nepieciešama, lai atvieglotu simptomus. Ja Jums ir infekcija, nekavējoties konsultējieties ar ārstu, ja tās simptomi (piemēram, drudzis un sāpes) nepāriet vai pasliktinās (skatīt 2. punktu).

Ieteicamā deva ir:

**Pieaugušie:** Parastā deva ir viena līdz divas tabletes ik pēc sešām stundām pēc nepieciešamības, līdz maksimālajai devai 6 tabletēm 24 stundu laikā.

Lietojiet mazāko efektīvo devu īsāko iespējamo laiku periodu, lai atvieglotu simptomus. Ja simptomi neuzlabojas vai kļūst sliktāk, vai zāles nepieciešams lietot ilgāk nekā 3 dienas, pacientam jākonsultējas ar ārstu.

### **Nelietojiet vairāk kā 6 tabletes 24 stundu laikā**

Ja Jūsu ārsts noteicis atšķirīgu devu, sekojiet Jūsu ārsta norādījumiem.

Lietojiet Combogesic tabletes, uzdzerot pilnu glāzi ūdens. Dalījuma līnija paredzēta tikai tabletes sadalīšanai, lai atvieglotu tās norīšanu, nevis tabletes dalīšanai vienādās devās.

### **Lietošana bērniem līdz 18 gadu vecumam**

Combogesic nav ieteicams lietot bērniem līdz 18 gadu vecumam.

**Ja esat lietojis Combogesic vairāk nekā noteikts**

Ja esat lietojis Combogesic vairāk nekā noteikts vai, ja šīs zāles nejausi ir lietojuši bērni, vienmēr sazinieties ar ārstu vai tuvāko slimnīcu, lai noskaidrotu iespējamo risku un ieteikumu, kādas darbības veicamas. Dariet to pat tādā gadījumā, ja nenovērojat nekādas diskomforta vai saindēšanās pazīmes.

Combogesic tablešu pārdozēšana var radīt aizkavētus, smagus aknu un nieru bojājumus. Var būt nepieciešama steidzama medicīniska palīdzība.

Simptomi var ietvert sliktu dūšu, sāpes vēderā, vemšanu (var būt redzamas asinis), galvassāpes, zvanīšanu ausīs, apjukumu un patvaļīgas acu kustības. Pie lielām devām ir ziņots par miegainību, sāpēm krūtīs, sirdsklauvēm, samaņas zudumu, krampjiem (galvenokārt bērniem), vājumu un reiboni, asinīm urīnā, auksta ķermeņa sajūtu un elpošanas problēmām.

**Ja esat aizmirsis lietot Combogesic**

Ja tuvojās ierastais devas laiks, izlaidiet aizmirsto devu un lietojiet nākamo devu paredzētajā laikā. Citādi lietojiet devu tiklīdz par to atceraties un tad atgriezieties pie ierastā devu lietošanas grafika.

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja neesat pārliecināts, vai izlaist devu, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

**4. Iespējamās blakusparādības**

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu.

**Ja Jums parādās kādas no šīm smagajām blakusparādībām, pārtrauciet Combogesic lietošanu un nekavējoties informējiet ārstu vai dodaties uz tuvāko neatliekamās palīdzības nodaļu:**

- vemšana; atvēmtā masa ar asiņu piejaukumu vai līdzīga kafijas biežumiem;
- asiņošana no anālās atveres, melna lipīga vēdera izeja (izkārnījumi) vai asiņaina caureja;
- sejas, lūpu vai mēles pietūkums, kas var apgrūtināt rīšanu vai elpošanu;
- astma, sēkšana, elpas trūkums;
- ļoti retos gadījumos ziņots par nopietnām āda reakcijām, tostarp pēkšņu vai smagu niezi, izsitumiem uz ādas, nātreni;
- smagas čūlas vai lūpu, acu, mutes, deguna vai dzimumorgānu asiņošana (Stīvensa - Džonsona sindroms);
- var rasties smaga ādas reakcija, kas pazīstama kā DRESS sindroms. DRESS simptomi ietver: ādas izsitumus, drudzi, limfmezglu pietūkumu un eozinofīlu (balto asinsķermenīšu veids) skaita palielināšanos;
- drudzis, vispārēja savārguma sajūta, slikta dūša, sāpes vēderā, galvassāpes un kakla stīvums.

**Citas blakusparādības:****Bieži** (var ietekmēt līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- šķidrums aizture, tūska;
- troksnis ausīs (tinīts);
- slikta dūša vai vemšana;
- ēstgribas zudums;
- grēmas vai sāpes vēdera augšējā daļā;
- caureja;
- izsitumi uz ādas;
- galvassāpes;
- reibonis;
- izmaiņas aknu vai nieru darbībā (noteikts asins tests).

**Retāk** (var ietekmēt līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- sarkano asinsķermenīšu skaita samazināšanās, asiņošana, piemēram, degun asiņošana, patoloģiska vai pagarināta asiņošana menstruālā cikla laikā, trombocītu skaita palielināšanās;
- acu problēmas, tādas kā izplūdusi vai pavājināta redze, krāsu uztveres izmaiņas;
- gāzes un aizcietējums;
- palielināta jutību uz alergiskām reakcijām, angioedēma (simptomi var ietvert niezi, iekaisušas sarkanas acis);
- krūšu palielināšanās (vīriešiem);
- patoloģiski zems cukura līmenis (hipoglikēmija);
- garastāvokļa maiņas, piemēram, depresija, apjukums, nervozitāte;
- miega traucējumi (miegainība vai nespēja iemigt);
- urinācijas grūtības;
- sabiezināts elpoceļu sekrēts (gļotas).

**Reti** (var ietekmēt līdz 1 no 1 000 cilvēkiem):

- halucinācijas un nakts murgi;
- nejutīgums vai patoloģiskas ādas sajūtas (piem., dedzināšanas, tirpšanas vai duršanas sajūta) plaukstās un pēdās.

**Ļoti reti** (var ietekmēt līdz 1 no 10 000 cilvēku):

- stipras sāpes vai jutīgums vēderā;
- biežu vai satraucošu infekciju pazīmes, piem., drudzis, smaga saaukstēšanās, iekaisis kakls vai čūlas mutē;
- asiņošana vai zilumu veidošanās vieglāk nekā ierasti, sarkanīgi vai violeti plankumi zem ādas;
- anēmijas pazīmes, tādas kā nogurums, galvassāpes, elpas trūkums, bālums;
- vertigo;
- dzeltenīga ādas un/vai acu krāsa, saukta arī par dzelti;
- neparasts svāra pieaugums, potīšu vai kāju pietūkums, samazināts urīna daudzums;
- patvaļīgas muskuļu kustības/spazmas, trīce un krampji, fiziskas un emocionālas reakcijas palēnināšanās;
- īslaicīgs redzes zaudējums, sāpes pie acu kustībām;
- saules apdeguma simptomi (tādi kā apsārtums, nieze, pietūkums, čūlgas uz ādas), kas var parādīties ātrāk nekā parasti;
- ātri vai neregulāri sirdspuksti, ko sauc arī par sirdsklauvēm;
- pastiprināta svīšana.

Biežums “Nav zināmi”

- Sarkani, zvīņaini un plaši izsitumi ar izciļņiem zem ādas un pūslīšiem, galvenokārt lokalizēti ādas krokās, uz rumpja un augšējām ekstremitātēm, ko pavada drudzis ārstēšanas sākumā (akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze). Ja Jums rodas šie simptomi, pārtrauciet Combogesic lietošanu un nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību. Skatīt arī 2. punktu.

Iepriekš uzskaitīto smago blakusparādību gadījumā var būt nepieciešama medicīniska palīdzība. Smagas blakusparādības gadās reti pie mazām zāļu devām un ja zāles lietotas neilgu laika brīdī.

### **Ziņošana par blakusparādībām**

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv). Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

## **5. Kā uzglabāt Combogesic**

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 30 °C. Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā. Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc “EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Nelietojiet šīs zāles, ja pamanāt, ka iepakojums ir bojāts vai manāmas viltošanas pazīmes.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

## 6. Iepakojuma saturs un cita informācija

### Ko Combogesic satur

Aktīvās vielas ir paracetamols un ibuprofēns.

Citas sastāvdaļas ir:

kukurūzas ciete, preželatinēta kukurūzas ciete, mikrokristāliskā celuloze, nātrija kroskarmeloze, magnija stearāts, talks un Opadry baltais (kas satur HMPC (hidroksiropilmetil celulozi/hipromelozi (E464), laktozes monohidrātu, titāna dioksīdu (E171), makrogolu/PEG -4000 un nātrija citrāta dihidrātu (E331)).

### Combogesic ārējais izskats un iepakojums

Combogesic apvalkotās tabletes ir baltas, kapsulas formas, 19 mm garas apvalkotās tabletes ar dalījuma līniju vienā pusē un gludas otrā pusē. Dalījuma līnija paredzēta tikai tabletes sadalīšanai, lai atvieglotu tās norīšanu, nevis tabletes dalīšanai vienādās devās.

Katrā iepakojumā ir 8, 10, 16, 20, 24, 30 un 32 apvalkotās tabletes, kas iepakotas blisteros.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

### Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Swixx Biopharma Kft.

Árpád fejedelem útja 26-28

1023 Budapest

Ungārija

### Ražotājs

Alterno LABS d.o.o., Brnčičeva ulica 29, Ljubljana-Črnuče, 1231, Slovēnija

**Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:**

Bulgārija	Комбогесик 500 mg/150 mg филмирани таблетки
Čehija	Combogesic 500 mg/150 mg potahované tablety
Igaunija	Combogesic
Latvija	Combogesic 500 mg/150 mg apvalkotās tabletes
Polija	Combogesic
Rumānija	Combogesic 500 mg/150 mg comprimate filmate
Slovākija	Combogesic 500 mg/150 mg
Slovēnija	Adobil 500 mg/150 mg filmsko obložene tablete
Ungārija	Combogesic 500 mg/150 mg filmtabletta
Lielbritānija	Combogesic 500 mg/150 mg film coated tablets

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 02/2023