

ASPIRIN® musująca, tabletki musujące, 500 mg
informacja minimalna do umieszczania na materiałach reklamowych dla specjalisty

ASPIRIN® musująca (Acidum acetylsalicylicum), tabletki musujące. 1 tabletki musująca zawiera 500 mg kwasu acetylosalicylowego oraz substancje pomocnicze. **Wskazania:** Bóle o lekkim i średnim nasileniu: bóle głowy różnego pochodzenia (np. migrenowe), bóle zębów, bóle mięśni; ból i gorączka w przebiegu przeziębienia i grypy. **Dawkowanie i sposób stosowania:** Dorośli: 1-2 tabletki musujące jednorazowo co 4-8 godzin (nie więcej niż 8 tabletek na dobę). Dzieci w wieku powyżej 12 lat wyłącznie na zlecenie lekarza: 1 tabletki musująca jednorazowo co 4-8 godzin (nie więcej niż 3 tabletki na dobę). Rozpuścić w szklance wody, przyjmować po posiłku. Nie stosować dłużej niż 3-5 dni bez konsultacji z lekarzem. Stosować ostrożnie u pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby, nerek. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną- kwas acetylosalicylowy, inne salicylany lub na którąkolwiek substancję pomocniczą; skaza krwotoczna; ostra choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy; napady astmy oskrzelowej w wywiadzie po podaniu salicylanów lub substancji o podobnym działaniu, szczególnie niesteroidowych leków przeciwzapalnych; ciężka niewydolność serca, wątroby lub nerek; stosowanie metotreksatu w dawkach 15 mg na tydzień lub większych; ostatni trymestr ciąży; dzieci w wieku do 12 lat. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności:** Stosować ostrożnie w przypadku nadwrażliwości na niesteroidowe leki przeciwzapalne i przeciwreumatyczne lub inne substancje alergizujące, u pacjentów z przebytą chorobą wrzodową lub krwawieniami z przewodu pokarmowego w wywiadzie, podczas jednoczesnego stosowania leków przeciwzakrzepowych, u pacjentów z zaburzoną czynnością wątroby, nerek lub zaburzeniami krążenia, w okresie karmienia piersią, u pacjentów z niedoborem dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej. Nie stosować u kobiet w 1. i 2. trymestrze ciąży. U pacjentów z astmą oskrzelową, przewlekłymi chorobami układu oddechowego, kataru siennym lub polipami błony śluzowej nosa, a także uczulonych na inne substancje może wystąpić skurcz oskrzeli, napad astmy lub inne reakcje nadwrażliwości. Może dojść do wydłużenia czasu krwawienia w czasie lub po zabiegach chirurgicznych. U pacjentów ze zmniejszonym wydalaniem kwasu moczowego produkt może wywołać napad dny moczanowej. Produkt zawiera 543 mg sodu w jednej tabletki musującej, co jest równoważne 27% zalecanej przez Światową Organizację Zdrowia (WHO) maksymalnej 2 g dawki dobowej spożycia sodu u osób dorosłych. Należy wziąć to pod wagę u pacjentów ze zmniejszoną czynnością nerek i u pacjentów kontrolujących zawartość sodu w diecie. Leki hamujące cyklooksygenazę mogą powodować przemijające zaburzenia płodności u kobiet przez wpływ na owulację. Ze względu na ryzyko zespołu Reye'a stosowanie produktu u młodzieży powyżej 12 lat wymaga konsultacji z lekarzem. **Działania niepożądane:** zaburzenia żołądka i jelit: bóle żołądka i brzucha, zgaga, nudności, wymioty, niestrawność, zapalenie przewodu pokarmowego, potencjalnie zagrażające życiu krwawienia z przewodu pokarmowego: jawne (fusowate wymioty, smoliste stolce) lub utajone (do krwawień dochodzi tym częściej im większa jest dawka); choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, perforacja, enteropatia zwężeniowa jelit (szczególnie podczas długotrwałego stosowania); zaburzenia wątroby i dróg żółciowych: w rzadkich przypadkach opisano przemijające zaburzenia czynności wątroby (zwiększenie aktywności aminotransferaz); zaburzenia układu nerwowego: zawroty głowy i szumy uszne, będące zazwyczaj objawami przedawkowania; zaburzenia krwi i układu chłonnego: zwiększone ryzyko krwawień, krwotoki (pooperacyjne, z nosa, z dziąseł, z układu moczowo-płciowego), krwiaki, wydłużenie czasu krwawienia, czasu protrombinowego, trombocytopenia. Skutkiem krwawień może być wystąpienie niedokrwistości z niedoboru żelaza albo niedokrwistości pokrwotocznej objawiające się astenią, blednością, hypoperfuzją, a także nieprawidłowymi wynikami badań laboratoryjnych; hemoliza i niedokrwistość hemolityczna u pacjentów cierpiących na poważną postać niedoboru dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej (G6PD); zaburzenia naczyniowe: wylew krwi do mózgu (szczególnie u pacjentów z niekontrolowanym nadciśnieniem i (lub) jednocześnie stosujących inne leki przeciwzakrzepowe) potencjalnie zagrażający życiu; zaburzenia nerek i dróg moczowych: zaburzenia czynności nerek i ciężkie uszkodzenie nerek; zaburzenia układu immunologicznego: reakcje nadwrażliwości z objawami klinicznymi i nieprawidłowymi wynikami odpowiednich badań laboratoryjnych takie jak: choroba układu oddechowego, która nasila się po zażyciu kwasu acetylosalicylowego, łagodne do umiarkowanych reakcje obejmujące skórę, układ oddechowy, układ sercowo-naczyniowy z objawami takimi jak: wysypka, pokrzywka, obrzęk (w tym naczynioruchowy), zaburzenia oddychania i pracy serca, zapalenie błony śluzowej nosa, przekrwienie błony śluzowej nosa i bardzo rzadko ciężkie reakcje, w tym wstrząs anafilaktyczny; zaburzenia układu oddechowego: astma oskrzelowa. Długotrwałe przyjmowanie preparatów zawierających kwas acetylosalicylowy może być przyczyną bólu głowy, który nasila się podczas przyjmowania kolejnych dawek. **Pozwolenie nr R/7312. Podmiot odpowiedzialny:** Bayer Sp. z o.o., Al. Jerozolimskie 158, 02-326 Warszawa, tel. (22) 5723500, www.bayer.com.pl. **Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza – OTC.** V9/31.07.2025/MJ

RESTRICTED