

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

IBUPROFEN TEVA 600 mg OMHULDE TABLETTEN ibuprofen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

INHOUD VAN DEZE BIJSLUITER:

1. Wat is Ibuprofen Teva en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ibuprofen Teva en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?

Ibuprofen werkt pijnstillend, koortsverlagend en ontstekingsremmend. Het behoort tot de groep van niet-steroïde ontstekingsremmende middelen (prostaglandinesynthetaseremmers).

Ibuprofen wordt toegepast bij de behandeling van:

- Inflammatoire gewrichtsaandoeningen:
 - reumatoïde artritis (chronische ontsteking van gewrichten en bindweefselstructuren).
 - spondylitis ankylopoëtica (ontsteking van de wervelgewrichten).
- degeneratieve gewrichtsaandoeningen:
 - artrose met inbegrip van artrose van de wervellichamen.
- traumatologie (behandeling van pijn en ontsteking bij letsels en verwondingen).

2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U bent allergisch voor andere niet-steroïdale anti-inflammatoire producten.
- Bij kinderen jonger dan 15 jaar (behalve bij juveniele reumatoïde artritis).
- Als u in het verleden reacties vertoonde na inname van acetylsalicylzuur (aspirine) of andere, niet-steroïdale anti-inflammatoire producten zoals vernauwing van de luchtwegen, astma-

aanval, zwelling van het neusslijmvlies of huidreacties.

- Als u lijdt aan of in het verleden heeft geleden aan een maag- of darmbloeding of perforatie na inname van anti-inflammatoire producten.
- Als u een actieve of een zich herhalende maagzweer of maagbloedingen heeft of gehad heeft.
- Als u lijdt aan ernstige nier-, hart- en/of leveraandoeningen.
- Bij onverklaarbare verstoringen van de bloedaanmaak.
- Als u een hersenbloeding of andere actieve bloeding heeft of gehad heeft.
- Als u bepaalde ziekten van het immuunsysteem heeft (systemische lupus erythematoses en andere collageenaandoeningen).
- Vanaf het begin van de zesde maand van de zwangerschap (zie ook rubriek " Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid").

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel inneemt:

- als u bepaalde ziekten van het immuunsysteem heeft (systemische lupus erythematoses en andere collageenaandoeningen).
- als u maag- en darmproblemen of chronische ontstekingen van de darm (colitis ulcerosa, ziekte van Crohn) heeft.
- als u een hoge bloeddruk heeft of een verzwakte hartfunctie en ook bij een verminderde functie van de nieren en de lever.
- als u al allergische reacties heeft gehad (vb. huidreacties) op andere geneesmiddelen, indien u lijdt aan astma, hooikoorts, neuspoliepen en, in geval van langdurige slijmvliesontstekingen of ziekten die leiden tot vernauwing van de luchtwegen. In al deze gevallen is de kans op een overgevoeligheidsreactie groter.
- als u uitdrogingsverschijnselen vertoont aangezien dit de nierfunctie kan aantasten. Zorg ervoor dat u voldoende drinkt.
- Als u een heelkundige ingreep heeft ondergaan. Speciaal medisch toezicht is nodig wanneer Ibuprofen Teva gebruikt wordt onmiddellijk na een belangrijke heelkundige ingreep.
- Als u een infectie heeft. Ibuprofen Teva kan symptomen van infecties, zoals koorts en pijn, verbergen. Het is daarom mogelijk dat Ibuprofen Teva de passende behandeling van een infectie vertraagt, wat kan leiden tot een verhoogd risico op complicaties. Dit is waargenomen in door bacteriën veroorzaakte longontsteking en bacteriële huidinfecties die kunnen voorkomen bij waterpokken. Als u dit geneesmiddel gebruikt terwijl u een infectie heeft, en de symptomen van uw infectie blijven bestaan of worden erger, dan moet u direct een arts raadplegen.
- Het gebruik van Ibuprofen Teva bij varicella (waterpokken) dient vermeden te worden.
- De kans op bijwerkingen wordt geminimaliseerd door de laagste doeltreffende dosis gedurende de kortst mogelijke tijd te gebruiken (zie gastro-intestinale en cardiovasculaire risico's hieronder).
- Ontstekingsremmers/pijnstillers zoals ibuprofen kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op hartaanval of beroerte, met name bij hoge doses. U mag de aanbevolen dosis of duur van de behandeling niet overschrijden.
- Aseptische meningitis werd vastgesteld in zeldzame gevallen, waarbij patiënten met systemische lupus erythematoses of andere soortgelijke bindweefselziekten een hoger risico lopen dan patiënten zonder chronische aandoening.
- Bespreek uw behandeling met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel inneemt als u:
 - hartproblemen heeft, inclusief hartfalen, angina (pijn op de borst), of als u een hartaanval, een bypass-operatie, perifere arteriële ziekte (slechte circulatie in benen of voeten als

gevolg van nauwe of geblokkeerde aders) of een beroerte (inclusief 'mini-beroerte' of transiënte ischemische attack 'TIA') heeft gehad.

- hoge bloeddruk, diabetes of hoog cholesterol heeft, een familiegeschiedenis met hartproblemen of beroerte heeft, of als u rookt.
- Bij langdurig gebruik van hoge doses voor aandoeningen die niet in deze bijsluiter vermeld staan, kan hoofdpijn ontstaan. Deze hoofdpijn dient niet behandeld te worden met nog hogere doses.
- Bij langdurig gebruik van Ibuprofen Teva is een opvolging van nieren, lever en bloedbeeld nodig.
- Bij langdurig gebruik is bijzondere aandacht vereist voor de nierfunctie. Over het algemeen kan dagelijks gebruik van pijnstillers, met name de combinatie van verschillende pijnstillers, leiden tot blijvende schade met risico op nierfalen (analgetische nefropathie).
- Het gebruik van Ibuprofen kan de vruchtbaarheid schaden en is niet aangewezen bij vrouwen die trachten zwanger te worden.
- Bij oudere mensen kunnen bijwerkingen met ontstekingsremmende geneesmiddelen vaker optreden, voornamelijk maagdarmbloedingen en perforatie.
- Bij een voorgeschiedenis van maagdarmaandoeningen, vooral bij oudere mensen, is het aangewezen bij het optreden van alle ongewone buikpijn (vooral maagdarmbloeding) een arts te consulteren vooral bij het begin van de behandeling.
- Maagdarmbloeding, maagzweer of perforatie kunnen voorkomen en worden niet noodzakelijk voorafgegaan van waarschuwingstekens of beperken zich niet tot patiënten met een voorgeschiedenis van dergelijke aandoeningen. De behandeling dient onmiddellijk gestopt te worden.
- Bij darmzweer en de ziekte van Crohn aangezien deze ziekten kunnen verergeren.
- Er zijn heftige huidreacties gemeld bij het gebruik van dit geneesmiddel. Stop met het innemen van dit geneesmiddel en zoek direct medische hulp als u huiduitslag, schade (laesies) aan de slijmvliezen, blaren of andere reacties van allergie krijgt. Dit kunnen de eerste klachten van een zeer ernstige huidreactie zijn. Zie rubriek 4.
- Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?" te lezen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ibuprofen Teva nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen?? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Ibuprofen Teva kan invloed hebben op of beïnvloed worden door andere medicijnen. Bijvoorbeeld:

- acetylsalicylzuur (aspirine) of andere ontstekingsremmende geneesmiddelen
- glucocorticoiden.
- methotrexaat.
- lithium.
- zidovudine.
- bloedverdunders (dat zijn geneesmiddelen die bloedstolling voorkomen, bijv. aspirine/acetylsalicylzuur, warfarine, ticlopidine)
- bloeddrukverlagers (ACE-remmers zoals captopril, bèta-blokkers zoals atenolol, angiotensine-II receptor-antagonisten, zoals losartan)
- fenytoïne.
- urineafdrijvende geneesmiddelen (diuretica zoals furosemide).
- hartglycosiden (digoxine)

- bepaalde geneesmiddelen voor diabetes,
- ciclosporine, tacrolimus
- serotonine-heropname inhibitoren (SSRIs) (bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor depressie).

Enkele andere geneesmiddelen kunnen ook invloed hebben op, of beïnvloed worden door, de behandeling met Ibuprofen Teva. Raadpleeg daarom altijd uw arts of apotheker voordat u Ibuprofen Teva in combinatie met andere medicijnen gebruikt.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Het is van uiterst belang ervoor te zorgen voor een adequate hydratatie wanneer Ibuprofen toegediend wordt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Zwangerschap

Het gebruik van Ibuprofen Teva kan de vruchtbaarheid schaden en is niet aangewezen bij vrouwen die trachten zwanger te worden.

Raadpleeg tijdens de eerste 6 maanden van de zwangerschap een arts alvorens Ibuprofen Teva te gebruiken.

Tijdens de laatste 3 maanden van de zwangerschap mag Ibuprofen Teva niet meer gebruikt worden wegens een verhoogd risico op verwikkelingen voor moeder en kind tijdens de geboorte.

Borstvoeding

Het werkzaam bestanddeel ibuprofen wordt in zeer geringe concentraties opgenomen in de moedermelk. Aangezien tot nu toe geen nadelige gevolgen voor de zuigeling bekend zijn, kan het kortstondig gebruikt worden, in de aanbevolen dosis voor de behandeling van pijn en koorts. Neem in dit geval Ibuprofen Teva best in juist na de borstvoeding.

Vruchtbaarheid

Het gebruik van ibuprofen kan de vruchtbaarheid bij de vrouw aantasten. Het gebruik van Ibuprofen Teva kan de vruchtbaarheid schaden en is niet aangewezen bij vrouwen die trachten zwanger te worden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Voorzichtigheid is aanbevolen aangezien slaperigheid, duizeligheid of gezichtsstoornissen zich kunnen voordoen. Uw reactiesnelheid en uw mogelijkheid om deel te nemen aan het verkeer of om machines te bedienen, kan verminderd zijn in sommige gevallen.

Ibuprofen Teva bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per omhulde tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?

Dosering en wijze van gebruik

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De laagste effectieve dosis moet worden gebruikt voor de kortste periode die nodig is om de symptomen te verlichten. Als u een infectie hebt, raadpleeg dan direct een arts als de symptomen (zoals koorts en pijn) blijven bestaan of erger worden (zie rubriek 2).

Volwassenen

Bij ernstige reumatische klachten

Soms tot 2400 mg (4 tabletten van 600 mg) per dag gedurende korte tijd.

Traumatologie

Startdosis: 5 tabletten van 600 mg per dag (2 's morgens, 1 's middags, 2 's avonds) of 4 tabletten van 600 mg per dag (1 's morgens, 1 's middags, 2 's avonds) en dit gedurende enkele dagen.

Daarna, geleidelijk verminderen naar 3 tabletten van 600 mg tot een onderhoudsdosis van 2 tabletten van 600 mg per dag.

Kinderen

De aanbevolen dagelijkse dosering van Ibuprofen Teva is 20-30 mg / kg lichaamsgewicht, verdeeld in gelijke doses.

Dit kan als volgt bereikt worden:

Kinderen en adolescenten tussen 15 - 18 jaar:

Eén tablet kan worden ingenomen, maximaal drie keer per dag, zoals vereist

Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 15 jaar, behalve op advies van een arts; bijv. bij aandoeningen zoals een juveniele reumatoïde artritis (de ziekte van Still), waarbij dosering gelijk is aan 30-40 mg / kg dagelijks in een 3-4 verdeelde doses. Dosering betekent in dit geval:

Kinderen tussen 12-14 jaar: maximaal 1800 mg / dag

Ouderen

Een aanpassing van de dosering is niet nodig. Een zorgvuldige opvolging is nodig gezien oudere personen gevoeliger zijn voor mogelijke bijwerkingen.

Bij verminderde werking van de nier

Bij patiënten met milde nierinsufficiëntie moet de laagste effectieve dosis voor de kortst mogelijke duur gegeven worden met zorgvuldige monitoring van de nierfunctie, natrium- en waterretentie. Gebruik bij patiënten met matige tot ernstige nierinsufficiëntie moet indien mogelijk worden vermeden. Zie rubriek Wanneer mag u dit middel NIET gebruiken?

Bij verminderde werking van de lever

Een aanpassing van de dosis is niet nodig bij lichte of matige vermindering van de leverwerking. Bij ernstig verminderde leverwerking, zie rubriek Wanneer mag u dit middel NIET gebruiken?

Gebruikswijze

Dit geneesmiddel innemen met een glas water, bij voorkeur tijdens de maaltijd.

Heeft u te veel van dit geneesmiddel ingenomen?

Wanneer u meer Ibuprofen Teva ingenomen heeft dan toegestaan of als een kind per ongeluk dit geneesmiddel ingenomen heeft, moet u onmiddellijk naar uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245) of de dichtstbijzijnde spoedafdeling gaan en de verpakking van uw geneesmiddel en deze bijsluiter meenemen.

Volgende symptomen kunnen waargenomen worden:

- gastro-intestinaal: misselijkheid, braken, buikpijn, diarree, maagdarmbloeding.
- CZS (centrale zenuwstelsel): initieel agitatie, hoofdpijn, duizeligheid, bepaalde ongecontroleerde oogbewegingen (nystagmus), vernauwing van de pupillen (myosis), oorsuizen (tinnitus), in ernstige gevallen convulsies (stuipen), bewustzijnsverlies en coma.
- renaal (nieren): vermindering van de renale perfusie en glomerulaire filtratie wat acute nierinsufficiëntie als gevolg kan hebben.
- stofwisseling: abnormale zuurtegraad van het bloed (acidose), verstoorde bloedstolling (hypoprothrombinemie), verhoogde kaliumspiegels in het bloed (hyperkaliëmie).
- leveraantasting.
- plotse bloeddrukdaling.
- respiratoir (ademhaling): apnoe (onderbreking van de ademhaling).

Er is geen specifieke behandeling nodig als de ingenomen dosis bij kinderen lager is dan 100 mg/kg. Bij doses van meer dan 200 mg/kg is bewaking (in het ziekenhuis) nodig tot de eventuele symptomen verdwenen zijn. Het gebruik van ipeca en toediening van actieve kool worden aanbevolen.

Inname van doses, hoger dan 400 mg/kg, kunnen leiden tot een ernstige intoxicatie bij kinderen, met coma, metabole acidose en convulsies. Hospitalisatie is noodzakelijk.

Bij volwassenen is hospitalisatie aangewezen bij doses, hoger dan 7 tot 10 g, of in geval van ernstige gastro-intestinale symptomen.

Verder dient een symptomatische behandeling toegepast te worden. Er is geen specifiek antidotum.

Bent u vergeten dit geneesmiddel in te nemen?

Wanneer u een dosis gemist hebt, neem dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog in. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Als u stopt met het innemen van dit geneesmiddel

Gebruik Ibuprofen Teva steeds volgens de instructies van uw arts.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

De volgende frequentie categorieën worden gebruikt om bijwerkingen te evalueren:

Zeer vaak	treedt op bij meer dan 1 gebruiker op de 10
Vaak	1 tot 10 gebruikers op de 100
Soms	1 tot 10 gebruikers op de 1.000
Zelden	1 tot 10 gebruikers op de 10.000
Zeer zelden	minder dan 1 gebruiker op de 10.000
Niet bekend	frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Infecties en parasitaire aandoeningen

Soms: ontsteking van de neusslijmvliezen (rinitis)

Niet bekend: blaasontsteking

Er werden gevallen van verergering van infectieuze ontstekingen (bijvoorbeeld infectie waarbij dieperliggende weefsel (vet- en spierweefsel) afsterft) beschreven tijdens het gebruik van NSAID's.

Raadpleeg onmiddellijk uw arts indien u tekenen van infectie opmerkt.

Bloed- en lymfestelselaandoeningen

Zeer zelden: verminderd aantal bloedplaatjes, rode bloedcellen of witte bloedcellen, problemen met de bloedstolling, bloedarmoede

Deze aandoeningen kunnen de volgende symptomen hebben: koorts, keelpijn, aften in de mond, griepachtige klachten, ernstige moeheid en bloedingen of abnormale blauwe plekken

Immuunsysteemaandoeningen:

Soms: Overgevoeligheid

Zeer zelden: Ernstige overgevoelighedsreacties. Deze kunnen zich uiten als: oedeem (vochtophoping) van het gezicht, gezwollen tong, gezwollen strottenhoofd, kortademigheid, hartkloppingen, bloeddrukval (anafylaxis, angioedeem of ernstige shock).

Voedings- en stofwisselingsstoornissen:

Niet bekend: Verminderde eetlust, waterretentie

Psychische stoornissen:

Soms: Slapeloosheid, angst

Zelden: Depressie, verwardheid

Niet bekend: zenuwachtigheid, emotionele labiliteit

Zenuwstelselaandoeningen:

Vaak: Duizeligheid

Soms: Hoofdpijn, stoornis in de gevoelswaarneming (paresthesieën), slaperigheid

Zelden: oogzenuwontsteking

Niet bekend: hersenvliesontsteking

Oogaandoeningen:

Soms: Verlies van zicht

Zelden: Toxische optische neuropathie (aantasting van de oogzenuw)

Niet bekend: Droge ogen, lui oog, troebel zicht, scotomen (blinde vlek), verandering van het kleurenzicht

Evenwichtsorgaan- en Ooraandoeningen:

Vaak: Oorsuizen

Soms: Gehoorverlies

Zelden: duizeligheid

Hartaandoeningen:

Zeer zelden: Hartfalen, myocardinfarct

Niet bekend: hartkloppingen, congestief hartfalen

Bloedvataandoeningen:

Zeer zelden: hoge bloeddruk

Niet bekend: lage bloeddruk

Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen:

Soms: Astma, bronchospasme (dichtknijpen van luchtpijp), kortademigheid

Niet bekend: Irritatie van de keel

Maagdarmstelselaandoeningen:

Vaak: Dyspepsie (opgeblazen maag), diarree, misselijkheid, braken, buikpijn, winderigheid, constipatie, melena (zwarte, kleverige, teer-achtige ontlasting), bloedbraken, gastro-intestinale bloeding

Soms: maagontsteking, maagdarmzweer, maagdarm ontstekingen, mondzweren, maagdarm perforatie

Zeer zelden: ontsteking van de pancreas

Niet bekend: Pijn in midden bovenbuik (boven maag), droge mond, opgeblazen gevoel, duodenitis (ontsteking van de twaalfvingerige darm), ontsteking van de slokdarm, verergering van darmontsteking, verergering van ziekte van Crohn

Lever- en galaandoeningen:

Soms: Hepatitis, geelzucht, abnormale leverfunctie

Zelden: Leverschade

Zeer zelden: Leverfalen

Niet bekend: Levernecrose (afsterven van levercellen), hepato-renaal syndroom (een ernstige aandoening, waarbij leverfalen leidt tot uitval van de nierfunctie)

Huid- en Onderhuidaandoeningen

Soms: Huiduitslag, jeuk, netelroos, purpura (blauwe plek door bloeduitstorting), angioedeem (oedeem van Quincke) (abrupt optredende zwelling van weefsels, vooral in het gelaat en in de keel), fotosensibilisatie

Zeer zelden: Syndroom van Stevens-Johnson, toxische epidermale necrolyse (syndroom van Lyell), polymorf erytheem (roodheid)

Niet bekend: Maculopapulaire huiduitslag (vlekjes en bultjes), alopecia (kaalheid), exfoliatieve dermatitis (ontsteking met verlies van huid door vervelling en schilfering), geneesmiddelenreactie met Eosinofilie en Systemische Symptomen (DRESS), huid kan gevoelig worden voor licht.

Er kunnen uitzonderlijk ernstige huidinfecties en verwickelingen van de weke weefsels optreden tijdens waterpokken.

Een rode uitslag op uw huid met bultjes onder de huid en blaren. In de bultjes zit pus. De uitslag zit vooral bij uw huidplooiën, romp en bovenste ledematen en gaan samen met koorts aan het begin van de behandeling (acute gegeneraliseerde exanthemateuze pustulose AGEP). Stop met het innemen van dit geneesmiddel als u last krijgt van deze klachten en roep direct medische hulp in. Zie ook rubriek 2.

Nier- en Urinewegaandoeningen:

Zeer zelden: Tubulo-interstitiële nefritis (beschadiging van de nierbuisjes en het omliggende weefsel door een ontsteking), nefrotisch syndroom (een stoornis waarbij de nieren het bloed niet goed filteren, waardoor er te veel eiwitten in de urine terecht komen), nierfalen, acute nierfalen, renale papilnecrose (ontsteking van een gedeelte van de nier waarbij dat gedeelte afsterft) (in het bijzonder bij langdurig gebruik) in combinatie met hematurie (bloed in urine)

Niet bekend: Glomerulonefritis (ontsteking van de nierfilters)

Algemene aandoeningen en Toedieningsplaatsstoornissen:

Vaak: Vermoeidheid

Zelden: Oedeem (vochtophoping)

Onderzoeken:

Niet bekend: bloed in de ontlasting, abnormale leverfunctietesten, gedaalde creatinineklaring, polyurie (veelvuldig plassen), stijging stikstof serumconcentratie

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie - Postbus 97, B-1000 Brussel Madou - Website: www.eenbijwerkingmelden.be - e-mail: adr@fagg.be. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?

- De werkzame stof in dit geneesmiddel is ibuprofen. Elke omhulde tablet bevat 600 mg ibuprofen.
- De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn: hydroxypropylcellulose, microkristallijne cellulose, natriumzetmeelglycolaat, magnesiumstearaat, watervrij colloïdaal silica, methylhydroxypropylcellulose, polyethyleenglycol 400, opadry OY 6929 pink.

Hoe ziet Ibuprofen Teva er uit en wat zit er in een verpakking?

- Roze, langwerpige, omhulde tabletten aan 600 mg.
- Verpakking bevattende 30 en 60 omhulde tabletten aan 600 mg (blisterverpakking). Eenheidsverpakking. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder

Teva Pharma Belgium N.V., Laarstraat 16, B - 2610 Wilrijk

Fabrikant

PHARMACHEMIE B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, 2003 RN Haarlem / Nederland

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE207067

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 02/2021.