

Notice : information de l'utilisateur

Ibuprofen EG Rapidcaps 400 mg capsules molles ibuprofène

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Consultez un médecin si vos symptômes s'aggravent ou persistent
 - après 3 jours chez l'adolescent
 - après 3 jours si vous avez de la fièvre et après 4 jours pour le traitement de la douleur chez l'adulte

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce qu'Ibuprofen EG Rapidcaps et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps
3. Comment prendre Ibuprofen EG Rapidcaps
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Ibuprofen EG Rapidcaps
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Ibuprofen EG Rapidcaps et dans quel cas est-il utilisé ?

L'ibuprofène appartient à une classe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Ces médicaments procurent un soulagement en modifiant la réaction du corps à la douleur et à la fièvre.

Ibuprofen EG Rapidcaps est utilisé chez les adultes et les adolescents (de 12 ans et plus) pesant au moins 40 kg pour le traitement symptomatique à court terme des douleurs légères à modérées, telles que :

- Maux de tête,
- Douleurs liées aux règles,
- Douleurs dentaires et
- Fièvre et douleur associées au rhume.

Consultez un médecin si vos symptômes s'aggravent ou persistent

- après 3 jours chez l'adolescent
- après 3 jours si vous avez de la fièvre et après 4 jours pour le traitement de la douleur chez l'adulte

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps ?

NE prenez JAMAIS Ibuprofen EG Rapidcaps

- si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous avez déjà souffert d'essoufflement, d'asthme, d'un écoulement nasal, d'un gonflement ou d'urticaire après avoir utilisé de l'acide acétylsalicylique ou d'autres analgésiques similaires (AINS).

- si vous souffrez (ou avez eu au moins deux épisodes distincts) d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum (ulcère gastroduodéal) ou d'un saignement de l'estomac ou du duodénum.
- si vous avez eu une hémorragie ou une perforation gastro-intestinale lors d'une prise antérieure d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- si vous souffrez de troubles inexplicables de la formation du sang.
- si vous souffrez d'une insuffisance hépatique, rénale ou cardiaque sévère.
- si vous êtes dans les trois derniers mois de la grossesse (voir la rubrique « Grossesse et allaitement »).
- si vous souffrez de déshydratation sévère (causée par des vomissements, des diarrhées ou une consommation insuffisante de liquide).
- si vous souffrez d'une hémorragie cérébrale (hémorragie vasculaire cérébrale) ou d'une autre hémorragie active.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps :

- si vous souffrez de lupus érythémateux disséminé (LED) ou d'une connectivite mixte (affections du système immunitaire provoquant des douleurs articulaires, des éruptions cutanées et de la fièvre).
- si vous souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (p. ex. porphyrie aiguë intermittente) ou de troubles de la coagulation sanguine.
- si vous souffrez ou avez souffert d'une maladie intestinale (rectocolite hémorragique ou maladie de Crohn).
- si vous avez une diminution de la fonction rénale.
- si vous avez des problèmes de foie.
- si vous avez subi récemment une intervention chirurgicale majeure.
- si vous souffrez ou avez souffert d'asthme ou d'une maladie allergique, car vous pourriez présenter un essoufflement.
- si vous souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux ou de troubles respiratoires obstructifs chroniques, car il existe un risque accru de réactions allergiques. Les réactions allergiques peuvent se manifester par des crises d'asthme (asthme analgésique), des gonflements aigus (œdème de Quincke) ou des éruptions cutanées.
- si vous prenez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcération ou de saignement, tels que des corticostéroïdes oraux, des médicaments destinés à fluidifier le sang (comme la warfarine), des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (antidépresseurs) ou des agents antiplaquettaires, tels que l'acide acétylsalicylique.
- si vous avez une infection – voir la rubrique « Infections » ci-dessous.

Infections

Ibuprofène peut masquer des signes d'infection tels que la fièvre et la douleur. Il est donc possible que ce médicament retarde le traitement approprié de l'infection, ce qui peut entraîner un risque accru de complications. Cela a été observé dans le cas de pneumonies causées par des bactéries ainsi que dans le cas d'infections cutanées bactériennes liées à la varicelle. Si vous prenez ce médicament alors que vous souffrez d'une infection et que les symptômes de cette infection persistent ou s'aggravent, consultez un médecin sans tarder.

Autres mises en garde

L'utilisation prolongée d'antidouleurs pour traiter des maux de tête peut aggraver ces dernières. Si cette situation se produit ou est suspectée, vous devez arrêter de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps et consulter votre médecin.

- Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous avez la varicelle.
- Lorsque ce médicament est pris sur une longue période, des contrôles réguliers du foie, des reins et du sang doivent être effectués.
- La prise de ce médicament en association avec d'autres AINS, notamment les inhibiteurs spécifiques de la cyclo-oxygénase-2, peut augmenter le risque d'effets indésirables et doit donc être évitée (voir la rubrique « Autres médicaments et Ibuprofen EG Rapidcaps » ci-dessous).

- De manière générale, l'utilisation chronique d'antidouleurs (de différents types) peut entraîner des problèmes rénaux sévères et durables et doit être évitée. Ce risque est encore accru par la perte de sel et la déshydratation.
- Il existe un risque d'insuffisance rénale chez les adolescents déshydratés.
- Des signes de réaction allergique à ce médicament, y compris des problèmes respiratoires, un gonflement du visage et de la région du cou (œdème de Quincke) et des douleurs thoraciques ont été rapportés avec l'ibuprofène. Arrêtez immédiatement d'utiliser Ibuprofen EG Rapidcaps et contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences si vous remarquez l'un de ces signes.

Réactions cutanées graves

Des réactions cutanées graves ont été rapportées lors du traitement par ibuprofène, incluant une dermatite exfoliative, un érythème polymorphe, un syndrome de Stevens-Johnson, une nécrolyse épidermique toxique, une réaction d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (syndrome DRESS) et une pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG). Arrêtez de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes associés à ces réactions cutanées graves, décrites à la rubrique 4.

Les médicaments anti-inflammatoires/antidouleurs comme l'ibuprofène peuvent être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier lorsqu'ils sont utilisés à des doses élevées. Ne dépassez pas la dose et la durée du traitement recommandées.

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps :

- si vous souffrez de problèmes cardiaques, notamment d'insuffisance cardiaque, d'angine de poitrine (douleur thoracique), ou si vous avez subi une crise cardiaque, un pontage, une maladie artérielle périphérique (mauvaise circulation dans les jambes et les pieds due à des artères étroites ou obstruées), ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris un « mini-AVC » ou un accident ischémique transitoire).
- si vous souffrez d'hypertension artérielle, de diabète, d'un taux élevé de cholestérol, si vous avez des antécédents familiaux de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous fumez.

Les effets indésirables sont réduits au minimum en utilisant la plus faible dose efficace pendant la plus courte période possible. Les patients âgés présentent un risque accru d'effets indésirables.

Consultez un médecin avant d'utiliser Ibuprofen EG Rapidcaps si l'une des pathologies mentionnées ci-dessus vous concerne.

Autres médicaments et Ibuprofen EG Rapidcaps

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ce médicament peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments. Par exemple :

- médicaments anticoagulants (c.-à-d. qui fluidifient le sang/empêchent la coagulation, p. ex. acide acétylsalicylique, warfarine, ticlopidine)
- médicaments qui réduisent l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA tels que le captopril, bêta-bloquants tels que les médicaments à base d'aténolol, antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II tels que le losartan)

Certains autres médicaments peuvent également affecter ou être affectés par le traitement par ibuprofène . Vous devez donc toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser Ibuprofen EG Rapidcaps avec d'autres médicaments.

Avertissez-les notamment si vous prenez les médicaments suivants :

Autres AINS (anti-inflammatoires et analgésiques), y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2	peuvent augmenter le risque d'ulcères ou de saignements gastro-intestinaux
Digoxine (contre l'insuffisance cardiaque)	l'effet de la digoxine peut être renforcé
Glucocorticoïdes (médicaments contenant de la cortisone ou des substances apparentées à la cortisone)	peuvent augmenter le risque d'ulcères ou de saignements gastro-intestinaux
Agents antiplaquettaires	peuvent augmenter le risque d'ulcères ou de saignements gastro-intestinaux
Phénytoïne (contre l'épilepsie)	l'effet de la phénytoïne peut être renforcé
Inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression)	peuvent augmenter le risque de saignement
Lithium (médicament contre le trouble maniaco-dépressif et la dépression)	l'effet du lithium peut être renforcé
Probénécide et sulfapyrazones (médicaments contre la goutte)	la dégradation de l'ibuprofène par l'organisme peut prendre plus de temps
Diurétiques d'épargne potassique	peuvent entraîner des taux élevés de potassium dans le sang (hyperkaliémie)
Méthotrexate (médicament contre le cancer ou le rhumatisme)	l'effet du méthotrexate peut être renforcé
Tacrolimus et cyclosporine (médicaments immunosuppresseurs)	des lésions rénales peuvent survenir
Zidovudine (médicament pour le traitement du sida)	l'utilisation d'ibuprofène peut entraîner un risque accru de saignement dans une articulation ou de saignement entraînant un gonflement chez les hémophiles séropositifs au VIH
Sulfamides hypoglycémisants (médicaments antidiabétiques)	des interactions sont possibles
Quinolones (antibiotiques)	le risque de convulsions (crises) peut être augmenté
Mifépristone (utilisée pour l'interruption de grossesse)	l'effet de la mifépristone peut être réduit
Acide acétylsalicylique (faible dose)	l'effet anticoagulant peut être réduit
Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (comme la warfarine)	l'ibuprofène peut renforcer les effets de ces médicaments
Voriconazole et fluconazole (inhibiteurs du CYP2C9), utilisés contre les infections fongiques	l'effet de l'ibuprofène peut être renforcé. Une réduction de la dose d'ibuprofène doit être envisagée, en particulier lorsqu'une forte dose d'ibuprofène est utilisée en association avec le voriconazole ou le fluconazole.

Ibuprofen EG Rapidcaps avec de l'alcool

Vous ne devez pas consommer d'alcool pendant votre traitement par ce médicament. Certains effets indésirables, tels que ceux affectant le tube digestif ou le système nerveux central, ont plus de risque de survenir lorsque l'alcool est pris en même temps qu'ibuprofène.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Contactez votre médecin si vous devenez enceinte durant le traitement par Ibuprofen EG Rapidcaps.

Ne prenez pas ce médicament pendant les 3 derniers mois de la grossesse car il pourrait nuire à votre enfant à naître ou causer des problèmes lors de l'accouchement. Ce médicament peut provoquer des problèmes rénaux et cardiaques chez l'enfant à naître. Il peut affecter votre tendance aux saignements et celle de votre bébé, ainsi que retarder l'accouchement ou prolonger le travail. Vous ne devez pas utiliser ce médicament pendant les 6 premiers mois de grossesse, sauf en cas d'absolue nécessité et sur les conseils de votre médecin. Si vous avez besoin d'un traitement pendant cette période ou pendant la période où vous essayez de devenir enceinte, vous devez utiliser la dose la plus faible pendant la plus courte durée possible. S'il est pris pendant plus de quelques jours à partir de la 20^e semaine de grossesse, ibuprofène peut provoquer des problèmes rénaux chez votre enfant à naître, qui peuvent entraîner un faible niveau du liquide amniotique autour du bébé (oligohydramnios) ou un rétrécissement d'un vaisseau sanguin (canal artériel) dans le cœur de l'enfant. Si vous avez besoin d'un traitement pendant plus de quelques jours, votre médecin recommandera éventuellement une surveillance supplémentaire.

Allaitement

Seules de petites quantités d'ibuprofène et de ses métabolites sont excrétées dans le lait maternel. Ce médicament peut être pris pendant l'allaitement s'il est utilisé à la dose recommandée et pendant la plus courte durée possible.

Fertilité féminine

Ibuprofène appartient à une classe de médicaments (AINS) susceptibles de diminuer la fertilité de la femme. Cet effet est toutefois réversible après l'arrêt du médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'ibuprofène n'a généralement pas d'influence ou une influence négligeable sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines.

Cependant, étant donné qu'à des doses plus élevées, des effets secondaires sur le système nerveux central tels que la fatigue et les vertiges peuvent apparaître, la capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée dans certains cas. Ces patients doivent éviter de conduire ou d'utiliser des machines. Ces effets sont plus marqués en cas d'association avec l'alcool.

Ibuprofen EG Rapidcaps contient du sorbitol

Ce médicament contient 72 mg de sorbitol par capsule. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

3. Comment prendre Ibuprofen EG Rapidcaps ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose recommandée est la suivante :

Posologie

Adultes et adolescents à partir de 40 kg (12 ans et plus)

La dose initiale est de 1 capsule (400 mg d'ibuprofène) ; ensuite, si nécessaire, 1 capsule (400 mg d'ibuprofène) peut être prise toutes les six heures. Ne prenez pas plus de 3 capsules (1 200 mg d'ibuprofène) par période de 24 heures.

Enfants de moins de 12 ans et adolescents pesant moins de 40 kg

Ibuprofen EG Rapidcaps n'est pas destiné à être utilisé chez les adolescents pesant moins de 40 kg ni chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Mode d'administration

Voie orale. Prenez ce médicament avec un verre d'eau. Ne le mâchez pas.

Il est recommandé aux patients ayant un estomac sensible de prendre ce médicament avec de la nourriture. Si ce médicament est pris peu de temps après un repas, son début d'action peut être retardé. Dans ce cas, ne prenez pas plus d'Ibuprofen EG Rapidcaps que la dose recommandée dans cette rubrique, ou respectez le délai recommandé avant de prendre la dose suivante.

Durée du traitement

Ce médicament est destiné à un usage à court terme uniquement. La plus faible dose efficace doit être utilisée pendant la durée la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes. Si vous avez une infection, consultez un médecin sans tarder si les symptômes (tels que fièvre et douleur) persistent ou s'aggravent (voir rubrique 2).

Adolescents

Chez l'adolescent, si l'utilisation d'Ibuprofen EG Rapidcaps est nécessaire pendant plus de 3 jours ou si les symptômes s'aggravent, il faut consulter un médecin.

Adultes

Si l'utilisation d'Ibuprofen EG Rapidcaps est nécessaire pendant plus de 3 jours pour le traitement de la fièvre et pendant plus de 4 jours pour le traitement de la douleur, ou encore si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est plus fort ou plus faible qu'attendu, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez pris plus d'Ibuprofen EG Rapidcaps que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus d'Ibuprofen EG Rapidcaps que vous n'auriez dû, ou si des enfants ont pris ce médicament par accident, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245) pour obtenir un avis concernant le risque ainsi que des conseils sur les mesures à prendre. Les symptômes d'un surdosage peuvent inclure : nausées (envie de vomir), vomissements (éventuellement avec des traces de sang), sang dans les selles (saignement gastro-intestinal), bourdonnements d'oreilles, maux de tête, douleurs d'estomac, diarrhées et mouvements oculaires instables. A fortes doses, les symptômes suivants ont été rapportés : faiblesse et étourdissements, somnolence, confusion, désorientation, perte de connaissance, sensation de froid, douleurs thoraciques, palpitations, convulsions (principalement chez les enfants), sang dans les urines, faibles niveaux de potassium dans votre sang et problèmes respiratoires.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables peuvent être réduits au minimum en prenant la plus faible dose pendant la période la plus courte possible pour soulager les symptômes. Vous pouvez présenter l'un des effets indésirables connus des AINS (voir ci-dessous). Si c'est le cas, ou si vous avez des inquiétudes, arrêtez de prendre ce médicament et consultez votre médecin dès que possible. Les personnes âgées qui utilisent ce médicament ont un risque accru de développer des problèmes liés aux effets indésirables.

ARRÊTEZ D'UTILISER l'ibuprofène et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes suivants :

- **signes de saignement intestinal**, tels qu'une douleur intense dans l'abdomen, des selles noires (comme du goudron), des vomissements de sang ou de particules sombres ressemblant à du marc de café
- **signes d'une réaction allergique très rare mais grave**, tels qu'une aggravation de l'asthme, une respiration sifflante ou un essoufflement inexplicables, un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge, des difficultés à respirer, une accélération des battements cardiaques (palpitations), et une chute de la tension artérielle entraînant un état de choc. Ces réactions peuvent se produire même lors de la première utilisation de ce médicament.
- plaques rouges planes en forme de cibles ou circulaires sur le tronc, contenant souvent des cloques dans leur centre et s'accompagnant souvent d'une desquamation de la peau et de plaies au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et des yeux. Ces éruptions cutanées graves peuvent être précédées de fièvre et de symptômes pseudo-grippaux (dermatite exfoliative, érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) (très rare - peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000).
- éruption cutanée étendue, température corporelle élevée, augmentation du volume des ganglions lymphatiques et augmentation des éosinophiles (un type de globules blancs) (syndrome DRESS) (fréquence indéterminée - ne peut être estimée sur la base des données disponibles).
- éruption cutanée rouge et généralisée avec squames (peau qui pèle), s'accompagnant de protubérances sous la peau et de cloques, principalement localisée sur les plis cutanés, le tronc et les membres supérieurs, associées à de la fièvre. Ces symptômes apparaissent généralement au début du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée) (fréquence indéterminée - ne peut être estimée sur la base des données disponibles).
- douleur thoracique, qui peut être le signe d'une réaction allergique potentiellement grave appelée syndrome de Kounis (fréquence indéterminée - ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Informez votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, si ces effets s'aggravent ou si vous remarquez des effets non mentionnés.

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- troubles gastro-intestinaux, tels que brûlures d'estomac, douleurs abdominales, sensation de malaise et indigestion, vomissements, flatulences, diarrhée, constipation et légères pertes de sang au niveau de l'estomac et/ou de l'intestin, qui peuvent exceptionnellement provoquer une anémie.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- ulcères de l'estomac ou de l'intestin, parfois accompagnés de saignements et de perforations, inflammation de la muqueuse de la bouche avec ulcération (stomatite ulcéreuse), inflammation de l'estomac (gastrite), aggravation de la colite et de la maladie de Crohn

- troubles nerveux centraux, tels que maux de tête, étourdissements, insomnies, agitation, irritabilité ou fatigue
- troubles visuels
- réactions allergiques telles qu'éruptions cutanées, démangeaisons et crises d'asthme. Vous devez arrêter de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps et informer votre médecin immédiatement.
- éruptions cutanées diverses

Rare (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- acouphène (bourdonnements dans les oreilles)
- lésions rénales (nécrose papillaire) et concentrations élevées d'acide urique dans le sang
- troubles de l'audition
- augmentation des concentrations d'urée dans le sang
- diminution des taux d'hémoglobine

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- des cas de gonflement (œdème), de tension artérielle élevée (hypertension) et d'insuffisance cardiaque ont été signalés lors de traitements par AINS.
- inflammation de l'œsophage ou du pancréas, formation de rétrécissements en forme de membrane dans l'intestin grêle et le gros intestin (sténoses intestinales « en diaphragme »)
- des infections sévères de la peau et des complications au niveau des tissus mous sont survenues lors d'une infection par la varicelle.
- volume d'urine moins important que la normale et gonflement (en particulier chez les patients souffrant d'hypertension artérielle ou d'une diminution de la fonction rénale) ; gonflement (œdème) et urines troubles (syndrome néphrotique) ; maladie rénale inflammatoire (néphrite interstitielle) pouvant conduire à une insuffisance rénale aiguë. Si l'un des symptômes mentionnés ci-dessus apparaît ou si vous avez une sensation générale de malaise, arrêtez de prendre Ibuprofen EG Rapidcaps et consultez immédiatement votre médecin, car il pourrait s'agir des premiers signes d'une lésion rénale ou d'une insuffisance rénale.
- problèmes de production des cellules sanguines – les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, aphtes superficiels, symptômes pseudo-grippaux, épuisement sévère, saignements du nez et de la peau. Dans ces cas, vous devez arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin. Vous ne devez pas traiter ces symptômes avec des antidouleurs ou des médicaments qui atténuent la fièvre (produits antipyrétiques).
- réactions psychotiques et dépression
- des cas d'aggravation des inflammations liées à une infection (p. ex. fasciite nécrosante) ont été décrits lors de l'utilisation de certains antidouleurs (AINS). Si des signes d'infection apparaissent ou s'aggravent pendant l'utilisation d'Ibuprofen EG Rapidcaps, vous devez consulter un médecin sans tarder afin de déterminer s'il est nécessaire de suivre un traitement anti-infectieux/antibiotique.
- hypertension artérielle, palpitations, insuffisance cardiaque, crise cardiaque.
- dysfonctionnement du foie, lésions du foie, en particulier lors d'un traitement à long terme, insuffisance hépatique, inflammation aiguë du foie (hépatite)
- Des symptômes de méningite aseptique, associant raideur de la nuque, céphalées, nausées, vomissements, fièvre ou troubles de la conscience, ont été observés lors de l'utilisation d'ibuprofène. Les patients présentant des affections auto-immunes (lupus érythémateux disséminé, connectivite mixte) sont plus susceptibles d'être affectés. Contactez immédiatement un médecin si ces symptômes apparaissent.
- Chute de cheveux (alopécie).
- réactions d'hypersensibilité générale sévères
- aggravation de l'asthme et du bronchospasme
- inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite)

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- peau devenant sensible à la lumière (réaction de photosensibilité)

Les médicaments tels qu'ibuprofène peuvent être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via

Belgique: Agence fédérale des médicaments et des produits de santé - www.afmps.be - Division Vigilance : Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be - E-mail : adr@fagg-afmps.be

Luxembourg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé – site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Ibuprofen EG Rapidcaps

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température. A conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Ibuprofen EG Rapidcaps

- La substance active est l'ibuprofène.
Chaque capsule molle contient 400 mg d'ibuprofène.
- Les autres composants sont : macrogol 600 (E1521), hydroxyde de potassium (E525), eau purifiée, gélatine (E441), sorbitol liquide partiellement déshydraté (E420).

Aspect d'Ibuprofen EG Rapidcaps et contenu de l'emballage extérieur

Capsule de gélatine molle transparente, de forme ovale (environ 15,8 mm x 9,8 mm), contenant un liquide clair et incolore.

Ibuprofen EG Rapidcaps est disponible en boîtes de 10, 20 ou 30 capsules molles dans des plaquettes.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

EG (Eurogenerics) SA – Esplanade Heysel b22 – B-1020 Bruxelles

Fabricant

STADA Arzneimittel AG - Stadastrasse 2-18 - 61118 Bad Vilbel - Allemagne

Centrafarm Services B.V. - Van de Reijtstraat 31-E - 4814 NE Breda – Pays-Bas
Clonmel Healthcare Ltd. - 3 Waterford Road, Clonmel - E91 D768 Co. Tipperary - Irlande

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

NL	Ibuprofen Healthypharm liquid caps 400 mg, zachte capsules
BE	Ibuprofen EG Rapidcaps 400 mg capsules molles
BG	Parabol Max
CZ	IBOVAL RAPID
DE	Ibudolor 400 mg Weichkapseln
EE	Ibuprofen STADA
ES	Ibuprofeno Stadapharm 400 mg cápsulas blandas
FR	IBUPROFENE EG LABO CONSEIL 400 mg, capsule molle
IE	Easofen Rapid Relief Max Strength 400 mg soft capsules
LU	Ibuprofen EG Rapidcaps 400 mg capsules molles
LT	Ibuprofen STADA 400 mg minkštosios kapsulės
LV	Ibuprofen STADA 400 mg mīkstās kapsulas
PL	Ibuprofen Modafen Caps
RO	Modafen Forte 400mg capsule moi
SI	Ibuprofen STADA 400 mg mehke kapsule

Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché: BE : BE664747

Mode de délivrance: délivrance libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2026.