

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg, capsule, zacht

Voor volwassenen en jongeren met een lichaamsgewicht van 40 kg of meer (12 jaar en ouder)

Ibuprofen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit middel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- 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
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts
 - bij jongeren na 3 dagen,
 - bij volwassenen na 3 dagen (in geval van koorts) of na 4 dagen in (geval van pijn).

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ibuprofen behoort tot een groep geneesmiddelen die niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) worden genoemd. Deze geneesmiddelen geven verlichting van de klachten, omdat ze de reactie van het lichaam op pijn en koorts veranderen.

Nurofen wordt gebruikt bij volwassenen en jongeren met een lichaamsgewicht van 40 kg of meer (12 jaar en ouder) voor kortdurende symptomatische behandeling van:

- matige tot gemiddelde pijn, zoals hoofdpijn, menstruatiepijn en kiespijn
- koorts en pijn bij verkoudheid.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor ibuprofen, ponceau 4R (E124) of voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- U heeft ooit last gehad van kortademigheid, astma, loopneus, zwelling of galbulten na het gebruik van acetylsalicylzuur (aspirine) of andere, vergelijkbare pijnstillers (NSAID's).
- U heeft een zweer, perforatie of bloeding van de maag of de twaalfvingerige darm, of heeft dit duidelijk minstens tweemaal gehad.
- U heeft een voorgeschiedenis van een maag-darmbloeding of -perforatie bij eerder gebruik van NSAID's (niet-steroïde ontstekingsremmers).

- U lijdt aan een onverklaarde stoornis van de bloedaanmaak
- U lijdt aan ernstig nier-, lever- of hartfalen.
- U bent in de laatste drie maanden van de zwangerschap (zie de alinea ‘Zwangerschap en borstvoeding’).
- U bent ernstig uitgedroogd door braken, diarree of onvoldoende vochtinname.
- U heeft een hersenbloeding (cerebrovasculaire bloeding) of een andere actieve bloeding.

Niet geschikt voor jongeren met een lichaamsgewicht onder 40 kg of kinderen jonger dan 12 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

- Als u lijdt aan systemische lupus erythematoses (SLE) of gemengde bindweefselziekte (aandoeningen van het immuunsysteem met gewrichtspijn, huiduitslag en koorts).
- Als er bij u sprake is van ernstige huidreacties als exfoliatieve dermatitis, ernstige allergische reactie met hoge koorts, blaren op de huid, gewrichtspijnen en/of oogontsteking (Stevens-Johnsonsyndroom) en ernstige, plotselinge allergische reactie, met als verschijnselen koorts en blaren op de huid en vervelling van de huid (toxische epidermale necrolyse; Lyellsyndroom). Inname van Nurofen moet bij de eerste verschijnselen van huiduitslag, slijmvliesbeschadiging of andere tekenen van allergische reacties onmiddellijk worden gestopt.
- Als u een vorm van een erfelijke afwijking in de bloedaanmaak heeft (bijvoorbeeld: acute, intermitterende porfyrie) of problemen met de bloedstolling heeft.
- Als u een darmziekte (colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn) heeft of gehad heeft.
- Als u een verminderde nierfunctie heeft.
- Als u leverproblemen heeft.
- Als u kortgeleden een grote operatie ondergaan heeft.
- Als u astma heeft of gehad heeft of een allergische aandoening, omdat er kortademigheid kan optreden.
- Als u lijdt aan hooikoorts, neuspoliepen of chronisch obstructieve longziekte, omdat er een verhoogde kans is op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich manifesteren als astma-aanvallen (zogenaamd analgetica-astma), acute zwellingen (Quincke’s oedeem) of als huiduitslag.
- Als u andere geneesmiddelen gebruikt, die de kans op zweren of bloedingen kunnen verhogen, zoals orale corticosteroïden, bloedverdunners (zoals warfarine), selectieve serotonineheropnameremmers (geneesmiddelen tegen depressie) of antibloedplaatjesmiddelen als acetylsalicylzuur (aspirine).

Andere waarschuwingen

- Langdurig gebruik van pijnstillers voor hoofdpijn kan verergering van de klachten veroorzaken. Als u denkt dat dat bij u het geval is, stop dan met Nurofen en neem contact op met uw arts.
- Gebruik Nurofen niet als u waterpokken (varicella) heeft.
- Als u Nurofen langdurig gebruikt, dienen bloed, lever en nieren regelmatig gecontroleerd te worden.
- Gebruik van Nurofen in combinatie met andere NSAID’s zoals selectieve cyclo-oxygenase-2-remmers, kan de kans op bijwerkingen verhogen en dient vermeden te worden (zie de alinea ‘Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?’ hieronder).
- In het algemeen kan langdurig of veelvuldig gebruik van (verschillende soorten) pijnstillers tot blijvende ernstige nierproblemen leiden en dient vermeden te worden. Het risico neemt verder toe bij zoutverlies en uitdroging.
- NSAID’s kunnen de verschijnselen van infectie of koorts maskeren.
- Er bestaat een risico op een nierfunctiestoornis bij uitgedroogde jongeren.

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.

Bespreek uw behandeling met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt als u:

- hartproblemen heeft, inclusief hartfalen, angina (pijn op de borst), of als u een hartaanval, een bypassoperatie, 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.

De kans op ongewenste bijwerkingen kan beperkt worden door het gebruik van de minimale werkzame dosis voor een zo kort mogelijke tijd. Ouderen hebben een verhoogde kans op bijwerkingen.

Neem, voordat u Nurofen gaat gebruiken, contact op met een arts als een van de bovengenoemde omstandigheden op u van toepassing is.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Enkele andere geneesmiddelen kunnen ook invloed hebben op, of beïnvloed worden door, de behandeling met Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg. Raadpleeg daarom altijd uw arts of apotheker voordat u Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg in combinatie met andere medicijnen gebruikt.

Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg kan invloed hebben op of beïnvloed worden door andere medicijnen. Bijvoorbeeld:

- bloedverdunners (dat zijn middelen die bloedstolling voorkomen, bijv. aspirine/acetylsalicylzuur, warfarine, ticlopidine)
- bloeddrukverlagers (ACE-remmers zoals captopril, bètablokkers zoals atenolol, angiotensine-II receptor-antagonisten, zoals losartan)

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Vertel het vooral als u een van de volgende middelen gebruikt:

| | |
|---|---|
| Andere NSAID's (ontstekingsremmers en pijnstillers), inclusief selectieve cyclo-oxygenase-2-remmers | Omdat deze de kans op maag-darmzweren of –bloedingen kunnen verhogen. |
| Digoxine (voor hartfalen) | Het effect van digoxine kan versterkt worden. |
| Glucocorticoïden (geneesmiddelen die cortison of cortison-achtige stoffen bevatten) | Omdat deze de kans op maag-darmzweren of –bloedingen kunnen verhogen. |
| Trombocytenaggregatieremmers | Omdat deze de kans op maag-darmzweren of –bloedingen kunnen verhogen. |
| Fenytone (voor epilepsie) | Het effect van fenytone kan versterkt worden. |
| Selectieve serotonineheropnameremmers (geneesmiddelen tegen depressie) | Kunnen de kans op bloeding verhogen. |
| Lithium (een geneesmiddel tegen manisch-depressieve aandoeningen en depressie) | Het effect van lithium kan versterkt worden. |
| Probenecide en sulfapyrazon (geneesmiddelen tegen jicht) | Ibuprofen wordt langzamer door het lichaam afgebroken. |
| Kaliumsparende diuretica | Kan leiden tot hoge kaliumconcentraties in het bloed (hyperkaliëmie). |
| Methotrexaat (een geneesmiddel tegen kanker of reuma) | Het effect van methotrexaat kan versterkt worden. |

| | |
|---|---|
| Tacrolimus en cyclosporine (immunosuppressiva) | Er kan nierbeschadiging optreden. |
| Zidovudine (een geneesmiddel tegen AIDS) | Het gebruik van Nurofen kan bij hiv-positieve hemofiliepatiënten het risico van gewrichtsbloedingen of bloedingen die tot zwelling leiden, verhogen. |
| Sulfonylureumderivaten (tegen diabetes) | Interacties zijn mogelijk. |
| Chinolonantibiotica | De kans op convulsies (toevallen) kan toenemen. |
| Mifepriston (wordt gebruikt om een zwangerschap af te breken) | Het effect van mifepriston kan verminderd worden. |
| Acetylsalicylzuur (lage doseringen) | Aangezien het bloedverdunnende effect kan worden verstoord |
| Bloedverdunnende geneesmiddelen (zoals warfarine) | Aangezien ibuprofen de werking van deze geneesmiddelen kan versterken. |
| Voriconazol en fluconazol (CYP2C9-remmers), gebruikt voor schimmelinfecties | Aangezien het effect van ibuprofen kan toenemen. Verlaging van de ibuprofen dosering moet worden overwogen, met name wanneer een hoge dosering ibuprofen gelijktijdig wordt gebruikt met voriconazol of fluconazol. |

Waarop moet u letten met alcohol?

Het is beter geen alcohol te drinken tijdens het gebruik van Nurofen. Sommige bijwerkingen, zoals bijwerkingen in het maagdarmkanaal en het centrale zenuwstelsel, worden waarschijnlijker wanneer alcohol samen met Nurofen gebruikt 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

Vertel uw arts dat u zwanger bent, als u Nurofen gebruikt.

Neem dit geneesmiddel niet in tijdens de laatste 3 maanden van de zwangerschap. Vermijd het gebruik van dit geneesmiddel in de eerste 6 maanden van de zwangerschap, tenzij de arts u een ander advies geeft.

Borstvoeding

Er komen slechts kleine hoeveelheden van ibuprofen en afbraakproducten in de moedermelk.

Ibuprofen kan tijdens de borstvoeding gebruikt worden, mits in de aanbevolen dosering en voor zo kort mogelijke tijd.

Vrouwelijke vruchtbaarheid

Nurofen behoort tot een groep geneesmiddelen (NSAID's) die de vruchtbaarheid van vrouwen kan verminderen. Dit effect verdwijnt als u stopt met het gebruik.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit geneesmiddel heeft bij kortdurend gebruik en in de normale dosering geen of een verwaarloosbaar kleine invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

Patiënten die tijdens het gebruik van ibuprofen klachten hebben over duizeligheid, slaperigheid,

draaierigheid of visusstoornissen, kunnen beter niet autorijden of machines bedienen. Deze effecten kunnen erger worden als ibuprofen in combinatie met alcohol gebruikt wordt.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Nurofen

Dit geneesmiddel bevat sorbitol. Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Dit geneesmiddel bevat de kleurstof Ponceau 4R (E124). Dit kan allergische reacties veroorzaken.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik Nurofen altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of 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 gebruikelijke dosis, tenzij uw arts een andere dosering voorschrijft, is als volgt:

Dosering:

Volwassen en kinderen & jongeren met een lichaamsgewicht van 40 kg of meer (12 jaar en ouder).

Begindosering: 1 capsule (400 mg ibuprofen) met water, daarna zo nodig 1 capsule (400 mg ibuprofen) om de zes uur. Neem niet meer dan drie capsules (1200 mg) in een periode van 24 uur.

Niet geschikt voor jongeren met een lichaamsgewicht onder 40 kg of kinderen jonger dan 12 jaar.

Wijze van gebruik:

Voor oraal gebruik. Niet op kauwen.

Patiënten met een gevoelige maag worden aangeraden om Nurofen samen met voedsel in te nemen. Als Nurofen kort na de maaltijd wordt ingenomen, kan de werking vertraagd zijn. Als dit gebeurt, neem dan niet meer Nurofen dan wordt aangeraden in rubriek 4.2 (dosering) en wacht tot het juiste interval tussen 2 doses voorbij is.

Duur van de behandeling

Dit middel is uitsluitend bedoeld voor **kortdurend gebruik**. Gebruik de laagst mogelijke dosis die nodig is om uw klachten te verlichten, gedurende de kortst mogelijke tijd.

Bij jongeren:

Als bij jongeren dit product langer dan 3 dagen nodig is of als de symptomen verergeren, dient een arts te worden geraadpleegd.

Bij volwassenen:

Als u Nurofen langer nodig heeft dan 3 dagen voor koorts of 4 dagen voor pijn, vraag dan advies aan uw arts.

Bespreek ook met uw arts of apotheker als u denkt dat het effect van dit middel sterker of zwakker is dan u had verwacht.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u meer Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg ingenomen heeft dan toegestaan of als een kind per ongeluk dit geneesmiddel ingenomen heeft, moet u onmiddellijk naar uw arts of de dichtstbijzijnde spoedafdeling gaan en de verpakking van uw geneesmiddel en deze bijsluiter meenemen.

De mogelijke verschijnselen zijn misselijkheid, overgeven (kan bloedbraken zijn), bloed bij de ontlasting (maagdarmbloeding), oorsuizen, hoofdpijn, maagpijn, diarree en trillende oogbewegingen. Bij hoge doseringen werden zwakte en duizeligheid, slaperigheid,

verwardheid, desoriëntatie, verminderd bewustzijn, het koud aanvoelen van het lichaam, pijn op de borst, hartkloppingen, aanvallen van bewusteloosheid met spiertrekkingen (convulsies, vooral bij kinderen), bloed in urine en ademhalingsproblemen gemeld.

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 veroorzaken, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

U kunt de bijwerkingen tot een minimum beperken door het middel in de laagst mogelijke dosering die nodig is om uw klachten te verlichten, en gedurende de kortst mogelijke tijd te gebruiken. U kunt last krijgen van een van de bekende bijwerkingen van NSAID's (zie hieronder). Als dit gebeurt, of als u zich zorgen maakt, stop dan met het innemen van dit geneesmiddel en raadpleeg zo snel mogelijk uw arts. Ouderen die dit product gebruiken, hebben een verhoogde kans op problemen die gerelateerd zijn aan bijwerkingen.

STOP MET HET GEBRUIK van dit middel en zoek direct medische hulp bij:

- **symptomen van darmbloeding**, zoals: hevige buikpijn, zwarte, teerachtige ontlasting, braken van bloed of donkere deeltjes die lijken op gemalen koffie.
- **symptomen van zeer zeldzame, maar ernstige allergische reacties**, zoals verslechtering van astma, onverklaarbaar piepende ademhaling, kortademigheid, zwelling van gezicht, tong of keel, moeite met ademen, snelle hartslag, plotselinge bloeddrukdaling die kan leiden tot shock. Dit kan zelfs gebeuren als u dit middel voor de eerste keer inneemt.
- **ernstige huidreacties**, zoals huiduitslag over het gehele lichaam, schilfering, blaarvorming of loslaten van de huid. Ook kan een ernstige huidreactie, bekend als het DRESS-syndroom (frequentie niet bekend) optreden. Verschijnselen van DRESS zijn: huiduitslag, koorts, zwelling van de lymfeknopen en toename van eosinofielen (een soort witte bloedcellen).

Neem contact op met de arts als u een van de volgende bijwerkingen krijgt, als de bijwerkingen erger worden of als u last krijgt van een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat.

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- maagdarmlaasten, zoals zuurbranden, buikpijn, misselijkheid, spijsverteringsstoornissen, braken, winderigheid, diarree, obstipatie. Licht bloedverlies uit de maag en/of darm kan in uitzonderlijke gevallen leiden tot anemie.

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- zweren in maag of darm, soms met bloeding en perforatie, ontsteking en zweren van het mondslijmvlies (ulceratieve stomatitis), ontsteking van het maagslijmvlies (gastritis), verergering van colitis ulcerosa en de ziekte van Crohn
- stoornissen van het centrale zenuwstelsel, zoals hoofdpijn, duizeligheid, slaperigheid, opwindend, prikkelbaarheid of vermoeidheid
- visusstoornissen
- allergische reacties als huiduitslag, jeuk en astma-aanvallen. Stop met het gebruik van Nurofen en neem direct contact op met uw arts.
- verschillende soorten huiduitslag

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers)

- tinnitus (oorsuizen)
- nierbeschadiging (papilnecrose) en verhoogd urinezuurgehalte van het bloed
- slechter horen
- verhoogde ureumgehalten in het bloed
- verminderde hemoglobinewaarden

Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)

- zwelling (oedeem), hoge bloeddruk (hypertensie) en hartfalen zijn gerapporteerd tijdens behandeling met NSAID's.
- ontsteking van de slokdarm (oesofagus) of alvleesklier (pancreas), vorming van membraan-achtige vernauwingen in de dunne en dikke darm (intestinale membraaneuze stricturen).
- ernstige infecties van de huid en de weke delen zijn voorgekomen tijdens waterpokkeninfecties (varicella).
- minder urineproductie dan normaal en zwelling (vooral bij patiënten met hoge bloeddruk of verminderde nierfunctie); zwelling (oedeem) en troebele urine (nefrotisch syndroom); ontsteking van de nieren (interstitiële nefritis) die kan leiden tot acuut nierfalen. Als een van de bovenstaande verschijnselen opmerkt, of als u zich in het algemeen beroerd voelt, stop dan met Nurofen en vraag direct advies aan uw arts; deze verschijnselen kunnen namelijk de eerste symptomen van nierbeschadiging of nierfalen zijn.
- problemen met de aanmaak van bloedcellen; de eerste symptomen zijn: koorts, keelpijn, oppervlakkige wonden in de mond, griepachtige klachten, ernstige vermoeidheid, neusbloedingen en huidbloeding. Stop in die gevallen met de behandeling en vraag advies aan een arts. Gebruik geen pijnstillers of andere middelen om de koorts te verminderen (antipyretische middelen).
- psychotische reacties en depressie
- verergering van infectiegerelateerde ontstekingen (bijvoorbeeld necrotiserende fasciitis) zijn beschreven bij behandeling met NSAID's. Als symptomen van infectie optreden of verergeren tijdens het gebruik van Nurofen, ga dan direct naar de arts, die kan beoordelen of het nodig is om de infectie te behandelen met antibiotica of andere anti-infectieuze middelen.
- hoge bloeddruk, hartkloppingen, hartfalen, hartaanval.
- leverfunctiestoornissen, leverbeschadiging, vooral tijdens langdurige behandeling, leverfalen, acute ontsteking van de lever (hepatitis).
- verschijnselen van aseptische meningitis met nekstijfheid, hoofdpijn, misselijkheid, braken, koorts of bewustzijnsvermindering zijn waargenomen tijdens gebruik van ibuprofen.

Patiënten

met auto-immuunziekten (systemische lupus erythematoses, gemengde bindweefselziekte) hebben een grotere kans op deze bijwerkingen. Neem bij deze bijwerkingen direct contact op met een arts.

- ernstige vormen van huidreacties zoals huiduitslag met roodheid en blaren (syndroom van Stevens-Johnson, toxische epidermale necrolyse, syndroom van Lyell), haaruitval (alopecia).
- ernstige algemene overgevoelighedsreacties.
- verergering van astma en bronchospasme.
- ontsteking van de bloedvaten (vasculitis)

Dit geneesmiddel bevat Ponceau 4R (E124) dat allergische reacties kan veroorzaken.

Geneesmiddelen als Nurofen kunnen in verband worden gebracht met een licht verhoogde kans op een hartaanval (hartinfarct) of beroerte.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de blister en de verpakking. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25 °C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

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. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is ibuprofen. Elke capsule bevat 400 mg ibuprofen

De andere stoffen in dit middel zijn:

-Vulling:

- Macrogol 600
- Kaliumhydroxide
- Gezuiverd water

- Omhulsel van de capsules:

- Sorbitol, vloeibaar (E420)
- Gelatine
- Ponceau 4R (E124)

- Inkt:

- Titaniumdioxide (E171)
- Propyleenglycol
- Hypromellose (E464)

- Hulpstoffen bij de productie:

- Triglyceriden, middellangeketen
- Lecithine (E322)

Hoe ziet Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De capsules zijn rood, ovaal en doorschijnend, met het Nurofen logo in witte opdruk. De capsules zijn verkrijgbaar in verpakkingen van 2, 4, 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 30, 40 of 50 zachte capsules

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Reckitt Benckiser Healthcare B.V.
Siriusdreef 14
2132 WT Hoofddorp

Fabrikant

Reckitt Benckiser Healthcare International
Thane Road, Nottingham, NG90 2DB
Verenigd Koninkrijk
RB NL Brands B.V., Schiphol Boulevard
207, 1118 BH Schiphol, Nederland

Dit geneesmiddel is ingeschreven onder registratienummer RVG 105812.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in de lidstaten van de EER onder de volgende namen:

| | |
|----------------------------|--|
| <i>Oostenrijk</i> | Nurofen Rapid 400 mg Weichkapseln |
| <i>Bulgarije</i> | Nurofen Express Forte |
| <i>Cyprus</i> | Nurofen Express 400mg Capsule, soft |
| <i>Frankrijk</i> | NurofenCaps 400mg, capsule molle |
| <i>Duitsland</i> | Nurofen Immedia 400 mg Weichkapseln |
| <i>Hongarije</i> | Nurofen Rapid Forte 400 mg lágy kapszula |
| <i>Italië</i> | Nurofencaps 400 mg capsule molli |
| <i>Nederland</i> | Nurofen Fastine Liquid Caps 400 mg, capsule, zacht |
| <i>Polen</i> | Nurofen Express Forte |
| <i>Portugal</i> | Nurofen Xpress 400mg Capsulas Moles |
| <i>Roemenië</i> | Nurofen Express Forte 400 mg capsules moi |
| <i>Verenigd Koninkrijk</i> | Nurofen Express 400mg Capsules, soft |

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2019