

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg, bruisgranulaat

Ibuprofen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen 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 veel 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 na 4 dagen (in geval van pijn) of na 3 dagen (in geval van koorts) niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Kruidvat Ibuprofen bruis 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 Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg behoort tot een groep geneesmiddelen die niet-steroidale anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's) worden genoemd. Deze middelen verlichten pijn en koorts.

Dit geneesmiddel wordt gebruikt voor:

- het verlichten van lichte tot matig-ernstige pijn, waaronder menstratiepijn
- het verlagen van de lichaamstemperatuur bij koorts

Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg kan worden gebruikt door volwassenen en kinderen van 12 jaar of ouder (die 40 kg of meer wegen).

Wordt uw klacht na 4 dagen (in geval van pijn) of na 3 dagen (in geval van koorts) niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

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

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- Bij kinderen jonger dan 12 jaar
- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- Als u ooit last heeft gehad van een allergische reactie op ibuprofen, acetylsalicylzuur (aspirine) of andere vergelijkbare pijnstillers (NSAID's). Deze allergische reacties zijn te herkennen aan roodkleuring of uitslag van de huid, opzwellen van gezicht of lippen, loopneus, piepende ademhaling of kortademigheid.
- Als u ooit een maagdarmbloeding of -perforatie heeft gehad in samenhang met eerdere behandeling met NSAID's.
- Als u nu een maagzweer of maagbloeding heeft of al twee keer of vaker een maagzweer of maagbloeding heeft gehad.

- Als u een ernstige lever- of nierziekte heeft.
- Als u lijdt aan ernstig hartfalen of coronaire hartziekte (aandoeningen die veroorzaakt worden door afwijkingen in de kransslagaders zoals angina pectoris (beklemmend, pijnlijk gevoel op de borst) en hartinfarct)
- Als u een hersenbloeding of een andere actieve bloeding heeft.
- Als bij u sprake is van een niet-opgehelderde stoornis in de bloedaanmaak.
- Als u lijdt aan ernstige uitdroging (veroorzaakt door braken, diarree of onvoldoende vochtinname).
- Tijdens de laatste drie maanden van de zwangerschap.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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

- Last heeft van systemische lupus erythematosus (SLE) (een auto-immuunziekte van het bindweefsel die zich uit in gewrichtspijn, huidveranderingen en stoornissen van andere organen) of een andere auto-immuunziekte heeft.
- Een erfelijke stoornis heeft in de aanmaak van bloed (acute intermitterende porfyrie).
- In de eerste zes maanden van de zwangerschap bent.
- Borstvoeding geeft.
- Een terugkerende darmontstekingsziekte heeft (bijv. colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn) of een andere aandoening aan het maagdarmsstelsel.
- Hoge bloeddruk (hypertensie) of hartproblemen heeft.
- Een verminderde nier- of leverfunctie heeft.
- Een stoornis in de aanmaak van bloedcellen heeft.
- Een bloedstollingsstoornis heeft.
- Lijdt aan allergie, hooikoorts, astma, chronische zwelling van het neusslijmvlies, de neusbijholtes of de neusamandelen of chronische-obstructieve longziekte (COPD), aangezien de kans op benauwdheid door kramp van de spieren van de luchtwegen (bronchospasmen) groter is.
- Op leeftijd bent, aangezien er bij u eerder bijwerkingen kunnen optreden, met name bloedingen en perforatie in het spijsverteringsstelsel, die fataal kunnen zijn.
- Net een zware operatie heeft gehad.
- Lijdt aan waterpokken.
- Een infectie heeft – zie rubriek “Infecties” hieronder.

Bijwerkingen worden tot een minimum beperkt door de kleinste effectieve dosis zo kort mogelijk te gebruiken. Het gebruik van een hogere dosis kan de kans op bijwerkingen vergroten.

Huidreacties

Er zijn heftige huidreacties gemeld bij het gebruik van dit middel. Stop met het gebruik van dit middel 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.

Infecties

Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg kan symptomen van infecties, zoals koorts en pijn, verbergen. Het is daarom mogelijk dat Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg 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.

Er bestaat een risico op nierfunctiestoornis bij kinderen en adolescenten die uitgedroogd zijn.

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 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 langdurige toediening van Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg moeten uw leverwaarden, nierfunctie en het bloedbeeld periodiek worden gecontroleerd, met name bij patiënten met een verhoogd risico.

Langdurig gebruik van elk type pijnstiller tegen hoofdpijn, kan de hoofdpijn verergeren. Als u dit ervaart of vermoedt, dan moet u stoppen met het innemen van dit geneesmiddel en uw arts raadplegen.

In het algemeen kan frequent gebruik van (verschillende soorten) pijnstillers leiden tot blijvende, ernstige nierproblemen. Dit risico kan toenemen bij lichamelijke overbelasting in verband met vochtverlies. Neem dit geneesmiddel niet in als u merkt dat u vochtverlies heeft.

Het gebruik van NSAID's kan de symptomen van een infectie maskeren.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Kruidvat Ibuprofen Bruis 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, bèta-blokkers zoals atenolol, angiotensine-II receptor-antagonisten, zoals losartan)

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

Neem dit geneesmiddel niet in als u:

- per dag meer dan 75 mg acetylsalicylzuur (**aspirine**) gebruikt of minder dan 75 mg per dag, maar zonder advies van uw arts;
- andere **NSAID pijnstillers** gebruikt (inclusief COX-2 remmers);
- een hoge dosering **methotrexaat** (geneesmiddel tegen o.a. sommige kankersoorten) gebruikt; **ticlopidine** (een bepaald middel tegen bloedstolling) gebruikt.

Informeer uw arts of apotheker vooral als u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- acetylsalicylzuur (**aspirine**) in een dosering van minder dan 75 mg per dag, op advies van uw arts
- andere geneesmiddelen **die ibuprofen bevatten**
- **bloedverdunners** zoals warfarine en heparine en **middelen die de samenklontering van de bloedplaatjes remmen** zoals clopidogrel (middelen tegen bloedstolling)
- **selectieve serotonineheropnameremmers** (SSRI's; middelen tegen (ernstige) neerslachtigheid (**depressie**)), zoals fluoxetine
- **corticosteroiden** (ontstekingsremmende geneesmiddelen), zoals prednison
- geneesmiddelen **tegen hoge bloeddruk**, waaronder **diuretica** (plasmiddelen), zoals chloorthiazide of spironolacton, **ACE-remmers** (zoals captopril), **bètablokkers** (zoals propranolol) of **angiotensine-II-receptorantagonisten** (zoals losartan)
- **lithium**, middel tegen bepaalde vormen van (ernstige) neerslachtigheid (**depressie**)

- **digoxine**, een middel tegen **hartfalen**
- **methotrexaat** in lage doseringen (geneesmiddel tegen reuma, psoriasis en sommige kankersoorten)
- **zidovudine** (geneesmiddel voor de behandeling van **HIV**)
- **ciclosporine** of **tacrolimus** (geneesmiddelen die het immuunsysteem onderdrukken)
- via de mond in te nemen **middelen tegen suikerziekte** (diabetes mellitus)
- bepaalde **antibiotica** (geneesmiddelen tegen bepaalde bacteriële infecties); **chinolonantibiotica** zoals ciprofloxacine en **aminoglycosides**
- **voriconazol** of **fluconazol** (middelen tegen **schimmelinfecties**)
- **cholestyramine** (geneesmiddel om het cholesterolgehalte in het bloed te verlagen)
- **Ginkgo biloba** (plantextract, vooral gebruikt in de homeopathie)
- **mifepriston** (middel gebruikt om zwangerschap af te breken)

Als iets van het bovenstaande op u van toepassing is (of als u twijfelt), raadpleeg dan altijd uw arts of apotheker voordat u ibuprofen in combinatie met andere geneesmiddelen gebruikt.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Kruidvat Ibuprofen bruis kan op een lege maag worden ingenomen. Echter een klein aantal personen kunnen lichte maagklachten krijgen na inname van dit geneesmiddel. Als u lichte maagklachten heeft dan wordt het aangeraden om dit geneesmiddel met voedsel of melk in te nemen, om maagklachten te voorkomen.

Sommige bijwerkingen, zoals bijwerkingen van het maag-darmstelsel, kunnen eerder optreden wanneer alcohol wordt gebruikt tijdens het gebruik van Kruidvat Ibuprofen bruis.

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.

- Gebruik dit geneesmiddel niet gedurende de laatste drie maanden van uw zwangerschap.
- Als u in de eerste zes maanden van de zwangerschap bent of als u borstvoeding geeft, raadpleeg dan eerst uw arts of apotheker voordat u Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg inneemt.
- Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel inneemt als u probeert zwanger te worden of als u problemen heeft met zwanger worden. De reden hiervoor is dat dit geneesmiddel het u moeilijker kan maken om zwanger te worden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bestuur geen voertuig en gebruik geen machines als de volgende verschijnselen bij u optreden: duizeligheid, vermoeidheid, draaiduizeligheid of problemen met het zien. Onderneem ook geen andere activiteiten waarbij u alert moet zijn.

Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg bevat natrium en lactose.

Dit middel bevat 108 mg natrium (een belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout) per dosering van één sachet. Dit komt overeen met 5,4% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene. Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met een gecontroleerd natriumdiet.

Dit middel bevat lactose. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in 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 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).

Indien dit geneesmiddel langer dan 3 dagen moet worden gebruikt door kinderen en adolescenten, of indien symptomen verergeren dient een arts geraadpleegd te worden.

Voor oraal gebruik en uitsluitend voor kortdurend gebruik. Gebruik de laagste effectieve dosis voor de kortst mogelijke tijd die nodig is om de symptomen te verlichten.

Raadpleeg uw arts als u zich niet beter voelt of als u zich slechter voelt na 4 dagen voor pijn of na 3 dagen voor koorts.

Hoeveel Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg moet u gebruiken?

Lichte tot matig-ernstige pijn, koorts en menstratiepijn

De aanbevolen dosering voor volwassenen en jongeren zwaarder dan 40 kg (12 jaar of ouder) is: 1 sachet (400 mg ibuprofen) als enkelvoudige dosis tot maximaal drie sachets per dag, indien nodig. Laat minstens 4-6 uur tussen verschillende innames.

Neem niet meer dan drie sachets (1200 mg ibuprofen) in binnen 24 uur.

Mensen met lever- of nierproblemen

Als u lever- of nierproblemen heeft, zal uw arts u laten weten hoeveel Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg u moet gebruiken. Dit zal de laagst mogelijke dosering zijn.

Ouderen (ouder dan 65 jaar)

Als u ouder bent dan 65 jaar, zal uw arts u laten weten hoeveel Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg u moet gebruiken. Dit zal de laagst mogelijke dosering zijn.

Hoe gebruikt u Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg?

Strooi de inhoud van het sachet in een klein glas water (ongeveer 125 ml). Er ontstaat een bruisende vloeistof met een lichte sinaasappelsmaak. Roer en drink het mengsel helemaal op.

Om een snellere werking te verkrijgen, kan dit geneesmiddel op een lege maag worden ingenomen.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u per ongeluk te veel sachets heeft ingenomen, raadpleeg dan onmiddellijk uw arts of het ziekenhuis. Neem de overgebleven sachets of de verpakking mee om aan de arts te laten zien.

De volgende symptomen kunnen optreden na inname van veel meer dan de aanbevolen dosis (overdosering): misselijkheid, buikpijn, braken, mogelijk met bloed, oorsuizen, hoofdpijn en verwardheid. Bij zeer hoge doseringen kan ook bewusteloosheid optreden, kunnen stuipen voorkomen (m.n. bij kinderen), en kunnen versuftheid, duizeligheid, bloed in de urine, en ademhalingsproblemen optreden.

Wanneer u meer Kruidvat Ibuprofen Bruis 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, buikpijn, overgeven (kan bloedbraken zijn), hoofdpijn, oorsuizen, verwardheid en trillende oogbewegingen. Bij hoge doseringen werden slaperigheid, pijn op de borst, hartkloppingen, verminderd bewustzijn, aanvallen van bewusteloosheid met spiertrekkingen (convulsies, vooral bij kinderen), zwakte en duizeligheid, bloed in urine, het koud aanvoelen van het lichaam en ademhalingsproblemen gemeld.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Wanneer u een dosis gemist heeft, gebruik dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog. 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.

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, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen zijn gerangschikt naar frequentie waarmee ze optreden. Hierbij worden de volgende begrippen gebruikt:

zeer vaak	Meer dan 1 op de 10 gebruikers
vaak	1 tot 10 op de 100 gebruikers
soms	1 tot 10 op de 1000 gebruikers
zelden	1 tot 10 op de 10.000 gebruikers
zeer zelden	minder dan 1 op de 10.000 gebruikers
niet bekend	kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Ernstige bijwerkingen

Als u van één van de volgende symptomen last heeft op enig moment gedurende de behandeling, STOP dan met de inname van dit geneesmiddel en *zoek onmiddellijk medische hulp*:

- bloed in uw ontlasting (soms)
- zwarte, teerachtige ontlasting (soms)
- braken van bloed of donkere deeltjes die op gemalen koffie lijken (soms)
- ernstige allergische reactie zoals plotselinge vochtophoping in de huid en slijmvliezen (bijv. zwelling van gezicht, keel of tong), ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag (angio-oedeem), versnelde hartslag, sterke bloeddrukdaling of levensbedreigende shock (toestand met als kenmerken sterke daling van de bloeddruk, bleekheid, onrust, zwakke snelle pols, klamme huid en verminderd bewustzijn) (zeer zelden)
- plotselinge allergische reactie met kortademigheid, piepende ademhaling en bloeddrukdaling (zeer zelden)
- ernstige huiduitslag met blaren, met name op de benen, armen, handen en voeten en mogelijk ook gezicht en lippen (erythema multiforme, Stevens-Johnson's syndroom). Dit kan nog ernstiger worden, waarbij de blaren groter worden en delen van de huid loskomen (toxische epidermale necrolyse). Er kan ook een ernstige infectie zijn met afsterven van huid (necrose), onderhuids weefsel en spierweefsel (zeer zelden)
- stoornissen in de bloedcelvorming (agranulocytose, met symptomen als koorts, zere keel, oppervlakkige mondzweren, griepachtige symptomen, ernstige vermoeidheid, neus- en huidbloeding). Uw arts zal in dit geval de hoeveelheid bloedcellen in uw bloed bepalen (zeer zelden)

STOP met de inname van het geneesmiddel en vertel het uw arts als u:

- een spijsverteringsstoornis, buikpijn of zuurbranden heeft (vaak)
- wazig ziet of andere oogproblemen heeft zoals gevoeligheid voor licht (soms)
- overgevoeligheidsreacties heeft zoals huiduitslag, jeuk, astma-aanvallen (soms met lage bloeddruk) (soms)
- gezichtsverlies heeft (zelden)
- uw longen zich plotseling vullen met vocht, resulterend in moeite met ademen, hoge bloeddruk, vocht vasthouden en gewichtstoename (zeer zelden)

De volgende bijwerkingen kunnen ook optreden:

Afweersysteem

Zelden: het syndroom lupus erythematosus (bepaalde auto-immuunaandoening die uw huid, gewrichten en interne organen kan aantasten)

Psychisch

Zelden: (ernstige) neerslachtigheid (depressie), verwardheid, hallucinaties.

Zenuwstelsel

Vaak: hoofdpijn, slaperigheid, (draai)duizeligheid (vertigo), vermoeidheid, onrust (agitatie), duizeligheid, slapeloosheid en prikkelbaarheid.

Zeer zelden: hersenvliesontsteking (zonder bacteriële infectie)

Evenwichtsorgaan en oor

Zelden: oorsuizen (tinnitus).

Hart

Zeer zelden: hartkloppingen, hartfalen, hartinfarct.

Bloedvaten

Zeer zelden: hoge bloeddruk.

Ademhaling

Soms: ontsteking van het neusslijmvlies, gekenmerkt door een verstopte neus, niezen en snot (rhinitis), benauwdheid door kramp van de spieren van de luchtwegen (bronchospasme).

Maagdarmstelsel

Vaak: maagdarmklachten, zoals misselijkheid, diarree, braken, winderigheid en verstopping.

Soms: maagdarmzweer, met of zonder perforatie, darmontsteking, verergering van een bestaande darmziekte (colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn), complicaties van uitstulpingen aan de dikke darm (colondivertikels) zoals perforatie of fistelvorming, maagontsteking (gastritis).

Zeer zelden: slokdarmontsteking, ontsteking van de alvleesklier, vorming van vernauwingen in de darm.

Lever en gal

Zelden: Toename van het ureumgehalte van het bloed (BUN waarde), en van bepaalde leverenzymgehalten van het bloed (transaminases en alkalische fosfatase)

Zeer zelden: leverfunctiestoornis, leverbeschadiging of leverfalen, acute leverontsteking (hepatitis), geelzucht (gele verkleuring van huid en ogen).

Huid en onderhuid

Zeer zelden: haaruitval (alopecia)

Niet bekend: Een ernstige huidreactie, bekend als het DRESS-syndroom, kan optreden. Verschijnselen van DRESS zijn: huiduitslag, koorts, zwelling van de lymfeknopen en toename van eosinofielen (een soort witte bloedcellen).

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 gebruik van dit middel als u last krijgt van deze klachten en roep direct medische hulp in. Zie ook rubriek 2.

Nieren en urinewegen

Soms: nierproblemen zoals vochtophoping (oedeem), nierontsteking, troebele urine (nefrotisch syndroom) en nierfalen

Zeer zelden: beschadiging van nierweefsel (renale papillaire necrose)

Onderzoeken

Zelden: verlaagde hemoglobineconcentraties in het bloed (anemie), verlaagd aantal bloedcellen per ml bloed (verlaagd hematocriet), vertraagde bloedstolling, verlengde bloedingstijd, afname van de concentratie calcium in het bloed en toename van de concentratie urinezuur in het bloed.

Geneesmiddelen als Kruidvat Ibuprofen bruis kunnen worden geassocieerd met een klein verhoogd risico op 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 Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Bewaar Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg beneden 25°C in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en de sachet 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. 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. Een sachet bevat 400 mg ibuprofen.
- De andere stoffen in dit middel zijn citroenzuur (E330), natriumlaurylsulfaat, povidon (E1201), natriumsacharine (E954), natriumcarbonaat (E500), natriumbicarbonaat (E500), colloïdaal siliciumdioxide (E551), lactose, sinaasappelsmaakstof (bevat o.a. dextrose, maltodextrine en arabische gom (E414)).

Hoe ziet Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Het bruisgranulaat bestaat uit witte korreltjes met sinaasappelsmaak en is verpakt in sachets. Kruidvat Ibuprofen bruis 400 mg is verkrijgbaar in verpakkingen van 10, 12, 15, 20 en 24 sachets.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

MAE Holding BV
Stationsweg 4
5211 TW 's-Hertogenbosch
Nederland

In het register ingeschreven onder

RVG 113861

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juli 2020