



Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ibuprofen Linn 200 mg, filmomhulde tabletten **Ibuprofen Linn 400 mg, filmomhulde tabletten**

ibuprofen

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

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven 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 arts of 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 na een aantal dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts:
 - na 3 dagen bij jongeren;
 - na 3 dagen bij koorts en na 5 dagen bij pijn bij volwassenen.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. Wat is Ibuprofen Linn en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Ibuprofen Linn bevat als werkzame stof ibuprofen en behoort tot de groep van geneesmiddelen die NSAID's (niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen) worden genoemd. Ibuprofen Linn vermindert koorts, verlicht pijn en heeft een ontstekingsremmende werking.

Ibuprofen Linn wordt gebruikt voor de behandeling van lichte tot matige pijn, koorts en menstratiepijn bij volwassenen en adolescenten (12 – 18 jaar, 40 kg en meer).

Het effect van Ibuprofen Linn wordt meestal binnen 30 minuten bereikt.

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

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- als u allergisch bent voor ibuprofen of een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter;
- als u een zweer in de maag of darmen heeft of als u een terugkerende zweer of bloeding in de maag of darmen heeft gehad;
- als u ernstig leverfalen of nierfalen heeft;



Module I Algemene gegevens
1.3.1 Bijsluiter
Datum: 02-2026

- als u ernstig hartfalen heeft;
- als u een bepaalde aandoening heeft die de neiging tot bloeden verhoogt;
- als u eerder een bloeding of doorboring (perforatie) in uw maag of darmen heeft gehad als gevolg van een behandeling met ibuprofen of een gelijkaardig geneesmiddel (andere NSAID's);
- als u in het laatste (derde) trimester van de zwangerschap bent;
- als u vroeger reeds een allergische reactie (bv. ademhalingsproblemen, verstopte neus, huiduitslag) heeft gekregen na het gebruik van acetylsalicylzuur of andere onstekingsremmers (NSAID's);
- kinderen jonger dan 12 jaar.

Neem Ibuprofen Linn niet in als een van de bovenstaande waarschuwingen op u van toepassing is. Als u twijfelt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

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

- als u astma, chronische rhinitis (chronische verstopte neus en loopneus) of allergische aandoeningen heeft, omdat Ibuprofen Linn ademhalingsproblemen, netelroos of een ernstige allergische reactie kan veroorzaken als u een van deze aandoeningen heeft;
- als u hooikoorts, neuspoliepen (goedaardige zwellingen van het neusslijmvlies) of chronische obstructieve ademhalingsaandoeningen (aanhoudende vernauwing van de luchtwegen) heeft, dan is het risico op allergische reacties groter. Die allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvallen (zogenaamd pijnstillend astma), Quincke-oedeem (zwellingen in het gezicht en de nek) of urticaria (netelroos of galbulten);
- als u bepaalde aandoeningen van het immuunsysteem heeft (gemengde bindweefselaandoeningen en systemische lupus erythematosus (SLE), aandoeningen van het immuunsysteem die het bindweefsel aantasten met als gevolg gewrichtspijn, veranderingen van de huid en aandoeningen van andere organen), aangezien er een verhoogd risico op aseptische meningitis kan zijn;
- als u kortgeleden een zware operatie heeft gehad;
- als de werking van uw nieren of lever verminderd is;
- als u hartproblemen heeft, inclusief hartfalen, angina pectoris (pijn op de borst), of als u een hartaanval, een bypassoperatie, perifere vaatziekte (slechte doorbloeding in de benen of voeten door nauwe of verstopte aders), of een beroerte (inclusief 'mini-beroerte' of voorbijgaande ischemische aanval 'TIA' (*transient ischaemic attack*));
- als u een hoge bloeddruk, diabetes of hoge cholesterol heeft, als u een familiegeschiedenis heeft met hartaandoeningen of beroertes, of als u rookt;
- als u een bepaalde erfelijke stoornis van de kleurstof hemoglobine in de rode bloedcellen heeft (acute intermitterende porfyrie);
- als u een chronische ontstekingsziekte van de darmen heeft, eerder een maagzweer heeft gehad of een andere aandoening met verhoogde neiging tot bloeden;
- als u uitgedroogd bent, gezien er een risico is op nierfalen, vooral bij uitgedroogde jongeren en ouderen;
- als u een infectie heeft - zie rubriek "Infecties" hieronder;
- als u stoornissen in het zien ervaart tijdens de behandeling, stop dan met de behandeling en neem contact op met uw oogarts.

Raadpleeg uw arts of apotheker indien een van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is of dat in het verleden is geweest voordat u Ibuprofen Linn inneemt.

Neem Ibuprofen Linn niet indien u wenst zwanger te worden. Raadpleeg eerst uw arts. Zie ook rubriek "Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid".

Ibuprofen behoort tot de klasse van geneesmiddelen (NSAID's) die de vruchtbaarheid bij de vrouw kunnen verminderen. Dit effect is omkeerbaar bij het stopzetten van de behandeling. Zie ook rubriek



"Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid".

Laagste effectieve dosis

De laagste effectieve dosis gedurende de kortst mogelijke behandelingsduur moet steeds worden nagestreefd om het risico op bijwerkingen tot een minimum te beperken. Het is over het algemeen zo dat het gebruik van een dosis die hoger is dan de aanbevolen dosis ernstige risico's kan teweegbrengen. Dit betekent ook dat het gelijktijdig gebruik van meerdere NSAID's op hetzelfde toedieningstijdstip moet vermeden worden.

Als u langdurig pijnstillers gebruikt, kan er hoofdpijn optreden die niet mag worden behandeld met een hogere dosis van pijnstillers. Raadpleeg uw arts of apotheker als u denkt dat dit voor u van toepassing is.

Hartaanval en beroerte

Ontstekingsremmers/pijnstillers zoals ibuprofen kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval of beroerte, met name bij hoge doses. U mag de aanbevolen dosis of duur van de behandeling niet overschrijden.

Gastro-intestinale bloeding, zweer of perforatie

Patiënten die eerder problemen hebben gehad met het maag-darmkanaal, vooral oudere patiënten, moeten contact opnemen met hun arts in geval van buikklachten (vooral maag-darmbloedingen), vooral in het begin van de behandeling. De behandeling moet worden gestopt en een arts moet worden geraadpleegd als er een gastro-intestinale bloeding of zweer optreedt tijdens de behandeling met ibuprofen.

Huidreacties

Er zijn heftige huidreacties gemeld bij het gebruik ibuprofen. Stop met het innemen van ibuprofen en zoek direct medische hulp als u huiduitslag, schade (laesies) aan de slijmvliezen, blaren of andere reacties van allergie krijgt, aangezien dit de eerste tekenen van een zeer ernstige huidreactie kunnen zijn. Zie rubriek 4.

Infecties

Ibuprofen Linn kan symptomen van infecties, zoals koorts en pijn, verbergen. Het is daarom mogelijk dat Ibuprofen Linn 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.

Tijdens de waterpokken is het aangeraden het gebruik van dit geneesmiddel te vermijden.

Ouderen

Oudere patiënten moeten er zich van bewust zijn een verhoogd risico op bijwerkingen te hebben, vooral bloedingen en perforaties in het maag-darmkanaal, die fataal kunnen zijn.

Kinderen en jongeren



Er is een risico op nierfunctiestoornissen bij uitgedroogde kinderen en jongeren. Ibuprofen Linn mag niet gebruikt worden bij kinderen jonger dan 12 jaar.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast ibuprofen nog andere medicijnen, heeft u dat kortgeleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor medicijnen die u zonder voorschrift kan verkrijgen.

Gebruik geen verschillende soorten pijnstillende medicijnen tegelijk, tenzij voorgeschreven door een arts.

Ibuprofen Linn kan een invloed hebben op, of beïnvloed worden door andere medicijnen, waaronder medicijnen ter behandeling/preventie van:

- tumoren en aandoeningen van het immuunsysteem (methotrexaat),
- manisch depressieve ziekte (lithium),
- onregelmatige hartslag (digoxine),
- pijn (acetylsalicylzuur),
- trombo-embolische aandoeningen (medicijnen die anticoagulantia worden genoemd, d.w.z. bloedverdunders/medicijnen die de vorming van bloedklonters voorkomen, bijv. aspirine/acetylsalicylzuur, dicoumarol, warfarine, ticlopidine),
- depressie (medicijnen die SSRI's worden genoemd – selectieve serotonineheropnameremmers),
- hoge bloeddruk (medicijnen die hoge bloeddruk verlagen, bijv. ACE-inhibitoren zoals captopril, bètablokkers zoals atenolol, angiotensine-II-receptorantagonisten zoals losartan, diuretica),
- afstoting bij patiënten die een orgaantransplantatie ondergaan (medicijnen die het immuunsysteem onderdrukken, zoals ciclosporine of tacrolimus)
- ontsteking (corticosteroiden),
- bacteriële infecties (bepaalde antibiotica waaronder aminoglycosiden),
- schimmelinfecties (anti-schimmelmedicijnen, vooral voriconazol of fluconazol),
- diabetes mellitus (sulfonylureumderivaten),
- hoge cholesterol (cholestyramine),
- infectie met het humaan immunodeficiëntievirus (HIV) (zidovudine).

Sommige andere medicijnen kunnen ook invloed hebben op, of beïnvloed worden door de behandeling met Ibuprofen Linn. Raadpleeg daarom uw arts of apotheker voordat u Ibuprofen Linn combineert met andere medicijnen.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Dit medicijn mag samen met eten en drinken worden ingenomen. Voor snellere pijnverlichting kan dit medicijn op een nuchtere maag worden gegeven. Als ibuprofen samen met alcohol wordt ingenomen, kunnen bijwerkingen erger worden.

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 medicijn gebruikt.

Zwangerschap

Gebruik dit middel niet in de laatste drie maanden van de zwangerschap; dit kan uw ongeboren kind schade toebrengen of problemen bij de bevalling veroorzaken. Uw ongeboren kind kan last krijgen van nier- en hartproblemen. Het middel kan van invloed zijn op de vatbaarheid van u en uw baby voor bloedingen en ertoe leiden dat de bevalling later plaatsvindt of langer duurt dan verwacht. Gebruik dit



middel niet tijdens de eerste 6 maanden van de zwangerschap, tenzij dit absoluut noodzakelijk is en uw arts dit aanbeveelt. Als u in deze periode of terwijl u zwanger probeert te worden, moet worden behandeld, dient de laagste dosis te worden gebruikt en moet de behandeling zo kort mogelijk worden gehouden. Vanaf week 20 van de zwangerschap kan dit middel – als het langer dan een paar dagen wordt gebruikt – ertoe leiden dat uw ongeboren kind nierproblemen krijgt, wat tot gevolg kan hebben dat het kind te weinig vruchtwater rond zich heeft (oligohydramnion) of vernauwing van een bloedvat in het hart van uw baby (ductus arteriosus). Als u langer dan enkele dagen moet worden behandeld, kan uw arts aanvullende controles aanbevelen.

Borstvoeding

Ibuprofen gaat over in de moedermelk, maar heeft waarschijnlijk geen effect op het kind dat borstvoeding krijgt wanneer gebruikt bij kortdurende behandeling. Raadpleeg echter een arts als u Ibuprofen Linn tijdens de borstvoeding vaker gebruikt dan af en toe.

Vruchtbaarheid

Het gebruik van ibuprofen kan de vruchtbaarheid verminderen. Het gebruik van ibuprofen wordt afgeraden bij vrouwen die trachten zwanger te raken of tijdens vruchtbaarheidsonderzoeken.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Ibuprofen Linn kan bij sommige mensen de reactietijd beïnvloeden, bijvoorbeeld door bijwerkingen zoals visuele stoornissen, duizeligheid of slaperigheid. Hiermee moet rekening worden gehouden in situaties waarin een verhoogde waakzaamheid is vereist, zoals bij het besturen van voertuigen of bedienen van machines. Dit geldt in sterkere mate in combinatie met alcohol.

Ibuprofen Linn bevat lactose monohydraat

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

Ibuprofen Linn bevat natrium

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

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Neem dit medicijn altijd in 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.

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

Volwassenen en jongeren (12 – 18 jaar, 40 kg en meer)

Menstratiepijn:

De aanbevolen dosis is één tablet van 400 mg, met een maximum van 1 per inname en drie per dag als nodig. Laat 4 tot 6 uur tussen de innames. Start de behandeling bij de eerste tekenen van menstratiepijn.

Lichte tot matige pijn:

De aanbevolen dosis is één tablet van 200 mg of één 400 mg, eenmaal per dag of hoogstens drie a viermaal per dag. Laat 4 tot 6 uur tussen de innames. Het innemen van een eenmalige dosis van meer



dan 400 mg zorgt niet voor een beter pijnstillend effect.

Koorts bij volwassenen en jongeren:

De aanbevolen dosering is één tablet van 200 mg of één tablet van 400 mg, eenmaal per dag of hoogstens driemaal per dag, zoals nodig. Laat 4 tot 6 uur tussen de innames.

Ibuprofen Linn niet gebruiken bij kinderen jonger dan 12 jaar.

De breukstreep is niet bedoeld om de tablet te breken.

Wijze van toediening

Om een branderig gevoel in de keel of mond te voorkomen, moeten de tabletten in hun geheel worden doorgeslikt met ten minste een half glas water. Om een sneller effect te bekomen, kunnen de tabletten op een nuchtere maag worden ingenomen. Patiënten met een gevoelige maag nemen ibuprofen beter tijdens een maaltijd in.

Indien u een ernstige lever- en nierziekte heeft of indien u ouder bent, zal uw arts u de juiste dosis die moet worden ingenomen meedelen, wat de laagst mogelijke dosis zal zijn.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Wanneer u meer Ibuprofen Linn ingenomen heeft dan toegestaan of als een kind per ongeluk dit medicijn ingenomen heeft, moet u onmiddellijk naar uw arts of de dichtstbijzijnde spoedafdeling gaan voor een beoordeling van het risico en advies over de te nemen maatregelen.

Mogelijke symptomen 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 medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

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

Stop met het gebruik van Ibuprofen Linn en neem onmiddellijk contact op met een arts als een van de volgende symptomen bij u optreden:

- Angio-oedeem (een zeldzame bijwerking) met symptomen zoals:
 - zwelling van het gezicht, de tong of de keel,
 - moeilijkheden met slikken,
 - netelroos en ademhalingsproblemen.



Module I Algemene gegevens
1.3.1 Bijsluiter
Datum: 02-2026

- Een infectie met symptomen zoals koorts en ernstige achteruitgang van uw algemene toestand, of koorts met lokale symptomen van infectie zoals pijn ter hoogte van de keel/strottenhoofd/mond of plasproblemen.
Ibuprofen kan een daling van het aantal witte bloedcellen (agranulocytose) veroorzaken met verminderde weerstand tegen infecties (een zeldzame bijwerking). Het is belangrijk om uw arts te informeren over uw medicijn.
- Ernstige veranderingen van de huid of slijmvliezen, zoals epidermale necrolyse en/of erythema multiforme zijn gemeld (een zeer zeldzame bijwerking). Bovendien kan een ernstige huidreactie gekend als het DRESS-syndroom voorkomen. Symptomen van DRESS zijn: huiduitslag, koorts, zwelling van lymfeklieren en een stijging van de eosinofielen (een soort witte bloedcellen). **Stop de inname van Ibuprofen Linn en neem contact op met een arts** als u huiduitslag of schade aan de slijmvliezen ontwikkelt. De ernstige huiduitslag uit zich in blaren op de huid, vooral op de benen, armen, handen en voeten, waarbij ook het gezicht en de lippen kunnen worden aangetast. Dit kan nog ernstiger worden, waarbij de blaren groter worden en zich verspreiden en waarbij bepaalde delen van de huid kunnen afschilferen (toxische epidermale necrolyse). Er kan ook een ernstige infectie optreden, waarbij de huid, het onderhuids bindweefsel en spierweefsel afsterven (necrose).
- Een rode, schilferige, wijdverspreide huiduitslag op uw huid met bultjes onder de huid en blaren, voornamelijk gelokaliseerd op uw huidplooiën, romp en bovenste ledematen en samengaan met koorts aan het begin van de behandeling (acute gegeneraliseerde exanthemateuze pustulose, AGEP). De frequentie is niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Zie ook rubriek 2.

Andere mogelijke bijwerkingen zijn:

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

- hoofdpijn, licht gevoel in het hoofd
- gastro-intestinale bijwerkingen (indigestie, diarree, misselijkheid, braken, buikpijn, winderigheid, constipatie, zwarte ontlasting, bloedingen in maag en darmen, bloed overgeven)
- huiduitslag
- vermoeidheid

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

- rhinitis
- overgevoeligheid
- slapeloosheid, angst
- visuele stoornissen, slechthorendheid
- samentrekken van de bronchiën (bronchospasmen), astma
- zweren in de mond
- maagzweer, darmzweer, gescheurde maagzweer, ontsteking van het maagslijmvlies
- hepatitis, geelzucht, abnormale leverfunctie
- jeuk, kleine blauwe plekken op de huid en slijmvliezen
- lichtgevoeligheid
- verminderde nierfunctie
- veranderingen in bloedbeeld
- bloedarmoede (een daling van het aantal rode bloedcellen of hemoglobine, waardoor de huid bleek kan worden en kan leiden tot zwakte)
- slaperigheid
- tintelend gevoel
- gehoorverlies



Module I Algemene gegevens
1.3.1 Bijsluiter
Datum: 02-2026

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

- niet-bacteriële hersenvliesontsteking
- allergische reactie
- depressie, verwarring
- verminderd gezichtsvermogen, oorsuizen (suizen in de oren), duizeligheid
- leverschade en vochtretentie in het lichaam

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

- ontsteking van de alvleesklier, leverfalen

Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- verergering van zweren in de dikke darm (colitis) en de ziekte van Crohn (darmziekte)
- hartfalen, hartaanval, hoge bloeddruk
- pijn op de borst kan een teken zijn van een mogelijk ernstige allergische reactie, die Kounis syndroom wordt genoemd

Ibuprofen Linn kan de bloedingstijd verlengen.

Uitzonderlijk zijn ernstige infecties van de huid in geval van waterpokken mogelijk. Wanneer een NSAID wordt gebruikt, kan zich een infectie-gerelateerde ontsteking van de huid ontwikkelen of ernstiger worden (bijv. een aandoening zoals necrotiserende fasciitis kan zich ontwikkelen, gekenmerkt door hevige pijn, hoge koorts, gezwollen en warme huid, blaarvorming, necrose). Als tekenen van een huidinfectie optreden of verergeren tijdens het gebruik van ibuprofen, is het aan te raden onmiddellijk uw arts te raadplegen.

Medicijnen zoals Ibuprofen Linn kunnen een licht verhoogd risico op een hartaanval of beroerte veroorzaken.

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 Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb (website: www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

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

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen 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 medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is ibuprofen.
Ibuprofen Linn 200 mg, filmomhulde tabletten: elke filmomhulde tablet bevat 200 mg ibuprofen.
Ibuprofen Linn 400 mg, filmomhulde tabletten: elke filmomhulde tablet bevat 400 mg ibuprofen.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
Ibuprofen Linn 200 mg, filmomhulde tabletten: colloïdaal siliciumdioxide watervrij (E551), microkristallijne cellulose (E460), lactose monohydraat, natrium croscarmellose (E468), natrium laurylsulfaat, magnesium stearaat (E572), hypromellose 6 mPa.s (E464) en hypromellose 5 mPa.s (E464), talk (E553b).
Ibuprofen Linn 400 mg, filmomhulde tabletten: colloïdaal siliciumdioxide watervrij (E551), microkristallijne cellulose (E460), lactose monohydraat, natrium croscarmellose (E468), natrium laurylsulfaat, magnesium stearaat (E572), hypromellose 5 mPa.s (E464), talk (E553b) en erythrosine aluminiumlak (E127).
Zie ook rubriek 2 “Ibuprofen Linn bevat lactose” en “Ibuprofen Linn bevat natrium.”.

Hoe ziet Ibuprofen Linn eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ibuprofen Linn 200 mg, filmomhulde tabletten:

Witte of gebroken witte, capsule-vormige filmomhulde tabletten, met de markering I2 op één zijde en met een lengte van $12,9 \pm 0,2$ mm en breedte van $5,9 \pm 0,2$ mm.
Blisterverpakkingen bestaande uit doorzichtige PVC/Aluminium folie.
Verpakkingen van 2, 3, 4, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 30, 32, 48, 50, 60, 96 en 100 filmomhulde tabletten.
De blisterverpakkingen zijn verpakt in een kartonnen doosje.

Ibuprofen Linn 400 mg, filmomhulde tabletten:

Roze, ronde filmomhulde tabletten, met de markering I4 op één zijde en een breukstreep op de andere zijde met een diameter van 12 mm.
Blisterverpakkingen bestaande uit doorzichtige PVC/Aluminium folie.
Verpakkingen van 4, 5, 6, 10, 12, 14, 15, 16, 20, 24, 30, 32, 40, 48, 50, 60, 96 en 100 film omhulde tabletten. De blisterverpakkingen zijn verpakt in een kartonnen doosje.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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

Vergunninghouder:

MAE Holding B.V.
Stationsweg 4
5211 TW 's-Hertogenbosch
Nederland

Fabrikant:

Qualimetrix S.A.
Mesogeion Avenue 579
Agia Paraskevi
15343 Athene
Griekenland

PharmaMatch B.V

MAE Holding B.V.
Ibuprofen Linn 200_400 mg, filmomhulde tabletten
RVG 135124
RVG 135126



Module I Algemene gegevens
1.3.1 Bijsluiter
Datum: 02-2026

Van Boshuizenstraat 12 Unit 2.3
1083 BA Amsterdam
Nederland

In het register ingeschreven onder

Ibuprofen Linn 200 mg, filmomhulde tabletten: RVG 135124
Ibuprofen Linn 400 mg, filmomhulde tabletten: RVG 135126

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in maart 2026.