

## **BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**

### **IBUPROFEN TEVA 200 mg OMHULDE TABLETTEN**

#### **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 in deze bijsluiter beschreven of zoals uw 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 niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

#### **INHOUD VAN DEZE BIJSLUITER:**

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

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

Ibuprofen wordt toegepast bij de behandeling van de verschijnselen van koorts en pijn.

Wordt uw klacht na 3 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

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

##### **Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter. Of u bent allergisch voor andere niet-steroïdale anti-inflammatoire producten.
- Als u astma-aanvallen of overgevoeligheidsreacties heeft gehad na gebruik van ibuprofen of andere pijnstillers die behoren tot de groep van de prostaglandinesynthetaseremmers zoals bv. acetylsalicylzuur.
- Als u een maagdarmsweer heeft of recentelijk een maagdarmsweer heeft gehad.
- Als u een maagdarmbloeding heeft.
- Als u ernstige nier-, hart- en/of leveraandoeningen heeft.
- Bij onverklaarbare verstoringen van de bloedaanmaak.

- Als u een hersenbloeding of andere actieve bloeding heeft of gehad heeft.
- In het derde trimester van de zwangerschap.
- Kinderen onder 6 jaar (voor kinderen tussen 6-12 jaar, enkel op advies van uw dokter).

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

- Als u bepaalde ziekten van het immuunsysteem heeft (systemische lupus erythematoses en andere collageenaandoeningen).
- Als u maag- en darmproblemen of chronische ontstekingen van de darm (colitis ulcerosa, ziekte van Crohn) heeft. Deze ziekten kunnen verergeren.
- Als u lijdt aan hoge bloeddruk of hartfalen en ook bij een verminderde functie van de nieren en de lever.
- Als u al allergische reacties heeft gehad (vb. huidreacties) op andere geneesmiddelen, indien u lijdt aan astma, hooikoorts, neuspoliepen en, in geval van langdurige slijmvliesontstekingen of ziekten die leiden tot vernauwing van de luchtwegen. In al deze gevallen is de kans op een overgevoeligheidsreactie groter.
- Als u uitdrogingsverschijnselen vertoont aangezien dit de nierfunctie kan aantasten. Zorg ervoor dat u voldoende drinkt.
- Als u een heelkundige ingreep heeft ondergaan. Speciaal medisch toezicht is nodig wanneer lbuprofen Teva gebruikt wordt onmiddellijk na een belangrijke heelkundige ingreep.
- Als u een infectie heeft. Ibuprofen Teva kan symptomen van infecties, zoals koorts en pijn, verbergen. Het is daarom mogelijk dat lbuprofen Teva de passende behandeling van een infectie vertraagt, wat kan leiden tot een verhoogd risico op complicaties. Dit is waargenomen in door bacteriën veroorzaakte longontsteking en bacteriële huidinfecties die kunnen voorkomen bij waterpokken. Als u dit geneesmiddel gebruikt terwijl u een infectie heeft, en de symptomen van uw infectie blijven bestaan of worden erger, dan moet u direct een arts raadplegen.
- Het gebruik van lbuprofen Teva bij varicella (waterpokken) dient vermeden te worden.
- De kans op bijwerkingen wordt geminimaliseerd door de laagste doeltreffende dosis gedurende de kortst mogelijke tijd te gebruiken.
- Indien u een beroerte of hartproblemen heeft of gehad heeft of wanneer u denkt dat u tot een risicogroep behoort (hoge bloeddruk, hoge cholesterolspiegels, diabetes, of indien u rookt) moet u de behandeling vooraf bespreken met een arts of apotheker. Geneesmiddelen zoals lbuprofen Teva kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval ("hartinfarct") of beroerte. Het risico neemt toe naarmate de ingenomen dosis hoger is en het geneesmiddel langer gebruikt wordt. Gebruik niet meer dan de voorgeschreven aanbevolen dosis en niet langer dan de aanbevolen duur van de behandeling.
- Bij langdurig gebruik van hoge doses voor aandoeningen die niet in deze bijsluiter vermeld staan, kan hoofdpijn ontstaan. Deze hoofdpijn dient niet behandeld te worden met nog hogere doses.
- Bij langdurig gebruik van lbuprofen Teva is een opvolging van nieren, lever en bloedbeeld nodig.
- Bij langdurig gebruik is bijzondere aandacht vereist voor de nierfunctie. Over het algemeen kan dagelijks gebruik van pijnstillers, met name de combinatie van verschillende pijnstillers, leiden tot blijvende schade met risico op nierfalen (analgetische nefropathie).
- Het gebruik van lbuprofen Teva kan de vruchtbaarheid schaden en is niet aangewezen bij

vrouwen die trachten zwanger te worden.

- Bij oudere mensen kunnen bijwerkingen met ontstekingsremmende geneesmiddelen vaker optreden, voornamelijk maagdarmbloedingen en perforatie. Deze kunnen fataal zijn.
- Bij een voorgeschiedenis van maagdarmaandoeningen, vooral bij oudere mensen, is het aangewezen bij het optreden van alle ongewone buikpijn (vooral maagdarmbloeding) een arts te consulteren vooral bij het begin van de behandeling.
- Maagdarmbloeding, maagzweer of perforatie kunnen voorkomen en worden niet noodzakelijk voorafgegaan van waarschuwingstekenen of beperken zich niet tot patiënten met een voorgeschiedenis van dergelijke aandoeningen. De behandeling dient onmiddellijk gestopt te worden.
- Er zijn heftige huidreacties gemeld bij het gebruik van dit geneesmiddel. Stop met het innemen van dit geneesmiddel en zoek direct medische hulp als u huiduitslag, schade (laesies) aan de slijmvliezen, blaren of andere reacties van allergie krijgt. Dit kunnen de eerste klachten van een zeer ernstige huidreactie zijn. Zie rubriek 4.
- Gelieve ook de rubriek "Ibuprofen Teva 200 mg bevat sucrose" te lezen.
- Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "Inname met andere geneesmiddelen" te lezen.

Aseptische meningitis werd vastgesteld in zeldzame gevallen, waarbij patiënten met systemische lupus erythematoses of andere soortgelijke bindweefselziekten een hoger risico lopen dan patiënten zonder chronische aandoening.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

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

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

Bijvoorbeeld:

- acetylsalicylzuur (aspirine) of andere ontstekingsremmende geneesmiddelen
- glucocorticoïden.
- methotrexaat.
- lithium.
- zidovudine.
- 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)
- fenytoïne.
- urineafdrijvende middelen (diuretica zoals furosemide).
- hartglycosiden (digoxine)
- bepaalde geneesmiddelen voor diabetes,
- ciclosporine, tacrolimus
- serotonine-heropname inhibitoren (SSRIs) (bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor depressie).

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

Ibuprofen Teva in combinatie met andere medicijnen gebruikt.

### **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***

Raadpleeg tijdens de eerste 6 maanden van de zwangerschap een arts alvorens Ibuprofen Teva 200 mg te gebruiken.

Tijdens de laatste 3 maanden van de zwangerschap mag Ibuprofen Teva 200 mg niet meer gebruikt worden wegens een verhoogd risico op verwickelingen voor moeder en kind tijdens de geboorte.

#### ***Borstvoeding***

Het werkzaam bestanddeel ibuprofen wordt in zeer geringe concentraties opgenomen in de moedermelk. Aangezien tot nu toe geen nadelige gevolgen voor de zuigeling bekend zijn, kan het kortstondig gebruikt worden, in de aanbevolen dosis voor de behandeling van pijn en koorts. Neem in dit geval Ibuprofen Teva 200 mg best in juist na de borstvoeding.

#### ***Vruchtbaarheid***

Het gebruik van ibuprofen kan de vruchtbaarheid bij de vrouw aantasten. Het gebruik van Ibuprofen Teva 200 mg kan de vruchtbaarheid schaden en is niet aangewezen bij vrouwen die trachten zwanger te worden.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

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

### **Ibuprofen Teva 200 mg bevat sucrose**

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

## **3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?**

### **Dosering en wijze van gebruik**

#### ***Dosering***

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals in deze bijsluiter staat 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).

#### Volwassenen:

200 tot 400 mg drie maal per dag (in geen geval de dosis van 1200 mg per dag overschrijden).

### Gebruik bij kinderen vanaf 12 jaar

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

Dit kan als volgt bereikt worden:

Kinderen en adolescenten tussen 12 - 18 jaar:

Eén tot twee tabletten kunnen worden ingenomen, maximaal drie keer per dag, zoals vereist.

Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 12 jaar behalve op advies van een arts.

Voor jonge kinderen zijn meer geschikte formuleringen beschikbaar.

Een arts moet geraadpleegd worden indien de behandeling langer dan 3 dagen duurt of indien de symptomen verergeren.

Niet geschikt voor kinderen jonger dan 12 jaar.

### Ouderen:

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

Bij verminderde werking van de nier

Bij patiënten met milde nierinsufficiëntie moet de laagste effectieve dosis voor de kortst mogelijke duur gegeven worden met zorgvuldige monitoring van de nierfunctie, natrium- en waterretentie.

Gebruik bij patiënten met matige tot ernstige nierinsufficiëntie moet indien mogelijk worden vermeden. zie rubriek Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken?

Bij verminderde werking van de lever

Een aanpassing van de dosis is niet nodig bij lichte of matige vermindering van de leverwerking.

Bij ernstig verminderde leverwerking, zie rubriek Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken?

Als u merkt dat Ibuprofen Teva 200 mg omhulde tabletten te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

### ***Wijze van gebruik***

Oraal gebruik.

Ibuprofen Teva 200 mg omhulde tabletten wordt op de nuchtere maag meestal goed verdragen en wordt snel geresorbeerd. De omhulde tabletten worden best ingenomen met een hoeveelheid vloeistof.

### **Heeft u te veel van dit geneesmiddel ingenomen?**

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

De mogelijke verschijnselen zijn misselijkheid, buikpijn, overgeven (kan bloedbraken zijn), hoofdpijn, oorsuizen, verwardheid en bepaalde ongecontroleerde oogbewegingen, vernauwing

van de pupillen. Bij hoge doseringen werden slaperigheid, pijn op de borst, hartkloppingen, verminderd bewustzijn, aanvallen van bewusteloosheid met spiertrekkingen (stuipen, vooral bij kinderen), zwakte en duizeligheid, plotse bloeddrukdaling, bloed in urine, het koud aanvoelen van het lichaam en ademhalingsproblemen gemeld. Abnormale zuurtegraad van het bloed, verstoorde bloedstolling, verhoogde kaliumspiegels in het bloed

Er is geen specifieke behandeling nodig als de ingenomen dosis bij kinderen lager is dan 100 mg/kg.

Bij doses van meer dan 200 mg/kg is bewaking (in het ziekenhuis) nodig tot de eventuele symptomen verdwenen zijn. Het gebruik van ipeca en toediening van actieve kool worden aanbevolen.

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

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

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

#### **Bent u vergeten dit geneesmiddel in te nemen?**

Wanneer u een dosis gemist hebt, neem dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog in. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema.

Neem geen dubbele dosis om de vergeten dosis in te halen. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

#### **Als u stopt met het innemen van dit geneesmiddel**

Gebruik Ibuprofen Teva 200 mg omhulde tabletten steeds volgens de instructies van uw arts.

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

#### **4. Mogelijke bijwerkingen**

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

De volgende frequentie categorieën worden gebruikt om bijwerkingen te evalueren:

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

### **Infecties en parasitaire aandoeningen**

Soms: ontsteking van de neusslijmvliezen (rinitis)

Niet bekend: blaasontsteking

Er werden gevallen van verergering van infectieuze ontstekingen (bijvoorbeeld infectie waarbij dieperliggende weefsel (vet- en spierweefsel) afsterft) beschreven tijdens het gebruik van NSAID's. Raadpleeg onmiddellijk uw arts indien u tekenen van infectie opmerkt.

### **Bloed- en lymfestelselaandoeningen**

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

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

### **Immuunsysteemaandoeningen:**

Soms: Overgevoeligheid

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

### **Voedings- en stofwisselingsstoornissen:**

Niet bekend: Verminderde eetlust, waterretentie

### **Psychische stoornissen:**

Soms: Slapeloosheid, angst

Zelden: Depressie, verwardheid

Niet bekend: zenuwachtigheid, emotionele labiliteit

### **Zenuwstelselaandoeningen:**

Vaak: Duizeligheid

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

Zelden: oogzenuwontsteking

Niet bekend: hersenvliesontsteking

### **Oogaandoeningen:**

Soms: Verlies van zicht

Zelden: Toxische optische neuropathie (aantasting van de oogzenuw)

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

### **Evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen:**

Vaak: Oorsuizen

Soms: Gehoorverlies

Zelden: duizeligheid

### **Hartaandoeningen:**

Zeer zelden: Hartfalen, myocardinfarct

Niet bekend: hartkloppingen, congestief hartfalen

### **Bloedvataandoeningen:**

Zeer zelden: hoge bloeddruk

Niet bekend: lage bloeddruk

### **Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen:**

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

Niet bekend: Irritatie van de keel

### **Maagdarmstelselaandoeningen:**

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

Soms: maagontsteking, maagdarmsweer, maagdarmentstekingen, mondzweren, maagdarmporatie

Zeer zelden: ontsteking van de pancreas

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

### **Lever- en galaandoeningen:**

Soms: Hepatitis, geelzucht, abnormale leverfunctie

Zelden: Leverschade

Zeer zelden: Leverfalen

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

### **Huid- en onderhuidaandoeningen**

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

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

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

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

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

### **Nier- en urinewegaandoeningen:**

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



het bijzonder bij langdurig gebruik) in combinatie met hematurie (bloed in urine)

Niet bekend: Glomerulonefritis (ontsteking van de nierfilters)

### **Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen:**

Vaak: Vermoeidheid

Zelden: Oedeem (vochtophopping)

### **Onderzoeken:**

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

### **Het melden van bijwerkingen**

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

## **5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?**

### **Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.**

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

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

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

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?**

- De werkzame stof in dit geneesmiddel is ibuprofen. Elke omhulde tablet bevat 200 mg ibuprofen.
- De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn: maïszetmeel - gepregelatineerd zetmeel - anhydrisch colloïdaal silica - stearinezuur - sucrose - polyethyleenglycol 6000 - povidone - geacetyleerd geoxideerd zetmeel - polysorbate 80 - Talk - calciumcarbonaat - titaandioxide - erythrosine rood E127 - carnauba was.

### **Hoe ziet Ibuprofen Teva eruit en wat zit er in een verpakking?**

- Roze, ronde, biconvexe, omhulde tabletten voor oraal gebruik.

- Blisterverpakking met 30 en 100 omhulde tabletten. 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:*

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

*Fabrikant*

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

**Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen**

BE173494

**Afleveringswijze**

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

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