

NL - Bijsluiter: informatie voor de patiënt

B. Braun Melsungen AG - 34209 Melsungen, Duitsland

0664/12632506/0923

Ibuprofen B. Braun 200 mg oplossing voor infusie

ibuprofen

Lees goed de bijsluiter voordat u dit medicijn krijgt toegediend want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Beware deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.

- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

- 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 verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

- 1. Wat is Ibuprofen B. Braun en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
- 2. Wanneer mag u dit medicijn niet toegediend krijgen of moet u extra voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe wordt u dit medicijn toegediend?
- 4. Mogelijke bijwerkingen?
- 5. Hoe bewaart u dit medicijn?
- 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

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

Ibuprofen behoert tot de groep medicijnen die 'niet-steroidale ontstekingsremmers' of NSAID's worden genoemd.

Dit medicijn wordt gebruikt bij jongeren en kinderen met een lichaamsgewicht vanaf 20 kg en een leeftijd vanaf 6 jaar voor de behandeling van de symptomen van de behandeling van acute artrosepijn en voor de koudeurlijke symptomen/therapie van koorts, wanneer intraveneuze toediening klinisch gerechtvaardigd is als andere toedieningswijzen niet mogelijk zijn.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet toegediend krijgen of moet u extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen?

- U bent allergisch voor ibuprofen of een andere stof die in dit medicijn.

- U heeft een last gehad van kortademhalingssyndroom, astma, huiduitslag, een iukende loopneus of zwelling van het gezicht nadat u daarnóóit ibuprofen, acetylsalicylzuur (aspirine) of andere gelijksorteerde pijnstillers (NSAID's) had ingenomen.

- U lijdt aan een aandoening die uw bloedingsneiging of actieve bloeding vergroot.

- U heeft een afcieve, of een voorgeschiedenis van twee of meer episodes van een maagzuur of maagbloeding.

- U heeft ooit een bloeding of een scheurtje in uw maag of darm gehad bijnaam van NSAID's.

- U lijdt aan een bloeding in de hersenen (cerebrovaskulaire bloeding) of een andere actieve bloeding.

- U lijdt aan ernstige nier-, lever- of hartproblemen.

- U lijdt aan ernstige uitdroging (veroorzaakt door braken, diarree of onvoldoende vochtinname).

- U bent in de laatste 3 maanden van de zwangerschap.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.

Ontstekingsremmende/pijnstillende medicijnen, zoals ibuprofen, kunnen gepaard gaan met een klein verhoogd risico op een hartaanval of beroerte, met name bij het gebruik van hoge doses. De aanbevolen dosis of duur van de behandeling dient niet te worden overschreden.

Huidreacties:

Er zijn enkele huidreacties gemeld in verband met de behandeling met ibuprofen. U moet stoppen met het gebruik van ibuprofen B. Braun en direct medische hulp zoeken als u huiduitslag, schade (reeses) aan de slijmvliezen, blaren of andere tekenen van een allergee krijipt. Dit kunnen de eerste tekenen van een zeer ernstige huidreactie zijn. Zie rubriek 4.

Besreed uw behandelaar met uw arts voor u wordt u ibuprofen B. Braun ingegeven.

- Als u hartaanvallen heeft, waaronder hartfaalen, pijn op de borst (angina pectoris), of u een hartfaal,

hypoversapte, slechte bloedsomloop in de benen of voeten door vermauerde of verstopte slagaders (prefereert arteriële ziekte), of een herpese (inclusief 'mini stroke' of transient ischaemic attack (TIA)) heeft of heeft gehad.

- Als u hoge bloeddruk, diabetes, een hoog cholesterol, een familiale voorgeschiedenis van hartziekten of beroerte heeft, of als u rookt.

- Als u een zwanger bent, of een grote operatie heeft ondergaan.

- Als u een zware, bloedende of perforante of de maag of de twaalfvingervearm dacht gehad of dit bij u is ontstaan.

In deze gevallen zal de arts overwegen een beschermend medicijn voor te schrijven voor de maag.

- Als u astma of een ander ademhalingsstoornis heeft.

- Als u een infectie heeft, zie rubriek "Infecties" hieronder.

- Als u een nier- of leveraandoening heeft of ibuprofen langdurig gebruikt, zal uw arts de mogelijkheid moeten controleren. Uw arts vertelt u hoe vaak u gecontroleerd moet worden.

- Als u een hartaanval, rugpijn, buikpijn, diarree, drink dan wel u vloeistof niet omdat onmiddellijk contact op met uw arts ibuprofen in dat geval nietfaral kan veroorzaken als gevolg van uitdroging.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythematodes en gerelateerde bindweefselziekten.

Waag of minder, blinde vlekken in het gezicht te gebruiken of van de ogen.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythematodes en gerelateerde bindweefselziekten.

Waag of minder, blinde vlekken in het gezicht te gebruiken of van de ogen.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythematodes en gerelateerde bindweefselziekten.

Waag of minder, blinde vlekken in het gezicht te gebruiken of van de ogen.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythematodes en gerelateerde bindweefselziekten.

Waag of minder, blinde vlekken in het gezicht te gebruiken of van de ogen.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythematodes en gerelateerde bindweefselziekten.

Waag of minder, blinde vlekken in het gezicht te gebruiken of van de ogen.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythematodes en gerelateerde bindweefselziekten.

Waag of minder, blinde vlekken in het gezicht te gebruiken of van de ogen.

- Als u de ziekte van Crohn of een teruikende, ernstige ontsteking van de dikke darm met zweerwond (colitis ulcerosa of ulceratieve colitis) heeft, omdat ibuprofen deze aandoeningen kan verergeren.

- Als u letsel, zwelling of roodheid van de huid, mochtet met adenem (asfyxie) opeent, stop dan onmiddellijk met de behandeling met dit medicijn en neem contact op met uw arts of verpleegkundige.

- Als u waterpoten (varicella) heeft, omdat er complicaties kunnen optreden.

- Als u een aangeboren stoornis van het porfyrinmetabolisme heeft (bijvoorbeeld acute intermitterende porfryie [aangeboren stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof]).

- Als u alcohol drinkt rond de tijd dat u dit medicijn krijgt, kunnen bijwerkingen in de maag, darmen en het zenervstelsel toeneemmen.

- Als u niet ligt te slapen, neugepolig of chronische last heeft, omdat u de behandeling moet stoppen om de huid op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvalen (aspirinem analgetisch astma), snelle zwelling (Quincke-oedeem) of huiduitslag.

Met dit medicijn kunnen alle leergane reacties optreden, met name aan het begin van de behandeling. In dat geval dient de behandeling te worden gestaakt.

Er zijn een paar gevallen van aseptische hersenvliesontsteking gemeld bij het gebruik van dit medicijn. Het risico is groter als u lijdt aan een auto-immuunziekte genaamd systemische lupus erythemat

Chez l'enfant et l'adolescent, la dose d'ibuprofène dépend du poids corporel et de l'âge. La dose est de 5 à 10 mg/kg de poids corporel administrés en une seule fois, sans dépasser 30 mg/kg de poids corporel par jour.

Enfants entre 20 et 29 kg (âge 6 à 9 ans) : 200 mg d'ibuprofène jusqu'à 3 fois par jour, sans dépasser une dose quotidienne maximum de 600 mg.

Enfants entre 30 et 39 kg (âge 10 à 11 ans) : 200 mg d'ibuprofène jusqu'à 4 fois par jour, sans dépasser une dose quotidienne maximum de 800 mg.

Adolescents de 40 kg ou plus (âge 12 à 17 ans) : 200 mg à 400 mg d'ibuprofène jusqu'à 3 fois par jour, sans dépasser une dose quotidienne maximum de 1200 mg.

Ce médicament n'est pas recommandé chez l'enfant pesant moins de 20 kg ou âgé de moins de 6 ans.

L'intervalle entre les doses doit être déterminé en fonction de la symptomatologie et de la dose quotidienne maximale. Les doses doivent être espacées d'au moins 6 heures. La dose quotidienne maximale recommandée ne doit jamais être dépassée.

Pour atténuer les symptômes, la dose efficace la plus faible devra être utilisée pendant la durée la plus courte possible. Si vous avez une infection et que les symptômes (tels que fièvre et douleur) sont sévères, veuillez consulter immédiatement un médecin (voir rubrique 2). Votre médecin verra également à ce que vos symptômes correctement hydratés), afin de minimiser le risque d'effets secondaires rénaux.

Vous ne devez recevoir ce médicament que s'il est impossible d'administrer le traitement par voie orale. Vous devrez dès que possible passer à un traitement par voie orale.

Ce médicament vous sera administré sur la plus courte durée nécessaire. Le traitement ne doit pas excéder 3 jours.

Mode d'administration
Voie intraveineuse. La solution doit être administrée en perfusion intraveineuse de 30 minutes.

Examinez la solution avant utilisation. Elle doit être jetée en cas de présence de particules.

Si vous avez reçu plus d'Ibuprofen B. Braun que vous n'en aviez dû

Étant donné que l'administration sera supervisée par un médecin ou une infirmière, il est improbable que vous receviez une dose trop importante de solution.

Si vous avez reçu plus d'ibuprofène que vous l'auriez dû, ou en cas d'administration accidentelle du produit chez un enfant, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Les symptômes peuvent inclure des nausées, des douleurs à l'estomac, des vomissements (pouvant être sanguijnolents), des maux de tête, des bouffements dans les oreilles, une confusion, un trouble de l'équilibre et de la coordination des mouvements (ataxie) et un mouvement des yeux saccadé. À des doses élevées, une somnolence, des douleurs thoraciques, des palpitations, une perte de conscience, des convulsions (principalement chez les enfants), une faiblesse et des étourdissements, du sang dans les urines, une sensation de corps froid et des problèmes respiratoires ont été signalés.

Vous pourriez également souffrir d'une baisse de la pression artérielle, d'une coloration bleutée de la peau ou des muqueuses (cyanose), de saignements au niveau de l'estomac ou des intestins, ainsi que des problèmes de fonctionnement du foie et des reins.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Les effets indésirables peuvent être minimisés en utilisant la dose minimale efficace pendant la durée la plus courte possible pour traiter les symptômes. Vous pouvez présenter un ou plusieurs des effets indésirables connus associés aux AINS (voir ci-dessous). Si vous présentez l'un de ces effets indésirables, arrêtez d'utiliser ce médicament et consultez un médecin dès que possible.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés touchent l'estomac et les intestins. Des ulcères gastroduodénaux (ulcères de l'estomac ou des intestins), des ulcères dans la paroi de l'estomac ou des intestins (perforations) ou des saignements au niveau de l'estomac ou des intestins, parfois parfaits, peuvent survenir. Des cas d'indigestion, de selles goudronneuses, de vomissement et/ou contenant du sang, d'inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération (ulcère ulcéro-nodulaire), d'ulcères dans la paroi de l'estomac ou du grêle (colite) et d'une maladie de Crohn ont été rapportés. Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée. Le risque de saignement au niveau de l'estomac et des intestins est particulièrement dépendant de la dose et de la durée d'utilisation.

Dès cas d'accumulation de liquide dans les tissus (œdème), de pression artérielle élevée et d'insuffisance cardiaque ont été rapportés en association avec un traitement par AINS. Les médicaments comme l'ibuprofène peuvent être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'accident vasculaire cérébral.

DE – Gebrauchsinformation: Information für Patienten

B. Braun Melsungen AG - 34209 Melsungen, Deutschland

buprofen B. Braun 200 mg Infusionslösung

Ibuprofen

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor dieses Arzneimittel bei Ihnen angewendet wird, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was ist in dieser Packungsbeilage steht?

1. Was ist Ibuprofen B. Braun und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie beachten, bevor Ibuprofen B. Braun bei Ihnen angewendet wird?
3. Wie ist Ibuprofen B. Braun anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Ibuprofen B. Braun aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Ibuprofen B. Braun und wofür wird es angewendet?

Ibuprofen gehört zu der Gruppe von Arzneimitteln, die als „nichtsteroidale Antirheumatische/Antiphlogistika“ (NSAR) bezeichnet werden.

Dieses Arzneimittel wird bei Jugendlichen und Kindern mit einem Körpergewicht ab 20 kg und einem Alter ab 6 Jahren für die symptomatische Kurzzeitbehandlung von akuten mäßig starken Schmerzen und für die symptomatische Kurzzeitbehandlung von Fieber angewendet, wenn die intravenöse Verabreichung klinisch gerechtfertigt ist, falls andere Verabreichungswege nicht möglich sind.

Das Risiko einer Anhäufung von Flüssigkeit in den Körperhöhlen (Ödem), der pressiose arterielle und venöse Störungen und eine Insuffizienz der Herzen kann durch die Verabreichung eines niedrigen Dosismaximums verhindert werden.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.

Die Verabreichung einer niedrigen Dosis kann die Blutgefäße im Körper auflockern und so die Durchblutung erhöhen.