

NL – Bijsluiter: informatie voor de patiënt

B. Braun Melsungen AG - 34209 Melsungen, Duitsland

Ibuprofen B. Braun 400 mg oplossing voor infusie

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

ibuprofen

laboratoriumonderzoeken wijzigen:

- Bloedingstijd (kan verlengd zijn 1 dag na einde van de behandeling)
- Bloedglucosewaarden (kunnen verlaagd zijn)
- Creatinineklaring (kan verlaagd zijn)
- Hematocriet of hemoglobine (kan verlaagd zijn)
- Ureumstikstof in het bloed, serum creatinine en serum kalium (kan verhoogd zijn)
- Leverfunctietests: verhoogde transaminasegehalten

Vertel het uw arts als u klinische onderzoeken ondergaat en u ibuprofen gebruikt of onlangs gebruikt hebt.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar
De veiligheid en werkzaamheid van dit middel bij kinderen en adolescenten is niet vastgesteld. Dit medicijn mag niet worden gebruikt bij kinderen en adolescenten (onder de leeftijd van 18 jaar).

Gebruikt u nog andere medicijnen?
Gebruikt u naast Ibuprofen B. Braun nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dan dan uw arts of verpleegkundige.

Dit middel kan de werking van bepaalde andere medicijnen beïnvloeden of hierdoor worden beïnvloed. Bijvoorbeeld:
– Andere niet-steroïde anti-inflammatoire medicijnen (NSAID's) waaronder COX-2 (bijvoorbeeld celecoxib) kunnen het risico van maagdarmsweten en bloedingen verhogen vanwege een additief effect.
– Antistollingsmedicijnen (dit wil zeggen bloedverdunningsmiddelen) zoals heparine, warfarine of acetylsalicylzuur, warfarine, ticlopidine.
– De bloedsprekings van cardiale glycosiden zoals digoxine (ter behandeling van hartfalen), tebyronine (ter behandeling van epilepsie) of lithium (gebruikt in de behandeling van depressie), kunnen stijgen wanneer ze samen met ibuprofen worden gebruikt.

– Methotrexaat (gebruikt ter behandeling van bepaalde types kanker of reuma) tegelijkertijd (binnen 24 uur) met Ibuprofen wordt ingenomen, kan de bloedsprekels en het risico van toxiciteit door methotrexaat verhogen.
– Mifepriston (een medicijn om zwangerschap te beëindigen)
– SSRI-antidepressiva, zoals fluoxetine, kunnen het risico op bloedingen van maag en darmen eveneens verhogen.
– Medicijnen die hoge bloeddruk verlagen (ACE-remmers zoals captopril, bètablokkers zoals atenolol, angiotensine-II receptor antagonisten zoals losartan).

– Corticosteroiden (zoals hydrocortison) (gebruikt voor ontsteking) omdat deze het risico op zwermvorming of bloeding in de maag en darmen verhogen.
– Diuretica (medicijnen om te plassen, zoals furosemide/hydrochlozide), omdat NSAID's het effect van deze middelen kunnen vermindern en dit risico op nierproblemen verhogten (gebruik van kaliumsparende diuretica met ibuprofen kan leiden tot hoge bloedsprekels van kalium).
– Medicijnen die probenecid en sulfapyrazon bevatten kunnen de uitscheiding van ibuprofen vertragen.

– Cyclosporine en tacrolimus (gebruikt om afstoting van transplantaat te vermijden) kunnen het risico op nier schade verhogen.
– Sulfanylures, zoals glibenclamide (medicijnen gebruikt voor diabetes). Regulatie van bloedglucosewaarden wordt aanbevolen wanneer deze medicijnen samen worden gebruikt.

– Antibiotica van de quinolonengroep, zoals ciproflaxine door een verhoogd risico voor het ontwikkelen van toevallen (epileptische aanvallen).
– Voriconazol, fluconazol (CYP2C9-remmers gebruikt voor schimmelbehandelingen) kunnen bloedsprekels van ibuprofen verhogen.
– Zidovudine, (gebruikt voor HIV-infectie) vanwege verhoogd risico van bloedstapeling in gewrichten en blauwe plekken.

– Aminoglycosiden (een type antibiotica). NSAID's kunnen de uitscheiding van aminoglycosiden verhogen.
– Ginkgo biloba (een kruidenmiddel dat vaak wordt gebruikt bij dementie) kan het risico op bloeden verhogen.

Er zijn enkele andere medicijnen die de behandeling van Ibuprofen ook kunnen beïnvloeden of hierdoor worden beïnveld. Het is daarom altijd eerst advies bij uw arts of verpleegkundige inwinnen voordat u ibuprofen krijgt samen met andere medicijnen.
Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid
Niet u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of bent u al zwanger? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.
Zwangerschap
U mag dit medicijn in de laatste 3 maanden van de zwangerschap niet krijgen; 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.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico 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 (oligohydramion) of vernauwing van de nieren, soms met doofte bije.
U mag dit middel niet krijgen tijdens de eerste zes 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.

De behandeling met IV (intraveneuze) ibuprofen mag niet langer duren dan 3 dagen.
Vanwege het risico van de zwangerschap kan dit middel - als het langer dan een paar dagen wordt gebruikt - ertoe leiden dat uw ongeboren kind

de préemption indiquée sur l'étiquette après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules ou une décoloration.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Ibuprofen B. Braun

– La substance active est l'Ibuprofène. Chaque flacon de 100 ml contient 400 mg d'Ibuprofène.

– Les autres composants sont L-arginine, chlorure de sodium, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Aspect d'Ibuprofen B. Braun et contenu de l'emballage extérieur

La solution pour perfusion transparente, incolore à jaune pâle, exempte de particules. La solution est conditionnée dans des flacons en PEHD de 100 ml fermés grâce à un capuchon externe, présentés en boîtes de 10 flacons et de 20 flacons. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et l'fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché
B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen
Allemagne

Fabricant:

B. Braun Medical, S.A.
Ctra. Terrasa, 121
Rubi
08191 Barcelona
Espagne

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché
BE512240

Mode de délivrance

Sur prescription médicale

Ce médicament est autorisé dans les États membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:

Allemagne	Ibuprofen B. Braun 400 mg Infusionslösung
Autriche	Ibuprofen B. Braun 400 mg Infusionslösung
Belgique	Ibuprofen B. Braun 400 mg solution pour perfusion
Bulgarie	Ибупрофен B. Брайв 400 мг инфузионен разтвор
Danemark	Ibuprofen B. Braun
Espagne	Ibuprofeno B. Braun 400 mg solución para perfusión
Estonie	Ibuprofen B. Braun 400 mg infusioonilahus
Finlande	Ibuprofen B. Braun
France	Ibuprofène B. Braun 400 mg solution pour perfusion
Hongrie	Ibuprofen B. Braun 400 mg oldatosinfúzió
Irlande	Ibuprofen B. Braun 400 mg solution for infusion
Italie	Ibuprofene B. Braun
Lettonie	Ibuprofen B. Braun 400 mg šķīdums infūzijai
Lituanie	Ibuprofen B. Braun 400 mg infuzinis tirpalas
Luxembourg	Ibuprofen B. Braun 400 mg solution pour perfusion
Norvège	Ibuprofen B. Braun 400 mg infusionsvæske, oppløsning
Pays-Bas	Ibuprofen B. Braun 400 mg oplossing voor infusie
Pologne	Ibuprofen B. Braun
Portugal	Ibuprofeno B. Braun 400 mg solução para perfusão

République tchèque	Ibuprofen B. Braun
Roumanie	Ibuprofen B. Braun 400 mg soluție perfuzabilă
Royaume-Uni	Ibuprofen B. Braun 400 mg solution for infusion

Slovaquie	Ibuprofen B. Braun
Slovénie	Ibuprofen B. Braun 400 mg raztopina za infundiranje
Suède	Ibuprofen B. Braun

La dernière date à laquelle cette notice a été révisé/approuvée est 03/2023.

- Audition difficile.
- Rétrécissement de l'œsophage (vaisseaux sanguins de l'œsophage), complications de diverticules du gros intestin, colite hémorragique ou érythémateuse. Un saignement au niveau de l'estomac ou des intestins peut causer une anémie.
- Lésions du tissu rénal (nécrose papillaire), en particulier dans le cadre d'un traitement à long terme, augmentation des taux d'acide urique dans le sang.
- Jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, dysfonctionnement du foie, atteinte du foie, en particulier dans le cadre d'un traitement à long terme, hépatite aiguë (inflammation du foie).
- Réactions psychotiques, nervosité, irritabilité, confusion ou désorientation et dépression.
- Rigidité de la nuque.
- Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10.000*:
 - Troubles de la formation des cellules sanguines (anémie, leucopénie, thrombocytémie, pancytopenie et agranulocytose). Les autres symptômes sont les suivants : fièvre, mal de gorge, plaies superficielles de la bouche, symptômes pseudo-grippaux, fatigue sévère, saignement du nez et de la peau.
 - Palpitations (battements cardiaques rapides), insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde.
 - Hypertension artérielle.
 - Meningite aseptique (rigidité de la nuque, céphalées, nausées, vomissements, fièvre ou confusion). Les patients présentant des affectés auto-immuns (LED, maladies du tissu conjonctif mixte) semblent prédisposés.
 - Inflammation de l'œsophage ou du pancréas, rétrécissement de l'intestin.
 - Asthme, difficulté à respirer (bronchospasme), essoufflement et respiration sifflante.
 - Lupus érythémateux disséminé (une maladie auto-immune), réactions allergiques sévères (oedème du visage, gonflement de la langue, gonflement de la gorge avec constriction des voies respiratoires, difficulté à respirer, battements cardiaques rapides, diminution de la tension artérielle et choc menaçant le pronostic vital).

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Insuffisance hépatique.
- Réactions au site d'injection, notamment gonflement, hématome (bleu) ou saignement.
- Une réaction cutanée sévère appelée syndrome d'hypersensibilité (en anglais : DRESS syndrome) peut survenir. Les symptômes d'hypersensibilité sont : éruption cutanée, gonflement des ganglions lymphatiques (un type de globules blancs).
- Eruption étendue squameuse rouge avec des masses sous la peau et des cloques principalement situées dans les plis cutanés, sur le tronc et sur les extrémités supérieures, accompagnée de fièvre à l'instauration du traitement (justulose exanthématique aiguë généralisée). Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser Ibuprofen B. Braun et consultez immédiatement un médecin. Voir également rubrique 2.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Boîte Postale 97, B-1000 Bruxelles Madou - site internet: www.notifieruneffetindesirable.be e-mail : ag@afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Ibuprofen B. Braun

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Après ouverture, le produit doit être administré immédiatement.

A usage unique. Toute solution inutilisée doit être éliminée.

N'utilisez pas ce médicament après la date

dessous). Si vous présentez l'un de ces effets indésirables, arrêtez d'utiliser ce médicament et consultez un médecin dès que possible.

Les patients âgés qui utilisent ce médicament doivent être particulièrement surveillés en raison des problèmes associés aux effets indésirables.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont gastro-intestinaux (touchant l'estomac et les intestins). Des ulcères gastroduodénaux (ulcères de l'estomac ou des intestins), des perforations (trous dans la paroi de l'estomac ou des intestins) ou des saignements au niveau de l'estomac ou des intestins, parfois fatals, peuvent survenir, en particulier chez les patients âgés. Des nausées, des vomissements, une diarrhée, des flatulences, une constipation, une indigestion, des douleurs abdominales, des selles goudroneuses, des vomissements contenant du sang, une stomatite ulcéreuse (inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération), une aggravation de la colite (inflammation du gros intestin) et de la maladie de Crohn. Moins fréquemment, une gastrite (inflammation de l'estomac) 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.

Un oedème (accumulation de liquide dans les tissus) peut survenir en raison d'une et une 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 de crise de l'estomac ou des intestins. Dans de très rares cas, on a rapporté des réactions allergiques sévères (y compris réactions au site de perfusion, choc anaphylactique), ainsi que des effets indésirables graves au niveau de la peau tels que des réactions bulleuses (cloques), dermatite syndromique de Stevens-Johnson et nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell), érythème multiforme et alopecie (perte de cheveux), sensibilité de la peau à la lumière, et des réactions de sensibilité à la lumière et une vasculaire allergique (inflammation d'un vaisseau sanguin).

Dans de rares cas, une aggravation de l'inflammation liée aux infections (par ex. développement d'une fasciite nécrosante) coïncidant avec l'utilisation des AINS a été décrite.

Dans des cas exceptionnels, des infections sévères de la peau et des complications des tissus mous peuvent survenir au cours d'une infection par le virus de la varicelle.

Effets indésirables très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) :

- Fatigue ou insomnie, maux de tête et étourdissements.
- Brûlures d'estomac, douleurs abdominales, nausées, vomissements, flatulences, diarrhée, syndrome de Stèves-Johnson et nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell), érythème multiforme et alopecie (perte de cheveux), sensibilité de la peau à la lumière, et des réactions de sensibilité à la lumière et une vasculaire allergique (inflammation d'un vaisseau sanguin).

Dans de rares cas, une aggravation de l'inflammation liée aux infections (par ex. développement d'une fasciite nécrosante) coïncidant avec l'utilisation des AINS a été décrite.

Dans des cas exceptionnels, des infections sévères de la peau et des complications des tissus mous peuvent survenir au cours d'une infection par le virus de la varicelle.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Vertiges.
- Eruption cutanée.
- Douleur et sensation de brûlure au site d'administration.
- Ulctère gastro-intestinal, s'accompagnant potentiellement d'un saignement et d'une perforation. Stomatite ulcéreuse, exacerbation d'une colite et d'une maladie de Crohn.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Insomnie (difficultés à dormir), agitation, irritabilité ou fatigue, anxiété et nervosité.
- Troubles visuels.
- Acouphènes (tintements ou bourdonnements dans les oreilles).
- Douleur et sensation de brûlure au site d'administration.
- Ulctère gastro-intestinal, s'accompagnant potentiellement d'un saignement et d'une perforation. Stomatite ulcéreuse, exacerbation d'une colite et d'une maladie de Crohn.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1.000) :

- Amblyopie (vision double) toxique réversible.

Cependant, la survenue de certains effets indésirables tels que la fatigue et les vertiges peut altérer la réactivité et ainsi réduire l'aptitude à conduire un véhicule et/ou à utiliser des machines. Cette remarque vaut plus particulièrement en cas d'association avec de l'alcool.

Ibuprofen B. Braun contient du sodium.
Ce médicament contient 350 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/sable) dans chaque flacon. Cela équivaut à 17,9% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé pour un adulte.

3. Comment prendre Ibuprofen B. Braun ?

Ce médicament ne vous est prescrit que par un médecin et ne vous est administré que dans un environnement doté de l'équipement approprié.

Chez l'adulte, la dose recommandée est de 400 mg par voie intraveineuse (une perfusion dans une veine) toutes les 6 à 8 heures, avec 1 à 200 mg de dose quotidienne maximale de 1.200 mg ne doit pas 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) persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin (voir rubrique 2).

Votre médecin verra également à ce que vous soyez correctement hydrat(e), afin de minimiser le risque d'effets secondaires rénaux.

L'utilisation de ce médicament doit se limiter aux situations dans lesquelles l'administration par voie orale est inappropriée. Les patients doivent dès que possible passer à un traitement par voie orale.

Ce médicament est indiqué pour le traitement aigu à court terme uniquement et ne doit pas être utilisé pendant plus de 3 jours.

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

Ce médicament est indiqué pour une utilisation en dose unique. Inspectez la solution avant utilisation. Elle doit être jetée en cas de présence de particules ou de décoloration.

Si vous avez pris plus d'Ibuprofen B. Braun que vous n'auriez dû

Si vous pensez avoir reçu plus d'Ibuprofène que vous n'auriez dû, consultez immédiatement votre médecin ou votre infirmière.

Les symptômes peuvent inclure nausées, douleurs abdominales, vomissements (pouvant contenir des traces de sang), maux de tête, bourdonnements dans les oreilles, confusion et de mouvements oculaires instables. À fortes doses, les symptômes suivants ont été signalés : somnolence, douleur thoracique, palpitations, perte de conscience, convulsions (particulièrement chez les enfants), un trouble de la coordination des mouvements musculaires, faiblesse et étourdissements, sang dans les urines, sensation de froid corporel et problèmes respiratoires.

Vous pouvez également présenter une baisse de pression artérielle, une coloration cyanosée de la peau et des muqueuses (bleuâtre), des saignements au niveau de l'estomac et des intestins ainsi que des problèmes de fonctionnement du foie et des reins.

Si vous avez utilisé ou pris trop d'Ibuprofen B. Braun, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

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

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 efficace la plus faible pendant la période la plus courte possible nécessaire pour traiter les symptômes. Vous pouvez présenter un ou plusieurs des effets indésirables connus associés aux AINS (voir ci-

DE – Gebrauchsinformation: Information für Patienten

B. Braun Melsungen AG - 34209 Melsungen, Deutschland

Ibuprofen B. Braun 400 mg Infusionslösung

Ibuprofen

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, 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 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 einer Gruppe von Arzneimitteln, die als nichtsteroidale Antirheumatika (NSAR) bezeichnet werden. Dieses Arzneimittel ist bei Erwachsenen zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung von akuten mäßig starken Schmerzen

und für die kurzzeitige symptomatische Behandlung von Fieber angezeigt, wenn die intravenöse Verabreichung klinisch gerechtfertigt ist da andere Arten der Anwendung nicht möglich sind.

2. Was sollten Sie beachten, bevor Ibuprofen B. Braun bei Ihnen angewendet wird?

Ibuprofen B. Braun darf nicht angewendet werden,

– wenn Sie allergisch gegen Ibuprofen oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,

– wenn Sie jemals unter Atemnot gelitten haben, Asthma, Hautausschlag, Juckten, Schnupfen oder Gesichtsschwellung hatten, nachdem Sie Ibuprofen, Acetylsalicylsäure oder andere ähnliche Schmerzmittel (NSAR) eingenommen hatten,

– wenn Sie eine Erkrankung haben, die Ihre Blutungsneigung erhöht oder aktive Blutungen verstärkt,

– wenn Sie zurzeit oder in der Vergangenheit (zwei oder mehr Male) ein Geschwür oder eine Blutung im Magen haben oder hatten,

– wenn Sie jemals einen Magen- oder Darmrisis in Zusammenhang mit der Einnahme von NSAR hatten,

– wenn Sie unter Hämblutungen (zerebrovaskulären Blutungen) oder anderen aktiven Blutungen litten,

– wenn Sie unter einer schweren Nieren-, Leber- oder Herzkrankheit liden,

– wenn Sie unter starker Austrocknung leiden (verursacht durch Erbrechen, Durchfall) oder (unzureichende Flüssigkeitsaufnahme),

– wenn Sie in letzter Zeit eine Nieren- oder Schwangerschaft sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder dem medizinischen Fachpersonal bevor dieses Arzneimittel bei Ihnen angewendet wird.

Entzündungshemmende Mittel/Schmerzmittel wie Ibuprofen können mit einem geringfügig erhöhten Risiko für einen Herzinfarkt oder Schlaganfall einhergehen, insbesondere bei Anwendung in hohen Dosen. Die empfohlene Dosis oder Behandlungsdauer sollte nicht überschritten werden.

Hautreaktionen
Im Zusammenhang mit der Behandlung mit Ibuprofen wurden schwere Hautreaktionen berichtet. Bei Auftreten von Hautausschlag, Läsionen der Schleimhäute, Blasen oder sonstigen Anzeichen einer Allergie sollten Sie die Behandlung mit Ibuprofen B. Braun einstellen und sich unverzüglich in medizinische Behandlung begeben, da dies die ersten Anzeichen einer sehr schwerwiegenden Hautreaktion sein können. Siehe Abschnitt 4.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt über die Behandlung bevor Ibuprofen B. Braun bei Ihnen angewendet wird.

– wenn Sie Herzprobleme wie Herzinfarkt und Angina pectoris (Brustschmerzen) haben oder einen Herzinfarkt, eine Bypass-Operation, eine periphere arterielle Verschlusskrankheit (Durchblutungsstörungen in den Beinen oder Füßen aufgrund einer oder verschlossener Arterien) oder jegliche Art von Schlaganfall (einschließlich Mini-Schlaganfall oder transitorischer ischämischer Attacke, „TIA“) hatten,

– wenn Sie Bluthochdruck, Diabetes oder hohe Cholesterinspiegel haben oder Herzkrankungen oder Schlaganfälle in Ihrer Familienanamnese vorkommen oder wenn Sie Raucher sind

– wenn Sie gerade eine größere Operation hinter sich haben,

– wenn Sie schon einmal ein Geschwür, eine Blutung oder Perforation im Magen oder Zwölffingerdarm hatten oder entwickelt haben. In diesen Fällen wird Ihr Arzt die Verordnung eines Magenschutzmittels in Erwägung ziehen,

– wenn Sie Asthma oder eine andere Atemstörung haben,

– wenn Sie eine Infektion haben – siehe unten unter „Infektionen“

– wenn Sie eine Nieren- oder Lebererkrankung haben, über 60 Jahre alt sind oder bei Langzeitanwendung von Ibuprofen, wird Ihr Arzt möglicherweise regelmäßige Untersuchungen durchzuführen, Ihr Arzt wird Sie über die Fähigkeit der Untersuchungen informieren.

– wenn Sie an Flüssigkeitsmangel leiden z. B. auf Grund von Durchfall, trinken Sie viel Flüssigkeit und informieren Sie umgehend Ihren Arzt, da Ibuprofen in diesem Fall auf Grund der Austrocknung zu Nierenschäden führen kann,

– wenn Sie Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa haben, da Ibuprofen diese Erkrankungen verschlimmern kann,

– wenn Sie irgendwelche Verletzungen, Schwellung oder Rötung, Probleme beim Atmen (Erstickung), der Haut beobachten müssen Sie die Behandlung mit dem Arzneimittel sofort beenden und Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal informieren.

– wenn Sie Windpocken haben, da Komplikationen auftreten können,

– wenn Sie eine erbliche Störung des Porphyrinstoffwechsels (z.B. akute intermittierende Porphyrie) haben

– wenn Sie Alkohol etwa zur gleichen Zeit konsumieren, zu der Sie dieses Arzneimittel erhalten, können Nebenwirkungen die den Magen-Darm-Trakt oder das Zentralkreislaufsystem betreffen, verstärkt werden.

– wenn Sie an Heuschupfen,

Nasenspolypen oder chronisch obstruktiven Atemwegs Erkrankungen leiden, besteht ein erhöhtes Risiko für allergische Reaktionen.

Die allergischen Reaktionen können in Form von Asthmaanfällen (so genanntes Analgetika-Asthma), rasche Schwellung (Quincke-Ödem) oder Ausschlag auftreten.

– Es ist wichtig, dass Sie die niedrigste wirksame Dosis zur Linderung und Kontrolle der Schmerzen erhalten, und dieses Arzneimittel nicht länger erhalten, als zur Kontrolle des Ihrer Symptome erforderlich ist.

– Unter diesem Arzneimittel können allergische Reaktionen auftreten, vor allem zu Beginn der Behandlung. In diesem Fall sollte die Behandlung abgebrochen werden.

– Bei der Anwendung des Arzneimittels gibt es einige Fälle von septischer Meningitis. Das Risiko ist größer, wenn Sie an systemischem Lupus erythematoses und damit zusammenhängenden

Bindegewebskrankungen leiden.

– Die gleichzeitige Anwendung mit NSAR, einschließlich selektiver Cyclooxygenase-2-Hemmer sollte vermieden werden.

Infektionen
Ibuprofen kann Anzeichen von Infektionen wie Fieber, das Schmerzen verdeckt. Daher ist es möglich, dass dieses Arzneimittel eine angemessene Behandlung der Infektion verzögert, was zu einem erhöhten Risiko für Komplikationen führen kann. Dies wurde bei bakterieller Pneumonie und bakteriellen Hautinfektionen im Zusammenhang mit Windpocken beobachtet. Wenn Sie dieses Arzneimittel während einer Infektion einnehmen und Ihre Infektionssymptome anhalten oder sich verschlimmern, konsultieren Sie unverzüglich einen Arzt.

In der Regel kann die gewohnheitsmäßige Anwendung von (mehreren Arten von) Antibiotika zu dauerhaften schweren Nierenschäden führen.

Bei längerer Anwendung von Schmerzmitteln

3. Wie ist Ibuprofen B. Braun anzuwenden?

Dieses Arzneimittel wird Ihnen ausschließlich von einem Arzt verschrieben und wird Ihnen nur von einem Arzt oder einer Krankenschwester/einem Krankenpfleger in einem Umfeld mit entsprechenden Geräten verabreicht.

Die empfohlene Dosis für Erwachsene beträgt 400 mg Ibuprofen Intravenöse Infusion (Einleitung über die Vene), alle 6 bis 8 Stunden, je nach Bedarf. Die Tageshöchstdosis von 1200 mg sollte nicht überschritten werden.

Die niedrigste wirkungsvolle Dosis sollte für die kürzeste Dauer, die zur Linderung der Symptome erforderlich ist, angewendet werden. Wenn Sie eine Infektion haben, konsultieren Sie unverzüglich einen Arzt, falls die Symptome (z. B. Fieber und Schmerzen) anhalten oder sich verschlimmern (siehe Abschnitt 2).

Die Verwendung sollte auf Situationen beschränkt werden, in denen eine orale Gabe nicht möglich ist. Patienten müssen so rasch wie möglich auf eine orale Behandlung umgestellt werden.

Dieses Arzneimittel ist nur für die kurzzeitige Akutbehandlung angezeigt und sollte nicht länger als 3 Tage angewendet werden.

Art der Anwendung
Zur intravenösen Anwendung. Die Lösung sollte als intravenöse Infusion über einen Zeitraum von 30 Minuten verabreicht werden.

Dieses Arzneimittel ist zur Anwendung als Einzeldosis angezeigt. Überprüfen Sie die Lösung vor Gebrauch. Sie sollte verworfen werden, wenn Partikel oder Verfärbungen beobachtet werden.

Wenn Sie eine größere Menge Ibuprofen B. Braun erhalten haben, als Sie sollten
Wenn Sie denken, dass Sie mehr Ibuprofen erhalten haben, als Sie sollten, müssen Sie umgehend Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal informieren.

Die Symptome können Übelkeit, Magenschmerzen, Erbrechen (möglicherweise auch mit Blut), Kopfschmerzen, Ohrensausen, Verwirrung und Augenzittern umfassen. Bei hohen Dosen wurde über Schläfrigkeit, Brustschmerzen, Herzklappen-Ödem, Übelkeit, Krämpfe (vor allem bei Kindern), Unfähigkeit Muskelbewegungen zu koordinieren, Schwäche und Schwindelgefühle, Blut im Urin, Frieren und Atemprobleme berichtet. Sie können auch unter niedrigem Blutdruck, zu inoffizieller Verärgerung der Haut oder Schleimhäute (Zyngang), Blutungen in Magen oder Darm, sowie Leber- und Nierenfunktionsstörungen leiden.

Wenn Sie eine größere Menge von Ibuprofen B. Braun haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antijetzmittelzentrum (070/245.245).

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die Nebenwirkungen können reduziert werden, indem die niedrigste wirksame Dosis über den kürzesten, zur Behandlung der Symptome erforderlichen Zeitraum angewendet wird.

Bei Ihnen können eine oder mehrere der bekannten Nebenwirkungen von NSAR auftreten (siehe unten). Wenn Sie eine dieser Nebenwirkungen bemerken, sollten Sie die Verwendung dieses Arzneimittels abbrechen und so bald wie möglich einen Arzt aufsuchen.

Ältere Patienten, die dieses Arzneimittel verwenden haben ein größeres Risiko mit Nebenwirkungen verbundene Probleme zu entwickeln.

Die am häufigsten beobachteten Nebenwirkungen sind Magen-Darm-Nebenwirkungen (Beinträchtigung von Magen und Darm). Es können peptische Ulzera (Magen- oder Darmgeschwür), Perforation (Loch in der Magen- oder Darmwand) oder Blutungen aus dem Magen oder Darm, manchmal tödlich, besonders bei älteren Menschen, auftreten. Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Blähungen, Verstopfung, Verdauungsstörungen, Bauchschmerzen, Teerstuhl, Erbrechen von Blut, ulzerative Stomatitis (Entzündung der Mundschleimhaut mit Geschwürbildung), Verschlimmerung von Colitis (Entzündung des Dickdarms) und Morbus Crohn. Weniger häufig wurde Gastritis (Magenschleimhautentzündung) beobachtet.

Insbesondere das Risiko von Magen-Darm-Blutungen ist von der Dosis und der Dauer der Behandlung abhängig.

Ödeme (Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe), Bluthochdruck und Herzinsuffizienz wurden in Zusammenhang mit NSAR-Behandlung berichtet. Arzneimittel wie Ibuprofen sind möglicherweise mit einem geringfügig erhöhten Risiko für einen Herzinfarkt („Myokardinfarkt“) oder Schlaganfall verbunden zu werden. Fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal um Rat.