

Indlægsseddel: Information til brugeren

Ibuprofen Actavis 400 mg filmovertrukne tabletter
Ibuprofen Actavis 600 mg filmovertrukne tabletter

ibuprofen

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Ibuprofen Actavis
3. Sådan skal du tage Ibuprofen Actavis
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Ibuprofen Actavis er et smertestillende, feber- og betændelsesnedsættende middel. Det tilhører gruppen af non-steroidale antiinflammatoriske stoffer (NSAID).

Du kan tage Ibuprofen Actavis ved

- svage smerter
- gigtsygdomme
- smerter og hævelse i led og muskler
- stærke menstruationssmerter

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Ibuprofen Actavis

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Ibuprofen Actavis

- hvis du er allergisk over for ibuprofen eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6).

- hvis du har haft en allergisk reaktion som astma, snue, hudkløe eller hævelser af læber, ansigt, tunge eller svælg af at tage lægemidler, der indeholder acetylsalicylsyrer (f.eks. aspirin) eller andre lægemidler mod smerter og betændelse (NSAID-præparater).
- hvis du har haft mavesår eller blødninger i maven eller tyndtarmen (tolvfigertarmen) i forbindelse med anvendelse af lægemidler mod smerter og betændelse (NSAID-præparater)
- hvis du har eller har haft tilbagevendende mavesår eller blødninger i maven og tarmen (tolvfigertarmen) (2 eller flere anfald)
- hvis du lider af alvorlige lever-, nyre- eller hjerteproblemer (herunder forkalkning af hjertets kranspulsårer)
- hvis du er i de sidste 3 måneder af graviditeten
- hvis du er alvorligt dehydreret (pga. opkastning, diarré eller utilstrækkeligt væskeindtag)
- hvis du har en aktiv blødning (herunder i hjernen)
- hvis du har øget tendens til blødning (f.eks. ved alvorlig mangel på blodplader).
- hvis du er et barn under 6 år.
- hvis du er et barn under 12 år (kun 600 mg).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Ibuprofen Actavis, hvis du:

- lider af systemisk lupus erythematosus eller en anden autoimmun sygdom, og din nyrefunktion er påvirket
- har den medfødte sygdom porfyri, der påvirker det røde blodpigment hæmoglobin
- har kroniske betændelsestilstande i tarmene, som f.eks. betændelse i tyktarmen (ulcerøs colitis), betændelse i fordøjelsessystemet (Crohns sygdom) eller en anden lidelse i mave eller tarm
- har øget tendens til blødning (f.eks. ved mangel på blodplader)
- har problemer med blodstørkning
- lider af allergi, høfeber, astma, kronisk hævelse af slimhinden i næsen, bihulebetændelse, polypper eller kronisk blokering af luftvejen, fordi der er forhøjet risiko for at udvikle en blokering af luftvejene, så der opstår problemer med at trække vejret (åndenød)
- lider af problemer med blodomløbet i arme og ben
- har lever-, nyre- eller hjerteproblemer eller for højt blodtryk
- lige har gennemgået en stor operation
- du er i de første 6 måneder af graviditeten
- du ammer
- du har skoldkopper eller helvedesild
- hvis du har en infektion (se afsnittet ”Infektioner” herunder).

Ældre

Hvis du er ældre, har du større risiko for at få bivirkninger, specielt blødninger og hul på tarmene, som kan være livstruende.

Mavesår, hul på og blødning i mave og tarm

Hvis du før har haft sår i mave eller tarm, og især hvis såret har været forbundet med hul i tarm eller blødning, skal du holde øje med unormale symptomer i maveregionen og straks kontakte lægen, specielt hvis symptomerne opstår i begyndelsen af behandlingen. Det skyldes, at risikoen for blødning eller sår dannelse i mave-tarm-kanalen er højere i sådanne tilfælde, specielt hos ældre patienter. Hvis der opstår blødning eller sår i mave-tarm-kanalen, skal behandlingen stoppes.

Blødning, sårdannelse eller hul i mave eller tarm kan opstå uden forudgående varsel, selv hos patienter der ikke tidligere har haft sådanne problemer. Det kan være livstruende.

Risikoen for sår, hul eller blødning i mave og tarm øges generelt, jo højere dosis ibuprofen, der tages. Risikoen øges også ved indtagelse af visse andre lægemidler sammen med ibuprofen (se afsnittet 'Brug af andre lægemidler' herunder).

Hudreaktioner

Der er rapporteret om alvorlige hudreaktioner ved behandling med Ibuprofen Actavis. Du bør stoppe med at tage Ibuprofen Actavis og straks søge læge, hvis du får hududslæt, læsioner i slimhinderne, blærer eller andre tegn på allergi, da dette kan være de første tegn på en meget alvorlig hudreaktion (Se punkt 4).

Virkning på hjerte og hjerne

Anti-inflammatoriske (hæmmer betændelseslignende tilstande) /smertestillende lægemidler, som f.eks. ibuprofen, kan være forbundet med en let øget risiko for hjerteanfald eller slagtilfælde, særligt når det bruges i høje doser. Tag ikke højere dosis end anbefalet, og tag ikke lægemidlet i længere tid end anbefalet.

Tal med lægen eller apotekspersonalet om din behandling, før du tager Ibuprofen Actavis, hvis du:

- har hjerteproblemer, herunder hjertesvigt eller angina (brystsmerter), eller hvis du har haft et hjerteanfald, har fået foretaget en *bypass*-operation, har haft sygdom i perifere arterier (dårligt blodomløb i benene eller fødderne på grund af snævre eller blokerede blodårer)
- har haft nogen form for slagtilfælde (herunder "mini-slagtilfælde" eller forbigående blodprop i hjernen), eller hvis nogen i din familie har haft hjertesygdomme eller slagtilfælde.
- har forhøjet blodtryk, sukkersyge eller forhøjet kolesterol, eller hvis du ryger.

Virkning på nyrer

Ibuprofen kan give nyreproblemer hos patienter, der ikke før har haft problemer med nyrerne. Dette kan medføre hævede ben og kan endog give hjertesvigt eller forhøjet blodtryk hos patienter, der er disponeret for det.

Ibuprofen kan give nyreskader hos patienter, der allerede har nyre-, hjerte eller leverproblemer, tager vanddrivende medicin eller ACE-hæmmere, samt hos ældre. Når behandlingen med ibuprofen ophører vil nyrefunktionen i de fleste tilfælde blive normalt igen.

Ibuprofen kan føre til nyreproblemer hos børn og unge, der er dehydrerede.

Aseptisk meningitis (betændelseslignende tilstand i hjernehinden uden infektion med bakterier)

Under behandling med ibuprofen, er der set tilfælde af meningitis (der viser sig som nakkestivhed, hovedpine, kvalme, opkastning, feber eller desorientering). Selvom det nok er mere sandsynligt, at sker hos patienter med allerede eksisterende autoimmun sygdom, som f.eks. systemisk lupus erythematosus eller MCTD (blandet bindevævssygdom), er det indberettet hos patienter, som ikke allerede har en kronisk sygdom.

Infektioner

Ibuprofen Actavis kan skjule tegn på infektioner, herunder feber og smerter. Det er derfor muligt, at

Ibuprofen Actavis kan forsinke relevant behandling af infektion, hvilket kan medføre en øget risiko for komplikationer. Dette er observeret ved bakteriel lungebetændelse og bakterielle hudinfektioner i forbindelse med skoldkopper. Hvis du tager dette lægemiddel, mens du har en infektion, og dine symptomer varer ved eller bliver værre, skal du kontakte en læge med det samme.

Andre forsigtighedsregler

Ved længerevarende brug af smertestillende medicin i høje doser kan der opstå hovedpine, som ikke skal behandles med øgede doser af dette lægemiddel. Vanemæssig brug af smertestillende medicin kan medføre varige skader på nyrerne og give risiko for nyresvigt.

Ibuprofen Actavis kan gøre det sværere for dig at blive gravid. Fortæl lægen det, hvis du planlægger at blive gravid eller har problemer med at blive gravid.

Brug af andre lægemidler sammen med Ibuprofen Actavis

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Ibuprofen Actavis kan påvirke eller blive påvirket af visse andre lægemidler. For eksempel:

- andre NSAID-præparater
- acetylsalicylsyre (aspirin)
- lægemidler, som hindrer blodet i at størkne (dvs. som fortynder blodet eller forebygger blodpropper, f.eks. acetylsalicylsyre, warfarin, heparin, rivaroxaban, dabigatran, ticlopidin, clopidogrel)
- methotrexat (bruges til behandling af cancer og autoimmune sygdomme)
- digoxin (til behandling af forskellige hjertesygdomme)
- fenytoin (bruges for at forhindre epileptiske anfald)
- lithium (bruges i behandlingen af depression og mani)
- vanddrivende lægemidler, herunder kaliumbesparende diuretika
- lægemidler, som nedsætter et forhøjet blodtryk (ACE-hæmmere som f.eks. captopril, betablok-kere som f.eks. atenolol, angiotensin-II-receptorantagonister som f.eks. losartan)
- colestyramin (bruges til behandling af forhøjet kolesterol)
- aminoglykosider (lægemidler mod visse bakterietyper)
- SSRI-præparater (til behandling af depression) som paroxetin, sertralin, citalopram
- moclobemid (reversibel selektiv MAO-A-hæmmer – til behandling af depression og socialfobi)
- ciclosporin, tacrolimus (til at undertrykke immunforsvaret efter organtransplantation)
- zidovudin eller ritanovir (til at behandle hiv-patienter)
- mifepriston
- probenecid eller sulfinpyrazon (til behandling af gigt)
- kinoloner (antibiotika)
- sulfonylurea (til behandling af type 2 sukkersyge)
- kortikosteroider (bruges mod betændelse)
- bisfosfonat (bruges mod knogleskørhed, Pagets knoglesygdom og til behandling af højt blodcalcium)
- oxpentifyllin ((pentoxifyllin) bruges til behandling af kredsløbsforstyrrelser i arme og ben)
- baclofen (muskelfslappende medicin)
- lægemidler, som hæmmer bestemte enzymer i leveren, f.eks. voriconazol eller fluconazol (til behandling af svampeinfektion).

Visse andre lægemidler kan også påvirke eller blive påvirket af behandlingen med Ibuprofen Actavis. Derfor skal du altid spørge lægen eller apotekspersonalet til råds, før du tager Ibuprofen Actavis sammen med andre lægemidler.

Brug af Ibuprofen Actavis sammen med mad, drikke og alkohol

Ibuprofen Actavis synkes med et glas vand under eller efter et måltid.

Undgå alkohol, da det kan forværre bivirkningerne ved Ibuprofen Actavis, specielt de bivirkninger, der vedrører maven, tarmen og hjernen.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Tag ikke Ibuprofen Actavis, hvis du er i de sidste 3 måneder af graviditeten, da det kan skade dit ufødte barn eller medføre problemer ved fødslen. Det kan medføre nyre- og hjerteproblemer hos dit ufødte barn. Det kan påvirke din og dit barns blødningstendens, og medføre at fødslen sker senere eller tager længere tid end forventet. Du bør ikke tage Ibuprofen Actavis i løbet af de første 6 måneder af graviditeten, medmindre det er absolut nødvendigt og anbefalet af din læge. Hvis du har brug for behandling i løbet af denne periode, eller mens du forsøger at blive gravid, skal du bruge den lavest virksomme dosis i kortest mulig tid. Ved brug i mere end et par dage fra 20. graviditetsuge og fremefter, kan Ibuprofen Actavis medføre nyreproblemer hos dit ufødte barn, som kan føre til lavt niveau af fostervand, der omgiver barnet (oligohydramnios) eller forsnævring af et blodkar (ductus arteriosus) i barnets hjerte. Hvis du har brug for behandling i mere end et par dage, kan din læge anbefale yderligere overvågning.

Ibuprofen kan gøre det vanskeligere at blive gravid. Fortæl lægen det, hvis du planlægger at blive gravid eller har problemer med at blive gravid.

Amning

Ibuprofen udskilles i modermælk i meget små mængder, og normalt skal man ikke stoppe amning ved kortvarige behandlinger. Men hvis længerevarende behandling er nødvendig, skal det overvejes at stoppe amning.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Generelt har ibuprofen ingen negative virkninger på evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner. Da der ved høje doser kan forekomme bivirkninger som træthed, sløvhed, svimmelhed (rapporteret som almindelig) og synsforstyrrelser (rapporteret som ualmindelig), kan evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner være nedsat i enkelte tilfælde. Denne effekt forstærkes ved samtidigt indtag af alkohol.

Ibuprofen Actavis indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Ibuprofen Actavis indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. filmovertrukket tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Ibuprofen Actavis

Tag altid Ibuprofen Actavis nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Du skal tage tabletterne med rigeligt vand. Du kan tage Ibuprofen Actavis i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

Den sædvanlige dosis er:

Voksne

Gigtsygdomme, smerter og hævelser i led og muskler

Du må højst tage 1 tablet på 400 mg 4 gange daglig eller 1 tablet på 600 mg 3 gange daglig (dvs. i alt 1800 mg). Lægen kan øge dosis op til 6 tabletter på 400 mg eller 4 tabletter på 600 mg daglig, dog kun i kortere tid (højst 4–6 uger). Følg lægens anvisning.

Menstruationssmerter

1 tablet på 400 mg, kan evt. gentages hver 6.–8. time.

Du bør anvende den laveste effektive dosis i den kortest mulige tid, som er nødvendig for at lindre symptomerne. Hvis du har en infektion, skal du kontakte en læge med det samme, hvis symptomerne (f.eks. feber eller smerter) varer ved eller bliver værre (se punkt 2).

Ældre

Hvis du er ældre, har du større risiko for at få bivirkninger, specielt blødninger og hul på tarmene, som kan være livstruende. Følg lægens anvisninger.

Nedsat lever- eller nyrefunktion

Hvis du har nedsat nyre- eller leverfunktion, vil lægen rådgive dig om dette lægemiddel. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for meget Ibuprofen Actavis

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du eller et barn har taget mere af Ibuprofen Actavis end der står i denne information, eller mere en lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Så vil risikoen blive vurderet, og du vil få råd om de foranstaltninger, der skal træffes.

Symptomerne kan inkludere kvalme, mavesmerter, opkastning (kan indeholde blod), blødning i mave eller tarm, hovedpine, øresusen, forvirring og ufrivillige øjenbevægelser. Ved høje doser er sløvhed, brystsmerter, hjertebanken, ophidselse, desorientering, tab af bevidsthed, nyresvigt, leverskade, lavt blodtryk, kramper (hovedsageligt hos børn), svaghed, svimmelhed, balanceproblemer, blod i urinen, en følelse af at være kold samt åndedrætsbesvær blevet rapporteret.

I alvorlige tilfælde af overdosering kan ophidselse, desorientering, sløret syn og øjenproblemer, nyresvigt, leverskade, lavt blodtryk, blå farvning af læber, tunge og fingre, og øget risiko for blødning forekomme. Forværring af astma hos astmatikere kan også forekomme.

Hvis du har glemt at tage Ibuprofen Actavis

Hvis du har glemt en dosis, så tag den, så snart du kommer i tanker om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Ibuprofen Actavis

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Bivirkninger ses oftere i forbindelse med **høje doser** og **langvarig behandling**.

Lægemidler som Ibuprofen Actavis kan være forbundet med en **lille** øget risiko for hjerteanfald (myokardieinfarkt) eller slagtilfælde. Vand i kroppen (ødem), højt blodtryk og hjertesvigt er rapporteret i forbindelse med NSAID præparater.

Nedenstående bivirkninger **er væsentlige og kræver hurtig handling**, hvis du får dem. Du skal holde op med at tage Ibuprofen Actavis og **straks** gå til lægen, hvis du får følgende symptomer:

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede)

- sort, tjæreagtig afføring eller blodigt opkast (blødende sår i mave-tarm-kanalen).

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede)

- hævelser i ansigt, tunge eller svælg, som kan gøre det meget vanskeligt at trække vejret (angioødem), hjertebanken, voldsomt fald i blodtryk eller livsfarligt shock
- en pludselig overfølsomhedsreaktion med stakåndethed, hvæsende vejrtrækning og blodtryksfald
- alvorligt udslæt med blister på huden især på arme, ben, hænder og fødder, som også kan brede sig til ansigtet og læberne (erythema multiforme, Stevens Johnsons syndrom). Det kan blive forværret, blisterne kan blive større og brede sig og huden kan skalle af (Lyells syndrom).

Ikke kendte bivirkninger (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data)

- en alvorlig hudreaktion kaldet DRESS-syndrom kan forekomme. Symptomer på DRESS kan være udslæt, feber, hævede lymfeknuder og en stigning i antallet af eosinofile granulocytter (en type hvide blodlegemer).
- Et stort, rødt og skællende udslæt med knuder under huden og blæredannelse, primært i hudfolder, på kroppen og på armene og ledsaget af feber i begyndelsen af behandlingen (akut generaliseret eksantematøs pustulose). Hold op med at bruge Ibuprofen Actavis, hvis du udvikler disse symptomer, og søg læge med det samme. Se også punkt 2.

Du skal **stoppe** med at tage lægemidlet og **hurtigst muligt** kontakte lægen, hvis du får disse bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede)

- halsbrand, mavesmerter, forstoppelse.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede)

- sløret syn eller andre øjenproblemer
- huden bliver følsom over for lys.

- overfølsomhed, som f.eks. hududslæt, kløe, astmaanfald (nogle gange forbundet med lavt blodtryk).

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede)

- synstab.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede)

- pludselig opstået vand i lungerne, der gør det vanskeligt at trække vejret, højt blodtryk, vand i kroppen og vægtforøgelse.

Disse bivirkninger er også set i forbindelse med Ibuprofen Actavis:

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede)

- Forstyrrelser i fordøjelsessystemet som diarré, kvalme, opkastning, luft i maven, forstoppelse.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede)

- Sår i fordøjelseskanalen med eller uden hul i tarmen
- Betændelse i tarmen og forværring af betændelse i tyktarmen (colitis) og fordøjelseskanalen (Crohns sygdom) samt betændelsestilstanden diverticulosis coli i tyktarmen (hul eller fistler)
- Mikroskopisk blødning fra tarmene, hvilket kan give blodmangel
- Sår og betændelse i munden
- hovedpine, træthed, balanceproblemer, svimmelhed, udmattelse, ophidselse, søvnløshed, irritabilitet.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede)

- betændelse i bughinden
- nyreproblemer, herunder udvikling af væskeophobning, betændelse i nyrer og nyresvigt
- løbende næse
- vejtrækningsproblemer (bronkospasmer).

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede)

- depression, forvirring, hallucinationer
- lupus erythematosussyndrom
- øget mængde urinstof og andre leverenzymmer, nedsat hæmoglobin- og hæmatokritværdier, hæmning af blodpladeaggregation og forlænget blødningstid, reduceret serumkalcium og stigning i serumurinsyreverdier.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede)

- ubehagelig bevidsthed om hjerterytme, hjertesvigt, hjerteslag eller højt blodtryk
- brystmerter med tegn på alvorlig allergisk reaktion (akut koronar syndrom)
- forstyrrelse i blodcelledannelse (med symptomer som feber, ondt i halsen, mundsår, influenza-symptomer, svær træthed, blødning fra næsen eller huden)
- ringen eller summen for ørerne
- betændelse i spiserøret eller bugspytkirtlen
- forsnævring af tarmen
- akut betændelse i leveren, gullig misfarvning af huden eller det hvide i øjnene, nedsat leverfunktion, leverskade eller leversvigt
- skader i nyrevævet

- hårtab
- betændelseslignende tilstand i hjernehinden uden infektion med bakterier (aseptisk meningitis).

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data)

- Forværring af infektion i hud og blød væv

Lægemidler som f. eks. Ibuprofen Actavis har i særlige tilfælde været forbundet med alvorlige hudproblemer hos patienter med skoldkopper eller helvedesild.

Ibuprofen Actavis kan medføre et fald i antallet af hvide blodlegemer og forringe din modstandsdygtighed over for infektioner. Hvis der opstår en infektion med symptomer som feber og kraftig forværring af den generelle tilstand eller feber med lokale infektionssymptomer, som f.eks. ondt i halsen/svælg/mund eller urinproblemer, skal du straks kontakte lægen. Der vil blive taget en blodprøve for at kontrollere et muligt fald i antallet af hvide blodlegemer. Det er vigtigt at oplyse lægen om behandling med dette lægemiddel.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar Ibuprofen Actavis utilgængeligt for børn.
- Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
- Brug ikke Ibuprofen Actavis efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Ibuprofen Actavis indeholder

- Aktivt stof: Ibuprofen.
- Øvrige indholdsstoffer: Propylenglycol, croscarmellosenatrium, magnesiumstearat, kolloid vandfri silica, hypromellose, talcum, kartoffelstivelse, lactosemonohydrat, mikrokrystallinsk cellulose.

Udseende og pakningsstørrelser

Ibuprofen Actavis er en hvid, oval, filmovertrukket tablet med delekærv.

Pakningsstørrelser

30, 50, 100 og 250 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Actavis Group PTC ehf.

Reykjavíkurvegi 76-78

220 Hafnarfjörður

Island

Repræsentant:

Teva Denmark A/S

Vandtårnsvej 83A

2860 Søborg

Tlf.: 44 98 55 11

E-mail: info@tevapharm.dk

Fremstiller:

Takeda GmbH

Plant Oranienburg

Lehnitzstrasse 70-98

DE-16515 Oranienburg

Tyskland

eller

Takeda Pharma Sp. z o.o.

12, Księstwa Łowickiego Str.

99-420 Łyszkowice

Polen

Denne indlægsseddel blev senest ændret 03/2023