

LEIDAPHARM IBUPROFEN LIQUID CAPS 200 mg, zachte capsules

ibuprofen

Voor gebruik bij volwassenen, jongeren en kinderen vanaf 20 kg (rond 6 jaar oud).

Lees goed de hele bijsluiters voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiters of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiters. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiters staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 3 dagen (in geval van koorts) of na 4 dagen (in geval van pijn) nadat u bent begonnen met het gebruik van Ibuprofen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiters:

1. Wat is Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps **200 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ibuprofen behoort tot een groep geneesmiddelen die niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) worden genoemd. Deze geneesmiddelen bieden verlichting door de reactie van het lichaam op pijn en hoge temperatuur te veranderen. Dit middel breekt gemakkelijk af in het lichaam en de werkzame stof, die wordt afgegeven door de capsule, wordt gemakkelijk geabsorbeerd in het lichaam om snel bij de pijnlijke plek te komen.

Dit middel wordt gebruikt voor de symptomatische korte-termijn behandeling van:

- lichte tot matige pijn zoals hoofdpijn, kiespijn, menstruatiepijn
- koorts en pijn in verband met verkoudheid.

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

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft ooit last gehad van kortademigheid, astma, loopneus, zwelling of netelroos (huiduitslag met hevige jeuk en bultjes) nadat u acetylsalicylzuur (aspirine) of andere vergelijkbare pijnstillers (NSAID's) heeft gebruikt
- U heeft (of heeft twee of meerdere keren) een maagzweer of een maagbloeding gehad
- U heeft een voorgeschiedenis van eemaagdarmbloeding of -perforatie (gat in de maag) in samenhang met eerdere behandeling met NSAID's
- U heeft een ernstige lever- of nierziekte of hartfalen
- U lijdt aan een cerebrovasculaire bloeding (bloeding in de hersenen en de bloedvaten in de hersenen)
- U heeft een andere actieve bloeding
- U lijdt aan niet-opgehelderde stoornissen in de bloedaanmaak
- U lijdt aan ernstige uitdroging (veroorzaakt door braken, diarree of onvoldoende vochtinname)
- U bevindt zich in de laatste drie maanden van de zwangerschap (zie "Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid").

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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

- Als u bepaalde huidziekten heeft (systemische lupus erythematosus [SLE] of gemengde bindweefselziekte)
- Als u last heeft van ernstige huidreacties zoals exfoliatieve dermatitis (verzamelnaam voor verschillende huidontstekingen die gepaard gaan met schilfering van de huid), syndroom van Stevens-Johnson (ernstige allergische reactie met hoge koorts, blaren op de huid, gewrichtspijnen en/of oogontsteking) en toxische epidermale necrolyse (ernstige, plotselinge allergische reactie, met als verschijnselen koorts en blaren op de huid en vervelling van de huid) Stop met het gebruik van Leidapharm Liquid Caps 200 mg en neem onmiddellijk contact op met de dokter bij de eerste verschijnselen van huiduitslag, slijmvliesbeschadigingen of enige andere tekenen van allergische reacties (zie rubriek 4)
- Als u een bepaalde erfelijke stoornis heeft in de aanmaak van bloed (bijv. acute intermitterende porfyrie)
- Als u een ernstige darmziekte (colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn) heeft of ooit heeft gehad
- Als u ooit hoge bloeddruk en/of hartfalen heeft gehad
- Als u een verminderde nierfunctie heeft
- Als u leveraandoening heeft
- Als u recent een zware operatieve ingreep heeft gehad
- Als u astma of een allergische ziekte heeft of heeft gehad. Er kan kortademigheid optreden.
- Als u last heeft van hooikoorts, neuspoliepen of chronische obstructieve (blokkerende) ademhalingsaandoeningen. Er bestaat een verhoogd risico op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als astma-aanvallen (zogenoemde analgetisch astma).
- Als u lijdt aan opzwellen van het gezicht, mond, tong of keel die problemen bij het slikken of ademen kunnen veroorzaken (Quincke oedeem) of jeukende zwellingen op de huid, ook wel netelroos of neteluitslag (urticaria) genoemd
- Als u hartproblemen heeft, een beroerte heeft gehad of denkt dat risico loopt op deze aandoeningen (als u bijvoorbeeld hoge bloeddruk, suikerziekte of hoog cholesterol heeft of als u rookt)
- Als u lijdt aan bloedstollings- (coagulatie) stoornissen.

Er bestaat een risico op nierfunctiestoornis bij kinderen en jongeren met uitdroging (dehydratie).

Geneesmiddelen zoals dit middel kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval ("hartinfarct") of beroerte. Het risico neemt toe naarmate de ingenomen dosis hoger is en het geneesmiddel langer wordt gebruikt. Neem NIET meer in dan de aanbevolen dosis en gebruik het geneesmiddel niet langer dan de aanbevolen tijdsperiode (3 dagen voor koorts of 4 dagen voor pijnverlichting).

Bij langdurige toediening van dit middel moeten de leverwaarden, de nierfunctie en het bloedbeeld regelmatig worden gecontroleerd.

Waterpokken

Tijdens waterpokken (varicella) wordt aangeraden het gebruik van dit middel te vermijden.

Intensiteit van bijwerking

Het gebruik met gelijktijdige NSAID's, met inbegrip van cyclo-oxygenase-2 specifieke remmers, verhoogt het risico op de ontwikkeling van bijwerkingen en dient vermeden te worden (zie "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen").

Bijwerkingen worden tot een minimum beperkt door het gebruik van de minimaal effectieve dosis gedurende een zo kort mogelijke tijd. Ouderen hebben een hoger risico op bijwerkingen.

Lichamelijke activiteit

Over het algemeen kan het normale gebruik van (verschillende soorten) analgetica leiden tot blijvende ernstige nierproblemen. Dit risico kan toenemen bij lichamelijke overbelasting met zoutverlies en uitdroging (dehydratie). Daarom moet dit worden vermeden.

Behandeling van hoofdpijn

Bij langdurig gebruik van elk type pijnstiller voor hoofdpijn kan de hoofdpijn verergeren. Praat met uw arts wanneer u deze situatie ondervindt en vermeld, daaronder de behandeling mogelijk moet worden gestopt. De diagnose van Medication Overuse Headache (MOH) (hoofdpijn door te veel medicatiegebruik) moet worden vermoed bij patiënten die vaak of dagelijks hoofdpijn hebben ondanks (of juist door) het regelmatig gebruik van hoofdpijnmedicatie.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u

in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Sommige geneesmiddelen kunnen van invloed zijn op of worden beïnvloed door de behandeling met ibuprofen. Raadpleeg daarom altijd een arts voordat u ibuprofen met andere geneesmiddelen gebruikt.

Informeer uw arts of apotheker vooral als u de volgende geneesmiddelen gebruikt:

Aspirine (acetylsalicylzuur) of andere NSAID's (ontstekingsremmers en analgetica)	Aangezien dit het risico op maagdarmswieren of -bloeding kan verhogen
Aspirine (acetylsalicylzuur) in lage doses	Aangezien het bloedverdünnende effect verminderd kan zijn
Digoxine (voor hartinsufficiëntie)	Aangezien het effect van digoxine kan worden verhoogd
Glucocorticoïden (geneesmiddelen die cortison of cortisonachtige stoffen bevatten)	Aangezien dit het risico op maagdarmswieren of -bloeding kan verhogen
Anti bloedplaatjes - middelen	Aangezien dit het risico op bloeding kan verhogen
Geneesmiddelen voor het verdunnen van het bloed (zoals warfarine)	Aangezien ibuprofen de effecten van deze geneesmiddelen kan verhogen
Fenytoïne (voor epilepsie)	Aangezien het effect van fenytoïne kan worden verhoogd
Selectieve serotonine heropnameremmers (geneesmiddelen die worden gebruikt voor depressie)	Aangezien deze het risico op maagdarmsbloeding kan verhogen
Lithium (een geneesmiddel voor manisch depressieve (bipolaire) stoornis en depressie)	Aangezien het effect van lithium kan worden verhoogd
Probenecid en sulfinpyrazonen (geneesmiddelen voor jicht)	Aangezien de uitscheiding van ibuprofen kan worden vertraagd
Geneesmiddelen voor hoge bloeddruk en plastabletten (diuretica)	Aangezien ibuprofen de effecten van deze geneesmiddelen kan verminderen en er mogelijk een verhoogd risico voor de nier kan zijn
Kaliumsparende diuretica	Aangezien dit kan leiden tot hyperkaliëmie (verhoogd kaliumgehalte in het bloed, met soms spierkrampen, diarree, misselijkheid, duizeligheid en/of hoofdpijn)
Methotrexaat (een geneesmiddel voor kanker of reuma)	Aangezien het effect van methotrexaat kan worden versterkt
Tacrolimus en ciclosporine (immunosuppressiva)	Aangezien er nierbeschadiging kan optreden
Zidovudine (een geneesmiddel voor het behandelen van HIV/AIDS)	Aangezien het gebruik van Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg kan resulteren in een verhoogd risico op bloeding in een gewricht of een bloeding die leidt tot zwelling bij HIV (+) personen met een bloederziekte
Sulfonylureum - verbindingen (antidiabetica)	Interacties zijn mogelijk
Chinolone - antibiotica	Aangezien het risico op convulsies (aanval van bewusteloosheid met spiertrekkingen) kan worden verhoogd
CYP2C9-remmers	Gelijktijdige toediening van ibuprofen met CYP2C9-remmers kan de blootstelling aan ibuprofen (CYP2C9-substraat) verhogen. In een onderzoek met voriconazol en fluconazol (CYP2C9-remmers), is een verhoogde blootstelling aan S(+)-ibuprofen met ongeveer 80 tot 100% aangetoond. Men dient een verlaging van de ibuprofen-dosis te overwegen wanneer potente CYP2C9-remmers gelijktijdig worden toegediend, met name wanneer ibuprofen in hoge doses wordt toegediend met hetzij voriconazol of fluconazol.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Slik de capsules door met water. Voor patiënten met een gevoelige maag wordt aangeraden dit middel met voedsel te nemen.

Wanneer het kort na het eten wordt ingenomen kan de werking van dit middel vertraagd worden. Neem wanneer dit gebeurt NIET meer van dit middel dan aanbevolen of tot het correcte herdoseringsinterval (periode tussen twee innames) is verstreken (zie rubriek 3).

Sommige bijwerkingen, zoals bijwerkingen van het maagdarmsstelsel, kunnen eerder optreden wanneer alcohol wordt gebruikt tijdens het gebruik van dit middel.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Gebruik dit geneesmiddel NIET als u in de laatste drie maanden van de zwangerschap bent . Vermijd het gebruik van dit geneesmiddel gedurende de eerste 6 maanden van de zwangerschap tenzij de arts anders adviseert.

Dit middel mag tijdens de borstvoeding worden gebruikt als het in de aanbevolen dosis wordt gebruikt gedurende een zo kort mogelijke tijd.

Dit product behoort tot een groep geneesmiddelen (NSAID's) die de vruchtbaarheid bij vrouwen kan verminderen. Dit effect is omkeerbaar wanneer het geneesmiddel wordt gestopt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit geneesmiddel heeft geen of een verwaarloosbare invloed op het vermogen een voertuig te besturen en machines te gebruiken wanneer het gedurende korte tijd in de aanbevolen dosis wordt gebruikt.

Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg bevat sorbitol
 Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg bevat lecithine (origine soja-olie)
 Leidapharm Ibuprofen Apotex bevat soja-olie.
 Gebruik dit geneesmiddel niet als u allergisch bent voor soja of pinda.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is, tenzij anders voorgeschreven door een arts:

Volwassenen en jongeren met een lichaamsgewicht boven 40 kg:
Aanvangsdosis: Neem 1 of 2 capsules (200 mg of 400 mg ibuprofen) met water. Neem indien nodig extra doses van 1 of 2 capsules (200 mg of 400 mg ibuprofen) maar een totale dosis van 6 capsules in elke periode van 24 uur NIET overschrijden.

Voor de dosis van 200 mg dient de periode tussen twee innames niet minder dan 4 uur te zijn, voor de dosis van 400 mg dient het niet minder dan 6 uur te zijn.

Kinderen vanaf 20 kg (rond 6 jaar oud) tot 39 kg lichaamsgewicht:
 dit middel dient alleen te worden gebruikt voor kinderen met ten minste 20 kg lichaamsgewicht. De maximale totale dagelijkse dosis ibuprofen is 20-30 mg per kg lichaamsgewicht, verdeeld in 3 tot 4 enkele doses. De maximaal aanbevolen dagelijkse dosis niet overschrijden. Neem in een periode van 24 uur niet meer dan 30 mg/kg ibuprofen.

De periode tussen twee innames dient niet minder dan 6 uur te zijn.

Voor dit middel kunt u de volgende doseringsinstructies gebruiken voor kinderen:

Lichaams - gewicht van het kind	Dosis	Frequentie en maximale dosis
20 kg-29 kg	1 capsule (200 mg ibuprofen)	Neem indien nodig na ten minste 8 uur nog een capsule in. Neem NIET meer dan 3 capsules (tot maximaal 600 mg ibuprofen) in een periode van 24 uur.
30 kg-39 kg	1 capsule (200 mg ibuprofen)	Neem indien nodig nog een capsule in na ten minste 6 tot 8 uur. Neem NIET meer dan 4 capsules (tot maximaal 800 mg ibuprofen) in een periode van 24 uur.

Wijze van toediening

Voor oraal gebruik en uitsluitend voor kortdurend gebruik. Niet kauwen.

U moet met een arts praten als u zich niet beter voelt of als u zich na 3 dagen nadat u bent gestart met het innemen van ibuprofen voor koorts of na 4 dagen nadat u bent gestart met het innemen van dit geneesmiddel voor de behandeling van pijn slechter voelt.
 Wanneer dit product langer dan 3 dagen nodig is voor kinderen en jongeren of wanneer symptomen verergeren dient een arts te worden geraadpleegd.

Heeft u teveel van dit middel gebruikt?

Als u meer van dit middel heeft ingenomen dan u zou mogen, raadpleeg dan onmiddellijk een arts.
 De volgende symptomen kunnen optreden: misselijkheid, braken, maagpijn, hoofdpijn, duizeligheid en slaperigheid. Bovendien zijn de volgende zelden voorkomende bijwerkingen opgemerkt: lage bloeddruk of verlies van bewustzijn (myoklonische convulsies bij kinderen), verminderde ademhaling (respiratoire depressie) en blauwe verkleuring van de huid en slijmvliezen (cyanose).

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen kunnen tot een minimum worden beperkt door de laagste dosis gedurende de kortste periode die nodig is om de symptomen te verlichten te nemen.

Ouderen die dit product gebruiken lopen een verhoogd risico op het ontwikkelen van problemen in verband met bijwerkingen.

Geneesmiddelen zoals dit middel kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval ("hartinfarct") of beroerte.

De volgende frequenties worden als basis genomen bij het evalueren van bijwerkingen:

Zeer vaak	Komen voor bij meer dan 1 op de 10 personen
Vaak	Komen voor bij minder dan 1 op de 10 personen
Soms	Komen voor bij minder dan 1 op de 100 personen
Zelden	Komen voor bij minder dan 1 op de 1000 personen
Zeer zelden	Komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 personen
Niet bekend	Kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Als u een van de volgende bijwerkingen ondervindt, STOP dan met het innemen van dit middel en zoek ONMIDDELLIJK medische hulp:

– **Problemen van het immuunsysteem**
Soms: Overgevoeligheidsreacties met netelroos (huiduitslag met hevige jeuk en bultjes) en jeuk, evenals astma-aanvallen.
Zeer zelden: Ernstige overgevoeligheidsreacties - tekenen zouden kunnen zijn: zwelling van gezicht, tong en keel, kortademigheid, versnelde hartslag, lage bloeddruk, ernstige shock.

– Bloedaandoeningen

Zeer zelden: Problemen in de bloedcelproductie - eerste tekenen zijn: koorts, keelpijn, oppervlakkige mondzweren, griepachtige symptomen, ernstige uitputting, bloeding uit neus en huid. Zelfbehandeling met pijnstillers of geneesmiddelen die koorts verlagen (antipyretica) mag NIET worden gedaan.

– Maag- en darmstoornissen

Zeer zelden: Ernstige pijn in de bovenbuik, bloed braken of zwarte ontlasting.

– Nieraandoeningen

Zeer zelden: Minder worden dan normaal en zwelling (met name bij patiënten met hoge bloeddruk of verminderde nierfunctie); zwelling (oedeem) en troebele urine (nefrotisch syndroom); ontstekingsnierziekte (interstitiële nefritis) die kan leiden tot acuut nierfalen en een algemeen onprettig

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2015.

gevoel. Dit kunnen de eerste symptomen van een beschadigde nier of nierfalen zijn.

– Infecties

Zeer zelden: Optreden of verergeren van een infectie.

Bovendien, praat zo snel mogelijk met uw arts als u een van de volgende bijwerkingen die worden veroorzaakt door NSAID's ondervindt of zich zorgen maakt:

Infecties

Zeer zelden: Ernstige huidinfecties en complicaties met zacht weefsel tijdens waterpokken (varicella) infectie, verergeren van infecties die verband houden met ontstekingen zoals necrotiserende fasciitis (syndroom met betrekking tot vleesetende bacteriën).

Men dient te onderzoeken of er een indicatie is voor een anti-infectie-/antibioticabehandeling. De symptomen van aseptische meningitis met een stijve nek, hoofdpijn, misselijkheid, braken, koorts of vertroebeld bewustzijn zijn waargenomen onder ibuprofen. Patiënten met auto-immuun stoornissen (SLE, gemengde bindweefselziekte) schijnen vatbaar te zijn.

Psychische stoornissen

Zeer zelden: Psychotische reacties, depressie

Zenuwstelselaandoeningen

Soms: hoofdpijn, duizeligheid, slaperigheid, onrust (agitatie), prikkelbaarheid en vermoeidheid.

Oogaandoeningen

Soms: Gezichtsstoornissen.

Evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen

Zelden: Oorsuizen (tinnitus).

Hartaandoeningen

Zeer zelden: palpitations (abnormale hartslag), hartfalen, myocardinfarct (hartaanval), oedeem (vochtophoping in weefsel), hypertensie (hoge bloeddruk) zijn gerapporteerd in verband met behandeling met NSAID's in hoge doses.

Bloedvataandoeningen

Zeer zelden: arteriële hypertensie (verhoogde bloeddruk in de aderen), vasculitis (vernaauwing of blokkering van bloedvaten).

Maag- en darmstoornissen

Vaak: maagklachten, zoals brandend maagzuur, maagpijn en misselijkheid, diarree, braken, winderigheid en verstopping (obstipatie), en licht bloedverlies in maag en/of darmen dat in uitzonderlijke gevallen bloedarmoede kan veroorzaken.

Soms: perforatie (gat in de maag) of gastritis (maag-darmbloeding, zwarte ontlasting en bloedbraken), verergering van een bestaande darmziekte (colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn).

Zeer zelden: Oesofagitis (slokdarmonsteking), pancreatitis (ontsteking van de alvleesklier), vorming van diafragma-achtige vernauwingen in de darm.

Leveraandoeningen

Zeer zelden: Beschadiging van de lever (eerste tekenen zouden verkleuring van de huid kunnen zijn), leverbeschadiging (met name bij langdurige behandeling), leverfalen, acute hepatitis (leverziekte met misselijkheid, braken, verlies van eetlust, zich over het algemeen niet lekker voelen, koorts, jeuk, geel worden van de huid en ogen en donker gekleurde urine).

Huidaandoeningen

Soms: Verschillende vormen van huiduitslag.

Zeer zelden: Ernstige vormen van huidreacties waaronder huiduitslag met roodheid en blaarvorming, syndroom van Stevens-Johnson (ernstige allergische reactie met hoge koorts, blaren op de huid, gewrichtspijnen en/of oogontsteking) en afsterven van weefsel, haaruitval (alopecia).

Nieraandoeningen

Zelden: Pijn in de zij en/of buik, bloed in de urine, en koorts kunnen tekenen zijn van nierbeschadiging (papilaire necrose). Een verhoogde ureumconcentratie in het bloed kan zelden optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem van Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25 °C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en doordrukblisterverpakking na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is ibuprofen. Elke capsule bevat 200 mg ibuprofen.
- De andere stoffen in dit middel zijn:
 - Capsulevulling: macrogol 600, kaliumhydroxide (E525), gezuiverd water.
 - Capsule-omhulsel: gelatine (E441), vloeibaar sorbitol - gedeeltelijk gedehydroereerd (E420), gezuiverd water.
 - Drukkinkt: opacode NS-78-18011 (inhoud: gezuiverd water, titaandioxide (E171), propyleenglycol (E1520), isopropylalcohol, HPMC 2910/Hypromellose 3cP).
 - Sporensustanties: isopropylalcohol, triglyceriden met middellange keten, sojalecithine

Hoe ziet Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Een lichtgele, ovale (maat 8,5) transparante, zachte, gelatinecapsule met "1200" geprint in witte inkt.

Een blisterverpakking die opake, witte polyvinylchloride (PVC) / polyethyleen (PE) / polyvinylidenechloride (PVC) laminaat en door hitte gesloten aluminiumfolie omvat.

De blisterverpakkingen worden verpakt in kartonnen dozen. Elke doos bevat 10 of 20 capsules. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Leidapharm B.V.
 Archimedesweg 2
 2333 CN Leiden
 Nederland

Fabrikant

Apotex Nederland BV
 Archimedesweg 2
 2333 CN Leiden
 Nederland

In het register ingeschreven onder RVG 114961.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

- België Ibucaps 200 mg capsules, zacht
- Nederland Leidapharm Ibuprofen Liquid Caps 200 mg, zachte capsules