

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 1 van 8

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten

Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten

ibuprofen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van één van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Neem contact op met uw arts of apotheker als de klachten na 3 dagen niet minder worden of als de klachten verergeren bij jongeren van 12 tot 18 jaar.
- Neem contact op met uw arts of apotheker als de klachten na 3 dagen (in geval van koorts) of na 5 dagen (in geval van pijn) niet minder worden of als de klachten verergeren bij volwassenen.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ibuprofen HTP en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS IBUPROFEN HTP EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Werking

Ibuprofen is een ontstekingsremmende en koortswerende pijnstiller.

Te gebruiken bij

Koorts en pijn bij griep en verkoudheid, koorts en pijn bij inentingen, hoofdpijn, kiespijn, menstruatiepijn, spierpijn en reumatische pijn.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN 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 ernstig hartfalen.
- U heeft astma-aanvallen als gevolg van het gebruik van ibuprofen in uw medische voorgeschiedenis of bent bekend met overgevoeligheid voor de groep geneesmiddelen waartoe ibuprofen behoort, de zogenaamde NSAID's.

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 2 van 8

- U heeft eerder een maagdarmbloeding of –perforatie gehad bij gebruik van NSAID’s.
- U heeft een actieve of terugkerende maagzweer of zweer in de twaalfvingerige darm, bloedingen in de maag of de darmen of zwerende ontstekingen van de dikke darm.
- U heeft een ernstige verstoring van de nier- of leverfunctie.
- U heeft een spontane verhoogde neiging tot bloedingen of gebruikt bloedverdunners (anticoagulantia).
- U lijdt aan andere bloedingen, bijv. een hersenbloeding.
- Tijdens het derde trimester van de zwangerschap.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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

Bijwerkingen

Gebruik de laagst mogelijke dosering waarbij u baat heeft, gedurende een zo kort mogelijke periode, om de kans op bijwerkingen zo klein mogelijk te houden.

Hart en bloedvaten

Ontstekingsremmers/pijnstillers zoals ibuprofen kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op hartaanval of beroerte, met name bij hoge doses. U mag de aanbevolen dosis of duur van de behandeling niet overschrijden.

Bespreek uw behandeling met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt als u:

- Hartproblemen heeft, inclusief hartfalen, angina (pijn op de borst) of als u een hartaanval, een bypass-operatie, perifere arteriële ziekte (slechte circulatie in benen of voeten als gevolg van nauwe of geblokkeerde aders) of een beroerte (inclusief 'mini-beroerte' of transiënte ischemische attack 'TIA') heeft gehad.
- Hoge bloeddruk, diabetes of hoog cholesterol heeft, een familiegeschiedenis met hartproblemen of beroerte heeft, of als u rookt.

Maagdarmstelsel

Het gebruik van ibuprofen kan leiden tot bijwerkingen op het maagdarmstelsel (zie “Mogelijke bijwerkingen”).

- Vermijd gebruik van ibuprofen met andere, soortgelijke middelen (NSAID’s, inclusief zogenaamde selectieve COX-2 remmers).
- Ouderen hebben vaker last van bijwerkingen op het maagdarmstelsel.
- Bloedingen, zweren en perforatie zijn gemeld. Het risico hierop is groter, naarmate de dosering hoger is, u al eerder bloedingen, zweren of een maagdarmperforatie heeft gehad of als u bepaalde andere geneesmiddelen gebruikt. Uw arts kan een beschermend middel voorschrijven.
- Bij het optreden van een maagbloeding of andere (buik)klachten moet het gebruik van ibuprofen onmiddellijk gestaakt worden en een arts geraadpleegd worden.
- Bij patiënten die lijden aan maagdarmziekten (ulceratieve colitis, ziekte van Crohn) is voorzichtigheid geboden.

Huidreacties

Er zijn heftige huidreacties gemeld bij het gebruik van dit middel. Stop met het innemen van dit middel en zoek direct medische hulp als u huiduitslag, schade (laesies) aan de slijmvliezen, blaren of andere reacties van allergie krijgt. Dit kunnen de eerste klachten van een zeer ernstige huidreactie zijn. Zie rubriek 4.

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 3 van 8

Andere waarschuwingen

Als u een bepaalde virusinfectie heeft (varicella), kan deze mogelijk verergerd worden door gebruik van ibuprofen. Gebruik van dit middel bij varicella wordt afgeraden.

Langdurig gebruik van elk type pijnstiller bij hoofdpijn kan bestaande hoofdpijn verergeren. Als u vaak of dagelijks hoofdpijn heeft ondanks (of ten gevolge van) het regelmatig gebruik van medicatie bij hoofdpijn, raadpleeg dan uw arts.

Bij patiënten die lijden aan stoornissen in de bloedstolling of de lever- of nierfunctie is voorzichtigheid geboden.

Ibuprofen kan de verschijnselen van een infectie maskeren. Bij het mogelijk optreden van een infectie is terughoudendheid bij het gebruik van ibuprofen raadzaam.

Bij het optreden van bloedbeeldafwijkingen of leverfunctiestoornissen moet het gebruik van ibuprofen gestopt worden.

Bij een vermindering van de nierfunctie moet de dosis ibuprofen aangepast worden.

Dit product behoort tot een groep medicijnen (NSAID's) die tijdens het gebruik de vruchtbaarheid van vrouwen nadelig kan beïnvloeden. Dit is omkeerbaar door het gebruik van dit geneesmiddel te stoppen.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Er is een risico op verstoorde nierfunctie bij uitgedroogde jongeren.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ibuprofen HTP nog andere geneesmiddelen, 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 en behandelingen kunnen een wisselwerking met elkaar aangaan, dat wil zeggen elkaars werking en bijwerkingen versterken of verzwakken.

Ibuprofen HTP kan invloed hebben op of beïnvloed worden door andere medicijnen. Bijvoorbeeld:

- bloedverdunners (dat zijn middelen die bloedstolling voorkomen, bijvoorbeeld aspirine/acetylsalicylzuur, warfarine, ticlopidine)
- bloeddrukverlagers (ACE-remmers zoals captopril, bèta-blokkers zoals atenolol, angiotensine II receptor-antagonisten zoals losartan)
- NSAID's (soortgelijke pijnstillers als ibuprofen)
- (gluco)corticosteroiden (bijnierschors hormonen, zoals prednisolon)
- diuretica (plaspillen, zoals hydrochloorthiazide)
- kaliumsparende diuretica (zoals spironolacton)
- digoxine (een hartversterkend middel)
- fenytoïne (een middel tegen vallende ziekte)
- lithium (een geneesmiddel voor manisch-depressieve psychose en depressie)
- selectieve serotonineheropnameremmers (SSRI's, geneesmiddelen tegen depressie)

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

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
----------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 4 van 8

combinatie met andere medicijnen gebruikt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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

Zwangerschap

Over het gebruik van ibuprofen tijdens de zwangerschap bij de mens zijn onvoldoende gegevens bekend om de mogelijke schadelijkheid te kunnen beoordelen. Schadelijke effecten zijn echter beschreven. U mag ibuprofen tijdens de zwangerschap alleen gebruiken op advies van uw arts.

Borstvoeding

Ibuprofen wordt uitgescheiden in moedermelk. U mag ibuprofen tijdens de periode waarin borstvoeding gegeven wordt alleen gebruiken op advies van uw arts.

Vruchtbaarheid

Dit product behoort tot een groep medicijnen (NSAID's) die bij gebruik de vruchtbaarheid van vrouwen nadelig kan beïnvloeden. Dit effect is omkeerbaar door het gebruik van dit geneesmiddel te stoppen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bij gebruik van ibuprofen kan duizeligheid optreden. Hiermee moet u rekening houden als u tijdens het gebruik van ibuprofen machines moet bedienen, werk moet doen waarbij oplettendheid vereist is of aan het verkeer wilt deelnemen.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

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.

Dosering

Voor volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar.

De aanbevolen dosering is eerst 2 tabletten à 200 mg of 1 tablet à 400 mg, zo nodig gevolgd door 1 of 2 tabletten à 200 mg of 1 tablet à 400 mg per keer.

U mag ten hoogste 6 tabletten à 200 mg of 3 tabletten à 400 mg per dag (= 24 uur) innemen.

Het is raadzaam de doseringen gelijkmatig over de dag te verdelen.

Volwassenen: Raadpleeg uw arts als u zich niet beter voelt na 5 dagen bij pijn of na 3 dagen bij koorts, of als de klachten verergeren.

Adolescenten (12 – 18 jaar oud): Indien adolescenten dit geneesmiddel langer dan 3 dagen nodig hebben of indien de symptomen verergeren, dient een arts geraadpleegd te worden.

Wijze van innemen

De tabletten in hun geheel doorslikken met een ruime hoeveelheid water.

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 5 van 8

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u meer Ibuprofen HTP ingenomen heeft dan toegestaan of als een kind per ongeluk dit geneesmiddel ingenomen heeft, moet u onmiddellijk naar uw arts of de dichtstbijzijnde spoedafdeling gaan en de verpakking van uw geneesmiddel en deze bijsluiter meenemen. De mogelijke verschijnselen zijn misselijkheid, buikpijn, overgeven (kan bloedbraken zijn), hoofdpijn, oorsuizen, verwardheid en trillende oogbewegingen. Bij hoge doseringen werden slaperigheid, pijn op de borst, hartkloppingen, verminderd bewustzijn, aanvallen van bewusteloosheid met spiertrekkingen (convulsies, vooral bij kinderen), zwakte en duizeligheid, bloed in urine, het koud aanvoelen van het lichaam en ademhalingsproblemen gemeld.

Andere mogelijke verschijnselen zijn maagpijn, (bloederige) diarree en dubbelzien. Bij ernstige vergiftiging kan er een verhoogd kaliumgehalte in het bloed (hyperkaliëmie) optreden.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

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.

Bloed- en lymfestelselaandoeningen

- Verlengde bloedingstijd (bij hoge dosis)

In het bijzonder na langdurig gebruik van hoge doses:

- Bloedafwijking met als verschijnselen blauwe plekken en bloedingsneiging (trombocytopenie)
- Tekort aan witte bloedlichaampjes met daardoor verhoogde gevoeligheid voor infecties (granulocytopenie)
- Bloedarmoede door versnelde afbraak van rode bloedlichaampjes (hemolytische anemie)
- Zeer ernstige bloedafwijking met plotselinge hoge koorts, heftige keelpijn en zweertjes in de mond (agranulocytose)
- Bloedarmoede door ziekte of beschadiging van het beenmerg (aplastische anemie)

Zenuwstelselaandoeningen

- Hoofdpijn
- Duizeligheid
- Oorsuizen
- Slapeloosheid
- Reacties waarbij de controle over het eigen gedrag en handelen gestoord is (psychotische reacties)
- Depressies

Als onderdeel van overgevoelighedsreacties:

- Symptomen zoals bij een hersenvliesontsteking (meningisme)
- Slaapzucht (lethargie)

Oogaandoeningen

- Beschadiging van de oogzenuw (toxische amblyopie)

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 6 van 8

- Wazig zien
- Verandering van kleurwaarneming

Hartaandoeningen

- Vochtophoping (oedeemvorming)
- Verhoogde bloeddruk (hypertensie)
- Onvoldoende pompkracht van het hart (hartfalen)

Bloedvataandoeningen

- Geneesmiddelen zoals Ibuprofen HTP kunnen in verband worden gebracht met een klein toegenomen risico op een hartaanval ("hartinfarct") of beroerte.

Ademhalingsstelselaandoeningen

- Benauwdheid door kramp van de spieren van de luchtwegen (bronchospasme) bij astmapatiënten

Maagdarmstelselaandoeningen

- Maagzweren (soms fataal, met name bij ouderen)
- Perforaties (soms fataal, met name bij ouderen)
- Maagdarmbloedingen (soms fataal, met name bij ouderen)
- Misselijkheid
- Braken
- Diarree
- Winderigheid (flatulentie)
- Verstopping (constipatie)
- Gestoorde spijsvertering met vol gevoel of pijn in de maagstreek, boeren, misselijkheid, braken en zuurbranden (dyspepsie)
- Buikpijn
- Bloed in de ontlasting
- Bloedbraken
- Ontsteking van het mondslijmvlies met zweervorming (ulceratieve stomatitis)
- Verergering van ontsteking van de dikke darm (colitis) en ziekte van Crohn
- Ontsteking van het maagslijmvlies (gastritis)
- Ontsteking van het mondslijmvlies (stomatitis)

Lever- en galaandoeningen

- Leverbeschadiging (als onderdeel van overgevoeligheidsreacties)
- Leverfunctiestoornissen (verhoogde transaminasen)
- Geelzucht (gele verkleuring van de huid of ogen) (icterus)

Huid- en onderhuidaandoeningen

- Huiduitslag met hevige jeuk (netelroos) en vorming van bultjes (galbulten) (urticaria)
- Rode huiduitslag (exantheem)
- Blauwe plekken (purpura), al dan niet gepaard gaand met jeuk
- Haaruitval (omkeerbaar door stoppen met het gebruik van ibuprofen) bij negroïde vrouwen
- Huiduitslag met blaarvorming, waaronder Stevens-Johnson syndroom en toxische epidermale necrolyse (zeer zelden)
- Een ernstige huidreactie, bekend als het DRESS-syndroom, kan optreden. Verschijnselen van DRESS zijn: huiduitslag, koorts, zwelling van de lymfeknopen en toename van eosinofielen (een soort witte bloedcellen). Hoe vaak deze huidreactie voorkomt is niet bekend (kan met de

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 7 van 8

beschikbare gegevens niet worden bepaald).

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

Algemene overgevoelighedsreacties kunnen de volgende symptomen omvatten:

- Koorts met huiduitslag, buikpijn, hoofdpijn, misselijkheid, braken, tekenen van leverbeschadiging en meningisme. Bepaalde ziektes van het afweersysteem (systemische lupus erythematosus en andere collageenziekten) vergroten de kans op overgevoelighedsreacties.

Nier- en urinewegaandoeningen

- Vasthouden van natrium (natriumretentie)
- Vasthouden van vocht (vochtretentie)
- Nierfunctievermindering (in het bijzonder na langdurig gebruik van hoge doses)
- Acute daling van de nierfunctie (als onderdeel van overgevoelighedsreacties)
- Moeilijk of pijnlijk urineren (dysurie)
- Acute ontsteking van de nieren, met als verschijnselen bloed in de urine, koorts en pijn in de flanken (interstitiële nefritis)

Voortplantingsstelsel- en borstaandoeningen

- Stoornissen in de menstruatiecycclus

Onderzoeken

- Toename in de bloedserumconcentratie van urinezuur

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 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.

Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten: Bewaren beneden 25 °C.

Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten: Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na “Niet te gebruiken na:” of “Exp.:”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

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

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------

Healthypharm B.V., Etten-Leur, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
<i>Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23760	
<i>Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten</i>	RVG 23761	
Ibuprofen, 200 of 400 mg/tablet		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3 / 8 van 8

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is ibuprofen. Elke omhulde tablet bevat 200 mg respectievelijk 400 mg ibuprofen.
- De andere stoffen in dit middel zijn maïszetmeel, voorverstijfseld maïszetmeel, watervrij colloïdaal siliciumdioxide, natriumzetmeelglycolaat type A, stearinezuur, talk, titaandioxide (E 171), hydroxypropylmethylcellulose type 2910 5cP, erytrosine (E 127) en polyethyleenglycol 6000 (alleen in de 400 mg tablet).

Hoe ziet Ibuprofen HTP eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ibuprofen HTP, omhulde tabletten zijn rond en roze.

De omhulde tabletten worden verpakt in tablettencontainers van 30, 50, 100, 150, 200, 250, 500, 1000, 2000, 2500 of 5000 tabletten of per 10 of 12 omhulde tabletten in een blisterverpakking van 10, 12, 20, 24, 30, 36, 40, 48, 50, 60 (of voor 400 mg: 100) tabletten in een kartonnen omdoos.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Vergunninghouder
Healthypharm B.V.
Nieuwe Donk 3
4879 AC Etten-Leur
Nederland

Fabrikant
Centrafarm Services B.V.
Nieuwe Donk 9
4879 AC Etten-Leur
Nederland

In het register ingeschreven onder

RVG 23760, Ibuprofen HTP 200 mg, omhulde tabletten
RVG 23761, Ibuprofen HTP 400 mg, omhulde tabletten

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in oktober 2019.

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl).

Department of Regulatory Affairs	Date: 2019-10	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 16.0	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	------------------	---------------------