

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Ibuprofen Chefaro 200 mg, omhulde tabletten

Ibuprofen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen 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 een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 3 dagen bij koorts of 4 dagen bij pijn niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ibuprofen Chefaro 200 mg en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
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 IBUPROFEN CHEFARO 200 MG EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?

Ibuprofen Chefaro bevat ibuprofen, welke hoort tot de groep van niet-steroïdale ontstekingsremmers (de zogenaamde NSAID's) die koorts en pijn verminderen.

Dit middel wordt gebruikt om op korte termijn verlichting te geven van milde of matige pijn zoals hoofdpijn, menstruatiepijn, tandpijn en koorts en pijn bij verkoudheid.

Wordt uw klacht na 3 dagen bij koorts of 4 dagen bij pijn niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

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.
- als u in het verleden kortademigheid, astma, een loopneus, zwelling of netelroos heeft gehad na gebruik van aspirine (acetylsalicylzuur) of andere vergelijkbare pijnstillers (NSAID's).
- als u last heeft van (of heeft gehad van twee of meer vastgestelde) maagzweren of bloedingen van de maag.
- als u in het verleden een bloeding of perforatie van het maagdarmkanaal heeft gehad na gebruik van NSAID's.
- als u ernstig nier-, hart- of leverfalen heeft.
- als u last heeft van een bloeding, inclusief bloeding in de hersenen (cerebrovasculaire bloeding)
- als u last heeft van bloedstollingsaandoeningen.
- als u last heeft van een niet vastgestelde aandoening van uw lichaam om bloedcellen te vormen.

- als u ernstig uitgedroogd (gedehydrateerd) bent (veroorzaakt door overgeven, diarree of onvoldoende vochtinname)
- als u in de laatste 3 maanden van de zwangerschap bent.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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.

Tekenen van een allergische reactie op dit geneesmiddel, waaronder ademhalingsproblemen, zwelling van het gezicht en de nek (angio-oedeem) en pijn op de borst zijn gemeld bij gebruik van ibuprofen. Stop onmiddellijk met Ibuprofen Chefaro 200 mg en neem onmiddellijk contact op met uw arts of medische noodgevallen als u een van deze symptomen opmerkt.

Huidreacties

Ernstige huidreacties waaronder ontsteking van de huid, u kunt last hebben van schilfers (exfoliatieve dermatitis), rode uitslag over het hele lichaam (erythema multiforme), ernstige ziekte met huiduitslag en blaren als gevolg van geneesmiddel gebruik of een infectie (Stevens-Johnsonsyndroom), erge huidslag waarbij u last kunt hebben van koorts, blaren, vellen op de huid en loslaten van de huid (toxische epidermale necrolyse), geneesmiddelreactie met te veel witte bloedcellen (eosinofilie) en systemische symptomen (DRESS), snel opkomend rode huid met pustels (AGEP) zijn gemeld in verband met de behandeling met ibuprofen. Stop met het gebruik van Ibuprofen Chefaro 400 mg en zoek onmiddellijk medische hulp in als u een van de symptomen opmerkt die verband houden met deze ernstige huidreacties beschreven in rubriek 4. Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt:

- Als u last heeft van een erfelijke bloedaandoening (acute intermitterende porphyria)
- Als u op leeftijd bent omdat u een verhoogde kans heeft op bijwerkingen, vooral op maagproblemen.
- Als u last heeft of in het verleden heeft gehad van astma of allergieën omdat kortademigheid kan optreden.
- Als u last heeft van hooikoorts, neuspoliepen of chronische obstructieve luchtwegaandoeningen heeft u een verhoogde kans op allergische reacties. De allergische reacties kunnen zich voordoen als een astma aanval (zogenoemd analgetisch astma), Quincke's oedeem of urticaria.
- Bij waterpokken (varicella) wordt aangeraden om geen Ibuprofen 200 mg te gebruiken.
- Als u last heeft van een verminderde lever- of nierfunctie.
- Direct na een zware chirurgische ingreep.
- Als u last heeft van maag- of darmaandoeningen waaronder ziekte van Crohn of een aandoening die bekend staat als colitis ulcerosa.
- Als u last heeft van Systemische lupus erythematosus (SLE) of gemengde bindweefselziekten, een ziekte die uw immuunsysteem aantast. Het veroorzaakt pijn in de gewrichten, verandering van de huid en problemen met andere delen van het lichaam.
- 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.
- als u hoge bloeddruk, diabetes of hoog cholesterol heeft, een familiegeschiedenis met hartproblemen of beroerte heeft, of als u rookt.
- Bij een verlengde duur van de behandeling met Ibuprofen 200 mg is het noodzakelijk om de leverfunctiewaarden, nierfunctiewaarden en het aantal bloedcellen regelmatig te controleren.
- Het gelijktijdig gebruik van NSAID's, inclusief cyclo-oxygenase-2 specifieke remmers, verhoogt het risico op bijwerkingen (zie rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?") en dient vermeden te worden.
- Als u een infectie heeft – zie rubriek "Infecties" hieronder.

Infecties

Ibuprofen Chefaro 200 mg kan symptomen van infecties, zoals koorts en pijn, verbergen. Het is daarom mogelijk dat Ibuprofen Chefaro 200 mg de passende behandeling van een infectie

vertraagt, wat kan leiden tot een verhoogd risico op complicaties. Dit is waargenomen in door bacteriën veroorzaakte longontsteking en bacteriële huidinfecties die kunnen voorkomen bij waterpokken. Als u dit geneesmiddel gebruikt terwijl u een infectie heeft, en de symptomen van uw infectie blijven bestaan of worden erger, dan moet u direct een arts raadplegen.

De kans op bijwerkingen wordt geminimaliseerd door de laagste effectieve dosering te gebruiken gedurende de kortst mogelijke tijd. Het gebruik van een hogere dosering dan aanbevolen kan de

kans op bijwerkingen vergroten. Niet gelijktijdig met andere pijnstillers gebruiken zonder voorschrift van een arts.

In het algemeen kan de gewoonte om (verschillende soorten) pijnstillers te gebruiken leiden tot ernstige nierfunctieproblemen. Het risico neemt toe bij lichamelijke inspanning met verlies van zout en uitdroging (dehydratie). Dit dient vermeden te worden.

Er is een risico op nierbeschadiging bij uitdroging bij adolescenten,

Langdurig gebruik van ieder type pijnstiller tegen hoofdpijn kan de hoofdpijn erger maken. Indien dit het geval is of verdenking hierop bestaat, dient medisch advies te worden gevraagd en de behandeling moet gestaakt worden. De diagnose van hoofdpijn door overmatig geneesmiddel gebruik dient overwogen te worden bij patiënten die vaak of dagelijks hoofdpijn hebben ondanks (of door) regelmatig gebruik van hoofdpijn geneesmiddelen.

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

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Ibuprofen Chefaro 200 mg kan invloed hebben op andere geneesmiddelen, of kan door andere geneesmiddelen beïnvloed worden. Bijvoorbeeld:

- bloedverdunders (dat zijn middelen die bloedstolling voorkomen, bijv aspirine/acetylsalicylzuur, warfarine en ticlopidine)
- bloeddrukverlagers (ACE-remmers zoals captopril, bèta-blokkers, angiotensine II antagonisten zoals losartan)

Gebruikt u naast Ibuprofen Chefaro 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. Vooral als u ook de volgende middelen gebruikt:

Aspirine, acetylsalicylzuur, of andere NSAID's (anti-inflammatoir of pijnstillers)	Hierdoor kan de kans op maagdarmzweren en bloedingen verhoogd worden.
Digoxine (voor hartfalen)	De werking van digoxine kan versterkt worden.
Glucocorticoiden (middelen met cortison of cortison-achtige stoffen)	Hierdoor kan de kans op maagdarmzweren en bloedingen verhoogd worden.
Thrombocytenaggregatieremmers (ticlopidine)	Hierdoor kan de kans op bloedingen verhoogd worden.
Aspirine, acetylsalicylzuur (lage dosering)	Hierdoor kan het remmende effect op de vorming van bloedstolsels worden tegengaan
Middelen om het bloed te verdunnen (zoals warfarine)	De werking van deze middelen kan door ibuprofen versterkt worden.
Fenytoïne (tegen epilepsie)	Hierdoor kan de werking van fenytoïne versterkt worden.
Selectieve serotonineheropnameremmers (middelen tegen neerslachtigheid (depressie))	Hierdoor kan de kans op bloedingen van het maagdarmkanaal verhoogd worden.
Lithium (middel tegen manisch depressieve ziekte en neerslachtigheid (depressie))	Hierdoor kan de werking van lithium versterkt worden.
Probenecide en sulfapyrazonen (middelen tegen jicht)	De uitscheiding van ibuprofen kan worden vertraagd.

Middelen tegen hoge bloeddruk en plastabletten	Ibuprofen kan de werking van deze middelen verminderen en kan daardoor een mogelijk verhoogd risico zijn voor de nieren.
Kaliumsparende diuretica	Dit kan leiden tot hyperkaliëmie (verhoogd kalium in het bloed)
Methotrexaat (middel ter behandeling van kanker of reuma)	De werking van methotrexaat kan versterkt worden.
Tacrolimus en cyclosporine (immuunsysteem onderdrukkende middelen)	Kans op beschadiging van de nieren is verhoogd.
Zidovudine (middel ter behandeling van AIDS)	Het gebruik van ibuprofen tabletten kan de kans verhogen op bloedingen in de gewrichten of bloedingen die tot zwellingen leiden in HIV+ hemofilie patiënten.
Sulfonylurea (ter behandeling van suikerziekte)	Interacties zijn mogelijk
Quinolone antibiotica	De kans op toevallen is verhoogd.
Voriconazol, fluconazol (antischimmel geneesmiddelen)	De werking van ibuprofen kan versterkt worden.

Enkele andere geneesmiddelen kunnen invloed hebben op of kunnen beïnvloed worden door de behandeling met Ibuprofen Chefaro 200 mg . Daarom dient u altijd advies te vragen aan uw arts of apotheker voor u Ibuprofen samen met andere geneesmiddelen gebruikt.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Patiënten met een gevoelige maag worden aangeraden Ibuprofen Chefaro 200 mg in te nemen met voedsel. Sommige bijwerkingen, vooral die invloed hebben op het maagdarmkanaal treden meer op als gelijktijdig alcohol wordt ingenomen met Ibuprofen Chefaro 200 mg.

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

Gebruik Ibuprofen Chefaro 200 mg niet tijdens de laatste drie maanden van de zwangerschap; 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. Gebruik dit middel niet 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. Vanaf week 20 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 (oligohydramnion) of vernauwing van een bloedvat in het hart van uw baby (ductus arteriosus). Als u langer dan enkele dagen moet worden behandeld, kan uw arts aanvullende controles aanbevelen.

Borstvoeding

Dit middel kan worden gebruikt met de borstvoeding gedurende maximaal 3 dagen (in het geval van koorts) of 4 dagen (in het geval van pijn), aangezien slechts kleine hoeveelheden van het middel in de melk terecht komen.

Vruchtbaarheid

Deze tabletten behoren tot de groep geneesmiddelen (NSAID's) die mogelijk de vruchtbaarheid van de vrouw verminderen. Dit is omkeerbaar door te stoppen met het gebruik van het geneesmiddel.

Ibuprofen Chefaro 200 mg bevat lactose en sucrose

Als uw arts u verteld heeft dat u een intolerantie heeft voor sommige suikers, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt.

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per 2 tabletten, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in 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:

Lichaamsgewicht (leeftijd)	Dosering en hoe vaak innemen
Volwassenen en jongeren die meer wegen dan 40 kg (ouder dan 12 jaar)	Neem 1 of 2 tabletten met water, maximaal 3 keer per dag, indien nodig. Neem niet vaker een tablet dan om de 4 uur voor de 200 mg dosis en 6 uur voor de 400 mg dosis. Neem niet meer dan 6 tabletten per dag.
De tabletten zijn enkel bedoeld voor kortdurend gebruik. De laagste effectieve dosis moet worden gebruikt voor de kortste periode die nodig is om de symptomen te verlichten. – Volwassenen Als u dit geneesmiddel langer dan 3 dagen tegen koorts of 4 dagen tegen pijn gebruikt of de verschijnselen worden ernstiger, dient een arts te raadplegen Adolescenten: Als u het geneesmiddel langer dan 3 dagen gebruikt, of de verschijnselen worden ernstiger, dient u een arts te raadplegen.	
Niet gebruiken bij jongeren met een gewicht onder 40 kg of kinderen jonger dan 12 jaar.	

Als u een infectie hebt, raadpleeg dan direct een arts als de symptomen (zoals koorts en pijn) blijven bestaan of erger worden (zie rubriek 2).

Voor oraal gebruik.

Raadpleeg uw arts of apotheker als de werking van dit geneesmiddel sterker of minder is dan uw verwacht.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u meer Ibuprofen Chefaro 200 mg 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.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Wanneer u bent vergeten om een tablet in te nemen, neem deze dan zodra u er aan denkt, tenzij het al bijna tijd is voor de volgende, in dat geval slaat u de gemiste dosis over. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

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 zo kort mogelijk te gebruiken als nodig is om de verschijnselen te verlichten. U kunt last krijgen van een van de bekende bijwerkingen van NSAID's (zie hieronder). Als dit gebeurt, of als u zich zorgen maakt, stop dan met het innemen van dit geneesmiddel en raadpleeg zo snel mogelijk uw arts. Ouderen die dit product gebruiken, hebben een verhoogd risico van problemen die gerelateerd zijn aan bijwerkingen.

Bij de beoordeling van bijwerkingen worden de onderstaande frequenties als uitgangspunt gebruikt:

zeer vaak	komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers
vaak	komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers
soms	komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers
zelden	komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers
zeer zelden	komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers
onbekend	op basis van de bekende gegevens kan de frequentie niet worden vastgesteld

STOP MET HET GEBRUIK van dit geneesmiddel en zoek onmiddellijk medische hulp indien u:

- **Verschijnselen krijgt van een maagdarmbloeding** zoals ernstige pijn in de buik, zwarte stoelgang, bloed overgeven of zwarte deeltjes die op koffiedik lijken.
- **Verschijnselen van zeer zeldzame maar ernstige allergische reacties krijgt** zoals het verergeren van astma of kortademigheid, zwelling in het gezicht, tong of keel, moeilijkheden met ademen, versnelde hartslag, sterke bloeddrukdaling die tot een shock leiden. Dit kan al optreden tijdens het eerste gebruik van het geneesmiddel.
- Roodachtige niet-verheven, schietschijfachtige of ronde plekken op de romp, vaak met blaren in het midden, vervellen van de huid, zweren in de mond, keel, neus, geslachtsorganen en ogen. Deze ernstige huiduitslag kan worden voorafgegaan door koorts en griepachtige symptomen [exfoliatieve dermatitis, erythema multiforme, Stevens-Johnson-syndroom, toxische epidermale necrolyse]. Wijdverspreide huiduitslag, hoge lichaamstemperatuur en vergrote lymfeklieren (DRESS-syndroom). Symptomen van het DRESSsyndroom zijn: uitslag, koorts, zwelling van de lymfeknopen en een verhoging van het aantal eosinofielen (type witte bloedcellen).
- 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 gaan 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.
- De huid wordt gevoelig voor licht - *de frequentie is onbekend*.

Vertel het uw arts als u een van de volgende bijwerkingen heeft, deze erger worden of als u bijwerkingen opmerkt die niet op de lijst staan.

Vaak:

- Hoofdpijn, duizeligheid
- Maagdarmklachten zoals maagzuur, buikpijn, ziek voelen en verstoring van de spijsvertering (indigestie), overgeven, misselijkheid, winderigheid (flatulentie), diarree, verstopping (constipatie), zwarte ontlasting en licht bloedverlies in de maag en ontlasting waardoor in sommige gevallen bloedarmoede ontstaat.
- Huiduitslag
- Vermoeidheid

Soms:

- Ontsteking van de neusslijmvliezen (rhinitis)
- Problemen met aanmaken van bloedcellen, eerste verschijnselen zijn: koorts, zere keel, oppervlakkige mondzweren, griepachtige symptomen, ernstige uitputting, neus- en huidbloedingen. In deze gevallen moet u het gebruik onmiddellijk staken en uw arts raadplegen. Iedere behandeling met pijnstillers of middelen om de koorts te verlagen (antipyretische geneesmiddelen) moeten gestaakt worden.
- Verergering astma, bronchospasmen, kortademigheid (dyspneu)
- Maag- en darmzweren, soms met bloeding en perforatie, ontsteking van het slijmvlies van de mond met zweren (ulceratieve stomatitis), ontsteking van de maag (gastritis)
- Hepatitis, geelzucht, abnormale leverfunctie
- Slapeloosheid, agitatie, prikkelbaarheid
- Slapeloosheid (insomnia), angst
- Tintelend gevoel, slaperigheid
- Gezichtsstoornissen
- Lichtgevoeligheid (fotosensitiviteit)
- Allergische reacties, zoals netelroos, huiduitslag, jeuk en astma-aanvallen. U moet stoppen met het innemen van ibuprofen Chefaro 200 mg en onmiddellijk uw arts inlichten.
- Troebele urine (nefrotisch syndroom), inflammatoire nierziekte (interstitiële nefritis), nierfalen.

Zelden:

- Oorsuizen (tinnitus)
- Draaiduizeligheid (Vertigo)
- Verminderd zicht
- Allergische reactie
- Nierschade (papillaire necrose) en verhoogde urinezuur concentraties in het bloed
- Leverschade

Zeer zelden:

- Zwelling (oedema), hoge bloeddruk (hypertensie) en hartfalen zijn gemeld tijdens de behandeling met NSAID's.
- Ontsteking van de slokdarm of alvleesklier, vorming van membraanachtige vernauwingen in de dikke en dunne darm (intestinale diafragma-achtige structuren).
- Ontsteking van de bloedvaten (vasculitis)
- Ernstige ontstekingen van de huid en zachte bindweefselcomplicaties zijn voorgekomen bij gebruik tijdens waterpokken (varicella)
- Minder urine dan normaal en zwelling (vooral in patiënten met een hoge bloeddruk of verminderde nierfunctie)
- Psychotische reacties en depressie
- Verergering van infectie-gerelateerde ontstekingen (bijvoorbeeld necrotiserende fasciitis) door gebruik van bepaalde pijnstillers (NSAID's) is gemeld. Als er tekenen van een infectie optreden of erger worden tijdens het gebruik van ibuprofen Chefaro 200 mg, moet u onmiddellijk een arts raadplegen. Het moet onderzocht worden of er een indicatie bestaat voor een anti-infectieuze/antibiotische behandeling.
- Hoge bloeddruk, hartkloppingen, hartfalen, hartaanval.
- Leverfalen
- De verschijnselen van een aseptische meningitis met stijve nek, hoofdpijn, zich ziek voelen,

ziek zijn, koorts of bewustzijnsvermindering zijn waargenomen bij het gebruik van ibuprofen. Patiënten met auto-immuunziekten (SLE, gemengde bindweefselziekte) lijken hiervoor gevoelig te zijn. Raadpleeg onmiddellijk uw arts indien dit het geval is.

- Ernstige vormen van huidreacties waaronder huiduitslag met roodheid en blaarvorming (bijvoorbeeld Stevens-Johnsonsyndroom, toxische epidermale necrolyse/Lyell's syndroom), haarverlies (alopecia).
- Ernstige algemene overgevoelighedsreacties

Onbekend:

- Pijn op de borst, wat een teken kan zijn van een mogelijk ernstige allergische reactie, het Kounis-syndroom genoemd.
- Colitis ulcerosa en de ziekte van Crohn

Geneesmiddelen als Ibuprofen Chefaro 200 mg kunnen gepaard gaan met een klein verhoogd risico op een hartaanval ('hartinfarct') of beroerte.

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 (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?

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

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht en vocht.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

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.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is ibuprofen per omhulde tablet.
- De andere stoffen in dit middel zijn: *Basis*: Hypromellose, lactosemonohydraat, magnesiumstearaat, maïszetmeel, colloïdaal watervrij silica, natriumzetmeelglycolaat, Coating: sucrose, talk, maïszetmeel, titaniumdioxide, carnaubawas.

Hoe ziet Ibuprofen Chefaro 200 mg eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ibuprofen Chefaro 200 mg zijn witte, capsulevormige, bioconvexe omhulde tabletten, zonder markeringen.

De verpakking bevat 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 30, 48, 50, 96 of 100 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgroottes worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Chefaro Ireland DAC

The Sharp Building
Hogan Place
Dublin 2
Ierland

Fabrikant

Galpharm International Limited
Elmhirst Park
Middle Field Road
Barnsley
South Yorkshire
S75 4LS
Verenigd Koninkrijk

In het register ingeschreven onder: RVG 110586

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

Denemarken	Ibuprofen „Chefaro“
Duitsland	Ibuprofen Chefaro 200 mg tabletten
Ierland	Ibuprofen Chefaro 200 mg sugar-coated Tablets
Verenigd Koninkrijk	Ibuprofen 200 mg sugar-coated Tablets

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2024.