

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Ibudon 400 mg kapsel, mjuk

ibuprofen

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel, eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.
- Vuxna: Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 4 dagar vid smärta eller 3 dagar vid feber eller migränhuvudvärk.
- Ungdomar (12-18 år): Kontakta läkare om ungdomar behöver använda detta läkemedel i mer än 3 dagar, eller om symtomen försämras.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Ibudon är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Ibudon
3. Hur du tar Ibudon
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ibudon ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1 Vad Ibudon är och vad det används för

Ibudon innehåller en läkemedelssubstans som heter ibuprofen. Den tillhör en grupp läkemedel som kallas ickesteroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) och som lindrar smärta och feber.

Ibudon är avsett för vuxna och ungdomar från 40 kg och uppåt (12 år och äldre) för lindring av tillfälliga lätta till måttliga smärttillstånd, såsom huvudvärk, migränhuvudvärk, muskelvärk, mensvärk, feber vid förkylningssjukdomar.

2 Vad du behöver veta innan du tar Ibudon

Ta inte Ibudon

- o om du är allergisk mot ibuprofen eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- o om du någonsin har drabbats av andnöd, astma, rinnande näsa, svullnad eller (kliande) utslag efter att du har använt acetylsalicylsyra eller andra smärtstillande läkemedel (NSAID-läkemedel)
- o om du har haft en blödning i magtarmkanalen eller ett brustet mag- eller tarmsår i samband med tidigare NSAID-behandling
- o om du har (eller har haft två eller flera episoder med) magsår, eller blödning i magsäcken

- o om du har någon blodkoagulationssjukdom eller någon annan blödningsrubbning
- o om du har svår lever-, njur- eller hjärtsvikt
- o om du har en blödning i hjärnan eller annan aktiv blödning
- o om du har rubbningar i blodbildningen utan klarlagd orsak
- o om du lider av svår uttorkning (orsakad av kräkningar, diarré eller otillräckligt vätskeintag)
- o under de tre sista graviditetsmånaderna
- o om du redan tar andra smärtstillande medel av NSAID-typ (inklusive COX-2-hämmare) eller acetylsalicylsyra i doser över 75 mg om dagen

Ibudon ska inte användas av ungdomar med en kroppsvikt under 40 kg eller av barn under 12 år.

Varningar och försiktighet

Tecken på en allergisk reaktion mot detta läkemedel, inklusive andningssvårigheter, svullnad av ansikte och hals (angioödem) och bröstsmärta har rapporterats med ibuprofen. Sluta omedelbart att ta Ibudon och kontakta omedelbart din läkare eller akutmottagningen om du upplever några av dessa tecken.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel om du:

- o har systemisk lupus erythematosus (SLE) – en sjukdom i immunsystemet som påverkar bindväven, vilket ger ledvärk, hudförändringar och störningar i andra organ – eller om du har en blandad bindvävssjukdom
- o Allvarliga hudreaktioner har rapporterats i samband med behandling med Ibudon. Du ska omedelbart sluta ta Ibudon och söka läkarhjälp om du utvecklar några som helst hudutslag, sår på slemhinnor, blåsor eller andra tecken på allergi, då detta kan vara de första tecknen på en mycket allvarlig hudreaktion. Se avsnitt 4.
- o har en ärftlig blodbildningsstörning (akut intermittent porfyri)
- o har eller någon gång har haft tarmproblem eller tarmsjukdom (ulcerös kolit, Crohns sjukdom)
- o har eller har haft astma eller allergisk sjukdom eftersom andnöd kan förekomma
- o har hösnuva, näspolyper eller kronisk luftvägssammandragande sjukdom, eftersom du då löper högre risk för allergiska reaktioner. De allergiska reaktionerna kan visa sig som astmaattacker (så kallad ASA- eller NSAID-astma), Quinckes ödem eller urtikaria (nässelutslag)
- o är äldre, eftersom du kan löpa högre risk att drabbas av biverkningar
- o har njur- eller leversjukdom
- o precis har genomgått en större operation
- o har svullnad (ödem), högt blodtryck (hypertoni) eller en hjärtsjukdom
- o försöker bli gravid (ibuprofen tillhör en grupp av läkemedel (så kallade NSAID) som kan försämra fertiliteten hos kvinnor. Effekten försvinner när man slutar med läkemedlet)
- o under de sex första graviditetsmånaderna
- o tar låg dos av acetylsalicylsyra (upp till 75 mg per dag)
- o detta läkemedel kan innehålla spår av lecitin från sojaböna. Om du är allergisk mot jordnötter eller soja ska du inte använda detta läkemedel.

De önskade effekterna kan minimeras genom att ta lägsta möjliga dos som ger effekt, under så kort tid som möjligt.

Allvarliga hudreaktioner inklusive exfoliativ dermatit, erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys, läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS), akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP) har rapporterats i samband med behandling med ibuprofen. Sluta ta Ibudon och sök omedelbart läkarvård om du upplever några av de symtom som är relaterade till de allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4. Högre doser än de rekommenderade kan medföra allvarliga risker. Använd inte olika sorters smärtlindrande läkemedel samtidigt utan läkares föreskrift.

Antiinflammatoriska/smärtstillande läkemedel som ibuprofen kan förknippas med en liten ökad risk för hjärtattack eller stroke, särskild vid användning av höga doser. Överskrid inte den rekommenderade dosen eller behandlingstiden (Vuxna: 4 dagar för smärta eller 3 dagar för feber eller migrän. Ungdomar: 3 dagar för smärta, feber eller migrän).

Du bör diskutera din behandling med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ibudon om du:

- har hjärtproblem inklusive hjärtsvikt, kärlkramp (bröstmärter) eller om du har haft en hjärtattack, bypass-operation, perifer artärsjukdom (dålig cirkulation i benen eller fötterna på grund av trånga eller blockerade blodkärl) eller någon form av stroke (inklusive "mini-stroke" eller transitorisk ischemisk attack (TIA)).
- har högt blodtryck, diabetes, högt kolesterolvärde, en historik av hjärtsjukdomar eller stroke i familjen eller om du är rökare.

Vid långvarig användning av Ibudon måste dina levervärden, njurfunktionen och blodstatus kontrolleras regelbundet.

Långvarig användning av alla typer av smärtstillande läkemedel mot huvudvärk kan göra att denna förvärras. Om detta skulle inträffa eller du misstänker att det är så, ska du sluta ta läkemedlet och kontakta din läkare.

Generellt gäller att frekvent användning av (flera sorters) smärtstillande läkemedel kan leda till bestående allvarliga njurproblem. Risken kan öka under fysisk belastning i samband med uttorkning. Ta inte detta läkemedel om du känner dig uttorkad.

Infektioner

Ibudon kan dölja tecken på infektioner såsom feber och smärta. Därför kan Ibudon göra att lämplig behandling av infektionen fördröjs och att risken för komplikationer därmed ökar. Detta har iakttagits vid lunginflammation orsakad av bakterier och vid bakteriella hudinfektioner i samband med vattkoppor. Om du tar detta läkemedel medan du har en infektion och symtomen på infektionen kvarstår eller förvärras, ska du kontakta läkare:

- *Vuxna:* Kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 3 dagar vid feber och inom 5 dagar vid smärta.
- *Barn och ungdomar:* Kontakta läkare om barn och ungdomar behöver använda detta läkemedel i mer än 3 dagar, eller om symtomen försämras.

Vid vattkoppor (varicella) bör man undvika att använda Ibudon.

Andra läkemedel och Ibudon

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Vad ska du undvika när du tar detta läkemedel?

Ibudon kan påverka eller påverkas av vissa andra läkemedel. Till exempel:

- antikoagulerande läkemedel (dvs. blodförtunnande, t.ex. acetylsalicylsyra, warfarin, tiklopidin)

- läkemedel som sänker högt blodtryck (ACE-hämmare t.ex. kaptopril, betablockerare atenolol, angiotensin II-receptorantagonister t.ex. losartan).

Vissa andra läkemedel kan också påverka eller påverkas av behandlingen med Ibudon. Du bör därför alltid rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder Ibudon med andra läkemedel.

Använd inte detta läkemedel om du tar:

- andra smärtstillande läkemedel av NSAID-typ (inklusive COX-2-hämmare)
- acetylsalicylsyra i högre dos än 75 mg om dagen

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana, särskilt om det gäller något av följande läkemedel:

- o **Lågdos acetylsalicylsyra** (upp till 75 mg per dag)
- o **Diuretika** (urindrivande läkemedel)
- o **Läkemedel mot blodpropp och blodförtunnande läkemedel** (antikoagulantia, t.ex. warfarin och heparin, och trombocythämmande läkemedel, som klopido­grel och tiklopidin)
- o **Läkemedel mot högt blodtryck** (t.ex. kaptopril eller propranolol)
- o **Litium, digoxin, fenytoin** eller **selektiva serotoninåterupptagshämmare** (SSRI-preparat, t.ex. fluoxetin – används vid behandling av psykiska störningar, såsom depression och bipolär sjukdom)
- o **Metotrexat** (används vid behandling av reumatoid artrit, psoriasis och vissa cancerformer)
- o **Zidovudin** (används vid behandling av HIV)
- o **Kortikosteroider** (inflammationsdämpande läkemedel, som prednison)
- o **Ciklosporin** eller **takrolimus** (används för att hämma kroppens immunsystem)
- o **Kinolonantibiotika** (t.ex. ciprofloxacin, används mot många olika typer av infektioner)
- o **Probenecid och sulfinpyrazon** (används vid behandling av gikt)
- o **Moklobemid** (används vid behandling av depression)
- o **Aminoglykosider** (antibiotika)
- o **Kolestyramin** (används för att sänka kolesterolvärdet)
- o **Sulfonureider** (används vid behandling av diabetes)
- o Alla andra **läkemedel som innehåller ibuprofen** eller **andra smärtstillande medel av NSAID-typ**, inklusive receptfria sådana.

Ibudon med mat och dryck

Ibudon kan tas på fastande mage. Dock kan ett litet antal människor få lindriga magbesvär av detta läkemedel. Om du får lindriga magbesvär rekommenderas att du tar läkemedlet tillsammans med mat eller mjölk, för att undvika dessa magtarmproblem.

Det är större risk för vissa biverkningar, t.ex. i magtarmkanalen, om man dricker alkohol när du tar Ibudon.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Graviditet

Tala om för din läkare om du blir gravid medan du tar Ibudon.

Ta inte detta läkemedel under de sista 3 månaderna av graviditeten eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtproblem hos ditt ofödda barn. Det kan påverka din och barnets benägenhet att blöda och göra att förlossningen sker senare eller tar längre tid än förväntat.

Du ska inte använda detta läkemedel under de första 6 månaderna av graviditeten om det inte är absolut nödvändigt och sker på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under denna period eller medan du försöker att bli gravid ska du använda den lägsta möjliga dosen under så kort tid som möjligt. Från och med 20:e graviditetsveckan kan detta läkemedel orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten (oligohydramnios) eller slutning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i barnets hjärta. Om du behöver längre behandling än några dagar kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Amning

Ibuprofen passerar över i modersmjölk, men påverkar troligen inte det ammade barnet. Rådgör med läkare vid behov av mer än tillfälligt bruk av Ibudon under amning.

Fertilitet

Denna produkt tillhör en grupp läkemedel (så kallade NSAID) som kan försämra fertiliteten hos kvinnor. Effekten försvinner när man slutar med läkemedlet. Om du bara använder läkemedlet då och då är det osannolikt att det skulle påverka dina chanser att bli gravid, men om du har svårt att bli gravid ska du tala med din läkare innan du använder det.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Du ska inte köra bil eller använda maskiner om du börjar känna yrsel, dåsighet, svindel eller synstörningar.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ibudon innehåller 96 mg sorbitol. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel kan innehålla spår av lecitin från sojaböna. Om du är allergisk mot jordnötter eller soja ska du inte använda detta läkemedel.

3 Hur du tar Ibudon

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vuxna och ungdomar från 40 kg och uppåt (12 år och äldre):

1 kapsel (400 mg ibuprofen) vid behov, upp till 3 gånger per dag. Ta bara så mycket som du behöver för att lindra dina symtom och låt det gå minst 6 timmar mellan doserna. Mer än 1 kapsel (400 mg) åt gången ger inte bättre smärtstillande effekt.

Vid menssmärta: Ta medicinen så tidigt som möjligt vid menstruationens början, då blir effekten bättre.

Ta inte fler än 3 kapslar (1200 mg ibuprofen) under en 24 timmarsperiod.

Kapslarna ska sväljas hela med mycket vätska.

Detta läkemedel är endast avsett för kortvarig användning.

Använd lägsta effektiva dos under den kortast möjliga tid som behövs för att lindra symtomen. Kontakta läkare om du har en infektion och symtomen (såsom feber och smärta) kvarstår eller förvärras (se avsnitt 2).

Vuxna: Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 4 dagar vid smärta eller 3 dagar vid feber eller migränhuvudvärk.

Ungdomar (12-18 år): Kontakta läkare om ungdomar behöver använda detta läkemedel i mer än 3 dagar, eller om symtomen försämras.

Ibudon ska inte användas av ungdomar med en kroppsvikt under 40 kg eller av barn under 12 år.

Om du har tagit för stor mängd av Ibudon

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta med dig de återstående kapslarna och visa dem för läkaren.

Symtom på överdosering inkluderar illamående, magsmärtor, kräkningar (kan innehålla blodstrimmor), huvudvärk, ringningar i öronen, förvirring och ögonryckningar, blödning i mag-tarmkanalen (se även avsnitt 4 nedan), diarré. Även upprördhet, sömnighet, desorientering eller koma kan förekomma. Ibland utvecklar patienter kramper. Vid höga doser har dåsighet, bröstsmärtor, hjärklappning, medvetslöshet, kramper (främst hos barn), svaghet och yrsel, blod i urinen, låga nivåer av kalium i blodet, frusenhet och andningsproblem rapporterats. Vidare kan protrombintiden (blodkoaguleringstest) förlängas troligen på grund av störningar av koagulationsfaktorer i blodet. Akut njursvikt och leverskador kan uppstå. Förvärring av astma är möjlig hos astmatiker.

Om du har glömt att ta Ibudon:

Ta inte en dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4 Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du drabbas av något av följande vid något tillfälle under behandlingen ska du SLUTA TA läkemedlet och omedelbart söka medicinsk hjälp:

- ☐ Blod i avföringen
- ☐ Svart tjärliknande avföring
- ☐ Kräkning som innehåller blod eller mörka partiklar som liknar kaffesump

- o Oförklarlig väsande andning, andnöd, hudutslag (som kan vara allvarliga och inbegripa blåsor eller fjällning av huden), klåda eller blåmärken, yrsel eller svimningskänsla, hjärtrusning eller vätskeansamling, t.ex. svullna fotleder, att du kissar för lite
- o Nackstelhet, huvudvärk, illamående, kräkningar, feber och förvirring
- o Svullnad i ansiktet
- o Rödaktiga, icke upphöjda, måltavleliknande eller runda fläckar på bålén, ofta med blåsor i mitten; hudavlossning; sår i mun, hals, näsa, ögon och runt könsorgan. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom [exfoliativ dermatit, erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys].
- o Utbredda hudutslag, hög kroppstemperatur och förstörade lymfkörtlar (DRESS-syndrom).
- o Röda, fjällande utbredda utslag med knölar under huden och blåsor tillsammans med feber. Symtomen uppträder vanligtvis i början av behandlingen (akut generaliserad exantematös pustulos).
- o Bröstmärta, vilket kan vara ett tecken på en potentiellt allvarlig allergisk reaktion som kallas Kounis syndrom.

SLUTA TA läkemedlet och berätta för din läkare om du får:

- o Magbesvär eller halsbränna
- o Magont eller andra onormala symtom från magen
- o Gulfärgning av ögon och/eller hud
- o Kraftig halsont med hög feber eller oförklarliga blödningar, blåmärken och trötthet
- o Överkänslighetsreaktioner med nässelutslag och klåda, samt astmaattacker

Här följer en lista över de biverkningar som kan förekomma.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- Magbesvär, såsom matsmältningsbesvär, halsbränna, magont och illamående, diarré, kräkningar, gasbildning och förstoppning och små blodförluster i mage och / eller tarm som i undantagsfall kan orsaka blodbrist.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- Huvudvärk, yrsel, sömnlöshet, oro, irritabilitet och trötthet
- Synstörningar
- Brustet magsår eller blödning i magtarmkanalen, svart avföring och blodiga kräkningar, försämring av befintlig tarmsjukdom (ulcerös kolit eller Crohns sjukdom), inflammation i magsäckens slemhinna (gastrit)
- Olika hudutslag

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- Tinnitus (ringningar i öronen)
- Smärta i sidan och / eller buken, blod i urinen och feber kan vara tecken på njurskador (papillär nekros). Förhöjd halt av urinsyra i blodet.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- Försämring av inflammationer orsakade av infektioner (t.ex. nekrotiserande fasciit). En typ av hjärnhinneinflammation med symtom som nackstelhet (aseptisk meningit), huvudvärk, illamående, kräkningar, feber eller sänkt medvetandegrad. Patienter med autoimmuna sjukdomar (SLE, blandad bindvävssjukdom) verkar ha en särskild benägenhet för detta.
- Problem med bildningen av blodkroppar. De första tecknen är feber, ont i halsen, ytliga sår i munnen, influensaliknande symtom, svår utmattning, näsblod och hudblödningar. Om du får detta måste du omedelbart sluta ta detta läkemedel och kontakta läkare.
- Kraftiga överkänslighetsreaktioner. Tecknen kan vara svullnad av ansikte, tunga och svalg, andnöd, hjärklappning och kollaps (chock). Om något av dessa symtom uppträder, vilket kan inträffa även vid första användningen, krävs omedelbar läkarhjälp.
- Psykotiska reaktioner, depression, nervositet
- Hjärklappning, hjärtsvikt, hjärtinfarkt
- Astma, andnöd och väsande andning
- Högt blodtryck i artärerna
- Inflammation i matstrupen, inflammation i bukspottkörteln, bildning av förträngningar i tarmen
- Skador på levern (de första tecknen kan vara missfärgning av huden), akut leverinflammation (hepatit)
- Allvarliga hudreaktioner inklusive utslag med rodnad och blåsor, Stevens-Johnsons syndrom och vävnadsdöd. I undantagsfall allvarlig hudinfektion och komplikationer i mjukdelarna vid vattkoppor.
- Mindre urinvolym än normalt, svullnad (ödem) och grumlig urin (nefrotiskt syndrom) inflammatorisk njursjukdom (interstitiell nefrit) som kan leda till akut njursvikt
- Låga hemoglobinvärden (blodbrist, anemi).

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Hudproblem:

En allvarlig hudreaktion som kallas DRESS-syndrom kan uppstå. Symptom på DRESS inkluderar: hudutslag, feber, svullna lymfkörtlar och en ökning av eosinofiler (en typ av vita blodkroppar). Ett rött, fjällande utbrett utslag med knölar under huden och blåsor som huvudsakligen är lokaliserade i hudveck, på bålarna och armarna tillsammans med feber vid behandlingsstart (akut generaliserad exantematös pustulos) Sluta använda Ibudon om du utvecklar dessa symtom och kontakta läkare omedelbart. Se även avsnitt 2. Huden blir känslig för ljus.

Läkemedel som Ibudon kan vara förenade med en liten ökning av risken för hjärtinfarkt eller stroke.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5 Hur Ibudon ska förvaras

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6 Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är ibuprofen.

Varje kapsel innehåller 400 mg ibuprofen.

Övriga innehållsämnen är:

Makrogol 600

Kaliumhydroxid

Renat vatten

Kapselskal

Gelatin

Sorbitol, flytande, partiellt dehydratiserad (E420)

Kan innehålla spår av lecitin från sojaböna och medellångkedjiga triglycerider.

Tryck på kapseln

Opacode WB black NS-78-17821 *

*Tryckfärgen innehåller: Svart järnoxid, HPMC 2910/Hypromellos 6cP

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ibudon är en klar, oval, transparent, mjuk gelatinkapsel med en logotyp tryckt i svart bläck.

Ibudon finns i blister av PVC/PE/PVdC/Al och PVC/PE/PVdC/Al/PET.

Förpackningar om 4, 10, 12, 15, 16, 20 och 30 kapslar.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Patheon Softgels B.V.

De Posthoornstraat 7

5048 AS Tilburg

Nederländerna

Tillverkare

Patheon Softgels B.V.

De Posthoornstraat 7

5048 AS Tilburg

Nederländerna

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Nederländerna: Ibuprofen Banner 400 mg capsules, zacht

Tjeckien: Ibuprofen Patheon 400 mg měkké tobolky

Sverige: Ibudon 400 mg kapsel, mjuk

Finland: Ibudon 400 mg kapselit, pehmeät

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-07-06