

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigten schwanger zu werden, vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Schwangerschaft. Wird während der Anwendung von **ibutAD** 600 mg eine Rucksprache mit ihrem Arzt anwenden. Im letzten Drittel der Schwangerschaft ist die Anwendung von **ibutAD** 600 mg wegen eines erhöhten Risikos von Komplikationen für Mutter und Kind nicht angewendet werden.

Stillzeit

Der Wirkstoff Ibuprofen und seine Abbauprodukte gehen nur in geringen Mengen in die Muttermilch über. Da die Folgen für den Saugling bisher nicht bekannt geworden sind, wird bei kurzfristiger Anwendung eine Unterebrechung des Stillens in der Regel nicht erforderlich sein. Wird eine längere Anwendung bzw. Einnahme höherer Dosen verordnet, sollte jedoch ein frühzeitiges Abstellen empfohlen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Da bei der Anwendung von **ibutAD** 600 mg in höherer Dosierung zentrale Nebenwirkungen wie Müdigkeit und Schwindel auf treten können, kann im Einzelfall das Reaktionsvermögen verändert und die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr und zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt werden. Dies gilt in etwa für Männer im Zusammenspiel mit Alkohol. Sie können dann auf unverwartete und plötzliche Ereignisse nicht mehr schnell und gezielt genug reagieren. Fahren Sie in diesem Fall nicht Auto oder andere Fahrzeuge! Bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen! Arbeiten Sie nicht ohne sicheren Halt! Natrum

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Tablette, d.h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist **ibutAD** 600 mg einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie nicht sicher sind.

Die niedrigste wirksame Dosis sollte für die kürzeste Dauer, die zur Linderung der Symptome erforderlich ist, angewendet werden. Wenn Sie eine Infection haben, konsultieren Sie unverzüglich einen Arzt, falls die Symptome (z.B. Fieber und Schmerzen) anhalten oder sich verschlimmern (siehe Abschnitt 2).

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, gelten die folgenden Dosierungsrichtlinien

Zur Therapie rheumatischer Erkrankungen:

Ibuprofen wird in Abhängigkeit von Alter bzw. Körpergewicht dosiert. Der empfohlene Dosisbereich für Erwachsene und Jugendliche ab 15 Jahren liegt zwischen 1200 - 2400 mg Ibuprofen pro Tag. Die maximale Einzeldosis sollte höchstens 800 mg Ibuprofen betragen.

Art der Einnahme

Wenden Sie **ibutAD** 600 mg immer genau nach Anweisung des Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind!

Nehmen Sie **ibutAD** 600 mg unzerkaut mit reichlich Flüssigkeit und nicht auf nüchternem Magen ein. Wenn Sie einen empfindlichen Magen haben, empfiehlt es sich, **ibutAD** 600 mg während der Mahlzeiten einzunehmen. Bei rheumatischen Erkrankungen kann die Einnahme von **ibutAD** 600 mg über einen längeren Zeitraum erforderlich sein. Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Wenn Sie eine größere Menge von **ibutAD** 600 mg eingenommen haben als Sie sollten

Nehmen Sie **ibutAD** 600 mg immer nach den Anweisungen des Arztes bzw. nach der in der Packungsblätterage angegebenen Dosierungsanleitung ein. Wenn Sie das Gefühl haben, keine ausreichende Schmerzlinderung zu spüren, dann erhöhen Sie nicht selbstständig die Dosierung, sondern fragen Sie ihren Arzt.

Falls Sie mehr **ibutAD** 600 mg eingenommen haben, als Sie sollten, oder falls Kinder aus Vergessenheit oder einem Krankenhaus in Ihrer Nähe, um eine Einschätzung des Risikos und Rat zur weiteren Behandlung zu bekommen. Die Symptome einer Überdosierung können Übelkeit, Bauchschnmerzen, Kopfschnmerzen, Ohrensausen, Verirrung, Benommenheit und Augenzittern umfassen. Bei hohen Dosen wurde über Schläfrigkeit, Brustschmerzen, Herzklappen, Ohnmacht, Krampf vor allem bei Kindern, Schwäche und Schwindgefühl, Blut in Urin, Frieren und Atemprobleme berichtet. Des Weiteren sind Blutungen im Magen-Darm-Takt und Blutdruckabfall; verminderter Atemzug (Atemdepression) und zur blauroten Färbung von Haut und Schleimhäuten (Zyanose) kommen.

Es gibt kein spezifisches Gegenmittel (Antidot).

Wenn Sie die Einnahme von **ibutAD** 600 mg vergessen haben

Falls Sie die Einnahme einmal vergessen haben, nehmen Sie bei der nächsten Gabe nicht mehr als die übliche empfohlene Menge ein.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sollten Sie die folgenden Nebenwirkungen bei sich beobachten, besprechen Sie das bitte mit Ihrem Arzt, der dann festlegt, wie weiter zu verfahren ist.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden üblicherweise folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	Häufig:
mehr als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten	von 10 bis 100 Behandelten
Gelegentlich:	Sehr selten:
weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten	weniger als 1 von 10.000 Behandelten
Nicht bekannt:	Sehr selten:
	1 oder weniger von 10.000 Behandelten, einschließlich Einzelfälle
	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Mögliche Nebenwirkungen

Bei den folgenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen muss berücksichtigt werden, dass sie überwiegend dosisabhängig und interindividuell unterschiedlich sind.

Die am häufigsten beobachteten Nebenwirkungen betreffen den Verdauungstrakt. Magen/Zwölffingerdarm-Geschwüre (peptische Ulzera), Perforationen (Durchbrüche) oder Blutungen, manchmal tödlich, können auftreten, insbesondere bei älteren Patienten (siehe Abschnitt 2 „Warnhinweise und Vorsichtshinweise“). Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Blähungen, Verstopfung, Verdauungsbeschwerden, abdominale Schmerzen, Tiefstarth, Blutbedecktes, ileodectische Stomatitis, „Wahnhinweise und Vorsichtshinweise“ sind nach Anwendung berichtet worden. Weniger häufig wurde Magenschleimhautentzündung beobachtet, insbesondere das Risiko für das Auftreten von Magen-Darm-Blutungen ist abhängig vom Dosisbereich und der Anwendungsdauer.

Es kann zu einer schweren Hautreaktion, bekannt als DRESS-Syndrom, kommen. Die Symptome von DRESS umfassen Hautausschlag, Fieber, geschwollene Lymphknoten und eine Zunahme von Eosinophilen (einer Form der weißen Blutzellen).

Ödeme, Bluthochdruck und Herzinsuffizienz wurden im Zusammenhang mit NSAR-Behandlung berichtet.

Arzneiform **ibutAD** 600 mg sind möglicherweise mit einem geringfügig erhöhten Risiko für Herzinfarkt, „Herzinfarkt“ oder Schlaganfälle verbunden.

Herzerkrankungen

Sehr selten: Herzrhythmusstörungen (Sinustachykardie, Sinusbradykardie).

Sehr selten: Störung der Blutbildung (Anämie, Leukopenie, Thrombozytopenie, Panzytopenie, Agranulozytose).

Erste Anzeichen können sein: Fieber, Hässchmerzen, oberflächliche Wunden im Mund, grünlicheartige Beschwerden, starke Abgeschlagenheit, Nasenbluten und Hautblutungen.

In diesen Fällen ist das Arzneimittel sofort abzusetzen und der Arzt aufzusuchen. Jegliche Selbstbehandlung mit schmerz- oder fiebersenkenden Arzneimitteln sollte unterbleiben.

Einkrämpfung des Nervensystems

Häufig: Zentrale Nervösse Störungen wie Kopfschmerzen, Schwindel, Schlafrigkeit, Erregung, Reaktionen oder Müdigkeit.

Sehr selten: Ohrengräuse (Tinnitus); Hörstörungen, Gehöryverlust, cerebelli, Halluzinationen, Empfindungsstörungen an der Haut (Parästhesie), Traumabnormitäten.

Augenerkrankungen

Gelegentlich: Sehschwäche, Sehstörungen, Trübung der Augenlinse (Katarakt), Bindehautentzündung (Konjunktivitis), Sehnenverzerrungen, Trockenheit der Augen.

Einkrämpfung des Ohrs oder das Labyrinth

Sehr selten: Ohrengräuse (Tinnitus); Hörstörungen, Gehöryverlust.

Einkrämpfung des Gastrointestinaltrakts

Sehr häufig: Magen-Darm-Beschwerden wie Sodbrennen, Bauchscherzen, Übelkeit, Erbrechen, Blähungen, Durchfall, Verstopfung und geringfügige Magen-Darm-Blutverluste, die in Ausnahmefällen eine Blutarmut (Anämie) verursachen können.

Häufig: Magen/Zwölffingerdarm-Geschwüre (peptische Ulzera), unter Umständen mit Blutung und Durchbruch. Ulzerative Somatitis, Verschärfung einer Colitis ulcerosa oder eines Morbus Crohn. Gelegentlich: Magenschleimhautentzündung (Gastritis), Appetitlosigkeit.

Sehr selten: Entzündung der Speiseröhre (Ösophagitis) und der Bauchspleiheldrüse (Pankreatitis).

Sehr selten: Stärkerer Schmerz im Oberbauch, Bluterbrechen, Blut im Stuhl und/oder eine Schwellung des Stuhls aufreten, so müssen Sie **ibutAD** 600 mg absetzen und sofort den Arzt informieren.

Sehr selten: Sehstörungen mit nemalithischen Strukturen im Dünnd- und Dickdarm (intestinale, diaphragmatische Strukturen).

Einkrämpfung der Nieren und Harnwege

Gelegentlich: Vermehrte Wasserentladung im Gewebe mit Ausbildung eines eingeschränkten Nierenfunktion, nephritisches Syndrom (Wasseransammlung im Körper (Ödeme) und starke Erweiterung des Harntrakts); entzündliche Nierenkrankung (interstitielle Nephritis), die mit einer akuten Nierenfunktionsstörung einhergehen kann.

Sehr selten: Knochenmarkgeschädigung (Papillennekrosen) und erhöhte Hämozinkonzentrationen im Blut aufreten.

Verminderung der Harnausscheidung, Ansammlung von Wasser im Körper (Ödeme) sowie allgemeines Unwohlsein können Ausdruck einer Nierenkrankung bis zu Patienten mit Bluthochdruck oder Ödem.

Bestimmter entzündungshemmender Arzneimittel (nicht-steroidaler Antiphlogistika; zu diesen gehört auch **ibutAD** 600 mg), eine Verschlechterung infektorbedingter Entzündungen (z. B. Entwicklung einer nekrotisierenden Fascitis) beschrieben worden. Wenn während der Anwendung von **ibutAD** 600 mg Zeichen einer Infektion (z. B. Rötung, Schwellung, Überwärmung, Schmerz, Fieber) neu auftreten oder sich verschlimmern, sollte daher unverzüglich der Arzt zu einer medizinischen Behandlung. Siehe auch Abschnitt 2.

Infektionen und parasitäre Erkrankungen

Gelegentlich: Überempfindlichkeitsreaktionen mit Hautausschlägen und Hauflaufjucken sowie Asthmaanfällen (ggf. mit Blutdruckabfall). Nicht bekannt: Bei Behandlungsbeginn ein roter, schupiger, weit verbleibender Hautausschlag mit Unbehagenheiten unter der Haut und von dem Rumpf und den oberen Extremitäten befinden (akutes generalisiertes puruloses Exanthem), begleitet von **ibutAD** 600 mg, ebenso wie in medizinischer Behandlung. Siehe auch Abschnitt 2.

Sehr selten: Schlechte allgemeine Überempfindlichkeitsreaktionen. Sie können sich äußern als Schwellungen von Gesicht, Zunge und innerem Kehlkopf sowie Asthmaanfällen (ggf. mit Blutdruckabfall). In diesem Fall ist ungenommen der Arzt zu informieren, und **ibutAD** 600 mg darf nicht mehr eingenommen werden.

Selten: Erkrankung der Haut und innerer Organe (Lupus erythematoses, Serumkrankheit, Erkrankung an den Blutgefäßen (Schönlein-Henoch-Vasculitis)). Sehr selten: Schlechte allgemeine Überempfindlichkeitsreaktionen. Sie können sich äußern als Schwellungen von Gesicht, Zunge und innerem Kehlkopf mit Eröffnung der Luftwege, Luftholz, Herzjagen, Blutdruckabfall bis hin zum bedrohlichen Schock.

Bei Auftreten einer dieser Erscheinungen, die schon bei Erstauwendung bestehen, die bereits an bestimmten Autoimmunkrankungen (systemischer Lupus erythematoses, Misckollagenen) leiden.

Einkrämpfung des Immunsystems

Gelegentlich: Überempfindlichkeitsreaktionen mit Hautausschlägen und Hauflaufjucken sowie Asthmaanfällen (ggf. mit Blutdruckabfall). Nicht bekannt: Bei Auftreten einer dieser Erscheinungen, die schon bei Erstauwendung bestehen, die bereits an bestimmten Autoimmunkrankungen (systemischer Lupus erythematoses, Misckollagenen) leiden.

Gefäßberkrankungen

Sehr selten: Schlechte allgemeine Überempfindlichkeitsreaktionen. Sie können sich äußern als Schwellungen von Gesicht, Zunge und innerem Kehlkopf mit Eröffnung der Luftwege, Luftholz, Herzjagen, Blutdruckabfall bis hin zum bedrohlichen Schock.

Bei Auftreten einer dieser Erscheinungen, die schon bei Erstauwendung bestehen, ist sofortige ärztliche Hilfe erforderlich. Der Patient ist anzzuweisen, in diesem Fall umgehend den Arzt zu informieren, und **ibutAD** 600 mg nicht mehr einzunehmen.

Leber- und Gallenerkrankungen

Sehr selten: Leberfunktionsstörungen, Leberschäden, insbesondere bei der Langzeittherapie, Leberverschärfung, akute Leberentzündung (Hepatitis).

Bei länger dauernder Gabe sollten die Leberwerte regelmäßig kontrolliert werden.

Psychiatrische Erkrankungen

Sehr selten: Psychotische Reaktionen, Depression.

Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

Sehr selten: Unterzuckerung (hypoglykiämische Reaktionen).

Einkrämpfung der Fortpflanzungsorgane und der Brust

Sehr selten: Vergroßerung der männlichen Brustdrüse (Gynäkomastie).

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Diese gelten auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Webseite: www.bfarm.de anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist **ibutAD** 600 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Fälschachtel und jeder Durchdrückpackung nach „verwendbar/bis/wenig bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals als Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.farm.de/farminfo/lebensmittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was **ibutAD** 600 mg enthält

- Der Wirkstoff ist:

1 Filmtablet enthält 600 mg Ibuprofen.

- Die sonstigen Bestandteile sind: Croscarmellose-Natrium, Crospovidon Typ A, mikrokristalline Cellulose, Talcum, Hydropropylene, hochdisperses Siliciumdioxid, Macrogol 6000, Titanoxid (E 171).

Wie **ibutAD** 600 mg aussieht und Inhalt der Packung

Weiß oblongförmige bikonvexe Filmtabletten mit doppelseitiger Brüchkerbe.

Packungen mit 20, 48, 50, 98 und 100 Filmtabletten.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Heinz-Lohmann-Straße 5

27472 Cuxhaven

Fax: (04721) 606-333

E-Mail: info@td.de

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2020.

480671 210615 1542