

Einnahme von **ibutAD** 800 mg zusammen mit **Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

Während der Anwendung von **ibutAD** 800 mg sollten Sie möglichst keinen Alkohol trinken.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft
Wird während der Anwendung von **ibutAD** 800 mg eine Schwangerschaft festgestellt, soll die Arzt zu benachrichtigen. Sie dürfen Ibuprofen im ersten und zweiten Schwangerschaftsritter nur nach Rücksprache mit ihrem Arzt anwenden. Im letzten Dritte der Schwangerschaft darf **ibutAD** 800 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 nachteilige Folgen für den Säugling bisher nicht bekannt geworden sind, wird bei kurzfristiger Anwendung eine Unterbrechung des Stillens in der Regel nicht erforderlich. Wenn eine längere Anwendung bzw. Einnahme höherer Dosen vordacht, sollte jedoch ein frühzeitiges Abstellen erwogen werden.

Verkehrssicherheit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Da bei der Anwendung von **ibutAD** 800 mg in höherer Dosierung zentraleine Niedrigwerte wie Müdigkeit und Schwäche auftreten 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 verstärktem Maße im Zusammenspiel mit Alkohol. Sie können dann auf unerwartete 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! Achten Sie nicht ohne sicheren Halt! Naturum

Tabletten, d.h. es ist ratsaue „natriumfrei.“

3. Wie ist **ibutAD** 800 mg einzunehmen?

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

Die niedrigste wirksame Dosis sollte für die Kurzzeit Dauer, die zur Linderung der Symptome erforderlich ist, angewendet werden. Wenn Sie 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 vom Alter bzw. Körpergewicht dosiert. Den empfohlene Dosistabelle für Erwachsene und Jugendliche ab 15 Jahren liegt zwischen 1200 und 2400 mg Ibuprofen pro Tag. Die maximale Einzeldosis sollte höchstens 800 mg Ibuprofen betragen.

Art der Einnahme

Wenden Sie **ibutAD** 800 mg immer genau nach Anweisung des Arztes an. Bitte rufen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind!

Nennen Sie **ibutAD** 800 mg unzerkaut mit reichlich Flüssigkeit und nicht auf rückwärtigem Magen ein. Wenn Sie einen empfindlichen Magen haben, empfiehlt es sich, **ibutAD** 800 mg während der Mahlzeiten einzunehmen.

Bei rheumatischen Erkrankungen kann die Einnahme von **ibutAD** 800 mg über einen längeren Zeitraum erforderlich sein. Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Wenn Sie eine größere Menge von **ibutAD 800 mg eingenommen haben als Sie sollten**

Nennen Sie **ibutAD** 800 mg nach den Anweisungen des Arztes bzw. nach der in der Packungsbeilage angegebenen Dosierungsanleitung ein. Wenn Sie das Gefühl haben, keine ausreichende Schmerzlinderung zu spüren, dann erhöhen Sie die Einnahme von **ibutAD** 800 mg.

Falls Sie mehr **ibutAD** 800 mg eingenommen haben, als Sie sollten, wenden Sie sich immer an einen Arzt oder ein Krankenhaus in Ihrer Nähe, um eine Einschätzung des Risikos und Rat zur weiteren Behandlung zu bekommen.

Die Symptome einer Überdosierung können Übelkeit, Bauchschnmerzen, Magenschnmerzen, Erbrechen (möglichweise auch mit Blut), Kopfschmerzen, Ohrensausen, Verwirrung, Benommenheit und Augenzittern umfassen. Bei hohen Dosen wurde über Schläfrigkeit, Brustschmerzen, Herzschärfen, Ohnmacht, Krämpfe (vor allem bei Kindern), Schwäche und Schwindelgefühl, Blut im Urin, Frieren und Atmungsprobleme berichtet. Des Weiteren sind Blutungen im Magen-Darm-Trakt und Funktionsstörungen von Leber und Nieren möglich. Ferner kann es zu Blutdruckabfall, vermindelter Atmung (Atemdepression) und zur baurotten Färbung von Haut und Schleimhäuten (Zyanose) kommen.

Es gibt kein spezifisches Gegenmittel (Antidot).

Wenn Sie die Einnahme von **ibutAD** 800 mg vergessen haben

Falls Sie die Einnahme einmal vergessen haben, nehmen Sie bei der nächsten Gabe nicht mehr als die doppelte 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 Behandelten	weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten

Gelegentlich:	Sehr selten:
weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1000 Behandelten	weniger als 1 von 1000, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten

Nicht bekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar
-----------------------	---

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, micturativa föliū, können auftreten, insbesondere bei älteren Patienten (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Blähungen, Verstopfung, Verdauungsbeschwerden, abdominalne Schmerzen, Erbrechen, Bluterbrechen, ulcerative Stomatitis, Verschlemming von Colitis und Morbus Crohn (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen") sind nach Anwendung berichtet worden.

Insbesondere das Risiko für das Auftreten von Magen-Darm-Blutungen ist abhängig vom Dosisbereich und der Anwendungsdauer.

Es kann zu einer schweren Hautektion, bekannt als DRESS-Syndrom, kommen. Die Symptome von DRESS umfassen Hauteausschlag, febrile, geschwollene Lymphknoten und eine Zunahme von Eosinophilen (einer Form der weißen Blutkörperchen).

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

Arzneimittel wie **ibutAD** 800 mg sind möglicherweise mit einem geringfügig erhöhten Risiko für Herzinfarkt ("Herzinfarkt") oder Schlaganfälle verbunden.

Herzerkrankungen

Sehr selten: Herzrhythmusstörungen (Sinustachykardie, Sinusbradykarde), Herzmuskel schwäche (Herzinsuffizienz), Herzirritation.

Einnahme von **ibutAD** 800 mg zusammen mit **Nahrungsmitteln**

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

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

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

Bei Langzeitherapie sollte das Blutbild regelmäßig kontrolliert werden.

Augenerkrankungen

Häufig: Zentralnervöse Störungen wie Kopfschmerzen, Schwund, Schläfrigkeit, Erregung, Reizbarkeit oder Müdigkeit.

Selten: Erkrankung mit einer Erhöhung des Hirndrucks (Pseudotumor cerebri), Halluzinationen, Empfindungsstörungen an der Haut (Parästhesien), Traumatautomatismen.

Erkrankungen des Nervensystems

Selten: Erkrankung mit einer Erhöhung der Augenlinse (Katarakt), Bindegewebsentzündung (Konjunktivitis), Sehnenentzündungen, Trockenheit der Augen.

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

Sehr selten: Ohrgeräusche (Tinnitus), Hörschwund, Gehörverlust, Schwinden, Überbelastung, Erbrechen, Durchfall, Verstopfung und geringfügige Magen-Darm-Blutungen, die in Ausnahmefällen eine Blutarmut (Anämie) verursachen können.

Häufig: Magen-Zwölffingerdarm-Geschwüre (peptische Ulzera), unter Umständen mit Blutung und Durchfall, Ulzerative Stomatitis, Verstärkung einer Colitis ulcerosa oder eines Morbus Crohn.

Gelegentlich: Magenschleimhautentzündung (Gastritis), Appetitlosigkeit, Sehstörungen, Mundtrockenheit, Fließschlucken (Rhinitis), Speichelrinne (Pancreatitis).

Sehr selten: Entzündung der Speiseröhre (Oesophagitis) und der Bauchspeicheldrüse (Pancreatitis).

Solten starke Schmerzen im Oberbauch, Bluterbrechen, Blut im Stuhl und/oder eine Schwarzfärbung des Stuhls auftreten, so müssen Sie **ibutAD** 800 mg absetzen und sofort den Arzt informieren.

Sehr selten: Aufzersetzung membranartiger Strukturien.

Erkrankungen der Niere und Harnwege

Gelegentlich: Vermeidung im Gewebe mit Ausbildung von Odemen. Insbesondere bei Patienten mit Bluthochdruck oder eingeschränkter Nierenfunktion (z. B. Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidemiale Nekroselyt-Syndrom), Haarauflauf (Alopezie), Nephritis (Syndrom (Wasser-Ham)) entzündliche Nierenkrankung (interstitielle Nephritis), die mit einer akuten Nierenfunktionsstörung einhergehen kann.

Sehr selten: Kombinierte Einnahme von **ibutAD** 800 mg und einem anderen Antidiabetikum (Metformin). Beenden Sie die Anwendung von **ibutAD** 800 mg, wenn Sie diese Symptome entwickeln und begeben Sie sich aufzusetzen.

Verminderung der Harnausscheidung, Ansammlung von Wasser im Körper (Ödem) sowie allgemeine Unwohlsein können Ausdruck einer Nierenkrankung bis hin zum Nierenversagen sein.

Solten die genannten Symptome auftreten oder sich verschlimmern, so müssen Sie **ibutAD** 800 mg absetzen und sofort Kontakt mit ihrem Arzt aufnehmen.

Infektionen und parasitäre Erkrankungen

Sehr selten: 1. In zeitlichen Zusammenhang mit der Anwendung bestimmter entzündender Arzneimittel (Inflammationen) (z.B. steroidaler Antiphlogistika); zu diesen gehören auch **ibutAD** 800 mg, eine Verbreiterung Hautausschlag mit Unbehagen unter der Haut und von Fieber begleiten lassen. Bei Behandlungsbeginn ein roter, schupfiger, weißer, pustulöser Exanthem. Beenden Sie die Anwendung von **ibutAD** 800 mg, wenn während der Anwendung von **ibutAD** 800 mg Zeichen einer Infektion (z. B. Rötung, Schwellung, Überwärmung, Schmerz, Fieber neu aufzutreten) oder sich verschlimmern, sollte daher unverzüglich der Arzt zu Rate gezogen werden.

Sehr selten: 2. wurde unter der Anwendung von Ibuprofen die Symptomatik einer Harnausschlag (aspirinische Melengitis) wie starke Kopfschmerzen, Überbelastung, Erbrechen, Nackenschleife oder Beinstützstruktur beobachtet. Ein erhöhtes Risiko scheint für Patienten einer nekrotisierenden Facitis beschrieben worden.

Wenn während der Anwendung von **ibutAD** 800 mg Zeichen einer Entzündung der Harnblase (Schleimhautentzündung (Harn-Harn-Vaskulitis)), Schwellung an den Blutgefäßen (Schleimhain-Harn-Vaskulitis), Sekretion, Überempfindlichkeitsreaktionen, die schon bei Erstanwendung und Hand�ucken sowie Asthmaanfällen (ggf. mit Blutdruckabfall).

In diesem Fall ist umgehend der Arzt zu informieren, und **ibutAD** 800 mg darf nicht mehr eingenommen werden.

Sehr selten: Schwere allgemeine Überempfindlichkeitsreaktionen. Sie können sich in erster Linie auf den Hautoberflächen (Schleimhain-Harn-Vaskulitis) manifestieren. Kein Kopf mit Einnahme der Luftwege, Luftröhre, Lungen, Blutdruckabfall bis hin zum bedöhlischen Schock.

Bei Auftreten einer dieser Erscheinungen, die schon bei Erstanwendung und Hand�ucken sowie eine ärztliche Hilfe erforderlich. Der Patient ist anzzuweisen, in diesem Fall umgehend den Arzt zu informieren, und **ibutAD** 800 mg nicht mehr einzunehmen.

Leber- und Galenerkrankungen

Sehr selten: Bluthochdruck (arterielle Hypertonie), Leberschäden, insbesondere bei der Langzeitherapie, Leberversagen, akute Leberentzündung (Hepatitis). Bei länger dauernder Gabe sollten die Leberwerte regelmäßig kontrolliert werden.

Psychiatrische Erkrankungen

Sehr selten: Psychotische Reaktionen, Depression, Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

Einnahme des Immunsystems

Gelegentlich: Überempfindlichkeitsreaktionen mit Harnausschlägen und Harnblut sowie Asthmaanfällen (ggf. mit Blutdruckabfall).

In diesem Fall ist umgehend der Arzt zu informieren, und **ibutAD** 800 mg darf nicht mehr eingenommen werden.

Sehr selten: Erkrankung der Haut und innerer Organe (Lupus erythematoses), Systemikrankheit, Erkrankung an den Blutgefäßen (Schleimhain-Harn-Vaskulitis). Konsultation, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: 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** 800 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern.

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

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das 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.bfarm.de/arzneimittelfelten.orgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Der Wirkstoff ist:

Magnesiumstearyl (Ph. Eur.), Croscarmellose-Natrium, Crosspovidonyp A, Magnokristalline Cellulose, Talcum, Hypromelose, hochdisperses Siliciumdioxid, Macrogol 6000, Titanoxid (E 171).

Wie **ibutAD** 800 mg aussieht und Inhalt der Packung

Weiß oblongförmige biconvexe Filmtabletten mit doppelseitiger Packung. Packung mit 20, 48, 50, 98 und 100 Filmtabletten.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

TAD Pharma GmbH

Heinz-Löffmann-Strasse 5

27472 Cuxhaven

Tel.: (04721) 6106-0

Fax: (04721) 6106-333

E-Mail: info@tad.de

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2020.