

Kjørførmåge og anvendning av maskiner

Vid engangs- eller korttidsanvendning har dette lækemiddel ingen eller forsumbar effekt på førmågen ått framføra fordon og andena maskiner. Etterfømning av biverkningar i form av trøtthet og yrsel kan førekomma, kan dock reaktionsførmåge og førmågan ått køra bil och ått använda maskiner påverkas. Dette gæller særskilt vid kombinasjon med alkohol. Du år sjålv ansvarig for ått bedømna om du år i kondisjon ått framføra motorfordon eller utføra arbeiten som kræver skårpt oppmårksamhet. En av faktorena som kan påverka din førmåge i dessa avsenden år anvendning av lækemiddel på grunn av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av komplikationer och biverkningar finns i andra avsnitt. Læs derfor åll informasjon i denna bipacksedel for vågledning. Diskuter med din lækare eller apotekspersonal om du år usikker.

Ibuprofen B. Braun innehæller natrium

Detta lækemiddel innehæller 380 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordsalt) per flaske. Dette motsvarer 18,0 % av høgsta rekommenderat dagligt inntag av natrium for voksne.

3. Hur du får Ibuprofen B. Braun

Detta lækemiddel ordineras av en lækare og ges till dig av en lækare eller sjukskøterska i en miljø år låmplig utrustning finns tillgåenglig.

Rekommenderat dos for vuxna år 600 mg intravenøst (som dropp i en ven). En till 600 mg dos kan ges efter 6 till 8 timmars intervall så snart som dettas år möjligt. Den høgsta dagliga dosen på 1 200 mg ska inte øverskridas.

Den lågsta effektiva dosen ska anvåndas under kortast möjliga tid for ått lindra symptom. Kontakta lækaren omedelbart om du år en infektion och symptomen (såsom feber och smårta) kvarstår eller förvåras (se avsnitt 2). Lækaren ser även till att du har fått tillrækkelig med våtska for ått minska risiken for biverkningar på njurarna.

Anvåndning ska begrænsas till situasjoner når behandling med tabletter år olåmplig. Pasienter måsta byta till behandling med tabletter så snart som dettas år möjligt.

Detta lækemiddel år endast avsett for åkut korttidsbehandling og ska inte anvåndas i mer ån 3 dagar.

Administreringsått

For intravenøs anvåndning: Løsningen ska ges som en intravenøs infusjon under 30 minuter. Lækemedel år avsett for engangsbruk. Inspektera løsningen føre anvåndning. Løsningen ska kasseras om partiklar syns eller om det år misfårrgad.

Om du ges for stor mængd av Ibuprofen B. Braun

Om du fått i dig for stor mængd lækemiddel eller om t.ex. ett barn fått i sig lækemiddel av misstag kontakta lækare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) for rådgivning og råd.

Om du tror ått du har fått for stor mængd ibuprofen ska du omedelbart rådfråga lækare eller sjukskøterska.

Symptomen kan innefatta illamående, magont, krækninger (med blod), huvudværk, ringning i øronen, forvrring og ryckiga ørfrivilliga økronførelser. Vid hoga doser har dåsig-het, brøstsmårta, hjårtekloppning, krampanfall (fråmst hos barn), bristande samordning av muskelrørelser, svaghet og yrsel, blod i urinen, fuserntet och andningsvårghet rapporterats. Du kan också drøbas av lågt blodtryck, blåkigt misfårrgning av hud eller sleimhinnor (cyanos), blødning i mage eller tarm samt problem med lever- eller njurfunktion.

Om du har ytterligere frågor om detta lækemiddel, kontakta lækare, apotekspersonal eller sjukskøterska.

4. Eventuelle biverkninger

Liksom alla lækemiddel kan detta lækemiddel orsaka biverkningar, men alla anvåndare behøver inte få dem.

Biverkningar kan minimeras genom ått anvåndas den lågsta effektiva dosen under kortast möjliga tid som behøvs for ått behandla symptom. Du kan få en eller flera av de kånda biverkningerna av NSAID-preparat (se nedan). Om du opplever någon av dessa biverkningar ska behandlingen med detta lækemiddel avbrytas och du ska kontakta lækare så fort som möjligt. Eldre pasienter som får behandling med dette lækemiddel løper høgere risiko for ått utvikle problemer i samband med biverkningar.

De vanligast observerade biverkningarna år biverkningar i mag-tårmarnealen (påverkar mage og tarm). Peptiska sår (sår i mage eller tarm), perforasjon (hål i mag- eller tarmvæggen) eller blødning från mage eller tarm, ibland livshotande, særskilt hos äldre, kan førekomma. Illamående, krækninger, diarre, våderspårning, forstoppning, matsmåltingsbesvær, buksmårta, hjårteklikende avføring, blodiga krækningar, ulcerøs stomitt (inflammasjon i munnens sleimhinne) med sårtilingning forårsak kolitt (inflammasjon i tjocktårmen) och Crohns sjukdom har rapporterats. Gastrit (magkatarr) har observerats i mindre vanlig åll. I synnerhet år risiken for blødning i mage og tarm beroende av dosintervallet og behandlingstiden.

Ødem (våtskansamling i våvånd), høgt blodtryck og hjårtsvukt har rapporterats i samband med NSAID-behandling. Lækemedel som ibuprofen kan ha ett samband med en liten økad risiko for hjårtsvukt med sårtilingning forårsak kolitt (inflammasjon i tjocktårmen).

Mycket sårlynta fall av alvorliga og alleralgiska reaksjoner (inklusive reaksjoner vid infusjonsstället, anafylaktisk shock) og alleralgiska biverkningar på huden som t.ex. bullosa (blåblåbildende) reaksjoner inklusive Stevens-Johnsons syndrom og toksisk epidermal nekroløs (Lyells syndrom), erythema multiforme, alopeci (håravfall), huden blir ljuskånslig og allergisk vaskulitt (inflammasjon i blodkår) har rapporterats.

Mycket sårlynta fall av förvårard inflammasjon i samband med infeksjoner (t.ex. utveckling av respiratorisk fasцит) som sammanfaller med anvåndning av NSAID-preparat har rapporterats.

I enstaka fall kan alleralgiska hudinfeksjoner og mjukvåvåndskomplikationer førekomma under en vattkoppsinfeksjon.

Mycket vanliga biverkningar (kan førekomma hos fler ån 1 av 10 personer):

- Trøtthet eller sømnløshet, huvudværk og yrsel.
- Hållbrånna, buksmårta, illamående, krækninger, våderspårning, diarre, forstoppning och smårte blodførlust i mage og tarm som i enstaka fall kan orsaka blodbrist.

Vanliga biverkningar (kan førekomma hos upp till 1 av 10 personer):

- Yrsel.
- Hudreaksjon.
- Smårta och brånående kånsla vid administreringsstället.
- Sår i mag-tårmarnealen, möjliggen med blødning og perforasjon. Muninflammasjon med sår (ulcerøs stomatitt), förvårard tjocktårmsinflammasjon (kolitt) och Crohns sjukdom.

Mindre vanliga biverkningar (kan førekomma hos upp till 1 av 100 personer):

- Sømnsvårigheter, opphetsning, irritabilitet eller trøtthet, ångest og rastløshet.
- Symtørmøringar.
- Tinnitus (brøvingningnar).

NO – Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten

Ibuprofen B. Braun 600 mg infusjonsvæske, oppløsning

ibuprofen

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Kontakt lege eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også biverkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

- Hva Ibuprofen B. Braun er og hva det brukes mot
- Hva du må vite før du får Ibuprofen B. Braun
- Hvordan Ibuprofen B. Braun gis
- Mulige bivirkninger
- Hvordan Ibuprofen B. Braun oppbevares
- Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Ibuprofen B. Braun er og hva det brukes mot

Ibuprofen tilhører en gruppe legemidler som kalles «ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler» eller NSAIDs.

Dette legemiddel brukes til voksne for kortvarig behandling av akutte, moderate smerter.

Det blir gitt når intravenøs bruk er egnet, og når andre måter å gi legemiddel på ikke er mulig.

2. Hva du må vite før du får Ibuprofen B. Braun

Ibuprofen B. Braun skal ikke gis:

- dersom du er allergisk overfor Ibuprofen eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
- dersom du tidligere har opplevd korpustøthet, har hatt astma, hudutslett, rennende nese eller hevelse i ansiktet etter å ha tatt ibuprofen, acetylsalisisyre eller andre tilsvarende smertestillende legemidler (NSAIDs).
- dersom du har en tilstand som gjør at du lettere blir eller har pågående blødninger. Dersom du har pågående eller tidligere har hatt tilbakevendende (to eller flere episoder) magesår eller blødning.
- dersom du har hatt blødning eller rift i magesekken eller tarmen når du har tatt NSAIDs.
- dersom du lider av hjerneblødning (cerebrovaskulær blødning) eller annen pågående blødning.
- dersom du har alvorlige nyre-, lever- eller hjerteproblemer.
- dersom du lider av alvorlig dehydrering (for lite væske i kroppen på grunn av oppkast, diare eller for lavt væsketilnær).
- dersom du er i de siste 3 månedene av graviditeten.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller sykepleier før du bruker dette legemidlet.

Betennelsesempfindelighetstillegde legemidler som ibuprofen kan være forbundet med en liten økt risiko for hjertesvukt og blodtryck, særst hvis det brukes i høye doser. Ikke bruk legemidlet over lengre tid eller med høyere doser enn anbefalt.

Hudreaksjoner

Alvorlige hudreaksjoner er rapportert i forbindelse med behandling med ibuprofen. Avslutt behandlingen med Ibuprofen B. Braun og oppsk medisinsk hjelp umiddelbart dersom du får hudutslett, lesjoner i slimhinnene, blømmes eller andre tegn på allergi. Dette kan være de første symptomene på en svært alvorlig hudreaksjon. Se avsnitt 4.

Snakk med legen om behandlingen før du får Ibuprofen B. Braun:

- Hvis du har hjerteproblemer som hjertesvukt, brystmerter (angina) eller hvis du har hatt hjertesinfarkt, bypassoperasjon, dårlig blodstrømsulasjon i beina eller fettene på grunn av trange eller blokkerte blodårer (perifer arteriell sykdom) eller noen form for slag (inkludert «drøpp» eller såkalt transitorisk iskemisk anfall «TIA»).
- Hvis du har høyt blodtrykk, diabetes, høyt kolesterol, hvis noen i familien har eller har hatt hjertesykdom eller slag eller hvis du røyker.
- Hvis du nettopp har gjort en gjentatt og omfattende operasjon.
- Hvis du har hatt eller utviklet et sår, blødning eller blå i magesekken eller tolvfingertarmen. I slike tilfeller vil legen din vurderer å forskrive et beskyttende legemiddel for magen.
- Hvis du har astma eller en annen øvre luftveistilstand.
- Hvis du har en infeksjon – se oversikten «Infeksjoner» under.
- Hvis du har nyresykdom eller leversykdom, er over 60 år eller bruker ibuprofen over lengre tid, kan det hende at legen din må utføre regelmessige kontroller. Legen din vil fortelle deg hvor ofte disse kontrollene skal utføres.
- Hvis du røyker eller har lite væske i kroppen (er dehydrert) feks. på grunn av diaré, skal du drikke mye væske og kontakte legen umiddelbart, da ibuprofen i slike tilfeller kan forårsake nyresvukt som følge av dehydrering.
- Hvis du har Crohns sykdom eller ulcerøs kolitt (tårmsykdom), da ibuprofen kan forverre disse tilstandene.
- Hvis du merker skader, hevelse eller rødhet i huden eller pustevansker, skal du umiddelbart avbryte behandlingen med legemidlet og kontakte lege eller sykepleier.
- Hvis du har vannkopper, da det øker risikoen for komplikasjoner.
- Hvis du har arvelig forstyrrelse i porfyrimetabolismen (f.eks. akutt intermitterende porfyri – forstyrrelser i blodannelsen).
- Hvis du drikker alkohol omtrent samtidig som du får dette legemidlet, kan bivirkninger relatert til mage, tarm og nerverveslet økes.
- Hvis du har pollenallergi, nesepåpnet eller kronisk østretiske lungesykdom (COPD), har du høyere risiko for allergiske reaksjoner. De allergiske reaksjonene kan omfatte astmafall (såkalt analgetisk astma), rask hevelse (Quinckes ødem) eller et utslett.
- Det er viktig at du får den laveste dosen som lindrer og kontrollerer smerten, og at du ikke får dette legemidlet over lengre tid enn nødvendig for å kontrollere symptomene dine.
- Allergiske reaksjoner kan oppstå med dette legemidlet, vanligvis i starten av behandlingen. I slike tilfeller skal behandlingen avbrytes.
- Det har vært enkelte tilfeller av hjerneinneblødning (aseptisk meningitt) ved bruk av dette legemidlet. Risikoen er større hvis du lider av systemisk lupus erythematosus (en hudlidselse) og bindevevs sykdommer forbundet med dette legemidlet.
- Bruk samtidig med andre NSAIDs, inkludert såkalte cyklooksigenase-2-selektive hemmere, skal unngås.

Infeksjoner

Ibuprofen kan skjule symptomer på infeksjon slik som feber og smerter. Det er derfor mulig ått dette legemidlet kan forsinke riktig behandling av infeksjonen, noe som kan føre til økt risiko for komplikasjoner. Dette er sett ved lungebetennelse forårsaket av bakterier og bakterielle hudinfeksjoner knyttet til vannkopper. Hvis du tar dette legemidlet mens du har en infeksjon eller infeksjonssymptomer, bør du kontakte legen din.

Generelt kan vannemessig bruk av (ulike typer) smertestillende legemidler føre til varige, alvorlige nyreproblemer.

Ved forlenget bruk av smertestillende midler kan det oppstå hodepine, som ikke skal behandles med høyere dose av legemidlet.

Ved langvarig bruk av ibuprofen skal leververdier, nyrefunksjon og blodcelletall kontrolleres regelmessig.

Ibuprofen kan påvirke følgende laboratorietester:

- Blodningstid (kan være forlenget i 1 dag etter avsluttet behandling)
- Blodsukkerverdi (kan reduseres)
- Kreatininclearance (kan reduseres)
- Hematokritt eller hemoglobin (kan reduseres)
- Ureanitrogen i blodet, serumkreatinin og serumkalkium (kan økes)
- Leverfunksjonstest: økte transaminasenivåer

Si fra til legen hvis det skal tas prøver (laboratortester) og du bruker eller nylig har brukt ibuprofen.

Barn og ungdom

Sikkerhet og effekt av Ibuprofen B. Braun til barn og ungdom har ennå ikke blitt fastslått. Dette legemiddel skal ikke brukes hos barn og ungdom (under 18 år).

Andre legemidler og Ibuprofen B. Braun

Snakk med lege eller sykepleier dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Ibuprofen B. Braun kan påvirke eller bli påvirket av enkelte andre legemidler. F.eks.:

- Andre antiinflammatoriske ikke-steroide legemidler (NSAIDs), inkludert COX-2-hemmere (f.eks. celekoksib), kan øke risikoen for magesår og -blødning på grunn av en tilleggs effekt.
- Legemidler som er antiokagulerende (blødfortynnende)/blodproppsforebyggende, som acetylsalisisyre, warfarin, tiklopidin.
- Hjertelysostatiser slik som digoxin (brukes til å behandle hjertesvukt), fenytoin (brukes til å behandle epilepsi) eller litium (brukes til å behandle depresjon). Blodnivået av disse kan øke når de tas sammen med ibuprofen.
- Metotretaksat (brukes til å behandle visse typer kreft eller revmatisme). Hvis dette tas samtidig med ibuprofen (innenfor 24 timer) kan blodnivået og risikoen for biverkninger av metotretaksat øke.
- Mifepriston (et legemiddel som brukes for å avbryte graviditet).
- En gruppe legemidler som brukes mot depresjon (SSRI-antidepressiver, som fluoksetin), kan også øke risikoen for blødning i mage og tarm.
- Legemidler som senker høyt blodtryck (ACE-hemmere som kaptopril, betablokkere som atenolol, angiotensin II-resptorantagonister som losartan).
- Kortikosteroider (som hydrokortison) kan brukes mot betennelse) fordi de øker risikoen for sår eller blødning i mage og tarm.
- Diuretika (vanndrivende legemidler som brukes for urinerung, som bendroflumetazid), da NSAIDs kan redusere effekten av diuretika, og dette kan øke risikoen for nyreproblemer (bruk av kalkiumsparende diuretika med ibuprofen kan føre til høye kalkiumnivåer i blodet).
- Legemidler som inneholder probencid eller sulfinyrazon kan forsinke utskillelsen av ibuprofen.
- Glisopirin og talrolimus (legemidler for å unngå avstøving av transplantanter) kan øke risikoen for nyrskade.
- Sulfonylurea, som glibenklamid (brukes mot ått diabetes) kan redusere kontroll av blodsukkerverdier anbefales når disse legemidlene brukes sammen.
- Antibiota i kinolongruppen, som ciprofloxacin, på grunn av økt risiko for å utvikle krampeanfåll.
- Vorkonazol, flukonazol (CYP2C9-hemmere som brukes mot oppinfeksjoner) kan øke blodnivået av ibuprofen.
- Zidovudin (brukes mot hiv-infeksjon), på grunn av økt risiko for blodansamling i ledd og blåmerker.
- Aminoglykosider (en type antibiotika). NSAIDs kan redusere utskillelsen av aminoglykosider.
- Ginkgo biloba (et plantebasert legemiddel som ofte brukes ved demens) kan øke risikoen for blødning.

Enkelte andre legemidler kan også påvirke eller bli påvirket av behandlingen med ibuprofen. Du skal derfor alltid rådføre deg med lege eller sykepleier før du får ibuprofen sammen med andre legemidler.

Graviditet, amning og fertilitet

Snakk med lege eller sykepleier før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Graviditet

Dette legemiddel skal ikke brukes i de siste 3 månedene av graviditeten, da det kan skade det ufødte barnet eller forårsake problemer under fødselen. Bruk kan forårsake nyre- og hjerteproblemer hos det ufødte barnet, kan gjøre at du og barnet ditt har lettere for å bli, og kan forsinke oppstart av eller forlenge fødselen.

Du bør ikke få ibuprofen de første 6 månedene av graviditeten med mindre det er absolutt nødvendig og hvis det er anbefalt av legen. Dersom du har behov for legemiddel i denne perioden eller mens du forsøker å bli gravid, skal laveste dose brukes over en så kort periode som mulig. Behandling med intravenøs ibuprofen skal ikke foregå i mer enn 3 dager. Dersom det tas i mer enn noen få dager fra og med uke 20 under graviditeten kan ibuprofen forårsake nyreproblemer hos det ufødte barnet, som kan redusere mengden fostervann (oligohydramniose) eller gi innsvævning i en blodåre (ductus arteriosus) i hjertet hos barnet. Hvis du har behov for behandling i mer enn noen få dager kan legen anbefale ekstra overvåking.

Amning

Dette legemiddel blir skilt ut i morsmelk, men kan brukes under amming med den anbefalte dosen i så kort tid som mulig. Hvis det brukes i doser over 1200 mg daglig eller over lengre perioder, kan det imidlertid hende ått babyer får deg å avbryte ammingen.

Fertilitet

Ibuprofen kan gjøre det vanskeligere å bli gravid. Informer legen din hvis du planlegger å bli gravid eller har problemer med å bli gravid.

Kjøring og bruk av maskiner

Ved rinktak av enkelt doser eller ved kortvarig bruk har dette legemidlet ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Forekomst av relevant

0665/12632533/0923

- Inflammasjon i magslemhinnen.
- Minskad urinproduksjon og våtskansamling i våvånd (ødem), særskilt hos pasienter med høgt blodtryck eller njurproblem, nefrotisk syndrom, interstieilt njurinflammasjon som kan åttjøjas av åkut njursvukt.
- Næsebløt. Kånda, røsa flåksår på huden (inklusive allergisk purpura), hudutslett.
- Allergiske reaksjoner med hudutslag og klåda, samt astmaattaker (møjligen med blodtrycksfall).

Sårlynta biverkningar (kan førekomma hos upp till 1 av 1 000 personer):

- Reversibel toksisk amblyopi (dubbelseende).
- Hørselnedsettning.
- Gullfårgad hud eller gullfårgede øgonvøler, leverfunksjonsrubning, leverskade, særskilt ved lårngtidsbehandling, økad urinsyra-koncentrasjon i serum.
- Gullfårgad hud eller gullfårgede øgonvøler, leverfunksjonsrubning, leverskade, særskilt ved lårngtidsbehandling, åkut hepatitt (leverinflammasjon).
- Psykotiska reaksjoner, nervositet, irritabilitet, forvrring eller desorientering og depresjon.
- Nacktelseth.

Mycket sårlynta biverkningar (kan førekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):

- Størmøringar i blodbildningen (anemi, leukopeni, trombocytopeni, pancytopeni, agranulocytos). De första symptomen år: feber, halsont, ytliga sår i munnen, influensaliknande symptom, kraftig utmattning, nåsblød og blødningnar i huden.
- Hårtekloppning (snabb hjårtefrekvens), hjårtsvukt, hjårtninfarkt.
- Høgt blodtryck.
- Aseptisk hjårnhinneinflammasjon (nackstelhet, huvudværk, illamående, krækningar, feber eller forvrring). Pasienter med autoimmune sykdommer (SLE, blåndede bindevåvsykdommer) vekar var å kånsånglig.
- Inflammasjon i matstrupen (esofagus) eller bukspøtkørtellen, fortrångning i tårmen.
- Astma, andningsvårgheter (bronkialspåsm), andnød og pipande andning.
- Systemisk lupus erythematosus (en autoimmune sykdom), som alleralgisk reaksjon (ødem i ansiktet, svullnad i tunga, svullnad i svalget med samdrångregning i luftvårrganne, andningsvårgheter, snabb hjårtefrekvens, antall anvåndarsfall) og livshotande shock).

Hår rapporterats førekommer hos ett økånt antal anvåndars:

- Nedsett leverfunksjon.
- Reaksjoner ved injeksjonsstellet, t.ex. svullnad, blåmårke eller blødning.
- En allvarlig hudreaksjon som kallas DRESS-syndrom kan førekomma. Symptom på DRESS inkluderer: hudutslag, feber, svullna lymfokårler og en økning av eosinofiler (en typ av vita blodkroppar).
- Utbredte ødem. Fållående utslag med knøler under huden og blåsor hudvågsklingen i hudveck, på bålen och armarna tillsammans med feber vid brøjan av behandlingen (åkut generaliserad exantematøs pustulos). Slutna anvåndarsfall på B. Braun omedelbart om du utveetkar dessa symptom och søk lårkårhjålp omedelbart. Se även avsnitt 2.

Rapporteret av biverkningar

Om du får biverkningar, tal med lækare. Dette gæller även eventuelle biverkninger som inte nämns i denna informasjon. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom ått rapportera biverkningar kan du bidra till ått åka informasjonen om lækemidlets sårkerhet.

Sverige	Finland
Lækemedelsverket	webbplats: www.fimea.fi
Box 26	Sårkerhets- och utvecklingscentret for lækemidelsområdet Fimea
751 03 Uppsala	Biverkningsregistret
Webbplats: www.lakemedelsverket.se	PB 55
	00034 FIMEA

5. Hur Ibuprofen B. Braun ska förvaras

Førvara detta lækemiddel utom syn- og rækkhåll for barn.

Inga særskilda förvaringsanvisninger.

Endast omedelbart for oppvåndning løsning ska kasseras.

Anvåndnings utgångsdatum som anges på etiketten efter EXP. Utgångsdatumet år den siste dagen i angiven månad.

Anvånd inte dette lækemiddel om du mærker några synliga partikler eller misfårrgning.

6. Fårpåkingsrens innehåll og øvriga opplysninger

Innehållsdeklarasjon

- Den aktive substansen år L-arginin, natrium (finnes i bordsalt) i hver flaske. Dette tilsvares 18,0 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av legemiddel gjennom dietten for en voksen person.

Lækemedlets utsende og fårpåkingsstorlekar

Box 101 og 102 tilsvare tilsvarett 300 mg infusjonsvåtska, løsning, utan några partiklar.

Løsningen finns i flasker av LDPE-flaskor om 100 ml med ett ytre lok. Fårpåkingsstorlekarna år 10 flasker og 20 flaskor.

Eventuelt kommer inne ålla fårpåkingsstorlekar ått marknadsføres.

Innehavere av godkånnande for försåljning

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Stråße 1
34212 Melsungen, Tyskland

Postadress:
34209 Melsungen, Tyskland

Tilveikere

B. Braun Medical, S.A.
Ctra. Terrasa, 121

Rubi
08191 Barcelona
Spanien

Kontakta ombudet for innehavaren av godkånnande for försåljning om du vill veta mer om detta lækemiddel:

Sverige
B. Braun Medical AB
Box 110
182 12 Danderyd

Finland
B. Braun Medical Oy
Garverigrånden 2b
00380 Helsingfors

Denna bipacksedel åndrades senast

2023-05-22 (Sverige), 14.02.2023 (Finland)

bivirkninger som utmattelse og svimmelhet (vertigo) kan imidlertid nedsette reaksjonsevnen, og svekke evnen til å kjøre bil og/eller bruke maskiner. Dette gjelder særlig i kombinasjon med alkohol.

Ibuprofen B. Braun inneholder natrium

Dette lækemiddel inneholder 380 mg natrium (finnes i bordsalt) i hver flaske. Dette tilsvares 18,0 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av legemiddel gjennom dietten for en voksen person.

3. Hvordan Ibuprofen B. Braun gis

Dette legemiddel er forskrevet til deg av en lege. Det vil kun bli gitt av lege eller sykepleier, i omgivelser der nødvendig utstyr er tilgjengelig.

Den anbefalte dosen til voksne er 600 mg gitt intravenøst (som «drøpp» inn i en blodåre). En ny