

FACHKURZINFORMATION

Ibuprofen Kabi 400 mg Infusionslösung

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

Jeder Milliliter Infusionslösung enthält 4 mg Ibuprofen. Jede 100 ml Flasche enthält 400 mg Ibuprofen. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jeder Milliliter Infusionslösung enthält 3,71 mg Natrium. Jede 100 ml Flasche enthält 371 mg Natrium. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Ibuprofen Kabi wird angewendet bei Erwachsenen für die symptomatische Kurzzeitbehandlung von akuten mäßig starken Schmerzen und für die symptomatische Kurzzeitbehandlung von Fieber, wenn die intravenöse Anwendung klinisch gerechtfertigt ist und andere Arten der Anwendung nicht möglich sind.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Anamnese von Bronchospasmus, Asthma, Rhinitis, Angioödem oder Urtikaria im Zusammenhang mit der Einnahme von Acetylsalicylsäure (ASS) oder anderen nichtsteroidalen Antirheumatika/ Antiphlogistika (NSAR); Erkrankungen, die erhöhte Blutungsneigung oder aktive Blutungen mit sich bringen wie z.B. Thrombozytopenie; bestehende oder in der Vergangenheit wiederholt aufgetretene peptische Ulzera/Hämorrhagien (mindestens 2 unterschiedliche Episoden nachgewiesener Ulzeration oder Blutungen); gastrointestinale Blutungen oder Perforationen in der Anamnese im Zusammenhang mit einer vorherigen NSAR-Therapie; zerebrovaskuläre oder andere aktive Blutungen; schwere Leber- oder Niereninsuffizienz; schwere Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse IV); schwere Dehydratation (verursacht durch Erbrechen, Diarrhoe oder unzureichende Flüssigkeitsaufnahme); Schwangerschaft, im letzten Trimester (siehe Abschnitt 4.6).

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Nichtsteroidale Antiphlogistika und Antirheumatika. Propionsäure Derivate.

ATC-Code:

M01AE01.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat, Salzsäure 1M (zur pH-Wert Einstellung), Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriumhydroxid 5M, Natriumhydroxid 1M (zur pH-Wert Einstellung), Wasser für Injektionszwecke.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

Jänner 2024.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.