

Voor de patiënt

Instructies voor het verdunnen van Natriumoxybaat 500 mg/ml Accord

Let op: de bereidingswijze van de in te nemen dosissen natriumoxybaat verschilt per fabrikant. Controleer of u de juiste instructie voor bereiding van uw medicijn gebruikt.

Neem contact op met uw arts of apotheker als u niet zeker weet hoe u dit middel moet gebruiken. Gebruik alleen de spuit die in de verpakking bij het middel zit.

RISICO MINIMALISATIE MATERIAAL BETREFFENDE NATRIUMOXYBAAT, voor patiënten

Deze materialen beschrijven aanbevelingen om belangrijke risico's van het geneesmiddel te beperken of te voorkomen en zijn beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

Instructies voor het verdunnen van Natriumoxybaat 500 mg/ml Accord

De volgende instructies leggen uit hoe Natriumoxybaat moet worden bereid. Lees de instructies a.u.b. aandachtig door en volg deze stap voor stap. De doos bevat één fles Natriumoxybaat 500mg/ml oplossing voor oraal gebruik, een indruk-flesadapter, een doseerspuit, twee doseerbekertjes met kindveilige doppen om uw twee nachtdosissen in te bereiden en bewaren, en de bijsluiter voor Natriumoxybaat (afbeelding 1)



Afbeelding 1

Lees de bijsluiter door voordat u de eerste twee dosissen Natriumoxybaat inneemt, zodat u ook op de hoogte bent van andere belangrijke informatie.

Gebruik Natriumoxybaat altijd precies zoals uw arts heeft gezegd.

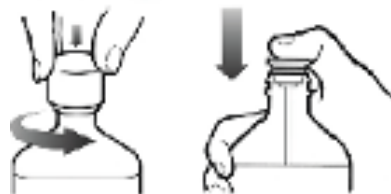
Als u nog andere vragen hebt over Natriumoxybaat, neem dan gerust contact op met uw arts.

U moet beide dosissen klaarmaken bij het naar bed gaan.

Neem Natriumoxybaat 2 of 3 uur na het avondeten, en niet eerder. Laat elke dag even veel tijd tussen het avondeten en de eerste inname van Natriumoxybaat.

1. Verwijder de flesdop door erop te drukken en de dop tegelijkertijd tegen de klok in (naar links) te draaien.

Plaats na het verwijderen van de dop de fles rechtop op een tafelblad. Plaats terwijl u de fles rechtop houdt de indruk-fles-adapter in de hals van de fles. Dit hoeft alleen gedaan te worden de eerste keer dat de fles wordt geopend. De adapter kan daarna in de fles blijven zitten voor alle volgende keren dat u deze gebruikt (afbeelding 2).



Afbeelding 2

2. Steek daarna de punt van de doseerspuit in de opening in het midden van de fles en druk deze stevig omlaag (zie afbeelding 3).



Afbeelding 3

3. Keer, terwijl u de fles en spuit met een hand vasthoudt, de fles ondersteboven en trek de voorgeschreven dosis op met de andere hand door aan de zuiger te trekken.

OPMERKING: Er stroomt alleen geneesmiddel in de spuit als u de fles ondersteboven houdt (zie afbeelding 4).



Afbeelding 4



Afbeelding 5

4. Zet de fles weer rechtop. Verwijder de spuit uit de opening in het midden van de fles. Druk het geneesmiddel uit de spuit in een van de meegeleverde maatbekertjes door op de zuiger te drukken (zie afbeelding 5). Herhaal deze stappen voor het tweede maatbekertje. Voeg daarna ongeveer 60 ml water aan ieder maatbekertje toe (60 ml is ongeveer 4 eetlepels).



Afbeelding 6

5. Breng de meegeleverde doppen op de maatbekertjes aan en draai iedere dop met de klok mee (naar rechts) tot deze vastklikt in de kindveilige stand (zie afbeelding 6). Spoel de spuit uit met water.
6. Zet net voordat u gaat slapen de tweede dosis naast uw bed. Het is waarschijnlijk nodig een wekker te zetten om wakker te worden voor het innemen van uw tweede dosis, niet eerder dan 2,5 uur en niet later dan 4 uur na het innemen van uw eerste dosis. Verwijder de dop van het eerste maatbekertje door de kindveilige vergrendelingslip omlaag te drukken en de dop tegen de klok in (naar links) te draaien. Drink de eerste dosis helemaal op terwijl u op het bed zit, plaats de dop terug op het maatbekertje en ga daarna meteen liggen.
7. Als u 2,5 tot 4 uur later wakker wordt, verwijdert u de dop van het tweede maatbekertje. Terwijl u in bed zit, drinkt u de tweede dosis helemaal op net voordat u gaat liggen om verder te slapen. Plaats de dop terug op het tweede maatbekertje.

Voor het snel onderkennen van bijwerkingen blijven spontane meldingen van groot belang. In Nederland kunt u vermoede bijwerkingen melden bij Nationaal Bijwerkingen Centrum Lareb. U kunt daarvoor gebruik maken van het meldingsformulier dat u op internet kunt vinden (www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product: Accord Healthcare B.V., Winthontlaan 200, 3526 KV Utrecht, telefoonnummer 030-8506014 en mail netherlands@accord-healthcare.com

Als u meer wilt weten over de informatie gepresenteerd in dit document, kunt u de bijsluiter in de doos raadplegen en contact opnemen met uw arts of apotheker. Deze informatie maakt deel uit van het risicobeheerprogramma en de daarbij behorende risico minimalisatie materialen waarom wordt verzocht door het Europees Geneesmiddelenbureau.

U kunt extra materiaal aanvragen bij Accord Healthcare B.V. (telefoon 030-8506014; netherlands@accord-healthcare.com);