

Neuleptil®

Het is altijd raadzaam de bijsluiter van een geneesmiddel te lezen. Uw arts en apotheker zijn op de hoogte van de eigenschappen van dit produkt. Als U vragen heeft, kunt U zich tot hen wenden.

SAMENSTELLING

De werkzame stof van Neuleptil is periciazine. Er bestaan Neuleptil capsules die 5 mg of 10 mg periciazine bevatten.

GEBRUIK

Neuleptil wordt door uw arts voorgeschreven bij de behandeling van gedragsstoornissen, waaronder ernstige vormen van opwinding en onrust.

NIET TE GEBRUIKEN DOOR

Patiënten die overgevoelig zijn voor dit middel of soortgelijke middelen (fenothiazinen). Kinderen jonger dan 1 jaar wegens een mogelijk verband tussen het gebruik van fenothiazinebevattende produkten en wiegedood.

BIJWERKINGEN

Slaperigheid en duizeligheid kunnen voorkomen. Tevens kunnen optreden: concentratiemoeilijkheden en een gevoel van moeheid. Het verdient aanbeveling om bij optredende duizeligheid een uur te gaan liggen. Als bijwerkingen kunnen ook nog optreden een wat droge mond en neus, enigszins wazig zien en moeilijkheden bij het plassen (vooral bij oudere mannen), opwinding, verwarring en waandenkbeelden. Tevens kunnen diverse bewegingsstoornissen (extrapiramidale verschijnselen en tardieve dyskinesie), melkafscheiding en cyclusstoornissen bij de vrouw, alsmede impotentie en overmatige ontwikkeling van de borstklieren bij de man optreden. Als de klachten langere tijd aanhouden of wanneer andere klachten optreden die mogelijk door het gebruik van Neuleptil veroorzaakt zouden kunnen zijn (zoals het optreden van wondjes in de mond en keel) en huidreacties, dient u zich in verbinding te stellen met uw arts. Gedurende de behandeling mag u zich niet overdadig blootstellen aan natuurlijk of kunstmatig zonlicht.

WAARSCHUWINGEN

Overleg voor gebruik met uw arts indien:

- u lijdt aan epilepsie (vallende ziekte)
- u lijdt aan de ziekte van Parkinson
- u een hartziekte heeft
- u een stoornis heeft bij het plassen
- u een stoornis heeft in de nier- of leverfunctie.

Bij langdurige behandeling (met vooral hoge doses) kan tardieve dyskinesie voorkomen. Deze symptomen kunnen tijdelijk verergeren na het staken van de behandeling of zelfs nog ontstaan.

Het verdient aanbeveling dat u af en toe oogheelkundig wordt onderzocht.

GEBRUIK TIJDENS DE ZWANGERSCHAP OF HET GEVEN VAN BORSTVOEDING

Bij zwangerschap slechts gebruiken na overleg met uw arts. Het geven van borstvoeding tijdens het gebruik van Neuleptil wordt afgeraden.

INVLOED OP DE RIJVAARDIGHEID EN DE BEKWAAMHEID OM MACHINES TE GEBRUIKEN

Neuleptil kan slaperigheid en duizeligheid veroorzaken. Hierdoor kan het reactievermogen nadelig worden beïnvloed.

WISSELWERKING MET ANDERE GENEESMIDDELEN

Het verdient aanbeveling nooit meerdere geneesmiddelen tegelijkertijd te gebruiken zonder overleg met uw arts.

Gelijktijdig gebruik van Neuleptil en middelen ter bestrijding van neerslachtigheid of middelen die worden toegepast bij bepaalde psychiatrische ziektebeelden moeten vermeden worden in verband met een verhoging van de kans op het optreden van bewegingsstoornissen.

Neuleptil kan de werking van sommige bloeddrukverlagende geneesmiddelen versterken. Neuleptil kan de werking versterken van slaapmiddelen, kalmeringsmiddelen en bepaalde pijnstillers. Geneesmiddelen waarvan deze slaapverwekkende werking kan worden versterkt, zijn in het algemeen herkenbaar aan de gele sticker op de verpakking. Wanneer u zulke geneesmiddelen gebruikt, moet u dit altijd mededelen aan uw arts of apotheker. Gelijktijdig gebruik met maagzuurneutraliserende middelen (antacida) vermindert de opname van Neuleptil in het maagdarmkanaal.

Neuleptil kan de werking van alcohol versterken, daarom dient u tijdens de behandeling met Neuleptil geen alcohol te gebruiken.

GEBRUIKSAANWIJZING/DOSERING

De hoeveelheid Neuleptil capsules die moet worden ingenomen, kan per ziektegeval verschillen. Tijdens de behandeling kan de arts besluiten om de hoeveelheid te vermeerderen of juist te verminderen, afhankelijk van het resultaat. De arts heeft u gezegd op welk tijdstip van de dag u het geneesmiddel moet innemen en hoeveel capsules per keer. Houdt u strikt aan deze aanwijzingen. In het algemeen geldt de volgende dosering:

Volwassenen: 2 tot 3 maal per dag 10-20 mg periciazine

Bejaarden : aanvangen met 5 mg per dag en geleidelijk verhogen tot
2 tot 3 maal per dag 10 mg periciazine

Kinderen : aanvangen met 1-2 mg per dag en geleidelijk verhogen tot

2 tot 3 maal per dag 5 mg periciazine

Voorbeeld: 10 mg periciazine kan worden ingenomen als:
- 1 Neuleptil capsule van 10 mg.

WIJZE VAN BEWAREN EN HOUDBAARHEID

Neuleptil capsules dienen bij kamertemperatuur (15-25°C) op een donkere plaats te worden bewaard.

De uiterste gebruiksdatum staat op de verpakking vermeld na "Niet te gebruiken na" of na "exp".

Houdt de geneesmiddelen buiten het bereik van kinderen.

TOEDIENINGSVORM/VERPAKKING

Neuleptil capsules van 5 mg worden verpakt per 30 stuks.

Neuleptil capsules van 10 mg worden verpakt per 50 stuks.

INSCHRIJVING

Neuleptil is ingeschreven in het register onder:

RVG 05227 - capsules 5 mg

RVG 00301 - capsules 10 mg

IMPORTEUR/REGISTRATIEHOUDER

sanofi-aventis Netherlands B.V.

Kampenringweg 45 D-E

2803 PE Gouda

Tel: 0182 55 77 55

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in

Maart 2008