

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Norit, 125 mg tabletten geactiveerde kool

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Wordt uw klacht na 3 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Norit en waarvoor wordt dit medicijn ingenomen?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Norit en waarvoor wordt dit medicijn ingenomen?

Norit wordt gebruikt:

- ter aanvulling van dieetmaatregelen bij reizigersdiarree bijvoorbeeld door verandering van voedsel of klimaat.
- als hulpmiddel bij de behandeling van vergiftigingen.

Norit bevat geactiveerde kool van plantaardige herkomst, wat door het grote inwendige oppervlak in het maagdarkanaal aanwezige schadelijke of ongewenste stoffen kan binden.

Wordt uw klacht na 3 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U heeft (mogelijk) last van een ernstige verstopping van het maagdarkanaal, plotselinge buikpijn en met zweervorming gepaard gaande ontsteking van de dikke darm.

Wanneer moet u er extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Bij vergiftigingen, de tabletten innemen en onmiddellijk een arts waarschuwen.

Een aantal stoffen wordt niet goed door geactiveerde kool gebonden. Voor deze stoffen moet een specifiek tegengif (antidotum) worden gebruikt. De belangrijkste stoffen en het tegengif waarvoor dit geldt zijn: cyanide (*tegen gif is natriumnitriet*), ijzerverbindingen (*deferoxamine*), lithium (*calciumpolystyreensulfaat*), methanol (*ethanol*) en ethyleenglycol (*ethanol*). Bij andere vergiftigingen moet zowel Norit tabletten als een tegengif worden gebruikt.

Door het gebruik van Norit kan de ontlasting zwart kleuren.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Norit nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dat misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Het gebruik van Norit zal in veel gevallen de werking van via de mond (oraal) ingenomen medicijnen verminderen. Gelijktijdig gebruik van Norit en orale anticonceptie ('de pil') kan mogelijk de werkzaamheid van de orale anticonceptie verminderen. U moet een aanvullende methode van anticonceptie (bijvoorbeeld een condoom) gebruiken.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Norit kan voor zover bekend zonder gevaar voor het (ongeboren) kind tijdens de zwangerschap en het geven van borstvoeding worden gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het gebruik van Norit heeft geen nadelige gevolgen voor de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

Norit bevat lactose, sucrose en natrium

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe neemt u dit medicijn in?

Neem dit medicijn altijd precies in zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Reizigersdiarree:

De geadviseerde dosering is 6-9 tabletten per keer innemen en maximaal 27 tabletten per dag.

Verspreid het innemen zo gelijkmatig mogelijk over de dag.

De tabletten met water innemen.

Bij vergiftigingen:

De geadviseerde dosering is 20 tabletten per keer innemen, enkele malen herhalen met kleine tussenpozen.

Bij vergiftigingen, de tabletten innemen en onmiddellijk een arts waarschuwen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Verstopping kan optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Deze datum geldt ook als de verpakking is geopend.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht. De tablettencontainer zorgvuldig gesloten houden ter bescherming tegen vocht.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is geactiveerde kool.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn sucrose (E473), lactose (E322), natriumcarboxymethylcellulose (E470b) en magnesiumstearaat (E466).

Hoe ziet Norit eruit en wat zit er in een verpakking?

Norit tabletten zijn zwart en rond met een diameter van 9 mm. Ze hebben aan één zijde de inscriptie "NORIT". De tabletten zijn verpakt in tablettencontainers met 50, 75 of 180 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder

Norit Nederland B.V.
Astronaut 34
3824 MJ Amersfoort

Fabrikant

Norit Nederland B.V.
Mr. Ovingkanaal O.Z. 3
7891 EV Klazienaveen

Voor inlichtingen en correspondentie

Cooper Consumer Health Nederland B.V.
ProductNL@cooperconsumerhealth.com

Het medicijn is in het register ingeschreven onder RVG 02043.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2024