

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten

acetylcysteïne

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker 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 of apotheker.
- Wordt uw klacht na 8-10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

1. WAT IS ACETYLCYSTEÏNE ALPEX 600 MG, BRUISTABLETTEEN, EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten bevatten de werkzame stof acetylcysteïne. Dit geneesmiddel is een slijmoplossend middel dat taai, vastzittend slijm afbreekt, zodat het dun en vloeibaar wordt en gemakkelijk kan worden opgehoest. Acetylcysteïne is bestemd voor gebruik door **volwassenen** om het slijm dat in de luchtpijpvertakkingen wordt geproduceerd, minder taai te maken zodat het gemakkelijk kan worden opgehoest, vooral tijdens periodes van acute bronchitis (plotseling beginnende hevige ontsteking van de luchtwegen).

Wordt uw klacht na 8-10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor acetylcysteïne of een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. (Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.)
- Kinderen jonger dan twee jaar mogen dit geneesmiddel niet gebruiken.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten inneemt:

- Acetylcysteïne mag niet tegelijkertijd toegediend worden met hoestwerende geneesmiddelen (middelen die de hoestprikkel onderdrukken).
- Als u last heeft van periodes van kortademigheid door spierverkramping of zwelling van het slijmvlies in de luchtwegen, vaak in combinatie met hoesten en slijmproductie (bronchiaal astma), kunt u kortademig worden door verkramping van de spieren van de luchtwegen (bronchospasme). Als zo'n episode/aanval optreedt, moet u onmiddellijk stoppen met de behandeling met Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, en contact opnemen met een arts.
- Als u een maagzweer heeft of in het verleden heeft gehad, aangezien Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, de maagwand kan irriteren, vooral wanneer u nog andere geneesmiddelen gebruikt waarvan bekend is dat ze de maagwand irriteren.
- Er zijn zeldzame meldingen geweest van ernstige overgevoeligheidsreacties met (hoge) koorts, roodverkleuring van de huid, gewrichtspijn en/of ooginfectie (Stevens-Johnson syndroom) of plotselinge overgevoeligheidsreacties met koorts en blaren op de huid of vervellen van de huid (syndroom van Lyell), die optraden tijdens het gebruik van Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten. In de meeste gevallen gebruikten de patiënten ten minste één ander geneesmiddel dat deze reacties waarschijnlijk veroorzaakte.

Als u nieuwe veranderingen in uw huid of slijmvliesen opmerkt, moet u onmiddellijk contact opnemen met een arts en meteen stoppen met het innemen van acetylcysteïne.

- Naarmate het dikke slijm vloeibaarder wordt, neemt het volume ervan toe, vooral aan het begin van de behandeling. Als u dit dunne slijm niet goed kunt ophoesten, moet u contact opnemen

met een arts zodat er passende maatregelen kunnen worden genomen om het slijm te verwijderen.

Neem contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt.

Het kan zijn dat u een lichte zwavelgeur (geur van rotte eieren) ruikt wanneer u de verpakking opent. Dit is een eigenschap van de werkende stof en dit is normaal. Het geeft niet aan dat het geneesmiddel veranderd is.

Kinderen en jongeren

Geneesmiddelen die, zoals Acetylcysteïne Alpex, slijm oplossen (mucolytica) kunnen de luchtwegen van kinderen jonger dan 2 jaar blokkeren door de eigenschappen die de luchtwegen in deze leeftijdsgroep hebben. Hierdoor kan het vermogen om slijm op te hoesten beperkt worden. Daarom mag Acetylcysteïne Alpex niet worden gebruikt door kinderen jonger dan 2 jaar. Alpex Acetylcysteïne 600 mg, bruistabletten, mag niet worden gebruikt door kinderen en jongeren die jonger zijn dan 18 jaar, omdat er andere vormen en sterktes van acetylcysteïne geschikt zijn voor deze groep patiënten.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Alpex Acetylcysteïne 600 mg, bruistabletten nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Als u nog andere geneesmiddelen gebruikt, mag u ze niet samen met Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, oplossen.

Als u geneesmiddelen moet gebruiken om infecties te voorkomen of te bestrijden (antibiotica), moet u deze ten minste 2 uur voor of na de inname van Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, innemen.

Geneesmiddelen die de hoestreflex onderdrukken, mogen niet tegelijk met Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, worden gebruikt omdat u in staat moet zijn om het dunner gemaakte slijm op te hoesten.

Acetylcysteïne kan de vaatverwijdende werking van nitroglycerine versterken. Wees voorzichtig. De gegevens die dit ondersteunen, zijn niet overduidelijk.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er is een beperkte hoeveelheid gegevens over het gebruik van acetylcysteïne door zwangere vrouwen. De resultaten van dieronderzoek duiden niet op directe of indirecte schadelijke effecten wat betreft de zwangerschap of de ontwikkeling van het kind voor, tijdens of na de geboorte. Gebruik Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, alleen na zorgvuldige afweging van de risico's en voordelen tijdens een zwangerschap.

Borstvoeding

Het is niet bekend of acetylcysteïne overgaat in de moedermelk. Gebruik Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, alleen tijdens de borstvoeding na zorgvuldige afweging van de risico's en voordelen.

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 geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van acetylcysteïne op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken. Een effect is echter niet waarschijnlijk.

Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, bevat natrium

Dit geneesmiddel bevat 115 mg natrium (hoofdbestanddeel van kook-/tafelzout) per bruistablet. Dit is evenveel als 5,75% van de aanbevolen maximale dagelijkse inname van natrium door een volwassene.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Volwassenen:

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter 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.

De aanbevolen dosering is 1 maal per dag 1 bruistablet.

Patiënten die moeite hebben met het ophoesten van slijm (ouderen of verzwakte patiënten), wordt geadviseerd het middel 's morgens in te nemen.

Los de bruistablet op in een half glas water. Drink de oplossing daarna meteen op.

Gebruik Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, niet langer dan 8-10 dagen zonder contact op te nemen met een arts.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u te veel Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

Mogelijke symptomen zijn: misselijkheid, braken en diarree.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Als u bent vergeten een dosis in te nemen en het is bijna tijd voor de volgende dosis, neem dan niet de ‘vergeten’ dosis in, maar ga verder met het schema dat vermeld staat onder de rubriek ‘Hoe gebruikt u dit middel?’.

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Acetylcysteïne Alpex bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Als een van de volgende bijwerkingen optreedt, stop dan meteen met het innemen van Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, en neem onmiddellijk contact op met uw arts of ga naar de afdeling spoedeisende hulp van uw plaatselijke ziekenhuis:

- shock (een aanzienlijke daling van de bloeddruk, bleekheid, rusteloosheid, trage hartslag, klamme huid, bewustzijnsvermindering) door een plotselinge verwijding van de bloedvaten veroorzaakt door ernstige overgevoeligheid voor bepaalde stoffen (anafylactische shock);
- plotselinge ophoping van vocht in de huid of slijmvliezen (bijv. keel of tong), ademhalingsproblemen en/of jeuk en huiduitslag, meestal als een allergische reactie (angio-oedeem).

De bovengenoemde reacties zijn zeer ernstige bijwerkingen. Als bij u sprake is van deze reacties, is het mogelijk dat u een ernstige allergische reactie heeft ontwikkeld op Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten. U heeft met spoed medische zorg nodig of moet in het ziekenhuis worden opgenomen.

Deze zeer ernstige bijwerking is zeer zeldzaam (komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers).

Bloedingen zijn ook zeer zeldzaam.

Zeg het tegen uw arts als u een van deze bijwerkingen krijgt:

- kortademigheid door spierverkramping in de luchtwegen (bronchospasme)
- ademhalingsproblemen, kortademigheid of ademnood (dyspneu)
- abnormale spijsvertering met een vol gevoel in de bovenbuik, pijn in de maagstreek, boeren, misselijkheid en brandend maagzuur (dyspepsie).

Deze bijwerkingen zijn zeldzaam (komen voor bij 1 tot 10 op de 10.000 gebruikers).

- Overgevoeligheidsreacties omvatten bronchospasme, dyspneu, pruritus, galbulten, huiduitslag, angio-oedeem en tachycardie
- hoofdpijn
- oorsuizingen (tinnitus)
- ontsteking van het mondslijmvlies (stomatitis)
- diarree
- koorts (pyrexie)
- lage bloeddruk
- buikpijn
- misselijkheid
- braken

Deze bijwerkingen komen soms voor (komen voor bij 1 tot 10 op de 1000 gebruikers).

Als u last heeft of in het verleden last heeft gehad van een maagzweer, kan acetylcysteïne een ongunstig effect hebben op uw maag-darmslijmvlies.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts. 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, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

< [Tablettencontainer bevat 6 tabletten:] Na de eerste opening mag het product maximaal 10 dagen worden bewaard.>

<[Tablettencontainer bevat 10 tabletten] Na de eerste opening mag het product maximaal 90 dagen worden bewaard.>

<[Tablettencontainer bevat 20 tabletten:] Na de eerste opening mag het product maximaal 20 dagen worden bewaard.>

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na 'Niet te gebruiken na' of na 'exp'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Gebruik dit geneesmiddel niet als u zichtbare tekenen van bederf opmerkt.

Een lichte zwavelgeur geeft niet aan dat er wijzigingen zijn opgetreden in het geneesmiddel, maar wijst op een eigenschap van de werkzame stof zelf.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is acetylcysteïne.

De andere stoffen in dit middel zijn natriumbicarbonaat (E500) (overeenkomend met 115 mg natrium), citroenzuur (E330), sucralose (E955) en sinaasappelsmaakstof (bevat o.a. Arabische gom (E414), butylhydroxyanisol (E320), citroenzuurmonohydraat (E330) en maltodextrine).

Hoe ziet Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten, zijn ronde, platte, witte tot geelachtige bruistabletten. De tabletten zijn verpakt in aluminium/aluminium strips of in een polypropyleen tablettencontainer met een polyethyleen dop en een drooghoudmiddel. Een tablettencontainer bevat 6, 10 of 20 bruistabletten.

De tablettencontainer(s) of strips zijn verpakt in kartonnen doosjes met 6, 10, 12, 20 of 30 bruistabletten per doos.

Een lichte zwavelgeur geeft niet aan dat er wijzigingen zijn opgetreden in het geneesmiddel, maar wijst op een eigenschap van de werkzame stof zelf.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

ALPEX PHARMA (IRL) LIMITED
Stradbrook House, Stradbrook Road,
Blackrock, Co. Dublin
A94X9A2 - Ierland
contact@alpex.com

Fabrikant:

Kymos, S.L.
Ronda de Can Fatjó, 7B
(Parque Tecnológico del Vallès),
Cerdanyola del Vallès, 08290 Barcelona
Spanje

In het register ingeschreven onder:

Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten - RVG 107034.

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

NL: Acetylcysteïne Alpex 600 mg, bruistabletten

FR : Mucodril 600 mg Sans Sucre, comprimé effervescent édulcoré au sucralose

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2021