

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Flutiform 50 microgram / 5 microgram / dosis aërosol, suspensie
Flutiform 125 microgram / 5 microgram / dosis aërosol, suspensie
Flutiform 250 microgram / 10 microgram / dosis aërosol, suspensie

fluticasonpropionaat / formoterolfumaraatdihydraat

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- 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.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Flutiform 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 FLUTIFORM EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Houd hier rekening mee:

Flutiform dosis aërosol, suspensie is de naam van dit product. In deze bijsluiter wordt dit afgekort naar **Flutiform**. Soms wordt verwezen naar een specifieke sterkte.

Flutiform is een inhalator (een aërosol-suspensie) met twee werkzame stoffen:

- Fluticasonpropionaat dat hoort bij een groep geneesmiddelen die steroïden worden genoemd. Steroïden helpen zwellingen en ontstekingen in de longen te verminderen.
- Formoterolfumaraatdihydraat dat hoort bij een groep geneesmiddelen die langwerkende bèta-2-agonisten worden genoemd. Langwerkende bèta-2-agonisten zijn langwerkende luchtwegverwijders die helpen de luchtwegen in uw longen open te houden, waardoor u makkelijker kunt ademen.

Samen zorgen deze twee werkzame stoffen ervoor dat u beter kunt ademen. Het wordt u aangeraden dit geneesmiddel iedere dag te gebruiken zoals uw arts dat heeft aangegeven.

Dit geneesmiddel **helpt om ademhalingsproblemen zoals astma te voorkomen en zorgt ervoor dat u zich niet buiten adem voelt en dat u geen piepende ademhaling krijgt**. Maar het werkt niet als u al een astma aanval heeft, dus als u al buiten adem bent of uw ademhaling piept. In dat geval heeft u een snelwerkende 'verlichter' nodig, zoals salbutamol.

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 een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt:

- Als u tuberculose (tbc) heeft of heeft gehad. De verschijnselen zijn veel hoesten (vaak zit er ook bloed door het slijm dat u ophoest), koorts, vermoeidheid, weinig eetlust, gewichtsverlies en nachtelijk zweten;
- Als u een infectie in uw longen of borstkas heeft;
- Als u hartproblemen heeft, zoals problemen met de bloetoevoer naar uw hart, vernauwing van één van uw hartkleppen (aortaklep), hartfalen (waardoor u kortademig bent of gezwollen enkels krijgt), verdikking van de hartspier (hypertrofische obstructieve cardiomyopathie), onregelmatige hartslag (aritmie) of als u is verteld dat u een afwijkende hartslag heeft (verlengd QTc-interval);
- Als u een ongewone uitstulping heeft in de wand van een bloedvat (aneurysma);
- Als u diabetes heeft;
- Als u hoge bloeddruk heeft;
- Als u een overactieve schildklier heeft (thyreotoxicose), wat toenemende eetlust, gewichtsverlies of zweten kan veroorzaken;
- Als u weinig kalium in uw bloed heeft (hypokaliëmie), wat spierzwakte, spierspasmen of een afwijkend hartritme kan veroorzaken;
- Als uw bijnier niet goed werkt (verschijnselen van een slecht werkende bijnier zijn hoofdpijn, algehele zwakte, vermoeidheid, buikpijn, verlies van eetlust, gewichtsverlies, duizeligheid, zeer lage bloeddruk, diarree, een misselijk of ziek gevoel of epileptische aanvallen) of als u een tumor aan de bijnier heeft (feochromocytoom);
- Als u leverproblemen heeft.

Neem contact op met uw arts als u last heeft van wazig zien of andere stoornissen in het zien.

Vertel het uw arts als u een operatie moet ondergaan of als u erg gespannen bent. Het kan zijn dat u een aanvullende behandeling met steroïden nodig heeft om uw astma onder controle te houden.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Flutiform 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. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft. Als u deze inhalator gebruikt met bepaalde andere geneesmiddelen, kan het effect van deze inhalator of het andere geneesmiddel veranderen.

Vertel het uw arts of apotheker als u één of meerdere van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- geneesmiddelen die bekend staan als bètablokkers (zoals atenolol tegen hoge bloeddruk, sotalol tegen een onregelmatige hartslag, metoprolol tegen een snelle hartslag of timolol oogdruppels tegen glaucoom);
- bepaalde andere geneesmiddelen die worden gebruikt om astma of ademhalingsstoornissen te behandelen (zoals theofylline of aminofylline);
- geneesmiddelen die adrenaline of gerelateerde stoffen bevatten (waaronder andere bèta-agonisten zoals salbutamol, of bèta-antagonisten zoals atenolol, metoprolol, propranolol, timolol). Aanvullende langwerkende bèta-2-agonisten mogen niet tegelijk met deze inhalator worden gebruikt. Als uw astma tussen de Flutiform-doseringen erger wordt, moet u uw snelwerkende inhalator gebruiken voor directe verlichting;
- geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van allergische reacties (antihistaminica);
- geneesmiddelen die zorgen dat er meer urine wordt geproduceerd en zo hoge bloeddruk of vochtophoping tegengaan (diuretica);
- geneesmiddelen tegen hartfalen (zoals digoxine);
- geneesmiddelen tegen hartritmestoornissen (zoals kinidine, disopyramide, procainamide);
- geneesmiddelen tegen depressie of psychische stoornissen, zoals monoamine-oxidase remmers (bijvoorbeeld fenelzine en isocarboxazide), tricyclische antidepressiva (bijvoorbeeld amitriptyline en imipramine), ook als u dit soort geneesmiddelen heeft gebruikt in de afgelopen twee weken;

- geneesmiddelen die worden gebruikt om psychiatrische of psychische stoornissen te behandelen (fenothiazinen of antipsychotica);
- andere geneesmiddelen die steroïden bevatten;
- antischimmelmiddelen (zoals ketoconazol of itraconazol);
- sommige geneesmiddelen kunnen de effecten van Flutiform vergroten en het kan zijn dat uw arts u zorgvuldig wil controleren als u deze geneesmiddelen gebruikt (waaronder enkele geneesmiddelen voor hiv: ritonavir, atazanavir, indinavir, nelfinavir, saquinavir of cobicistat);
- antibiotica (zoals claritromycine, telithromycine of furazolidon);
- geneesmiddelen voor de behandeling van de ziekte van Parkinson (levodopa);
- geneesmiddelen voor de behandeling van een trage schildklier (levothyroxine);
- geneesmiddelen voor de behandeling van de ziekte van Hodgkin (procarbazine);
- geneesmiddelen die weeën opwekken (oxytocine).

Vertel uw arts in het ziekenhuis dat u deze inhalator gebruikt als u een operatie onder algehele verdoving moet ondergaan.

Zwangerschap en borstvoeding

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. Uw arts zal u adviseren of u dit middel moet gebruiken.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is onwaarschijnlijk dat dit geneesmiddel invloed heeft op uw rijvaardigheid en op het gebruik van machines.

Flutiform bevat ethanol en natriumcromoglicaat:

Elke activering bevat 1 mg ethanol, overeenkomend met 1,43% w/w. De hoeveelheid per dosis in dit middel komt overeen met minder dan 1 ml bier of 1 ml wijn. Er zit een kleine hoeveelheid alcohol in dit middel. Dit is zo weinig dat u hier niets van merkt. Het bevat ook een zeer kleine hoeveelheid natriumcromoglicaat, maar patiënten die nu cromoglicaat gebruiken (tegen astma, allergische neusverkoudheid (rhinitis) en allergische ontsteking van de oogslimvlies (conjunctivitis)) kunnen daar gewoon mee doorgaan.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Om het meeste voordeel uit uw inhalator te halen, moet u de inhalator regelmatig gebruiken, dat wil zeggen iedere dag twee puffs (doses) 's ochtends en twee puffs (doses) 's avonds, tenzij uw arts iets anders aangeeft of adviseert om te stoppen. Neem niet meer dan de voorgeschreven dosering. Uw arts heeft uw inhalator misschien voor een andere indicatie dan astma / of met een andere dosering dan normaal en anders dan beschreven in deze bijsluiter voorgeschreven. Gebruik uw inhalator altijd precies zoals uw arts u heeft geadviseerd. Als u niet zeker bent over hoeveel u moet gebruiken of hoe vaak u de inhalator moet gebruiken, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Gebruik bij volwassenen, jongeren en kinderen ouder dan 5 jaar

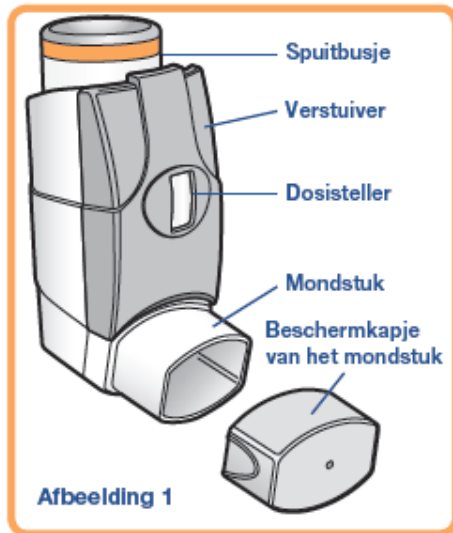
De aanbevolen dosering is tweemaal per dag twee inhalaties, dus twee puffs (doses) 's ochtends en twee 's avonds. Uw arts schrijft de dosering voor die nodig is om uw astma te behandelen. **Alleen volwassenen mogen de inhalator van de hoogste sterkte (Flutiform 250 microgram / 10 microgram, dosis aërosol, suspensie) gebruiken.**

Alleen volwassenen en jongeren ouder dan 12 jaar mogen de inhalator van de middelste sterkte (Flutiform 125 microgram / 5 microgram) gebruiken.

Flutiform mag niet gebruikt worden bij kinderen jonger dan 5 jaar.

Gebruiksaanwijzing

Lees deze bijsluiter aandachtig voordat u uw inhalator gaat gebruiken en volg de instructies voor gebruik in de tekst en afbeeldingen zoals hieronder weergegeven. Uw arts of apotheker zal u laten zien hoe u de inhalator correct gebruikt. Het geneesmiddel zit in een spuitbusje (zie afbeelding 1) in een plastic houder (ook wel verstuiver genoemd). De verstuiver heeft ook een dosisteller die bijhoudt hoeveel pufs (doses) er nog in zitten nadat het apparaatje is klaargemaakt voor gebruik. Deze teller heeft een kleurenindicator, die start in het groen. Als er minder dan 50 pufs (doses) over zijn, kleurt de dosisteller geel en als er minder dan 30 pufs (doses) over zijn, kleurt de teller rood. Als deze bijna nul aangeeft, moet u contact opnemen met uw arts om de inhalator te vervangen. Gebruik uw inhalator niet wanneer de dosisteller op nul staat.



Voordat u de inhalator voor de eerste keer gaat gebruiken, of als u het apparaatje meer dan 3 dagen niet heeft gebruikt, of als het is blootgesteld aan temperaturen beneden het vriespunt

Als de inhalator nieuw is of als u deze meer dan 3 dagen niet heeft gebruikt, moet u hem klaarmaken voor gebruik om ervoor te zorgen dat hij goed werkt en de juiste dosering afgeeft.

Als de inhalator is blootgesteld aan temperaturen beneden het vriespunt, moet u hem 30 minuten op kamertemperatuur laten opwarmen. Daarna moet u hem weer klaarmaken voor gebruik om ervoor te zorgen dat hij goed werkt en de juiste dosering afgeeft.

De inhalator klaarmaken voor gebruik

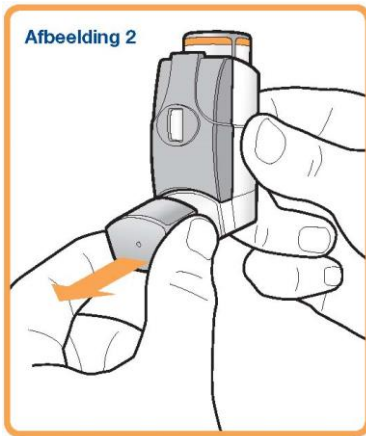
- Neem het beschermkapje van het mondstuk en schud de inhalator krachtig.
- Richt het mondstuk van u af en laat één puf (dosis) los door het spuitbusje naar beneden te drukken. Deze stap moet 4 maal worden uitgevoerd.

De inhalator dient altijd vlak voor gebruik te worden geschud.

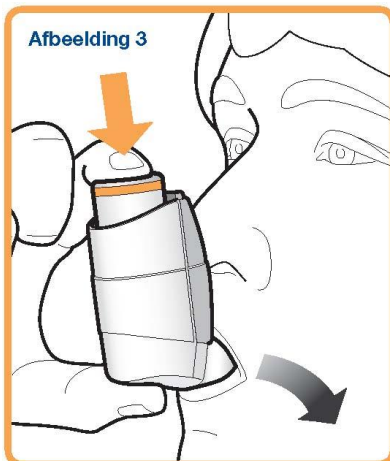
De inhalator gebruiken

Als u het gevoel heeft dat u buiten adem raakt of piepend ademhaalt ('wheezing') terwijl u Flutiform gebruikt, moet u doorgaan met Flutiform, maar daarnaast ook zo snel mogelijk contact opnemen met uw arts. Het kan zijn dat u een aanvullende behandeling nodig heeft. Zodra uw astma goed onder controle is, zal uw arts bekijken of de dosering Flutiform geleidelijk kan worden verlaagd.

Voer stap 2 tot 5 langzaam uit zoals hieronder aangegeven.



1. Neem het beschermkapje van het mondstuk (zie afbeelding 2) en controleer of de inhalator schoon en stofvrij is.
2. De inhalator moet vlak voor elke puf (dosis) worden geschud om ervoor te zorgen dat de inhoud van de inhalator gelijkmatig verdeeld is.
3. Zit of sta rechtop. Adem zo volledig, rustig en diep mogelijk uit.



4. Houd de inhalator rechtop (zoals in afbeelding 3) en doe het mondstuk in uw mond met uw lippen eromheen. Houd de inhalator vast met de duim onder het mondstuk en vinger(s) op de bovenkant van de inhalator. Bijt niet op het mondstuk.
5. Adem rustig en diep in door uw mond en druk tegelijkertijd het spuitbusje naar beneden om een puf (dosis) vrij te laten komen. Adem gestaag en diep door (bij voorkeur ongeveer 2-3 seconden door kinderen of 4-5 seconden door volwassenen).



6. Houd uw adem in, terwijl u de inhalator van de mond verwijdert. Houd uw adem in zolang dat nog aangenaam voor u is. Adem niet uit in de inhalator.
7. Houd de inhalator rechtop en herhaal dan stap 2 t/m 6 voor de tweede puff (dosis).
8. Plaats na gebruik het beschermkapje weer over het mondstuk.

U kunt dit oefenen voor een spiegel. Als u na inhalatie ziet dat er een 'nevel' aan de bovenkant van de inhalator of rond uw mondhoeken komt, heeft u het geneesmiddel waarschijnlijk niet helemaal correct geïnhaled. Neem dan een nieuwe puff (dosis) door de hierboven beschreven procedure vanaf stap 2 te herhalen.

Spoel na gebruik van de inhalator altijd uw mond, gorgel met water of poets uw tanden. Spuug restanten uit. Daarmee kan u een pijnlijke mond en keel of een hese stem helpen voorkomen.

Als u zwakke handen heeft, kunt u de inhalator het best met twee handen vasthouden, waarbij u uw beide wijsvingers op het spuitbusje plaatst en uw beide duimen aan de onderkant van de inhalator.

Als u het lastig vindt om de inhalator te gebruiken, kan uw arts u een hulpstuk geven. Dat kan de zogenoemde AeroChamber Plus® Flow-Vu®-voorzetskamer zijn, die helpt om het geneesmiddel goed in uw longen te inhaleren. Uw arts of apotheker kan u vertellen hoe u de AeroChamber Plus® Flow-Vu®-voorzetskamer bij de inhalator gebruikt. Bij de AeroChamber Plus® Flow-Vu®-voorzetskamer zitten instructies voor gebruik en schoonmaken die u aandachtig moet lezen.

Uw inhalator onderhouden

Het is belangrijk dat u deze instructies nauwkeurig volgt en uw inhalator wekelijks schoonmaakt. Zo maakt u de inhalator schoon:

- Verwijder het beschermkapje van het mondstuk.
- Haal het spuitbusje niet uit de verstuiver.
- Veeg de binnen- en buitenkant van het mondstuk en de verstuiver af met een schoon, droog doekje of tissue.
- Plaats het beschermkapje weer over het mondstuk.
- Plaats het metalen busje niet in water.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Het is belangrijk dat u de dosering gebruikt zoals op het apotheeketiket staat vermeld of zoals door uw arts geadviseerd. U dient uw dosering niet te verhogen of te verlagen zonder hiervoor medisch advies te vragen.

Raadpleeg uw arts of apotheker als u te veel van dit middel heeft gebruikt. U kunt last krijgen van hevige pijn op uw borst (angina), hoge of lage bloeddruk, hoofdpijn, spierkrampen, problemen met slapen, zenuwachtigheid, droge mond, geen eetlust, toevallen, stuiptrekkingen of insulpen. Het kan zijn dat u zich trillig, licht in het hoofd, zwak, moe, misselijk of ziek voelt. U merkt misschien ook dat uw hartritme

verandert. Het kaliumgehalte in uw bloed kan laag zijn of de hoeveelheid suiker in uw bloed neemt toe. U kan ook last krijgen van symptomen zoals buikpijn, zich ziek voelen, gewichtsverlies, verminderd bewustzijn (waardoor u zich slaperig of verward voelt) of een lage bloedsuikerspiegel.

Als u langere tijd meer genomen heeft dan de voorgeschreven dosering, raadpleeg dan uw arts of apotheker. Hoge doseringen kunnen namelijk de hoeveelheid steroïde hormonen verminderen die normaal door de bijnier worden geproduceerd (zie rubriek 4).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een puf (dosis) bent vergeten, neem deze dan zo gauw u eraan denkt. Sla de gemiste puf (dosis) evenwel over als het bijna tijd is voor uw volgende puf (dosis). Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Het is heel belangrijk dat u deze inhalator iedere dag gebruikt zoals uw arts heeft voorgeschreven, ook als u zich goed voelt. Het helpt u om uw astma onder controle te houden. Praat eerst met uw arts als u wilt stoppen met het gebruik van de inhalator. Uw arts weet hoe u dit moet doen; meestal is dat door het geleidelijk afbouwen van de dosering zodat u geen astma-aanval opwekt.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Uw arts zal u de laagst mogelijke dosering voorschrijven die nodig is om uw astma onder controle te houden, waardoor er mogelijk minder bijwerkingen optreden.

Elk geneesmiddel kan allergische reacties veroorzaken, al is er zelden melding gemaakt van ernstige allergische reacties. Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u last krijgt van plotselinge zwelling van uw oogleden, gezicht, keel, tong of lippen, huiduitslag of jeuk (vooral als dat over uw hele lichaam verspreid is), symptomen zoals duizeligheid, zich licht in het hoofd voelen of flauwvallen of plotselinge veranderingen in uw ademhaling, zoals een toenemend gepiep of kortademigheid.

Zoals bij elke inhalator kan uw ademhaling slechter worden vlak nadat u de inhalator heeft gebruikt. Het kan zijn dat u merkt dat een piepende ademhaling of kortademigheid verergert. Als dit gebeurt, moet u stoppen met Flutiform en uw snelwerkende inhalator die verlichting geeft gebruiken. Neem onmiddellijk contact op met uw arts. Uw arts zal u controleren en misschien met een ander soort behandeling beginnen. U moet uw inhalator die snelle verlichting geeft altijd bij u hebben.

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Verslechtering van de astma.
- Hoofdpijn.
- Trillen.
- Onregelmatige hartslag of hartkloppingen.
- Duizeligheid.
- Problemen met slapen.
- Veranderingen van stemgeluid / heesheid.
- Droge mond, zere of geïrriteerde keel.
- Huiduitslag.

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers)

- Toename van de hoeveelheid suiker in uw bloed. Als u diabetes (suikerziektepatiënt) bent, moet uw bloedsuikerspiegel mogelijk vaker worden gecontroleerd en de diabetesbehandeling die u nu krijgt worden aangepast. Uw arts moet u mogelijk vaker controleren.
- Spruw of andere schimmelinfecties in de mond en keel.
- Bijholteontsteking (sinusitis).
- Snelle hartslag.
- Pijn op de borst, wat doet denken aan hartfalen.
- Spierspasmen.
- Hoesten of kortademigheid.
- Diarree.
- Maagproblemen (indigestie).
- Verandering van smaak.
- Duizelig gevoel of 'tollen'.
- Abnormale dromen.
- Gejaagdheid.
- Jeukende huid.
- Hoge bloeddruk.
- Ongewoon zwak voelen.
- Gezwollen handen, enkels of voeten.

Onbekend (op basis van de bekende gegevens kan de frequentie niet worden bepaald)

- Wazig zien.
- Slaapstoornissen, depressie of zich zorgen maken, agressie, angst, rusteloosheid, nerveusheid, overdreven opgewonden of geïrriteerd. Deze effecten komen waarschijnlijk vaker voor bij kinderen.

De volgende bijwerkingen worden in verband gebracht met formoterolfumaraat, maar zijn niet gemeld tijdens klinische onderzoeken met deze inhalator:

- Weinig kalium in het bloed. Dit kan spierzwakte, spierspasmen of een afwijkend hartritme veroorzaken.
- Afwijkende hartslag die mogelijk leidt tot een abnormaal hartritme (verlengd QTc-interval).
- Veel melkzuur in het bloed.
- Zich ziek voelen.
- Spierpijn.

Inhalatiesteroïden kunnen de normale productie van steroïde hormonen in uw lichaam beïnvloeden, vooral als u langere tijd hoge doseringen gebruikt. De gevolgen hiervan kunnen zijn:

- Veranderingen in de mineraaldichtheid van uw botten (uw botten worden brozer);
- Cataract (vertroebeling van de ooglenzen);
- Glaucoom (verhoogde druk in de oogbol);
- Blauwe plekken of dunnere huid;
- Meer kans op een infectie;
- Vertraging van de groei bij kinderen en adolescenten;
- Een groot rond gezicht (maangezicht);
- Veranderde werking van de bijnier (een kleine klier naast de nier) waardoor u last kan krijgen van verschijnselen zoals zich zwak voelen, vermoeidheid, moeilijk om kunnen gaan met stress, buikpijn, verlies van eetlust, gewichtsverlies, hoofdpijn, duizeligheid, zeer lage bloeddruk, diarree, zich ziek voelen of zijn of epileptische aanvallen.

Deze gevolgen zijn veel minder waarschijnlijk met inhalatiesteroïden dan met steroïdenpillen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het 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.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket, het aluminiumzakje en het doosje na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Bijvoorbeeld: EXP: 08-2020 betekent dat u de inhalator niet meer mag gebruiken na de laatste dag van die maand, augustus 2020.

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren. Als de inhalator is blootgesteld aan temperaturen beneden het vriespunt, moet u deze 30 minuten op kamertemperatuur laten opwarmen en daarna opnieuw klaarmaken voor gebruik (zie rubriek 3 'Hoe gebruikt u dit middel?'). Gebruik de inhalator niet als deze meer dan 3 maanden geleden voor het eerst uit het aluminiumzakje is gehaald of als de dosisindicator '0' aangeeft.

Niet blootstellen aan temperaturen boven 50°C. Het spuitbusje bevat een vloeistof onder druk, u mag deze dus niet lek prikken, breken of verbranden. Ook niet als het busje leeg lijkt.

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 stoffen in dit middel zijn fluticasonpropionaat en formoterolfumaraatdihydraat. Er zijn drie verschillende sterkten van de inhalator verkrijgbaar.

50 microgram / 5 microgram dosis aërosol, suspensie

Elke puf (dosis) bevat 50 microgram fluticasonpropionaat en 5 microgram formoterolfumaraatdihydraat

125 microgram / 5 microgram dosis aërosol, suspensie

Elke puf (dosis) bevat 125 microgram fluticasonpropionaat en 5 microgram formoterolfumaraatdihydraat

250 microgram / 10 microgram dosis aërosol, suspensie

Elke puf (dosis) bevat 250 microgram fluticasonpropionaat en 10 microgram formoterolfumaraatdihydraat.

De andere stoffen in dit middel zijn:

- Natriumcromoglicaat
- Ethanol
- Apafluraan HFA 227 (drijfgas)

Dit medicijn bevat gefluoreerde broeikasgassen.

Elke inhalator bevat 11,2 g HFA227.

Dit komt overeen met 0,036 ton CO₂ (aardopwarmingsvermogen GWP = 3220).

Hoe ziet Flutiform eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Deze inhalatoren zijn kleine spuitbusjes met een witte tot gebroken witte vloeibare oplossing erin. Ze zijn voorzien van een doseerklep. De spuitbusjes zitten in grijs met witte houders (verstuivers) met een lichtgrijs beschermingskapje voor het mondstuk. Elke inhalator bevat 120 pufs (doses). Er zit één inhalator in een verpakking. Een multipack bevat 3 x 1 inhalator (120 doses).

Mogelijk worden niet alle verpakkingsgrootten in de handel gebracht.

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

Registratiehouder:

Mundipharma Pharmaceuticals B.V.
Leusderend 16
3832 RC Leusden
Tel. 033 450 82 70

Fabrikant:

Mundipharma DC B.V.
Leusderend 16
3832 RC Leusden, Nederland

Dit geneesmiddel is geregistreerd onder het nummer:

Flutiform 50 microgram / 5 microgram:	RVG 107222
Flutiform 125 microgram / 5 microgram:	RVG 107242
Flutiform 250 microgram / 10 microgram:	RVG 107243

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

Flutiform:

Oostenrijk
België
Bulgarije
Kroatië
Cyprus
Tsjechië
Denemarken
Finland
Frankrijk
Duitsland
Hongarije
Ierland
IJsland
Luxemburg
Nederland
Noorwegen
Polen
Portugal
Roemenië
Slowakije
Slovenië
Spanje
Zweden

Flutiformo:

Italië

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2025.