

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109150	
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 1 van 8

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte

galantamine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn 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 medicijn 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 Galantamine retard CF en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Galantamine retard CF en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Galantamine retard CF bevat de werkzame stof “galantamine”, een middel tegen dementie. Het wordt gebruikt bij volwassenen voor de behandeling van symptomen van milde tot matig ernstige ziekte van Alzheimer, een soort dementie dat de hersenfunctie verandert.

De ziekte van Alzheimer veroorzaakt toenemend geheugenverlies, verwardheid en gedragsveranderingen, waardoor het uitvoeren van dagelijkse bezigheden steeds moeilijker wordt.

Men denkt dat deze effecten een gevolg zijn van een tekort aan “acetylcholine”, een stof die verantwoordelijk is voor de communicatie tussen hersencellen. Galantamine retard CF verhoogt de hoeveelheid acetylcholine in de hersenen en behandelt op die manier de verschijnselen van de ziekte.

De capsules zijn gemaakt in een vorm met “verlengde afgifte”. Dit betekent dat ze het geneesmiddel langzamer afgeven.

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

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109150	
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 2 van 8

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Als u een ernstige lever- of nieraandoening heeft.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Dit geneesmiddel mag alleen worden gebruikt bij de ziekte van Alzheimer en is niet aanbevolen bij andere soorten geheugenverlies of verwardheid.

Ernstige bijwerkingen

Galantamine retard CF kan ernstige huidreacties, hartproblemen en stuipen (epileptische aanvallen) veroorzaken. U moet zich bewust zijn van deze bijwerkingen als u Galantamine retard CF gebruikt. Zie “Let op voor ernstige bijwerkingen” in rubriek 4.

Voordat u Galantamine retard CF inneemt, dient uw arts te weten of u last heeft of in het verleden last heeft gehad van één van de volgende aandoeningen:

- lever- of nierproblemen
- een hartaandoening (zoals ongemakkelijk gevoel op de borst dat vaak veroorzaakt wordt door lichamelijke activiteit, een hartaanval, hartfalen, langzame of onregelmatige hartslag, verlenging van het QTc-interval)
- veranderingen in hoeveelheid “elektrolyten” (dit zijn natuurlijk voorkomende chemische stoffen in het bloed, zoals kalium)
- een maagzweer
- verstopping van de maag of de darmen
- een stoornis van het zenuwstelsel (zoals epilepsie of de ziekte van Parkinson)
- een ziekte aan de luchtwegen of infectie die de ademhaling aantast (zoals astma, chronisch obstructief longlijden of longontsteking)
- als u onlangs een operatie aan de darm of de blaas heeft gehad
- problemen met plassen.

Uw arts zal beslissen of Galantamine retard CF voor u geschikt is of dat de dosis moet worden veranderd.

Informeer ook uw arts als u recent een operatie heeft ondergaan aan uw maag, darmen of blaas.

Uw arts kan dan beslissen dat Galantamine retard CF niet geschikt is voor u.

Galantamine retard CF kan gewichtsverlies veroorzaken. Uw arts zal uw gewicht regelmatig controleren terwijl u Galantamine retard CF gebruikt.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Galantamine retard CF is niet aanbevolen voor kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

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

Galantamine retard CF mag niet worden gebruikt in combinatie met geneesmiddelen met eenzelfde soort werking, waaronder:

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109150	
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 3 van 8

- donepezil of rivastigmine (voor de ziekte van Alzheimer)
- ambenonium, neostigmine of pyridostigmine (voor ernstige spierzwakte)
- pilocarpine (voor een droge mond of droge ogen wanneer dit wordt ingenomen via de mond).

Sommige geneesmiddelen kunnen de kans op bijwerkingen verhogen bij personen die Galantamine retard CF gebruiken. Dit geldt voor:

- paroxetine of fluoxetine (antidepressiva)
- kinidine (voor onregelmatige hartslag)
- ketoconazol (een antischimmelmiddel)
- erythromycine (een antibioticum)
- ritonavir (tegen het humaan immunodeficiëntie virus (hiv), het virus verantwoordelijk voor aids)
- niet-steroïde anti-inflammatoire pijnstillers (zoals ibuprofen) die het risico op (maag)zweren kunnen verhogen
- geneesmiddelen die worden gebruikt voor hartaandoeningen of hoge bloeddruk (zoals digoxine, amiodaron, atropine, bètablokkers of calciumkanaalblokkers). Als u geneesmiddelen gebruikt voor een onregelmatige hartslag, kan uw arts uw hart controleren met een electrocardiogram (ECG)
- geneesmiddelen die het QTc-interval beïnvloeden.

Als u sommige van bovenstaande geneesmiddelen gebruikt, kan uw arts een lagere dosis Galantamine retard CF geven.

Galantamine retard CF kan een invloed hebben op sommige verdovingsmiddelen. Als u een operatie moet ondergaan met volledige verdoving, vertel de arts dan ruim van tevoren dat u Galantamine retard CF gebruikt.

Als u nog vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, vraag dan uw arts of apotheker om advies.

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.

U mag geen borstvoeding geven als u Galantamine retard CF gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Galantamine retard CF kan u een duizelig of slaperig gevoel geven, vooral tijdens de eerste weken van de behandeling. Als Galantamine retard CF dit gevoel bij u veroorzaakt, mag u niet autorijden en geen gereedschap gebruiken of machines bedienen.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn 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.

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte		RVG 109150
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 4 van 8

Als u op dit moment galantamine tabletten of drank inneemt en uw arts heeft u gezegd over te stappen op Galantamine retard CF, lees dan zorgvuldig de instructies onder 'Overschakelen van galantamine tabletten of drank naar Galantamine retard CF capsules' in deze rubriek.

Hoeveel moet u innemen?

U begint met Galantamine retard CF in een lage dosering. De gebruikelijke dosering is 8 mg, eenmaal per dag ingenomen. Uw arts kan geleidelijk uw dosis verhogen, om de 4 weken of later, tot u een dosis bereikt die voor u geschikt is. De maximale dosis is 24 mg, eenmaal per dag ingenomen.

Uw arts zal u uitleggen met welke dosis u moet beginnen en wanneer de dosis moet worden verhoogd. Als u twijfelt wat te doen of vindt dat de werking van dit middel te sterk of te zwak is, bespreek dat dan met uw arts of apotheker.

Uw arts zal u regelmatig moeten zien om te controleren of dit geneesmiddel bij u goed werkt en om te bespreken hoe u zich voelt.

Als u lever- of nierproblemen heeft, kan uw arts een lagere dosis Galantamine retard CF geven of beslissen dat dit geneesmiddel niet geschikt is voor u.

Overschakelen van galantamine tabletten of drank naar Galantamine retard CF capsules

Als u op dit moment galantamine tabletten of drank inneemt, kan uw arts beslissen dat u moet overschakelen naar Galantamine retard CF capsules. Als dit voor u van toepassing is:

- Neem 's avonds uw laatste dosis galantamine tabletten of drank.
- De volgende ochtend neemt u uw eerste dosis Galantamine retard CF capsules.

NEEM NIET meer dan één capsule per dag. Tijdens het gebruik van Galantamine retard CF 1x daags mag u GEEN galantamine tabletten of drank innemen.

Hoe in te nemen?

Galantamine retard CF capsules moeten in hun geheel worden doorgeslikt, ze mogen NIET worden gekauwd of geplet. Neem uw dosis Galantamine retard CF eenmaal per dag 's ochtends in, met water of een andere vloeistof. Probeer Galantamine retard CF met voedsel in te nemen. Drink veel tijdens uw behandeling met Galantamine retard CF, om ervoor te zorgen dat u niet uitdroogt.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Als u te veel Galantamine retard CF heeft ingenomen, raadpleeg dan onmiddellijk een arts of ga naar het ziekenhuis. Neem overgebleven capsules en de verpakking mee. De tekenen bij overdosering kunnen onder andere zijn:

- ernstige misselijkheid en braken
- zwakke spieren, langzame hartslag, stuipen (epileptische aanvallen) en bewustzijnsverlies.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Als u bent vergeten één dosis in te nemen, mag u de vergeten dosis niet meer innemen. Neem uw volgende dosis op de gebruikelijke tijd.

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

Als u meer dan één dosis bent vergeten in te nemen, raadpleeg dan uw arts.

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte		RVG 109150
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 5 van 8

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Stop nooit met Galantamine retard CF zonder overleg met uw arts. Het is belangrijk om door te gaan met het innemen van dit geneesmiddel om uw aandoening te behandelen.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

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

Let op voor ernstige bijwerkingen

Stop het gebruik van Galantamine retard CF en raadpleeg onmiddellijk een arts of de dichtstbijzijnde spoedeisende hulp indien u een van de volgende bijwerkingen opmerkt:

Huidreacties waaronder:

- ernstige huiduitslag met blaasjes en huidafschilfering, voornamelijk rond de mond, neus, ogen en geslachtsorganen (syndroom van Stevens-Johnson);
 - rode huiduitslag bedekt met kleine, met etter gevulde bultjes, die over het lichaam kan uitbreiden en die soms gepaard gaat met koorts (acuut gegeneraliseerd pustuleus exantheem);
 - huiduitslag die blaasvorming kan geven, met vlekjes die op 'schietschijfjes' lijken.
- Deze huidreacties komen zelden voor bij personen die Galantamine retard CF gebruiken (kunnen tot 1 op de 1000 personen treffen).

Hartproblemen, waaronder een verandering in uw hartslag (zoals langzame of onregelmatige hartslag, extra hartslagen) of palpitations (hartkloppingen, uw hartslag voelt snel of onregelmatig aan). Hartproblemen kunnen een abnormale registratie op een electrocardiogram (ECG) geven en ze kunnen vaak voorkomen bij mensen die Galantamine retard CF gebruiken (komen voor bij minder dan 1 op de 10 mensen).

Stuipen (epileptische aanvallen). Deze komen soms voor bij mensen die Galantamine retard CF gebruiken (komen voor bij minder dan 1 op de 100 mensen).

U moet stoppen met het gebruik van Galantamine retard CF en onmiddellijk hulp inroepen als u een van de bovengenoemde bijwerkingen opmerkt.

Andere bijwerkingen

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Misselijkheid en braken. Deze bijwerkingen zijn meer waarschijnlijk in de eerste weken van de behandeling of als de dosis wordt verhoogd. Ze verdwijnen meestal geleidelijk naarmate het lichaam aan dit geneesmiddel gewend raakt en zullen in het algemeen maar een paar dagen duren. Als u deze effecten heeft, kan uw arts u aanraden om meer te drinken en een geneesmiddel tegen de misselijkheid voorschrijven.

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte		RVG 109150
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 6 van 8

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Verminderde eetlust, gewichtsverlies
- Zien, voelen of horen van dingen die er niet zijn (hallucinaties)
- Depressie
- Zich duizelig voelen of flauwvallen
- Spiertrillingen of -spasmen
- Hoofdpijn
- Zich zeer moe, zwak of algemeen onwel voelen
- Zich zeer slaperig voelen en weinig energie hebben
- Hoge bloeddruk
- Maagpijn of maagongemak
- Diarree
- Indigestie
- Vallen
- Wonden

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

- Allergische reactie
- Tekort aan water in het lichaam (dehydratie)
- Tintelingen of gevoelloosheid van de huid (speldenprikken)
- Verandering in smaakgevoel
- Slaperigheid overdag
- Troebel zicht
- Oorsuizen dat niet over gaat (tinnitus)
- Lage bloeddruk
- Opvliegers
- Het gevoel te moeten overgeven (kokhalzen)
- Overmatig zweten
- Zwakke spieren
- Verhoogde hoeveelheid leverenzymen in het bloed

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

- Ontstoken lever (hepatitis)

Het melden van bijwerkingen

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

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109150	
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 7 van 8

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na “Niet te gebruiken na:” of “Exp.:”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. 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 galantamine.
Elke Galantamine retard CF 8 mg, harde capsule met verlengde afgifte bevat 8 mg galantamine (als hydrobromide). Elke Galantamine retard CF 16 mg, harde capsule met verlengde afgifte bevat 16 mg galantamine (als hydrobromide). Elke Galantamine retard CF 24 mg, harde capsule met verlengde afgifte bevat 24 mg galantamine (als hydrobromide).
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
Inhoud capsule: Microkristallijne cellulose, hypromellose, ethylcellulose, magnesiumstearaat.
Capsulewand: 8 mg: gelatine, titaniumdioxide (E171). 16 mg: gelatine, titaniumdioxide (E171), rood ijzeroxide (E172). 24 mg: gelatine, titaniumdioxide (E171), indigokarmijn (E132), erythrosine (E127), rood ijzeroxide (E172), geel ijzeroxide (E172).

Hoe ziet Galantamine retard CF eruit en wat zit er in een verpakking?

Galantamine retard CF, harde capsules met verlengde afgifte zijn verkrijgbaar in drie sterktes, die ieder kunnen worden herkend op basis van hun kleur:

8 mg: witte capsules die één ronde, dubbelbolle tablet met verlengde afgifte bevatten.

16 mg: lichtroze capsules die twee ronde, dubbelbolle tabletten met verlengde afgifte bevatten.

24 mg: oranje capsules die drie ronde, dubbelbolle tabletten met verlengde afgifte bevatten.

De capsules zijn gemaakt in een vorm met “verlengde afgifte”. Dit betekent dat ze het geneesmiddel langzamer afgeven.

De capsules zijn verkrijgbaar in de volgende blisterverpakkingen:

8 mg: 10, 28, 30, 56, 90, 100, 300 capsules met verlengde afgifte.

16 mg: 10, 28, 30, 84, 90, 100, 300 capsules met verlengde afgifte.

24 mg: 10, 28, 30, 84, 90, 100, 300 capsules met verlengde afgifte.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Vergunninghouder:

Centrafarm B.V.

Van de Reijtstraat 31-E

4814 NE Breda

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte	DK/H/2970 RVG 109148	
Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109149	
Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte	RVG 109150	
galantamine		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3 / 8 van 8

Nederland

Fabrikant:

Pharmathen S.A.
6, Dervenakion str.
Pallini Attiki
Griekenland

Pharmathen International S.A.
Industrial Park Sapes, Rodopi Prefecture, Block No 5
Rodopi 69300
Griekenland

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Duitsland

In het register ingeschreven onder

RVG 109148, Galantamine retard CF 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte
RVG 109149, Galantamine retard CF 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte
RVG 109150, Galantamine retard CF 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte

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

Denemarken	Galantamin STADA 8mg, 16mg, 24mg depotkapslar, hårde
Finland	Galantamin STADA 8mg, 16mg, 24mg depotkapseli, kova
Frankrijk	Galantamine EG LP 8mg, 16mg, 24mg gélule à liberation prolongée
IJsland	Galantamin STADA
Nederland	Galantamine retard CF 8mg, 16mg, 24mg harde capsules met verlengde afgifte
Spanje	Galantamina STADA 8mg, 16mg, 24mg cápsulas de liberación prolongada EFG
Zweden	Galantamin STADA 8mg, 16mg, 24mg depotkapslar, harda

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in oktober 2021.

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl).

Department of Regulatory Affairs	Date: 2021-09	Authorisation	Case manager: AO	Rev. 5.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------------	-----------------	---------------------