

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024
Bladzijde : 1

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Zopiclon Teva 7,5 mg, omhulde tabletten
zopiclon

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 één van de bijwerkingen? Of krijgt u een bijwerking die niet in rubriek 4 staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Zopiclon Teva 7,5 mg 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 ZOPICLON TEVA 7,5 MG EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Zopiclon is een slaapmiddel en behoort tot de groep van de benzodiazepine-achtige middelen. Het wordt gebruikt als kortdurende behandeling van slapeloosheid. Behandeling met benzodiazepinen en benzodiazepine-achtige middelen is alleen geïndiceerd bij slaapstoornissen met klinisch relevante ernst.

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 één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6
- als u overgevoelig bent voor benzodiazepinen of andere benzodiazepine-achtige stoffen
- als u lijdt aan een bepaalde vorm van spierzwakte (myasthenia gravis)
- in geval van hevig snurken met extreem lage ademprequentie (slaapapneusyndroom)
- als u lijdt aan ernstige ademhalingsproblemen (respiratoire insufficiëntie)
- als u lijdt aan een ernstige leverbeschadiging (hepatische insufficiëntie)

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024
Bladzijde : 2

Zopiclon Teva dient niet te worden toegediend bij kinderen en jongeren beneden de 18 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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

Algemeen

Voordat u begint aan een behandeling met Zopiclon Teva

- dient de oorzaak van de slaapstoornissen duidelijk te zijn
- dienen onderliggende aandoeningen behandeld te worden

Algemene informatie over de effecten na gebruik van benzodiazepinen en benzodiazepine-achtige stoffen (zoals Zopiclon Teva), of andere slaapmiddelen welke de arts heeft voorgeschreven, zijn hieronder beschreven:

Gewenning

Na herhaalde inname gedurende enkele weken kan het slaapbevorderend (hypnotisch) effect verminderen.

Afhankelijkheid

Ontwikkeling van lichamelijke en geestelijke afhankelijkheid is mogelijk.

Het risico van afhankelijkheid neemt toe wanneer de dosering en de duur van de behandeling toenemen en is groter bij patiënten met een verleden van alcohol of drugsmisbruik.

Als er een lichamelijke afhankelijkheid is ontwikkeld, kan plotselinge stopzetting van de behandeling gepaard gaan met ontwenningverschijnselen (zie rubriek 3 'Als u stopt met het gebruik van dit middel').

Onthoudingsverschijnselen (rebound insomnia)

Bij het staken van een behandeling met een slaapmiddel kan een voorbijgaand syndroom optreden met terugkerende slaapstoornissen in toegenomen vorm (rebound fenomeen). Onthoudingsverschijnselen kunnen ook optreden tussen verschillende doses in, vooral als u een hoge dosis Zopiclon gebruikt. Dit kan gepaard gaan met andere reacties, waaronder: stemmingswisselingen, slaapstoornissen, angst en rusteloosheid.

Het is belangrijk dat u zich bewust bent van de mogelijkheid op het ontstaan van deze verschijnselen, zodat u zich minder ongerust zult maken.

Geheugenverlies (amnesie)

Geheugenverlies kan optreden (anterograde amnesie).

Deze aandoening treedt in het algemeen op enkele uren nadat Zopiclon Teva is ingenomen. Om het risico hierop te verminderen, moet u zeker zijn dat u gedurende 7-8 uur ononderbroken kan slapen (zie 4. 'Mogelijke bijwerkingen').

Psychische en paradoxale reacties

Rusteloosheid, inwendige rusteloosheid, geïrriteerdheid, agressie, wanen (psychoses), woedeuitbarstingen, nachtmerries, hallucinaties, slaapwandelen, onaangepast gedrag, toenemende

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024
Bladzijde : 3

slaapstoornissen en andere gedragsstoornissen kunnen voorkomen tijdens de behandeling. Als dit het geval is, dient de behandeling met Zopiclon Teva te worden beëindigd. De kans op deze reacties is groter bij ouderen.

Slaapwandelen en geassocieerd gedrag

Er zijn meldingen van patiënten die tijdens de slaap handelingen verrichten die zij zich niet meer herinneren na het ontwaken na het innemen van Zopiclon Teva. Deze handelingen kunnen slaapwandelen, slaaprijden, bereiden en eten van voedsel en telefoneren zijn. Als iemand in uw omgeving deze symptomen opmerkt, raadpleeg dan uw arts.

Het risico van dergelijk gedrag is hoger

- als tijdens behandeling met Zopiclon alcohol of bepaalde andere geneesmiddelen (zoals verdovende pijnstillers [narcotische analgetica], antipsychotica, slaapmiddelen of angstremmende/kalmerende middelen) worden gebruikt
- als Zopiclon wordt gebruikt in doses die hoger zijn dan de maximale aanbevolen dosis

Specifieke patiëntengroepen

Benzodiazepinen en benzodiazepine-achtige stoffen (zoals Zopiclon Teva 7,5 mg) dienen met voorzichtigheid te worden gegeven aan:

Oudere en zwakke patiënten

Deze patiënten dienen een lagere dosering te ontvangen (zie 3 'Hoe gebruikt u dit middel?'). Zopiclon Teva heeft een spierverslappende werking. Hierdoor lopen vooral oudere patiënten het risico op vallen en daarmee op een breuk van het heupgewricht wanneer ze tijdens de nacht opstaan.

Patiënten met een chronische ademhalingsstoornis (dyspneu)

Het is bekend dat benzodiazepinen de ademhaling kunnen beïnvloeden. Er dient rekening mee gehouden te worden dat angst en inwendige rusteloosheid zijn beschreven als symptomen van dyspneu.

Patiënten met een voorgeschiedenis van alcohol- en drugsmisbruik

Extreme voorzichtigheid is vereist. Deze patiënten dienen zorgvuldig gecontroleerd te worden tijdens de behandeling met Zopiclon Teva, omdat zij het risico lopen op gewenning en psychische afhankelijkheid.

Benzodiazepinen en benzodiazepine-achtige middelen mogen niet gebruikt worden bij

- patiënten met ernstige leverfunctiestoornissen. Zij lopen gevaar voor hersenbeschadiging (encefalopathie)
- patiënten die uitsluitend behandeld worden voor waanideeën (psychoses)
- de behandeling van depressie of angst met depressie (risico op zelfmoord)

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen of 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.

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 4

Zopiclon Teva kan een wisselwerking veroorzaken met bepaalde geneesmiddelen. Dit wil zeggen dat ze elkaars werking en/of bijwerking kunnen beïnvloeden.

Vertel daarom altijd aan uw arts welke andere geneesmiddelen u (soms) inneemt. Een wisselwerking kan optreden in (onder andere) de volgende gevallen, bij gelijktijdig gebruik van dit middel met andere geneesmiddelen.

Gelijktijdige toediening met andere geneesmiddelen die eveneens een dempende invloed hebben op de werking van het centraal zenuwstelsel (zie 4 'Mogelijke bijwerkingen'):

- middelen voor de behandeling van psychische stoornissen (neuroleptica, antidepressiva, antipsychotica)
- hypnotica (slaapmiddelen)
- middelen tegen angststoornissen, kalmerende middelen (anxiolytica/sedativa)
- sterk werkzame pijnstillers (narcotische analgetica). Een sterk overdreven geluksgevoel (euforie) kan ontstaan, wat kan resulteren in een toegenomen psychische afhankelijkheid
- spierverslappers
- middelen tegen vallende ziekte (epilepsie)
- narcosemiddelen
- middelen tegen overgevoelighedsreacties of tegen gewone verkoudheid met sedatieve werking (sederende antihistaminica)

Het effect van zopiclon kan toenemen wanneer het ingenomen wordt in combinatie met:

- bepaalde antibiotica (zogenaamde macrolid antibiotica)
- bepaalde middelen tegen schimmelinfecties (zogenaamde azole antimycotica) bepaalde middelen voor de behandeling van HIV

Het effect van zopiclon kan verminderen wanneer het ingenomen wordt in combinatie met:

- middelen die gebruikt worden voor de behandeling van tuberculose, zoals rifampicine
- middelen die gebruikt worden voor de behandeling van epilepsie, zoals fenobarbital, fenytoïne, carbamazepine
- producten die St. Janskruid bevatten

Gelijktijdig gebruik van dit middel met opioïden (sterke pijnstillers, geneesmiddelen voor substitutietherapie en sommige geneesmiddelen tegen hoest) verhoogt het risico op slaperigheid, ademhalingsproblemen, coma en kan levensbedreigend zijn. Daarom mag dit middel alleen gebruikt worden met opioïden wanneer andere behandelingen niet mogelijk zijn.

Wanneer uw arts toch besluit om dit middel gelijktijdig met opioïden voor te schrijven, dan dient de dosering en de duur van de gelijktijdige behandeling door uw arts te worden beperkt. Vertel uw arts welke opioïden u allemaal gebruikt en volg nauwgezet de door uw arts aanbevolen dosering. Het wordt aangeraden om uw vrienden en familie op de hoogte te brengen van de bovengenoemde tekenen en symptomen. Neem contact op met uw arts zodra u dergelijke symptomen ervaart.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 5

U dient geen alcohol in te nemen tijdens de behandeling, omdat het effect van Zopiclon Teva hierdoor op een onvoorspelbare manier kan worden versterkt. Het vermogen om taken uit te voeren waarvoor grote concentratie wordt vereist kan nadelig worden beïnvloed door deze combinatie.

U dient de tabletten niet met grapefruitsap in te nemen, omdat het effect van Zopiclon Teva hierdoor op een onvoorspelbare manier kan worden versterkt.

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.

Zwangerschap

Gebruik van Zopiclon Teva tijdens de zwangerschap wordt niet aanbevolen, vooral niet in het eerste trimester, omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn over de veiligheid van het gebruik van Zopiclon Teva tijdens de zwangerschap en het geven van borstvoeding. Ondanks het feit dat Zopiclon Teva in dierstudies geen enkele afwijkingen of beschadigingen van de embryo liet zien, is de veiligheid gedurende de zwangerschap niet bij mensen onderzocht.

Informeer uw arts wanneer u probeert zwanger te worden tijdens de behandeling met Zopiclon Teva of wanneer u denkt zwanger te zijn, zodat uw arts kan beslissen of het nodig is om de behandeling voort te zetten of te wijzigen.

Wanneer Zopiclon Teva voor een langere tijd is ingenomen tijdens de laatste drie maanden van de zwangerschap, kunnen na de bevalling ontwenningsverschijnselen optreden bij de pasgeborene.

Wanneer Zopiclon Teva om dwingende medische redenen ingenomen moet worden aan het einde van de zwangerschap of tijdens de bevalling, kunnen effecten zoals verlaagde lichaamstemperatuur (hypothermie), lage bloeddruk (hypotensie), gematigde ademhalingsdepressie, verminderde spiertonus en zuigreflex optreden bij de pasgeborene.

Borstvoeding

Zopiclon Teva dient niet tijdens de periode van borstvoeding te worden gebruikt omdat zopiclon wordt uitgescheiden in de moedermelk.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het reactievermogen kan beïnvloed worden door het gebruik van Zopiclon Teva, omdat symptomen zoals slaperigheid, sufheid en stoornissen in het zicht kunnen voorkomen.

U dient daarom werkzaamheden en situaties die oplettendheid en concentratie vereisen, zoals deelname aan het verkeer, het bedienen van machines etc. te vermijden. Zopiclon Teva wordt veelal 's avonds ingenomen. De daaropvolgende dag kan nog risico bestaan op verminderd reactievermogen, vooral wanneer de duur van de slaap onvoldoende was of bij gelijktijdige inname van alcoholhoudende drank.

Als u ook maar een beetje last heeft van deze effecten, BESTUUR dan GEEN voertuigen en bedien geen machines.

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 6

Zopiclon Teva bevat lactose en natrium

Dit middel bevat lactose. 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 geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per filmomhulde tablet, d.w.z. is in wezen 'natriumvrij'.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit middel 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.

De tablet dient vlak voor het slapen met wat vloeistof, echter niet met grapefruit sap, te worden ingenomen.

De aanbevolen dosering is

Volwassenen

De gebruikelijke dosering voor volwassenen is 1 tablet (7,5 mg) per dag.

Ouderen en patiënten met ademhalingsproblemen, een verminderde werking van de lever en/of nieren

Voor ouderen en patiënten met een verminderde werking van de lever en/of nieren en voor patiënten met ademhalingsproblemen wordt een lagere aanvangsdosering van een halve tablet (3,75 mg) per dag aanbevolen.

Maximale dosering

De dagelijkse dosering van 1 tablet Zopiclon Teva dient niet te worden overschreden.

Kinderen en jongeren

Zopiclon Teva dient niet te worden ingenomen door kinderen en jongeren beneden de leeftijd van 18 jaar.

Wijze van inname

Het enige geschikte moment voor inname van het tablet is direct voor het slapen gaan. U kunt een (heel of half) tablet het beste innemen door deze achter op de tong te plaatsen en met een ruime hoeveelheid water (bijvoorbeeld een half glas) door te slikken.

De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

De gemakkelijkste manier om de tablet te breken is onderstaand weergegeven. Druk met de duim en wijsvinger van dezelfde hand aan weerszijden van de breukgleuf van de tablet.

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024
Bladzijde : 7



Duur van de behandeling

De behandeling met zopiclon is bedoeld voor een korte periode van enkele dagen tot twee weken. De maximale behandelingsduur bedraagt over het algemeen vier weken, waarin de periode van het geleidelijk afbouwen van het gebruik is inbegrepen door stapsgewijze verlaging van de dosering, zoals toegelicht onder 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?' (zie ook aldaar).

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Indien u een overdosering vermoedt, dient u direct een arts te waarschuwen. Verschijnselen van overdosering zijn vooral versuffing en kunnen variëren van slaperigheid, verwardheid en lusteloosheid. In ernstiger gevallen kan een overdosis coördinatieverlies, spierzwakte, lage bloeddruk (een gevoel van duizeligheid en flauwte), ademhalingsproblemen, verminderd vermogen van de rode bloedcellen om zuurstof te vervoeren (methemoglobinemie), dit kan samengaan met blauwachtige verkleuring van de huid en slijmvliezen, u kunt ook last krijgen van hoofdpijn, vermoeidheid, kortademigheid of gebrek aan energie, in zeldzame gevallen coma en in zeer zeldzame gevallen overlijden veroorzaken. De effecten van een overdosis kunnen ernstiger zijn als de tabletten tegelijk zijn ingenomen met alcohol of andere geneesmiddelen, bijvoorbeeld middelen tegen depressie of kalmerende middelen.

Neem deze bijsluiter, eventueel overgebleven tabletten en de verpakking mee naar het ziekenhuis of de arts zodat men weet welke tabletten zijn ingenomen.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Indien u nog 7 á 8 uur kunt slapen, dient u de dosis alsnog innemen. Als deze tijd korter is, sla dan de vergeten dosis over en neem pas weer de volgende dag voor het slapen gaan een dosis in. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

STOP NIET plotseling met het gebruik van dit geneesmiddel, omdat dit soms gepaard kan gaan met het optreden van ongewenste reacties, waaronder kortstondig ernstige klachten van slapeloosheid (zie ook: 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?'). Deze verschijnselen kunnen ook gepaard gaan met stemmingswisselingen, slaapproblemen, angstgevoelens en rusteloosheid. Daarom moet de dosis van deze tabletten altijd geleidelijk worden verlaagd.

Inname van Zopiclon kan leiden tot afhankelijkheid. Als er afhankelijkheid is ontstaan, zal abrupte stopzetting van uw behandeling onthoudingsverschijnselen veroorzaken. Deze kunnen bestaan uit

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 8

hoofdpijn, spierpijn, extreme angst, een gevoel van spanning, rusteloosheid, verwardheid, slaapproblemen en prikkelbaarheid.

In ernstige gevallen kunnen de volgende verschijnselen optreden:

- een gevoel van afstandelijkheid tot uw omgeving
- een gevoel dat de dingen onwerkelijk zijn
- geluiden lijken harder dan normaal, wat soms pijnlijk kan zijn bij een hard geluid
- gevoelloosheid en tintelingen in vingers en tenen
- gevoeligheid voor licht, geluid en lichamelijke aanraking
- dingen zien, horen of voelen die er niet zijn (hallucinaties)
- epileptische aanvallen
- een krachtige hartslag die snel of onregelmatig kan zijn
- snelle hartslag

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 middel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Bijwerkingen komen het meest voor aan het begin van de behandeling, tijdens het eerste uur nadat u uw tablet heeft ingenomen.

Als u last krijgt van het volgende, stop dan met het innemen van de tabletten en waarschuw onmiddellijk uw arts of ga naar de afdeling spoedeisende hulp van het dichtstbijzijnde ziekenhuis:

- een allergische reactie (zwellings van lippen, gezicht of hals die leidt tot ernstige hinder bij het ademen, huiduitslag of galbulten)

Dit is een zeer ernstige, maar zeldzame bijwerking. Het is mogelijk dat u dringend medische hulp nodig heeft of dat u in het ziekenhuis moet worden opgenomen.

Bij patiënten die werden behandeld met Zopiclon, zijn de volgende bijwerkingen waargenomen:

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

- een bittere of metaalachtige nasmaak is de meest genoemde bijwerking van zopiclon

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

- sufheid de volgende dag
- maagproblemen (inclusief misselijkheid of braken)

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- afgevlakte emoties, verwardheid, en terneergeslagen stemming
- tegenstrijdige reacties (paradoxe reacties) als rusteloosheid, onrust (agitatie), prikkelbaarheid, agressie, onjuiste overtuigingen die aanhouden zelfs wanneer er bewijs is dat de overtuiging niet

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 9

klopt (waanideeën), woede-uitbarstingen, nachtmerries, dingen zien, horen of voelen die er niet echt zijn (hallucinaties), een ernstige psychische aandoening met verlies van contact met de werkelijkheid of een zeer verwrongen werkelijkheid (psychosen), ongepast gedrag of andere gedragsveranderingen en slaapwandelen (zie rubriek 2)

- geheugenverlies
- coördinatieverlies, moeite met het controleren van bewegingen (met name aan het begin van de behandeling; dit verdwijnt meestal na herhaalde toediening)
- risico op vallen (met name bij ouderen)
- licht gevoel in het hoofd
- problemen met het gezichtsvermogen (dubbel zien) (met name aan het begin van de behandeling; dit verdwijnt meestal na herhaalde toediening)
- droge mond
- dyspepsie
- huiduitslag waaronder netelroos (urticaria)
- spierzwakte
- vermoeidheid
- lichte tot matige veranderingen in de leverfunctietesten

Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)

- verminderde zin in seks
- zwelling van de ledematen en gezicht, ernstige huidreacties (Stevens Johnson syndroom, toxische epidermale necrolyse/syndroom van Lyell en erythema multiforme)

Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- lichamelijke en geestelijke afhankelijkheid

Zelfs wanneer ingenomen zoals voorgeschreven, kan (korte termijn) geheugenverlies optreden, soms gepaard met ongepast gedrag. Het risico neemt toe bij hogere doseringen.

Tijdens de behandeling met zopiclon kan een bestaande depressie naar de voorgrond treden.

Het gebruik van zopiclon kan leiden tot fysische of psychologische afhankelijkheid, hierdoor kan stoppen met de behandeling leiden tot reacties of her optreden van slapeloosheid. Raadpleeg ook de rubriek 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?'

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?

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 10

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25 °C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

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 zopiclon. Elke filmomhulde tablet bevat 7,5 mg zopiclon.

De andere stoffen in dit middel zijn:

lactose monohydraat, calciumwaterstoffosfaat dihydraat, maïszetmeel, voorverstijfseld zetmeel, natriumcrocarmellose, watervrij colloïdaal siliciumdioxide, magnesiumstearaat, titaandioxide (E171) en methylhydroxypropylcellulose.

Hoe ziet Zopiclon Teva eruit en wat zit er in een verpakking?

Zopiclon Teva 7,5 mg is een witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet, bedrukt met "ZOC 7.5" aan een zijde en voorzien van een breukstreep aan beide zijdes.

Verpakkingen met 5, 10, 20, 28, 30 of 100 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Teva B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederland

Fabrikant

Merckle GmbH

Ludwig-Merckle-Strasse 3

89143 Blaubeuren

Duitsland

**ZOPICLON TEVA 7,5 MG
omhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 29 november 2024

Bladzijde : 11

**In het register ingeschreven onder
RVG 121885=26268**

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

België Zopiclon Teva 7,5 mg

Nederland Zopiclon Teva 7,5 mg, omhulde tabletten

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2024.

1124.5v.EV