



Handleiding voor voorschrijvers van Apretude (cabotegravir) ▼ als hiv-1 pre-expositie profylaxe

Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van cabotegravir te beperken of te voorkomen. Het materiaal is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

- Cabotegravir is geïndiceerd in combinatie met maatregelen voor veiligere seks als PrEP om het risico op seksueel verworven hiv-1-infectie bij volwassenen en adolescenten, die ten minste 35 kg wegen, met een hoog risico te verlagen

Samenvatting

- Deze handleiding voor voorschrijvers bevat nadere informatie ten behoeve van de juiste toepassing van cabotegravir en is erop gericht de risico's op hiv-1-infectie, resistentieontwikkeling en medicatiefouten, waaronder therapieontrouw, te verminderen
- Het is essentieel dat u vóór het voorschrijven van cabotegravir naast deze handleiding ook de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC) leest, beschikbaar op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl
- Er is ook extra informatiemateriaal voor de gebruiker beschikbaar. Zorgverleners worden verzocht om dit materiaal aan de gebruiker mee te geven

Belangrijke informatie over het gebruik van cabotegravir als PrEP

- Cabotegravir moet alleen worden gebruikt ter verlaging van het risico op het oplopen van hiv-1 bij personen van wie bevestigd is dat zij hiv-negatief zijn
- Vóór het starten van cabotegravir moeten personen zorgvuldig worden geselecteerd en instemmen met het vereiste toedieningsschema
- Personen moeten worden getest op hiv voordat zij met cabotegravir starten en bij elke volgende injectie met cabotegravir
- Als er klinische symptomen overeenkomend met een acute virusinfectie aanwezig zijn en er recente (< 1 maand) blootstelling aan hiv wordt vermoed, dan moet de hiv-status opnieuw bevestigd worden
- Gebruik van cabotegravir als PrEP mag niet (opnieuw) gestart worden als er klachten of verschijnselen van een acute hiv-infectie aanwezig zijn, tenzij een negatieve infectiestatus bevestigd is
- Cabotegravir als PrEP moet worden gebruikt als onderdeel van een bredere hiv-1-infectiepreventiestrategie, inclusief andere preventieve maatregelen (bijv. bepalen van de hiv-status, regelmatig testen op andere seksueel overdraagbare infecties, condoomgebruik)
- Er bestaat een mogelijk risico dat het virus resistentie ontwikkelt tegen cabotegravir als een persoon voor, of tijdens, het gebruik van cabotegravir, of na stopzetting van het gebruik van cabotegravir, hiv oploopt
- Personen die gediagnosticeerd worden met hiv moeten onmiddellijk beginnen met antiretrovirale therapie
- Personen moeten regelmatig bewust gemaakt worden dat ze zich strikt houden aan het aanbevolen injectiedoseringsschema teneinde het risico op hiv-1-infectie en mogelijke resistentieontwikkeling te verlagen
- Na stopzetting van het gebruik van injecties met cabotegravir moeten alternatieve niet-langwerkende vormen van PrEP overwogen worden voor personen die nog steeds een verhoogd risico hebben om hiv op te lopen en moet het gebruik daarvan binnen 2 maanden na de laatste injectie met cabotegravir worden gestart

Risico op ontwikkeling van resistentie tegen cabotegravir bij personen met een niet-gediagnosticeerde hiv-1-infectie

Gebruik van cabotegravir is gecontra-indiceerd bij personen met een onbekende of positieve hiv-status.

- Er bestaat een mogelijk risico op het ontwikkelen van resistentie tegen cabotegravir als een persoon voor, of tijdens, het gebruik van cabotegravir, of na stopzetting van het gebruik van cabotegravir, hiv oploopt. Om dit risico te minimaliseren is het essentieel dat de hiv-negatieve status bevestigd wordt bij elke volgende injectie met cabotegravir
- Een gecombineerde antigeen/antistoftest en een hiv-RNA gebaseerde test moeten beide negatief zijn
 - Voorschrijvers wordt aangeraden beide testen uit te voeren, zelfs als de uitslag van de hiv-RNA gebaseerde test beschikbaar zal komen na de injectie met cabotegravir; indien een gecombineerde teststrategie, die beide testen omvat, niet beschikbaar is, moet volgens de lokale richtlijnen worden getest
- Als er klinische symptomen overeenkomend met een acute virusinfectie aanwezig zijn en er recente (< 1 maand) blootstelling aan hiv wordt vermoed, moet de hiv-status opnieuw bevestigd worden
- Personen die gediagnosticeerd worden met hiv moeten onmiddellijk beginnen met antiretrovirale therapie
 - Cabotegravir als monotherapie vormt geen volledige behandeling van hiv-1 en er zijn resistentiemutaties verschenen bij enkele personen met een niet-aangetoonde hiv-1-infectie die enkel cabotegravir gebruikten
- Cabotegravir kan langdurig in de systemische circulatie blijven (tot 12 maanden of langer) en hier moet rekening mee gehouden worden wanneer cabotegravir wordt stopgezet bij personen die nog steeds een verhoogd risico hebben om hiv op te lopen
- Na stopzetting van het gebruik van injecties met cabotegravir moeten alternatieve niet-langwerkende vormen van PrEP overwogen worden voor personen die nog steeds een verhoogd risico hebben om hiv op te lopen, en moet het gebruik daarvan binnen 2 maanden na de laatste injectie met cabotegravir worden gestart

Strikte naleving van het aanbevolen toedieningsschema is belangrijk om het risico op hiv-1-infectie en mogelijke resistentieontwikkeling te verlagen

Vóór het starten van cabotegravir moeten personen zorgvuldig worden geselecteerd en instemmen met het vereiste toedieningsschema. Personen bij wie een risico op therapieontrouw bestaat, zijn mogelijk niet geschikt voor injecties met cabotegravir voor hiv-preventie.

- Besproken moet worden hoe belangrijk het is dat de persoon zich trouw houdt aan het aanbevolen injectiedoseringschema om het risico op hiv-1-infectie en mogelijke resistentieontwikkeling te verlagen
- Personen die cabotegravirtabletten gebruiken voor een orale 'lead-in', moet worden uitgelegd dat ze hun tabletten dagelijks moeten innemen
- Personen moeten het advies krijgen om de Handleiding voor gebruikers te lezen en de gegevens van hun volgende injectie met cabotegravir te noteren op de Herinneringskaart en/of hun eigen (digitale) agenda

Gemiste doses

- Personen die een gepland injectiebezoek missen, moeten opnieuw worden beoordeeld om te controleren of hervatting van PrEP nog steeds passend is en of de persoon nog steeds een verhoogd risico heeft

Geplande gemiste doses

- Personen kunnen de injecties maximaal 7 dagen voor of na de geplande injectiedatum krijgen toegediend
- Als niet voorkomen kan worden dat een geplande injectiedatum meer dan 7 dagen wordt uitgesteld, is er sprake van een gemiste dosis.
- In dat geval kan gebruikgemaakt worden van tabletten cabotegravir van 30 mg, eenmaal daags ingenomen gedurende maximaal 2 maanden, om één gepland injectiebezoek te vervangen
 - De eerste dosis van de orale behandeling moet circa 2 maanden (+/- 7 dagen) na de laatste injectie met cabotegravir worden ingenomen
 - Bij een gebruik van cabotegravir tabletten voor langer dan 2 maanden, wordt een andere PrEP-behandeling aanbevolen
- Toediening via injecties moet hervat worden op de dag waarop de orale toediening wordt afgerond of binnen 3 dagen daarna

Doseringsaanbeveling voor de injectie na gemiste injecties of na gebruik van orale PrEP ter vervanging van een injectie

Bij een gemiste tweede injectie:

- Als de eerste injectie ≤ 2 maanden geleden is toegediend, dien dan zo snel mogelijk de injectie toe en ga daarna verder met injecties om de 2 maanden
- Als de eerste injectie > 2 maanden geleden is toegediend, dan moet opnieuw worden gestart met een startinjectie, gevolgd door een tweede startinjectie 1 maand later. Volg daarna het schema met injecties om de 2 maanden

Bij een gemiste derde of latere injectie:

- Als de vorige injectie ≤ 3 maanden geleden is toegediend, dien dan zo snel mogelijk de injectie toe en ga daarna verder met injecties om de 2 maanden
- Als de vorige injectie > 3 maanden geleden is toegediend, dan moet opnieuw worden gestart met een startinjectie, gevolgd door een tweede startinjectie 1 maand later. Volg daarna het schema met injecties om de 2 maanden

Bij stopzetting van het gebruik van cabotegravir

- Na stopzetting van het gebruik van cabotegravir moeten alternatieve niet-langwerkende vormen van PrEP overwogen worden voor personen die nog steeds een verhoogd risico hebben om hiv op te lopen, en moet het gebruik daarvan op tijd worden gestart, dus binnen 2 maanden na de laatste injectie met cabotegravir

Tabletten

- Als de persoon een dosis cabotegravirtabletten vergeet, moet de persoon de gemiste dosis zo snel mogelijk innemen, mits de volgende dosis niet binnen 12 uur moet worden ingenomen. Als de volgende dosis binnen 12 uur moet worden ingenomen, moet de persoon de vergeten dosis niet innemen en eenvoudigweg verdergaan met het gebruikelijke doseringsschema

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring.
Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld.

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb; website: www.lareb.nl.

U kunt extra exemplaren van dit materiaal opvragen bij de medische afdeling van ViiV Healthcare, te bereiken via telefoonnummer (033) 208 1199, of via contact-nl@viiivhealthcare.com.

Het materiaal is online beschikbaar op <https://viiivexchange.com/en-nl/prep/rmp-hcp>, via het scannen van de QR code.

Aanvullende informatie betreffende cabotegravir is beschikbaar in de Samenvatting van productkenmerken (SmPC) en bijsluiter op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.

NP-NL-HVX-BROC-240002 – versie 1.1 – februari 2025
ViiV Healthcare BV, Van Asch van Wijckstraat 55H, 3811 LP Amersfoort



CHECKLIST VOOR VOORSCHRIJVERS

Apretude (cabotegravir) ▼ als hiv-1 pre-expositie profylaxe



Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van cabotegravir te beperken of te voorkomen. Het materiaal is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

Deze checklist is opgesteld om voorschrijvers tijdens het eerste bezoek en vervolfbezoeken te ondersteunen bij het beoordelen en begeleiden van personen die cabotegravir gebruiken als hiv-1 pre-expositie profylaxe (PrEP)

Instructies: vul bij elk bezoek deze checklist in en bewaar de ingevulde checklist in het medisch dossier van de persoon

Eerste beoordeling, voordat cabotegravir wordt voorgeschreven

- ☐ De persoon is zorgvuldig geselecteerd en de persoon stemt in met het vereiste toedieningsschema (zie 'Handleiding voor voorschrijvers' voor nadere informatie over deze patiëntselectie)
- ☐ Vóór het starten van cabotegravir is bevestigd dat de persoon hiv-negatief is, met zowel een antigeen/antistof test als een hiv-RNA gebaseerde test (indien een gecombineerde teststrategie niet beschikbaar is, moet volgens de lokale richtlijnen worden getest)
- ☐ De hiv-status van de persoon is opnieuw bevestigd in het geval er klinische symptomen overeenkomend met een acute virusinfectie aanwezig zijn en er recente (< 1 maand) blootstelling aan hiv wordt vermoed

Begeleiding voordat cabotegravir wordt voorgeschreven

- ☐ Besproken hoe belangrijk het is dat de persoon zich trouw houdt aan het toedieningsschema, om zo het risico op het oplopen van hiv-1 en mogelijke resistentieontwikkeling te helpen verlagen
- ☐ Besproken hoe belangrijk het is dat de persoon zich regelmatig op hiv laat testen zodat de hiv-negatieve status opnieuw bevestigd kan worden
- ☐ Besproken dat gebruik van cabotegravir geen volledige bescherming tegen hiv-1 geeft en gecombineerd moet worden met andere maatregelen, zoals condoomgebruik en regelmatig testen op andere seksueel overdraagbare infecties
- ☐ Besproken dat gebruik van cabotegravir geen volledige behandeling van hiv is, en dat personen onmiddellijk met antiretrovirale therapie moeten beginnen in het onwaarschijnlijke geval dat ze hiv-1 oplopen
- ☐ De persoon erop gewezen om voor meer informatie de Handleiding voor de gebruikers van Apretude en de bijsluiter te lezen
- ☐ De persoon aangeraden om een afspraak te maken voor de volgende injectie en deze afspraak te noteren op de Herinneringskaart en/of eigen (digitale) agenda

Follow-up bij elk gepland vervolfbezoek

- ☐ Gevraagd naar klinische symptomen van een acute virusinfectie
- ☐ De hiv-negatieve status van de persoon opnieuw bevestigd
- ☐ De persoon opnieuw beoordeeld in het geval dat deze een geplande injectietoediening of tabletosis gemist had, om te controleren of hervatting van PrEP nog steeds passend is en of de persoon nog steeds een verhoogd risico heeft
- ☐ Herhaald hoe belangrijk het is dat de persoon zich aan het injectieschema houdt
- ☐ Herhaald dat gebruik van cabotegravir geen volledige bescherming tegen hiv-1 geeft en gecombineerd moet worden met andere maatregelen
- ☐ De persoon eraan herinnerd om voor meer informatie de Handleiding voor gebruikers van Apretude en de bijsluiter te raadplegen
- ☐ De persoon eraan herinnerd om een afspraak te maken voor de volgende injectie en deze afspraak te noteren op de Herinneringskaart en/of eigen (digitale) agenda

Het onderstaande is alleen van toepassing als de persoon met cabotegravir wil stoppen:

- ☐ Besproken dat alternatieve niet-langwerkende vormen van PrEP gestart moeten worden in het geval dat de persoon nog steeds een verhoogd risico heeft om hiv-1 op te lopen en besproken dat het gebruik ervan op tijd moet worden gestart, dus binnen 2 maanden na de laatste injectie met cabotegravir

Het onderstaande is alleen van toepassing in geval van een bevestigde of vermoede hiv-diagnose:

- ☐ Gestart met antiretrovirale therapie
of
- ☐ De persoon doorverwezen voor behandeling van hiv

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld.

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb; website: www.lareb.nl.

U kunt extra exemplaren van dit materiaal opvragen bij de medische afdeling van ViiV Healthcare, te bereiken via telefoonnummer (033) 208 1199, of via contact-nl@viivhealthcare.com.

Het materiaal is online beschikbaar op <https://viivexchange.com/en-nl/prep/rmp-hcp>, via het scannen van de QR code. Aanvullende informatie betreffende cabotegravir is beschikbaar in de Samenvatting van productkenmerken (SmPC) en bijsluiter op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.





Handleiding voor de gebruikers van Apretude ▼ (cabotegravir)

In deze handleiding staat belangrijke informatie waarvan u op de hoogte moet zijn voorafgaand, tijdens en na het stoppen van het gebruik cabotegravir. Deze informatie is belangrijk voor uw begrip van de behandeling en het verlagen van uw risico op het oplopen van een hiv-1-infectie en het ontwikkelen van resistentie. Deze handleiding wijst u er ook op hoe belangrijk het is dat u naar elke afspraak voor toediening van uw injectie komt en dat elke dosis cabotegravir op tijd wordt toegediend.

Lees naast deze handleiding ook de bijsluiter van dit middel, beschikbaar op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.

Wat is cabotegravir en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Cabotegravir is een medicijn dat u alleen op recept kunt krijgen. Het wordt gebruikt om een hiv-1-infectie te helpen voorkomen bij volwassenen en jongeren met een gewicht van ten minste 35 kg die een verhoogd risico op infectie hebben. Dit heet 'profylaxe vóór blootstelling' (*pre-exposure prophylaxis*): PrEP. Dit middel moet gebruikt worden in combinatie met maatregelen voor veiligere seks, zoals het gebruik van condooms.

Wat u moet weten voordat u begint met cabotegravir behandeling

U mag cabotegravir alleen gebruiken als bevestigd is dat u hiv-negatief bent. U mag cabotegravir niet gebruiken als uw hiv-status niet bekend is of als u hiv-1 positief bent, vanwege het risico op het ontwikkelen van resistentie.

- Hiv wordt verspreid via seksueel contact met iemand die hiv-positief is of door overdracht van geïnfecteerd bloed
- Hoewel dit middel de kans verkleint dat u hiv oploopt, kunt u nog steeds hiv oplopen wanneer u dit medicijn gebruikt. Om uw kans op het oplopen van hiv verder te verkleinen, moet u ook andere maatregelen nemen:
 - Laat u testen op andere seksueel overdraagbare infecties wanneer uw arts u vertelt om dat te doen. Deze infecties zorgen ervoor dat u gemakkelijker hiv kunt oplopen
 - Gebruik een condoom bij orale seks en bij seks waarbij penetratie plaatsvindt
 - Deel of hergebruik geen naalden of andere benodigdheden voor injecties of drugsgebruik
 - Deel geen persoonlijke artikelen waar bloed of lichaamsvloeistoffen op kunnen zitten (zoals scheermesjes of tandenborstels)
- Het is belangrijk dat u naar uw geplande afspraken komt om uw injectie te krijgen en het risico op het oplopen van hiv, en het ontwikkelen van resistentie, te verlagen.
- Schrijf de datum en het tijdstip van de afspraak voor uw volgende injectie met cabotegravir op uw herinneringskaart, en in uw (digitale) agenda, zodat u de afspraak niet vergeet.

Om het risico te verkleinen dat u resistentie tegen cabotegravir ontwikkelt, is het belangrijk dat u het volgende doet:

- Kom naar uw geplande afspraken om uw injectie met dit middel te krijgen
- Laat u testen voordat u cabotegravir gaat gebruiken, om zeker te weten dat u hiv-negatief bent
- Laat u tijdens uw gebruik van cabotegravir bij elk injectiebezoek testen zodat opnieuw vastgesteld kan worden dat u hiv-negatief bent
- Vertel het uw arts onmiddellijk als u denkt dat u misschien bent blootgesteld aan hiv (u kunt dan een griepachtige ziekte krijgen). Uw arts zal misschien extra testen willen doen om er zeker van te zijn dat u nog steeds hiv-negatief bent
- Gebruik van alleen cabotegravir is geen volledige behandeling van hiv. Als tijdens het gebruik van cabotegravir hiv wordt vastgesteld, moet onmiddellijk begonnen worden met de behandeling van hiv

Hoe wordt cabotegravir gebruikt?

- Cabotegravir wordt gegeven als een injectie. Het wordt elke 2 maanden geïnjecteerd door een zorgverlener
- Uw eerste en tweede dosis van cabotegravir worden toegediend met een tussenpoos van 1 maand. Na de tweede dosis krijgt u cabotegravir elke 2 maanden toegediend als een enkele injectie
- Wanneer u met de injecties met cabotegravir gaat beginnen, kunnen u en uw arts besluiten dat u eerst tabletten cabotegravir gaat innemen. Dit wordt ook wel een 'orale aanlooperperiode' genoemd. Dit geeft u en uw arts de kans om te beoordelen of het verder gaan met injecties geschikt voor u is
- Als u besluit om de behandeling met tabletten te beginnen:
 - Moet u ongeveer 1 maand lang eenmaal daags één tablet van 30 mg innemen
 - Nadat u 1 maand tabletten heeft gebruikt, moet uw eerste injectie worden toegediend op dezelfde dag dat u uw laatste tablet inneemt of uiterlijk 3 dagen daarna
 - Krijgt u 1 maand na uw eerste injectie uw tweede injectie toegediend. Daarna krijgt u elke 2 maanden een injectie toegediend

Als u een dosis cabotegravir mist

Als u tabletten cabotegravir of injecties met cabotegravir mist of als uw doses te laat worden toegediend, verhoogt dat uw risico op het oplopen van hiv. Als u een hiv-infectie oploopt en cabotegravir blijft gebruiken, kan het virus resistent worden tegen dit middel.

- Kunt u uw injectie met cabotegravir niet krijgen? Dan kan uw arts u aanraden in plaats daarvan tabletten cabotegravir of een andere vorm van PrEP te gebruiken tot u weer een injectie kunt krijgen
- Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts als u een injectie met cabotegravir mist, zodat u een nieuwe afspraak kunt maken
- Als u besluit om tabletten cabotegravir te gebruiken, is het belangrijk dat u deze dagelijks blijft innemen gedurende de periode die uw arts adviseert. Als u binnen 12 uur na het tijdstip waarop u normaal gesproken uw tablet inneemt, merkt dat u een dosis vergeten bent, neem de vergeten tablet dan zo snel mogelijk in. Als u dit merkt na 12 uur, sla die dosis dan over en neem de volgende dosis zoals gebruikelijk. Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen

Wat u moet weten als u wilt stoppen met het gebruik van cabotegravir

- Stop niet met het gebruik van cabotegravir zonder dat eerst te bespreken met uw arts
- Als u met het gebruik van cabotegravir stopt en u nog steeds een verhoogd risico heeft om hiv op te lopen, zal uw arts u aanraden om andere vormen van PrEP te overwegen, vanwege het risico op het ontwikkelen van resistentie

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://viivexchange.com/en-nl/prep/rmp-pts>, via het scannen van de QR-code.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbq-meb.nl).



Herinneringskaart voor de gebruiker van injecties met Apretude▼ (cabotegravir)

Datum Tijd

Plaats

Zie ommezijde voor meer informatie

Kunt u niet naar deze afspraak komen? Neem dan contact op met uw zorgverlener om een nieuwe afspraak te maken

Meer informatie

Het is belangrijk dat u naar uw geplande afspraak voor de toediening van uw injectie met cabotegravir komt. Dit verlaagt namelijk uw risico op het oplopen van hiv en op mogelijke ontwikkeling van resistentie.

U kunt nog steeds hiv oplopen wanneer u dit middel gebruikt. Daarom moet u ook andere maatregelen nemen om uw risico verder te verlagen. Praat met uw arts over deze andere voorzorgsmaatregelen. Meer informatie vindt u in de Handleiding voor de gebruikers van cabotegravir.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van het medicijn.

Wilt u meer informatie over uw medicijn? Lees de bijsluiter of scan de QR-code voor het online materiaal. Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.

