

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**Depo-Medrol 40 mg/ml, suspensie voor injectie**
Methylprednisolonacetaat

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 Depo-Medrol 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 Depo-Medrol en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Depo-Medrol bevat methylprednisolon (in de vorm van methylprednisolon acetaat). Methylprednisolon behoort tot de groep van de glucocorticoiden (bijnierschors hormonen). Methylprednisolon remt lokale ontstekingsverschijnselen (koorts, zwelling, pijn, roodheid) en overgevoelighedsreacties.

Depo-Medrol kan in een spier worden gespoten voor een algemene werking op het gehele lichaam (= intramusculaire injectie) of plaatselijk worden toegepast door injectie in of rondom gewrichten, rondom pezen of in de huid.

Injectie in de spier voor algemene werking

Depo-Medrol komt in aanmerking wanneer behandeling met tabletten niet mogelijk is.

Depo-Medrol kan worden gegeven bij een groot aantal aandoeningen waarbij de arts de onderdrukking van de ontstekingsreactie noodzakelijk acht. Dit is onder andere het geval bij:

- het opvlammen van diverse reumatische aandoeningen
- bronchiaal astma
- sarcoïdose

Injectie voor plaatselijke werking

- Ontstekingen van onder andere gewrichten, slijmbeurzen of pezen

Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

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

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U bent overgevoelig voor soortgelijke medicijnen.
- U heeft last van een virus- of schimmelinfectie.
- U heeft last van een maagzweer.
- U heeft last van een tropische worminfectie.

- Wanneer u bepaalde vaccins krijgt toegediend of in de afgelopen 3 maanden toegediend heeft gekregen.
- Dit medicijn mag niet in een ader (intraveneus) toegediend worden.
- Dit medicijn mag niet binnen de hersen- of ruggenmergvliezen (intrathecaal) toegediend worden.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

De arts zal u nauwlettend observeren. Het is van belang dat u alle effecten die tijdens of na de behandeling optreden met uw arts of verpleegkundige bespreekt.

U moet tijdens de behandeling met dit medicijn onder regelmatig medisch toezicht staan:

- indien u behoort tot één van de bijzondere risicogroepen (zie rubriek "Mogelijke bijwerkingen").
- indien u leed of lijdt aan tuberculose, een maag-darmkwaal, een hartkwaal of infecties.
- indien een langdurige behandeling met dit medicijn noodzakelijk is.
- indien een inenting tegen bepaalde infecties (vaccinatie) absoluut noodzakelijk is.

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

- bepaalde bijnierschors hormonen (glucocorticosteroiden), waaronder methylprednisolon, kunnen de symptomen van een infectie en van maag-darmkwalen maskeren. Ook kan uw weerstand verminderen, waardoor u gevoeliger bent voor infecties. Uw arts zal hierop bedacht zijn.
- indien u medicijnen gebruikt die het immuunsysteem onderdrukken, kunt u gevoeliger zijn voor infecties dan gezonde personen.
- wanneer bij u een septische shock optreedt. Dit is een toestand, veroorzaakt door een infectie, met als kenmerken sterke daling van de bloeddruk, bleekheid, onrust, zwakke snelle pols, klamme huid en verminderd bewustzijn. Routinematig gebruik van Depo-Medrol wordt dan niet aanbevolen indien u eerder allergisch reageerde op een medicijn. Omdat de kans op een ernstige allergische reactie op Depo-Medrol in dat geval groter is, zullen er extra voorzorgsmaatregelen worden genomen.
- indien u tijdens het gebruik van methylprednisolon aan hevige stress wordt blootgesteld (bijvoorbeeld een operatie of een ongeluk) kan het nodig zijn dat u een hogere dosering moet krijgen.
- indien u de ziekte van Cushing heeft (ziekte die wordt veroorzaakt door een overmaat van het hormoon cortisol in het bloed).
- indien u een verlaagde werking van de schildklier (hypothyreoïdie) heeft.
- als uw schildklier te snel werkt (hyperthyreoïdie).
- indien u diabetes heeft.
- indien u een ziekte heeft gepaard gaand met toevallen/stuipen (bijvoorbeeld epilepsie).
- indien u een bepaalde vorm van spierziekte (myastenia gravis) heeft.
- bij langdurig gebruik van corticosteroiden in hoge doses zijn er meldingen van ophoping van vet in het wervelkanaal.
- indien u last heeft van een herpes infectie in het oog. Door de behandeling met Depo-Medrol bestaat er een kans op beschadiging van het hoornvlies.
- behandeling met corticosteroiden kan vochtophoping onder het netvlies veroorzaken eventueel met loslating van het netvlies van het oog.
- indien u al een bestaande risicofactor heeft voor hart- en vaatziekten, kunt u een verhoogd risico lopen op extra aandoeningen van het hart- en vaatstelsel bij hoge doseringen en langdurig gebruik van Depo-Medrol.
- indien u lijdt aan verminderde pompkracht van het hart (congestief hartfalen).
- wanneer u lijdt aan of verhoogde kans heeft op trombose.
- indien u last heeft van chronische darmontstekingen (specifieke colitis ulcerosa), een ontsteking van de darmuitstulpingen (diverticulitis) heeft, recent een bepaalde darmoperatie (intestinale anastomose) hebt ondergaan of een zweer in het maagdarmkanaal heeft.
- indien u bepaalde pijnstillers met ontstekingsremmende en koortswerende werking (NSAID's) gebruikt.
- indien u een ontsteking van de alveesklier (pancreatitis) heeft die gepaard gaat met heftige pijn in de bovenbuik uitstralend naar de rug en misselijkheid en braken.
- indien u botontkalking (osteoporose) heeft.
- indien uw nieren niet goed werken (nierinsufficiëntie).

- indien u lijdt aan sclerodermie (ook bekend als gegeneraliseerde sclerose, een auto-immuunziekte van het bindweefsel) omdat er een verhoogd risico van sclerodermale niercrisis is waargenomen bij het gebruik van corticosteroiden.
- indien u een gezwel van het bijniermerg (feochromocytoom) heeft.

Tijdens gebruik van methylprednisolon kunt u last krijgen van psychische stoornissen, variërend van opgewektheid, slapeloosheid, prikkelbaarheid, veranderde persoonlijkheid, ernstige neerslachtigheid (depressie) tot waandenkbeelden (psychotische verschijnselen). Ook kunnen bestaande psychische stoornissen verergeren.

Acute spierziekte (myopathie) en Kaposi sarcoom (een bepaalde vorm van kanker) kunnen optreden. Wanneer methylprednisolon wordt gebruikt bij bepaalde oogaandoeningen zal men geregeld uw ogen controleren. Neem contact op met uw arts als u last heeft van wazig zien of andere visuele stoornissen. Stel uw arts op de hoogte van het gebruik van dit medicijn alvorens een laboratorium test wordt gedaan.

Ondanks een verbetering van de symptomen na behandeling van een gewricht, moet overdadig gebruik van het betrokken gewricht vermeden worden. Verwaarlozing van deze voorzorg kan de beschadiging van het gewricht verergeren.

Bij ouderen en kinderen kan langdurig gebruik een verhoogd risico zijn voor het optreden van bepaalde bijwerkingen.

Gebruikt u corticosteroiden (medicijnen die ontstekingen en allergische reacties minder erg maken) terwijl u wordt behandeld voor kanker? Dan kunt u tumorlysisyndroom (in korte tijd komen heel veel afbraakstoffen van dode kankercellen vrij die uw lichaam niet goed kan verwijderen) krijgen. Neem contact op met uw arts als u kanker heeft en klachten van tumorlysisyndroom heeft, zoals kramp in uw spieren, zwakke spieren, in de war zijn, onregelmatige hartslag, minder goed kunnen zien en benauwd zijn.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u spierzwakte, spierpijn, krampen en stijfheid ervaart tijdens het gebruik van methylprednisolon. Dit kunnen verschijnselen zijn van een aandoening die thyreotoxische periodieke verlamming wordt genoemd. Deze aandoening kan optreden bij patiënten met een te snel werkende schildklier (hyperthyreoïdie) die behandeld worden met methylprednisolon. Het kan zijn dat u een aanvullende behandeling nodig heeft om deze aandoening te verlichten.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Depo-Medrol nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor medicijnen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

- Isoniazide: gebruikt bij de behandeling van bacteriële infecties.
- Rifampicine: antibioticum gebruikt bij de behandeling van tuberculose.
- Medicijnen die de bloedstolling tegengaan (anticoagulantia) (oraal)
- Barbituraten, carbamazepine en fenytoïne gebruikt bij de behandeling van epilepsie.
- Medicijnen gebruikt bij de behandeling van bepaalde ziekten van het zenuwstelsel (anticholinergica).
- Medicijnen gebruikt bij de spierziekte myasthenia gravis (anticholinesterases).
- Medicijnen gebruikt bij de behandeling van diabetes (antidiabetica).
- Aprepitant en fosaprepitant: gebruikt om misselijkheid en overgeven te voorkomen.
- Itraconazol en ketoconazol: gebruikt bij de behandeling van schimmelinfecties.
- Sommige medicijnen kunnen de effecten van Depo-Medrol vergroten en het kan zijn dat uw arts u zorgvuldig wil controleren als u deze medicijnen gebruikt (waaronder enkele medicijnen voor hiv: indinavir, ritonavir, cobicistat).
- Aminoglutethimide en cyclofosfamide: gebruikt bij de behandeling van kanker.
- Tacrolimus; medicijn dat wordt gebruikt na een orgaantransplantatie om afstoting te voorkomen.
- Diltiazem: gebruikt bij de behandeling van hartklachten of hoge bloeddruk.
- Ethinylestradiol en norethindron: middelen om zwangerschap te voorkomen (anticonceptiva, "de pil").

- Ciclosporine; gebruikt bij de behandeling van o.a. ernstige ontsteking van de gewrichten (reumatoïde artritis), ernstige huidaandoening gepaard gaande met schilferende, droge huiduitslag (psoriasis) en ter voorkoming van afstoting van een getransplanteerd orgaan.
- Claritromycine, erythromycine en troleandomycine: middelen ter voorkoming/bestrijding van bepaalde infecties.
- Aspirine (acetylsalicylzuur) en een bepaalde groep van pijnstillende medicijnen met ook een ontstekingsremmende en koortswerende werking (NSAID's).
- Kaliumverlagende medicijnen, zoals diuretica en amfotericine B.

Waarop moet u letten met drinken en alcohol?

Raadpleeg uw arts of apotheker over het drinken van grapefruitsap of het gebruik van alcohol samen met methylprednisolon.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt.

Het gebruik van deze geneesmiddelen tijdens de zwangerschap en de borstvoedingsperiode is in het algemeen af te raden, tenzij dit gebeurt in overleg met uw arts. Mocht u zwanger worden in de periode waarin u met dit geneesmiddel wordt behandeld, dan moet u uw arts raadplegen.

Corticoiden komen in de moedermelk terecht. Daarom wordt het geven van borstvoeding tijdens corticosteroidtherapie ontraden, tenzij dit gebeurt in overleg met uw arts.

Vruchtbaarheid

Er is geen bewijs dat corticosteroiden de vruchtbaarheid verstoren.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bij het besturen van voertuigen en het bedienen van machines moet u rekening houden met de mogelijkheid van spierzwakte, spieratrofie en stemmingsveranderingen. Als u last krijgt van bijwerkingen, zoals duizeligheid, draaierigheid, visuele stoornissen en vermoeidheid, moet u geen voertuigen besturen en geen machines bedienen.

Depo-Medrol bevat natrium

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per ml, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

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

Schudden vóór gebruik.

De te gebruiken hoeveelheid en de behandelingsduur zijn afhankelijk van de aandoening. Uw arts zal bepalen hoe vaak en hoe lang u methylprednisolon zal moeten gebruiken. Depo-Medrol suspensie voor injectie zal u worden toegediend via een injectie in de spier, in of rondom het gewricht, in de slijmbeurs of in het huidletsel.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Een acute overdosering met dit medicijn geeft geen aanleiding tot onmiddellijk zichtbare verschijnselen. Chronische overdosering geeft daarentegen aanleiding tot typische symptomen zoals een vollemaansgezicht, opzwellen en wateropstapeling. Uw arts zal in geval van overdosering de gepaste maatregelen nemen.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

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

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.

De volgende bijwerkingen zijn gemeld in een frequentie die niet bekend is, dat wil zeggen dat deze frequentie niet met de beschikbare gegevens kan worden bepaald:

- Ontsteking door bacteriën of virussen (infectie)
- Ontstekingen die onder normale omstandigheden nauwelijks voorkomen (opportunistische infectie)
- Infectie op de injectieplaats
- Verhoogd aantal witte bloedcellen (leukocytose)
- Ernstige allergische reactie voor bepaalde stoffen, waarbij sterke daling van de bloeddruk, bleekheid, onrust, zwakke snelle pols, klamme huid en verminderd bewustzijn optreden als gevolg van een plotselinge, sterke vaatverwijding (anafylactische reactie)
- Sterke daling van de bloeddruk, bleekheid, onrust, zwakke snelle pols, klamme huid en verminderd bewustzijn als gevolg van een plotselinge, sterke vaatverwijding zonder dat er sprake is van een al bestaande allergie (anafylactoïde reactie)
- Overgevoeligheid voor geneesmiddelen
- Het ontstaan van vetzucht (hoofd, romp), vollemaansgezicht en hoge bloeddruk (Cushing's syndroom)
- Tekort aan een of meer hormonen van de hypofyse (hypothalamus-hypofyse-bijnieras onderdrukking)
- Syndroom dat gepaard gaat met ontwenningverschijnselen die kunnen optreden na het stoppen met behandeling met corticosteroiden (steroïden-ontwenningssyndroom)
- Verlaagd vermogen om glucose te verdragen (verlaagde glucosetolerantie)
- Verzuring van het bloed (metabole acidose)
- Vasthouden van natriumzout door de nier (natriumretentie)
- Vasthouden van overtollig vocht in het lichaam (vochtretentie)
- Verhoogde behoefte aan insuline
- Verstoorde zuur-basenevenwicht van het bloed door overmatig kaliumverlies (hypokaliëmie)
- Verstoring van de vetstofwisseling (dyslipidemie)
- Toegenomen eetlust (wat kan leiden tot gewichtstoename)
- Opstapeling van vetweefsel in verschillende delen van het lichaam (lipomatose)
- Stemmingsstoornissen zoals depressieve stemming, extreem gevoel van vreugde (euforie), emotionele labiliteit, drugsafhankelijkheid, zelfmoord gedachten
- Stemmingswisselingen
- Abnormaal gedrag
- Psychische stoornissen, zoals overdreven opgewektheid gepaard gaande met het hebben van veel energie (manie), waanvoorstellingen, waarnemingen van dingen die er niet zijn (hallucinaties) en een ernstige geestesziekte (schizofrenie) gekenmerkt door geleidelijk veranderen van de persoonlijkheid
- Verwardheid
- Mentale stoornis
- Angst
- Persoonlijkheidsverandering
- Slapeloosheid
- Prikkelbaarheid
- Ophoping van vet in het wervelkanaal (epidurale lipomatose)
- Verhoogde druk in de hersenen met opgezwollen slijmvliezen (goedaardige intracraniale hypertensie)

- Aanval van bewusteloosheid met spiertrekkingen (convulsie)
- Geheugenverlies (amnesie)
- Verstoring in cognitieve functies zoals waarneming, aandacht, concentratie, geheugen, oriëntatie, taalgebruik en vaardigheden (cognitieve stoornis)
- Duizeligheid
- Hoofdpijn
- Aandoening van het netvlies en het vaatvlies (chorioretinopathie)
- Wazig zien
- Lenstroebeling (cataract)
- Verhoogde oogdruk (glaucoom)
- Abnormale uitpuiling van het oog (exoftalmie)
- Zeldzame gevallen van blindheid
- Draaiduizeligheid met stoornis in het evenwicht (vertigo)
- Bij hiervoor gevoelige patiënten kan de pompkracht van het hart verminderen (congestief hartfalen)
- Toegenomen bloedstolling (trombose)
- Verhoogde bloeddruk (hypertensie)
- Verlaagde bloeddruk (hypotensie)
- Warme en rode huid (blozen)
- Longembolie
- Hik
- Zweer in het spijsverteringskanaal (ulcus pepticum)
- Maagbloeding
- Bloedingen en verwonding van de darmwand (darmperforatie)
- Ontsteking van de alvleesklier, met als verschijnselen heftige pijn in de bovenbuik uitstralend naar de rug, misselijkheid en braken (pancreatitis)
- Buikvliesontsteking (peritonitis)
- Ontsteking in de slokdarm (ulceratieve oesofagitis)
- Ontsteking van de slokdarm met of zonder zweren (oesofagitis)
- Pijn in de buik (abdominale pijn)
- Opgezette buik (abdominale distensie)
- Diarree
- Vol gevoel of pijn in de maagstreek, boeren, misselijkheid, braken en/of zuurbranden (dyspepsie)
- Misselijkheid
- Methylprednisolon kan uw lever beschadigen; er is melding gemaakt van hepatitis (leverontsteking) en toegenomen leverenzymen (bijvoorbeeld alanine-aminotransferase en aspartaataminotransferase)
- Kleine puntvormige bloeduitstortingen in een slijmvlies (ecchymosen)
- (Jeugd)puistjes (acne)
- Plotselinge zwelling van de huid en slijmvliezen (bijvoorbeeld keel of tong), met als gevolg ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag, vaak als allergische reactie (angio-oedeem)
- Vochtophoping in de armen en benen (perifeer oedeem)
- Kleine puntvormige bloeduitstortingen onder de huid (petechiae)
- Dunne kwetsbare en rimpelige huid (huidatrofie)
- Strepen op de huid (striae)
- Vermeerdering van pigmentatie van de huid (hyperpigmentatie)
- Vermindering van pigmentatie van de huid (hypopigmentatie)
- Overmatige beharing bij vrouwen (hirsutisme)
- Uitslag
- Roodheid van de huid (erytheem)
- Jeuk (pruritus)
- Huiduitslag met hevige jeuk en bultjes (netelroos, urticaria)
- Overmatig zweten (hyperhidrose)
- Botontkalking (osteoporose)
- Spierzwakte

- Botafbraak (osteonecrose)
- Botbreuk
- Vermindering van spierweefsel door het niet gebruiken van de spier of het niet meer kunnen gebruiken van een spier door een ziekte van het zenuwstelsel (spieratrofie)
- Spierziekte (myopathie)
- Gewrichtsziekte ten gevolge van een zenuwaandoening (neuropathische artropathie)
- Gewrichtspijn (artralgie)
- Spierpijn (myalgie)
- Groeivertraging
- Scheuring van de pezen, met name de achillespees
- Ingezakte wervel (ruggenmergcompressiebreuk)
- Tijdelijke toename van pijn op de injectieplaats (pijnaanval na injectie)
- Onregelmatige menstruatie
- Verstoord genezingsproces
- Toedieningsplaatsreactie
- Niet door micro-organismen veroorzaakte pus (etter) in een niet eerder bestaande lichaamsholte (steriel abces)
- Vermoeidheid
- Algemeen onwel, ziek voelen (malaise)
- Verlaagd kalium gehalte in het bloed, in ernstige vorm te herkennen aan spierkrampen of spierzwakte en vermoeidheid (hypokaliëmie)
- Afwijkingen in het bloedonderzoek (verhoogd alanine-aminotransferase, verhoogd aspartaataminotransferase of verhoogd bloed alkaline fosfatase)
- Verhoogde druk in het oog
- Vermindering van het vermogen om suikers (koolhydraten) te verwerken, waardoor een verhoogde behoefte aan insuline kan ontstaan of aan een ander middel om het bloedsuikergehalte te verminderen.
- Verhoogd calciumgehalte in de urine
- Onderdrukking van de reactie op huidallergietesten
- Verhoogde hoeveelheid afvalproducten in het bloed door afbraak van eiwitten (verhoogd bloedureum)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter 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 verkrijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Dit vindt u op de doos na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

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 methylprednisolonacetaat.

- Eén ml Depo-Medrol bevat 40 mg/ml methylprednisolonacetaat, overeenkomend met 36,4 mg/ml methylprednisolon.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn macrogol 3350, myristylpicolinechloride, natriumchloride, natriumhydroxide (E524) en zoutzuur (E507) voor pH aanpassing en water voor injectie (zie rubriek 2 “Depo-Medrol bevat natrium”).

Hoe ziet Depo-Medrol eruit en wat zit er in een verpakking?

Depo-Medrol suspensie voor injectie 40 mg/ml is beschikbaar in verpakkingen van

- 1 x 1 ml flacon
- 1 x 1 ml wegwerpspuit
- 1 x 2 ml wegwerpspuit
- 1 x 5 ml flacon.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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

Registratiehouder

Pfizer bv, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle a/d IJssel

Fabrikant

Pfizer Manufacturing Belgium N.V., Rijksweg 12, Puurs; België.

Voor vragen over dit medicijn, bel 0800-MEDINFO (63 34 636).

Depo-Medrol 40 mg/ml, suspensie voor injectie is in het register ingeschreven onder RVG 00605.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2024.

Meer informatie over dit medicijn kunt u vinden op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl)

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Belangrijk: Zie rubriek 3 in deze bijsluiter voor het juiste gebruik van dit medicijn. U kunt ook de Samenvatting van de Productkenmerken raadplegen voor verdere details.

Parenterale medicijnen dienen vóór toediening visueel onderzocht te worden op eventuele aanwezigheid van partikels en verkleuring.

Schudden vóór gebruik.

Richtlijnen voor het gebruik van de spuit:

1. Verwijder het beschermdopje
2. Bevestig de naald op de spuit
3. Verwijder de beschermhuls van de naald

De spuit is klaar voor gebruik.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient in overeenstemming met lokale voorschriften te worden vernietigd.

Gevallen van onverenigbaarheid

Omwille van mogelijke fysische onverenigbaarheden mag Depo-Medrol niet verdund of gemengd worden met andere oplossingen.