

## BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

### Nortriptyline Sandoz 10 mg, filmomhulde tabletten Nortriptyline Sandoz 25 mg, filmomhulde tabletten nortriptyline (als hydrochloride)

**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, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

#### **Inhoud van deze bijsluiter:**

1. Wat is Nortriptyline Sandoz 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 NORTRIPTYLINE SANDOZ EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?**

De werkzame stof in dit geneesmiddel is nortriptyline en is bedoeld voor de behandeling van ernstige depressieve periodes. Bij depressieve patiënten is er vaak een tekort aan bepaalde chemische stoffen in de hersenen, zoals serotonine en noradrenaline. Deze stoffen worden neurotransmitters genoemd. Ze zorgen voor de prikkeloverdracht tussen zenuwcellen in de hersenen, waardoor deze zenuwcellen met elkaar kunnen communiceren. Antidepressiva kunnen het tekort aan neurotransmitters opheffen en zo de depressieve toestand van de patiënt verbeteren.

Dit middel is een antidepressivum en wordt gebruikt voor de behandeling van ernstige depressieve periodes, met neerslachtige stemming, interesseverlies, dagschommelingen ('s avonds een betere stemming dan 's morgens), doorslaapstoornissen (vroeg wakker worden en niet meer kunnen inslapen) en gewichtsverlies.

#### **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.
- U heeft een hartinfarct (myocardinfarct) gehad.
- U heeft hartritmestoornissen (onregelmatige hartslag) die op een electrocardiogram (hartfilmpje) gezien worden.

- U gebruikt een MAO-remmer (monoamine-oxidase remmers, een ander soort middel tegen depressie) of heeft dit de laatste twee weken gebruikt.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

#### **Gedachten over zelfmoord en verergering van uw depressie of angststoornis**

Als u depressief bent en/of lijdt aan angststoornissen kunt u soms gedachten hebben over zelfbeschadiging of zelfmoord. Deze gedachten kunnen toenemen als u voor het eerst middelen tegen depressie (antidepressiva) gaat innemen, aangezien deze geneesmiddelen over het algemeen 2 weken of soms langer de tijd nodig hebben om te gaan werken. U heeft een grotere kans dat u dit soort gedachten vertoont:

- als u al eerder gedachten heeft gehad over zelfmoord of zelfbeschadiging
- als u een jong volwassene bent. Informatie uit klinische onderzoeken heeft een toegenomen risico aangetoond op zelfmoordgedrag bij jong volwassene, jonger dan 25 jaar oud met psychische aandoeningen die behandeld werden met een antidepressivum.

Als u op enig moment gedachten over zelfbeschadiging of zelfmoord heeft, **neem dan direct contact op met uw arts of ga direct naar het ziekenhuis.**

**Het kan helpen als u een vriend of familielid vertelt** dat u zich depressief voelt of dat u lijdt aan een angststoornis, en hen vragen deze bijsluiter te lezen. U kunt hen vragen u te vertellen of zij denken dat uw depressie of angststoornis erger wordt of dat zij zich zorgen maken over veranderingen in uw gedrag.

Neem contact op met uw arts of apotheker wanneer een van bovenstaande zaken op u van toepassing is.

Informeer uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt:

- als u ooit toevallen (oncontroleerbare lichaamsschokken) of stuipen (oncontroleerbare kortdurende spierkrampen) heeft gehad
- als u problemen heeft met plassen (urineretentie)
- als u een vergrote prostaat heeft
- als u ernstige leverklachten heeft
- als u hartklachten heeft
- als u problemen aan de schildklier heeft
- als u verhoogde oogdruk (glaucoom) heeft
- als u wordt behandeld voor suikerziekte (diabetes). Het kan noodzakelijk zijn om uw diabetesmedicatie aan te passen wanneer u start met het gebruik van dit middel
- als u een geestesziekte (psychische stoornis) heeft anders dan depressie
- als u moet worden geopereerd. Informeer uw arts dat u dit geneesmiddel gebruikt
- als u nierproblemen heeft
- als u een hoge bloeddruk heeft
- als u koorts en griepverschijnselen heeft in de eerste 10 weken van de behandeling
- als u hoge koorts (hyperpyrexie) heeft.

#### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Gebruik dit middel niet bij de behandeling van kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Patiënten jonger dan 18 jaar hebben een verhoogd risico op zelfmoordpogingen, zelfmoordgedachten en vijandigheid (voornamelijk agressie, opstandig gedrag en woede) als zij behandeld worden met geneesmiddelen uit deze therapeutische klasse.

### **Ouderen**

Oudere patiënten moeten er rekening mee houden dat tijdens het gebruik van dit middel hun bloeddruk kan dalen en ze soms ook duizelig kunnen worden als ze snel opstaan uit een zittende of liggende houding.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Nortriptyline Sandoz nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Extra aandacht is nodig als u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- middelen met een stimulerende werking op een bepaald deel van het centraal zenuwstelsel (sympathomimetica), zoals adrenaline, efedrine, isoprenaline, noradrenaline, fenylefrine en fenylpropanolamine (aanwezig in sommige hoestsiropen)
- bepaalde bloeddrukverlagende middelen, zoals guanethidine, betadine, reserpine, clonidine en methyldopa. Middelen zoals Nortriptyline Sandoz kunnen de bloeddrukverlagende werking tegengaan
- middelen met een remmende werking op een bepaald deel van het centraal zenuwstelsel (anticholinergica). Middelen zoals Nortriptyline Sandoz kunnen de effecten van deze geneesmiddelen op de ogen, het centraal zenuwstelsel, de darmen en de blaas versterken, wat kan leiden tot onder andere verstopping (obstipatie) of koorts
- middelen die het centraal zenuwstelsel onderdrukken, zoals alcohol of barbituraten (slaapmiddelen). Middelen zoals Nortriptyline Sandoz kunnen de effecten van dergelijke middelen versterken
- middelen (neuroleptica) tegen psychoses (een ernstige geestesziekte) of middelen tegen hartritmestoornissen (antiarritmica)
- middelen tegen een infectie met een schimmel (antimycotica)
- middelen die de schildklier stimuleren (thyreomimetica)
- disulfiram (middel bij de behandeling van alcoholisme) of tramadol (voor de behandeling van acute en chronische matige tot ernstige pijn)
- behandeling met ECT (elektroconvulsietherapie waarbij d.m.v. een stroomstoot in het hoofd een epileptische aanval wordt veroorzaakt met als doel psychiatrische aandoeningen te behandelen)
- middelen die een versterkende werking hebben op het serotoninesysteem, zoals andere middelen tegen depressie (selectieve serotonineheropnameremmers (SSRI's)). Een zeldzame aandoening die bekend staat als serotoninesyndroom kan zich ontwikkelen. Verschijnselen kunnen zijn: hoge koorts, onrust, verwardheid, trillen en plotselinge spiersamentrekkingen
- levodopa (middel tegen de ziekte van Parkinson). De afbraak van levodopa in de darm wordt door dit middel versterkt
- barbituraten (slaapmiddelen), orale anticonceptiva ('de pil'), fenytoïne en carbamazepine (middelen tegen epilepsie) kunnen de plasmaspiegel van Nortriptyline Sandoz verlagen. De dosis van Nortriptyline Sandoz moet mogelijk worden aangepast
- cimetidine (gebruikt bij de behandeling van maagzweer), methylfenidaat (gebruikt bij de behandeling van hyperactiviteit) en calciumkanaalblockers (gebruikt bij de behandeling van

een hoge bloeddruk) kunnen de plasmaspiegel van Nortriptyline Sandoz verhogen. De kans op bijwerkingen wordt door deze geneesmiddelen vergroot. De dosis van Nortriptyline Sandoz moet mogelijk worden aangepast.

- Valproïnezuur (geneesmiddel voor de behandeling van epilepsie en bipolaire stoornis).

#### **Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?**

U kunt de tabletten innemen met een glas water. Dit middel kan met of zonder voedsel worden ingenomen. Gelijktijdig gebruik van dit middel met alcohol wordt afgeraden.

#### **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 kunt dit middel alleen gebruiken tijdens de zwangerschap wanneer u dit met uw arts heeft overlegd. Wanneer u dit middel gebruikt en zwanger wordt, informeer uw arts hier dan over. De veiligheid van dit middel tijdens de zwangerschap is niet vastgesteld.

Voorzichtigheid is noodzakelijk tijdens de periode van het geven van borstvoeding.

#### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Door de kalmerende werking van dit middel kan uw reactievermogen verminderen. Bestuur geen voertuigen, gebruik geen gereedschap of gebruik geen machines als u dit middel heeft gebruikt.

#### **Nortriptyline Sandoz bevat lactose**

Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

### **3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?**

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

#### **Gebruik bij volwassenen:**

De gebruikelijke dosering is één 50 mg tablet per dag, toegediend in de ochtend of 3 maal per dag één tablet van 25 mg. Als nodig kan de arts de dosis geleidelijk verhogen met 25 mg om de andere dag tot een dosering van 100 - 150 mg per dag (zelden 200 mg). De toegevoegde tabletten 's ochtends innemen.

Wanneer na 2 - 4 weken behandeling met de maximale dosering geen verbetering optreedt, dient u dit met uw arts te bespreken. Bij een bevredigende respons zal uw arts de voorgeschreven dosering nog minimaal 4 weken voortzetten. Daarna zal uw arts in overleg met u proberen de dosering geleidelijk te verminderen tot een onderhoudsdosering van gewoonlijk 50-100 mg per dag.

#### **Gebruik bij ouderen**

De gebruikelijke dosering is één 25 mg tablet per dag of één 10 mg tablet 2 tot 3 maal per dag. Als nodig kan de arts de dosis geleidelijk verhogen totdat u een onderhoudsdosering heeft van 150 mg per dag. De toegevoegde tabletten 's ochtends innemen.

### **Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Het gebruik van dit middel bij kinderen en jongeren tot 18 jaar wordt niet aanbevolen (zie rubriek 2).

### **Gebruik bij patiënten met een verminderde nierfunctie**

Uw arts zal in geval van een nierfunctiestoornis de dosering voorzichtig en geleidelijk verhogen of verlagen. In de meeste gevallen zal echter de gebruikelijke dosering worden gegeven.

### **Gebruik bij patiënten met een verminderde leverfunctie**

Uw arts zal in geval van een leverfunctiestoornis de dosering voorzichtig en geleidelijk verhogen of verlagen en, zo mogelijk aan de hand van metingen in uw bloed.

### **Duur van de behandeling**

Bespreek het met uw arts als er na 2 tot 4 weken behandeling met de maximale dosering geen verbetering is. Als uw reactie bevredigend is, zal uw arts de behandeling nog minstens 4 weken voortzetten.

### **Heeft u te veel van dit middel gebruikt?**

Ga naar de spoedeisendehulpafdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis of neem onmiddellijk contact op met uw arts. Neem de bijsluiter of kartonnen doos van dit middel mee. Een overdosering kan erg gevaarlijk zijn.

Als u per ongeluk een tablet te veel heeft ingenomen, kunnen eventueel bijwerkingen, zoals slaperigheid, droge mond, duizeligheid of misselijkheid ontstaan of verergeren. Als u veel meer tabletten heeft ingenomen dan zou moeten, kunt u ernstige en soms levensbedreigende bijwerkingen krijgen zoals onrust of opwinding (agitatie), hallucinaties, ademhalings- en hartproblemen, overlijden door coma of een hartstilstand.

### **Bent u vergeten dit middel te gebruiken?**

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

### **Als u stopt met het gebruik van dit middel**

Stop niet met het innemen van de tabletten of neem niet minder in zonder eerst contact op te nemen met uw arts.

Het duurt meestal 4 tot 6 maanden om de klachten te verhelpen. Deze behandeling mag niet plotseling gestopt worden. De dosering dient stapsgewijs te worden afgebouwd. Hoewel antidepressiva niet verslavend zijn, kunt u last krijgen van misselijkheid, hoofdpijn of u algemeen onwel voelen (malaise), wanneer u plotseling stopt met het gebruik van dit middel.

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

## **4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Omdat depressieve patiënten een aantal klachten kunnen hebben die lijken op de bijwerkingen van antidepressiva is het vaak moeilijk vast te stellen of de verschijnselen een gevolg zijn van de depressie of veroorzaakt worden door de behandeling van dit geneesmiddel.

**Vertel het uw arts of apotheker onmiddelijk wanneer u last krijgt van:**

- ernstige hartproblemen samen met oorsuizen, krampen in uw maag en onhandigheid
- zwelling van de enkels en in ernstige gevallen van het gezicht en de tong
- veranderingen in het functioneren van de hersenen (waaronder oncontroleerbare lichaamsschokken (toevallen))
- bloedaandoeningen samen met veranderingen van de bloedsuikerspiegels
- zwelling van de borst en zaadballen bij mannen en een toename van de borstgrootte en het spontaan afscheiden van melk uit de tepel bij vrouwen
- veranderingen van de werking van de lever (te zien door middel van bloedonderzoek) door zwelling of schade aan de levercellen
- griepachtige verschijnselen waaronder een zere keel wanneer dit in de eerste 10 weken van de behandeling optreedt.

De volgende bijwerkingen zijn eveneens gemeld:

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

- trillen (tremor)
- duizeligheid
- hoofdpijn
- droge mond
- misselijkheid
- zweten
- blozen
- verstopping (obstipatie)
- problemen met het zien, waaronder wazig zien (accommodatieafwijking)
- bloeddrukdaling, door bijvoorbeeld snel opstaan uit een zittende of liggende houding soms met duizeligheid (orthostatische hypotensie)
- onregelmatige of zware hartslag
- versnelde hartslag (tachycardie)
- hartkloppingen (palpitaties).

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

- vermoeidheid
- zwakte
- verwardheid
- gewichtstoename
- afwijkingen van het hartfilmpje (elektrocardiogram (ECG))
- niet goed werken van de kamers van het hart (ventriculaire disfunctie)
- bepaalde stoornis in de geleiding van het hart, leidend tot hartritmestoornissen (atrioventriculair blok)
- problemen met de prikkelgeleiding van het hart
- hoge en lage bloeddruk
- concentratieproblemen
- problemen met smaak
- voelen van kriebelingen
- jeuk of tintelingen zonder dat daar aanleiding voor is (paresthesie)

- coördinatieproblemen, bijvoorbeeld problemen met het regelen van spierbewegingen (ataxie) d.w.z. het verlies van controle over de spierbewegingen, verwijding van de pupillen (mydriasis), vreemde bewegingen van het lichaam
- erectiestoornis
- minder zin in vrijen (verminderd libido).

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

- oorsuizen (tinnitus)
- aanvallen van bewusteloosheid met spiertrekkingen (convulsies)
- geen gevoel bij aanraking
- toegenomen druk in het oog (intra-oculaire druk)
- diarree
- braken
- vochtophoping in de tong (tongoeedeem)
- problemen met plassen (urineretentie)
- uitslag, huiduitslag met hevige jeuk en vorming van bultjes (urticaria)
- vochtophoping in het gezicht (gezichtsoedeem)
- verhoogde bloeddruk (hypertensie)
- (lichtere vorm van) overdreven opgewektheid gepaard gaande met het hebben van veel energie ((hypo)manie)
- angst
- slapeloosheid (insomnia)
- veranderd slaappatroon, waaronder nachtmerries.

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

- gewichtstoename- of afname
- maagkrampen
- abnormale leverfunctietest
- verhoogde waarden van bepaalde leverenzymen in het bloed
- stoornissen in het hartritme (aritmieën)
- afname van bloedvormende cellen in het beenmerg (beenmergdepressie)
- ernstige bloedafwijking (gebrek aan witte bloedcellen) met plotselinge hoge koorts
- ernstige keelpijn en zweren in de mond (agranulocytose)
- bloedaandoening (gebrek aan witte bloedcellen) met een hogere gevoeligheid voor infecties (leukopenie)
- tekort aan bloedplaatjes met als verschijnselen blauwe plekken en verhoogde kans op bloedingen (trombocytopenie)
- vergroting speekselklieren
- verlies van darmfunctie (paralytische ileus)
- kaalheid (alopecia)
- lichtgevoeligheid (fotosensitiviteit)
- minder eetlust
- koorts
- vreemde smaak
- mond- of tandvleesproblemen
- gele verkleuring van de huid of het oogwit (geelzucht)
- borstontwikkeling bij de man (gynaecomastie)
- verandering van de seksuele activiteit
- onhandigheid

- prikkelbaarheid
- acute verwarring (delirium), voornamelijk bij oudere patiënten
- waanvoorstellingen (hallucinaties) bij schizofrene patiënten.

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

- veranderingen in de bloedsuikerspiegel
- zwelling van de borst (bij mannen en vrouwen)
- overvloedige afscheiding van melk uit de tepel (galactorroe)
- zwelling van de zaadballen, veranderingen in het functioneren van de hersenen (waaronder mogelijk toevallen)
- zwelling van weefsels door ophoping van vocht (perifeer oedeem).

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

- vasthouden van water en afname van de hoeveelheid zout (natriumspiegel) in het bloed
- problemen met de uitscheiding van water veroorzaakt door het syndroom van inadequate secretie van antidiuretisch hormoon (SIADH)
- galstuwning (cholestase)
- zelfmoordgedachten en zelfbeschadigend gedrag
- opwinding (agitatie)
- rusteloosheid
- agressieve buien
- dingen zien, voelen of horen die er niet zijn (waanbeelden)
- orgasmestoornis bij de vrouw
- meer zin in vrijen (verhoogd libido)
- desoriëntatie en een verhoogd risico op botbreuken.

Er zijn meldingen van mensen die gedachten hebben over of gedrag vertonen met zelfbeschadiging of zelfmoordneigingen tijdens gebruik van dit middel of vlak na de behandeling (zie rubriek 2).

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. 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](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

**5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het doosje of de flacon na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

*HDPE-flessen*: Na openen binnen 75 dagen gebruiken.



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 nortriptylinehydrochloride
- De andere stoffen in dit middel zijn lactosemonohydraat, maiszetmeel, microkristallijne cellulose, magnesiumstearaat (E572), hypromellose, titaniumdioxide (E171) en macrogol 6000.

Elke 10 mg tablet bevat nortriptylinehydrochloride overeenkomend met 10 mg nortriptyline.  
Elke 25 mg tablet bevat nortriptylinehydrochloride overeenkomend met 25 mg nortriptyline.

### Hoe ziet Nortriptyline Sandoz eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Nortriptyline Sandoz 10 mg: witte, ronde, filmomhulde tablet, met de inscriptie '10' aan de ene zijde en zonder inscriptie aan de andere zijde, met een diameter van ongeveer 5,50 mm.

Nortriptyline Sandoz 25 mg: witte, ronde, filmomhulde tablet, met de inscriptie '25' aan de ene zijde en zonder inscriptie aan de andere zijde, met een diameter van ongeveer 8,0 mm.

Nortriptyline Sandoz is beschikbaar in Aluminium/PVC/PVDC blisterverpakkingen met 100 (10 blisters met 10 tabletten) of 500 (50 blisters met 10 tabletten) tabletten en in HDPE-flessen met 100 of 500 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

Sandoz B.V., Veluwezoom 22, 1327 AH Almere, Nederland

Correspondentie: Postbus 10332, 1301 AH Almere

#### Fabrikant

Norameda UAB

Meistru g. 8A

LT-02189 Vilnius

Litouwen

#### In het register ingeschreven onder:

Nortriptyline Sandoz 10 mg, filmomhulde tabletten is in het register ingeschreven onder RVG 119741.

Nortriptyline Sandoz 25 mg, filmomhulde tabletten is in het register ingeschreven onder RVG 119742.

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

Nederland Nortriptyline Sandoz 10 & 25 mg, filmomhulde tabletten

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2019**