

Bij een dosis van 20 mg per dag kan het gebruik van capsules van 5 mg worden overwogen.

Toepassing bij de ziekte van Parkinson

Gedurende de eerste week wordt de behandeling meestal gestart met een halve tablet van 2,5 mg éénmaal daags, bij voorkeur 's avonds. Daarna wordt de dosis iedere week langzaam verhoogd tot een voor u geschikte dosering is bereikt. Meestal wordt dit binnen 6 tot 8 weken bereikt.

De gebruikelijke dosering is 10 tot 30 mg per dag, verdeeld over meerdere doses per dag. Dit geldt zowel wanneer dit middel alléén als in combinatie met andere antiparkinsonmiddelen wordt voorgeschreven.

De aanbevolen doseringen zijn allemaal mogelijk met dit product, echter er zijn producten met een andere sterkte beschikbaar waardoor minder tabletten per keer nodig zijn.

Duur van de behandeling

Uw arts heeft u voorgeschreven hoe lang u met de behandeling door moet gaan. Het is belangrijk dat u zich hieraan houdt. Als u eerder met de behandeling wilt stoppen, overleg dan met uw arts.

In geval u bemerkt dat dit middel te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u te veel van dit middel heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker. Probeer er achter te komen hoeveel capsules/tabletten werden ingenomen en van welke sterkte.

Volg de aanwijzingen van de arts nauwkeurig op.

Als geen arts onmiddellijk bereikbaar is en de patiënt is bij kennis, dan kunt u de patiënt eerst wat water laten drinken. Laat daarna de patiënt braken door het stompe eind van een lepel/vork achter in de keel te steken. Als de patiënt bewusteloos is, leg deze dan op een zijde en houd de luchtweg vrij (verwijder een eventueel aanwezig kunstgebit).

Eén of meer bijwerkingen, die in ernstige mate kunnen optreden bij het gebruik van teveel dit middel zijn misselijkheid, braken, duizeligheid, zweten, sufheid, slaperigheid, slaapzucht (lethargie), verwijding van de pupillen (mydriasis), waarnemingen (zien, horen, ruiken, voelen) van dingen die er niet zijn (hallucinaties), verlaagde bloeddruk (hypotensie), bloeddrukdaling door bijvoorbeeld snel opstaan uit een zittende of liggende houding soms gepaard gaande met duizeligheid (orthostatische hypotensie) en/of versnelde hartslag (tachycardie).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Wordt per ongeluk een tablet of capsule vergeten, en het duurt nog minstens 4 uur voordat u de volgende tablet of capsule in moet nemen, neem deze dan alsnog zo gauw mogelijk in. Neem de volgende capsule of tablet op hetzelfde tijdstip in als u gewend bent. Als het echter al bijna tijd wordt voor de volgende capsule of tablet, moet u de vergeten capsule of tablet niet meer innemen. U neemt dan de volgende capsule of tablet op het gebruikelijke tijdstip.

Als u meerdere tabletten of capsules vergeten bent, overleg dan eerst met uw arts, voordat u verder gaat met de behandeling. Het is mogelijk dat de dosering dan weer opnieuw langzaam opgebouwd moet worden. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Als u hierover vragen heeft, raadpleeg dan uw arts.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Neem contact op met uw arts als u wilt stoppen met het innemen van dit middel.

De dosering moet geleidelijk worden verlaagd en stopgezet. Het snel verlagen of stoppen van dit middel kan een zeldzame reactie genaamd maligne neurolepticasyndroom veroorzaken (waarbij u last kunt krijgen van stijve spieren, het gevoel te moeten bewegen, koorts, zweten, kwijlen en minder bewustzijn). Ook kan het snel verlagen of stoppen van dit middel ontweningsverschijnselen veroorzaken (zoals depressie, nergens zin in hebben en minder emoties, angst, vermoeidheid, zweten of pijn).

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.

Wanneer u last krijgt van één van deze verschijnselen moet u dit onmiddellijk aan uw arts vertellen.

- hartklepaandoeningen en verwante aandoeningen bijv. ontsteking (pericarditis) of lekken van vloeistof in het hartzakje (pericardiale effusie). De vroege symptomen kunnen één of meer van de volgende verschijnselen zijn: ademhalingsmoeilijkheden, kortademigheid, borst- of rugpijn en gezwollen benen.

Daarnaast zijn de volgende bijwerkingen gemeld:

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

Hoofdpijn; sufheid; duizeligheid, verstopte neus, misselijkheid; verstopping (obstipatie); braken.

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

Verwardheid; zenuwachtig gedrag; waarnemingen van dingen die er niet zijn (hallucinaties), onwillekeurige bewegingen (dyskinesie), verlaagde bloeddruk (hypotensie) waaronder ook als gevolg van snel opstaan uit een zittende of liggende houding soms gepaard gaande met duizeligheid (orthostatische hypotensie), droge mond, allergische huidreacties; haaruitval, beenkrampen, vermoeidheid.

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

Psychische stoornissen; slapeloosheid, slaperigheid; waarnemen van kriebelingen, jeuk of tintelingen zonder dat daar aanleiding voor is (paresthesie), oorsuizen (tinnitus), stoornissen in het zien (visusstoornissen); wazig zien, versnelde hartslag (tachycardie); vertraagde hartslag (bradycardie); stoornis in het hartritme (aritmie), vorming van vloeistof in de borstvliesholte (pleurale effusie); toename van bindweefsel in de borst- en longvliezen (pleurale en pulmonaire fibrose); borstvliesontsteking (pleuritis); kortademigheid (dyspnoe), diarree; buikpijn; toename van bindweefsel in de ruimte achter het buikvlies (retroperitoneale fibrose); maagdarmbloedingen; maagzweren, lokale vochtophoping (oedeem).

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

Uitzonderlijke slaperigheid overdag; periodes van plotselinge slaapaanvallen, dood gevoel in vingers of tenen (bij langdurige behandelingen met dit middel, vooral als u hiervoor al aanleg heeft), ernstige aandoening die zich kan uiten in spierstijfheid, sterke bewegingsdrang, hoge koorts, transpiratie, speekselvloed, verminderd bewustzijn (maligne neuroleptica syndroom) bij abrupt staken van de behandeling met dit middel

Andere bijwerkingen

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

Na het staken of afbouwen van de behandeling met Parlodel kunnen de volgende bijwerkingen optreden: depressie, nergens zin in hebben en minder emoties, onrust, vermoeidheid, zweten of pijn (geneesmiddelontweningsverschijnselen-syndroom).

Dit middel is, indien het wordt gebruikt ter onderdrukking van de melkproductie na de geboorte van een kind, in zeldzame gevallen in verband gebracht met het ontstaan van verhoogde bloeddruk (hypertensie), hartinfarct (myocardinfarct), toevallen/stuipen (convulsies), beroerte/herseneninfarct, ook wel "attack" of hersenbloeding genoemd (cerebrovasculair accident (CVA)) of psychische stoornissen.

U kunt last krijgen van de volgende bijwerkingen:

Niet instaat zijn om de impuls te onderdrukken om iets te doen wat schadelijk kan zijn, bijvoorbeeld:

- een sterke impuls om veel te gokken, ondanks de ernstige gevolgen die dit voor u of uw familie heeft
- een veranderde of toegenomen seksuele interesse of gedrag waar u of anderen zich erg bezorgd om maken, bijvoorbeeld een toegenomen behoefte aan seks
- een onbedwingbare behoefte om veel te kopen of uit te geven
- eetbuien (het eten van grote hoeveelheden voedsel in korte tijd) of dwangmatig eten (meer dan normaal eten en meer dan nodig is om uw honger te stillen).

Vertel het uw arts als u merkt dat u dergelijk gedrag vertoont. Hij/zij zal met u overleggen hoe deze verschijnselen behandeld of verminderd kunnen worden.

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 bijsluiters 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?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

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

Gebruik Parlodel tabletten niet als u merkt dat de tabletten zijn verkleurd.

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

Wat bevat Parlodel

- De werkzame stof in dit middel is bromocriptinemesilaat.
1 tablet Parlodel 2,5 mg bevat een hoeveelheid bromocriptinemesilaat die overeenkomt met 2,5 mg bromocriptine.
- De andere stoffen in dit middel zijn
Tabletten 2,5 mg: siliciumdioxide (colloïdaal, watervrij) (E551), dinatriumedetaat, magnesiumstearaat (E470b), maleïnezuur, maïszetmeel, lactosemonohydraat.

Hoe ziet Parlodel eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Tabletten

Parlodel 2,5 mg, tabletten: witte, ronde tabletten met de inscriptie '2.5 MG' en een breukstreep.

Een blisterverpakking bevat 30 tabletten.

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

Vergunninghouder/ ompakker:

Medcor Pharmaceutical B.V.

Artemisweg 232

8239DE

Lelystad

Fabrikant

Madaus GmbH

Lütticher Straße 5

53842 Troisdorf

Duitsland

Meda Manufacturing

Neurather Ring 1

D-51063 Keulen

Duitsland

Ingeschreven in het register onder:

Parlodel 2,5 mg, tabletten

RVG 129410//08202

L.v.h.: Portugal

Deze bijsluiters zijn voor het laatst goedgekeurd in januari 2024.