

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Amisulpride ERC 50 mg, tabletten
Amisulpride ERC 100 mg, tabletten
Amisulpride ERC 200 mg, tabletten
Amisulpride ERC 400 mg, filmomhulde tabletten
amisulpride

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen 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, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Amisulpride ERC en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS AMISULPRIDE ERC EN WAARVOOR WORDT DIT MEDICIJN GEBRUIKT?

Amisulpride ERC hoort bij een groep van medicijnen die antipsychotica worden genoemd. Het zorgt dat een bepaald gebied in de hersenen minder prikkelingen geeft. Dit gebied is belangrijk voor de verschijnselen van mentale aandoeningen.

Dit medicijn wordt gebruikt voor de behandeling van schizofrenie. Schizofrenie is een geestelijke aandoening voor lange tijd. Het heeft invloed op hoe u denkt, dingen opvat en hoe u zich gedraagt vergeleken met wat er echt gebeurt.

Uw arts kan u ook vragen om dit medicijn in te nemen voor andere gebruiken. Volg altijd de aanwijzingen van uw arts.

2. WANNEER MAG U DIT MEDICIJN NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Uw arts kan bepalen dat andere gebruiken of hoeveelheden nodig zijn dan die in deze bijsluiter staan. Volg altijd de aanwijzingen van de arts en de informatie in de bijsluiter over de hoeveelheid.

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.
- Als u een tumor (gezwel) van de hypofyse (een orgaan in uw hoofd) of borstkanker heeft.
- Als u een feochromocytoom heeft (een tumor (gezwel) van de bijnier).
- Als u een kind bent en nog niet de pubertijd heeft doorgemaakt.
- Als u een zeldzame erfelijke hartaandoening hebt. Uw hart klopt hierdoor langzaam en onregelmatig (lang-QT-intervalsyndroom).
- Als u borstvoeding geeft.
- Als u andere medicijnen gebruikt:
 - voor de ziekte van Parkinson (levodopa).
 - die het QT-interval kunnen verlengen.
 - die het hartritme beïnvloeden (torsades de pointes veroorzaken) bijvoorbeeld antiaritmica klasse Ia (bijvoorbeeld kinidine, disopyramide) antiaritmica klasse III (bijvoorbeeld amiodaron, sotalol) of andere medicijnen (bijvoorbeeld bepridil, cisapride, sultopride, thioridazine, methadon, erythromycine intraveneus, vincamine intraveneus, halofantrine, pentamidine, sparfloxacin).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn inneemt of vertel het uw arts direct:

- als u tijdens de behandeling last krijgt van hoge koorts, stijve spieren en u zich minder bewust bent van uw omgeving en veel moet zweten. Deze symptomen kunnen fataal zijn en hebben onmiddellijke medische zorg nodig.
- als u tijdens de behandeling last krijgt van stijve spieren of spierverlies gepaard gaande met spierpijn (rhabdomyolyse), een verlaagd bewustzijn, gepaard gaande met onverklaarbare koorts (tekenen van een verhoogd niveau van het spierenzym

creatine fosfokinase (CPK) in het bloed). Stop meteen de behandeling en praat direct met uw arts, dit kan levensbedreigend zijn.

- als u de ziekte van Parkinson heeft;
- als iemand in uw familie een zeldzame hartaandoening heeft die een snelle, onregelmatige hartslag veroorzaakt (lang-QT-intervalsyndroom);
- als u een hartaandoening hebt of als hartproblemen in uw familie voorkomen;
- als dit medicijn wordt gegeven aan een ouder persoon met dementie, omdat er een groter risico is op bijwerkingen, waaronder een beroerte;
- als u of iemand anders in uw familie eerder last heeft gehad van bloedproppen (trombose). Medicijnen zoals dit middel kunnen mogelijk bloedproppen veroorzaken.
- als u of iemand in uw familie borstkanker heeft gehad;
- als u erg hoge prolactine spiegels heeft of een veranderd zichtveld en hoofdpijn ervaart (tumor van de hypofyse);
- als u suikerziekte (diabetes mellitus) heeft of hier meer kans op heeft;
- als u epilepsie heeft of eerder epileptische aanvallen heeft gehad;
- als u nierproblemen heeft;
- als u oud bent;
- als u algehele vermoeidheid, verlies van eetlust, misselijkheid, overgeven, buikpijn of gele verkleuring van de ogen of huid heeft, omdat ernstige leverproblemen zijn gemeld bij amisulpride;
- als u zich over het algemeen ziek voelt. U bent gevoelig voor ontstekingen, vooral keelamandelenontsteking en koorts (infecties). Dit komt doordat u minder witte bloedcellen heeft (agranulocytose).

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Neemt u naast Amisulpride ERC nog andere medicijnen in, heeft u dat kortgeleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere medicijnen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Vertel het uw arts als u een van de volgende medicijnen inneemt die invloed hebben op het hartritme (het QT-interval verlengen of torsades de pointes veroorzaken):

- medicijnen die gebruikt worden voor hartritmestoornissen (bijvoorbeeld kinidine, disopyramide, amiodaron en sotalol);
- sommige soorten antibiotica (bijvoorbeeld erythromycine intraveneus, sparfloxacine);
- andere medicijnen zoals bepridil, cisapride, sultopride, thioridazine, methadon, vincamine (intraveneus), halofantrine, pentamidine;
- medicijnen die gebruikt worden voor de behandeling van de ziekte van Parkinson (bijvoorbeeld levodopa, bromocriptine, ropinirol).

Vertel het uw arts als u een van de volgende medicijnen gebruikt:

- medicijnen tegen een hoge bloeddruk (diltiazem, verapamil, guanfacine, bètablokkers zoals metoprolol);
- medicijnen voor de behandeling van hartritmestoornissen (digoxine);
- medicijnen tegen migraine en opvliegers (clonidine);
- bepaalde soorten medicijnen om beter te kunnen plassen (diuretica) (medicijnen die het vasthouden van vocht in het lichaam verminderen door het plassen te bevorderen);
- medicijnen tegen verstopping (obstipatie) (natriumpicosulfaat, bisacodyl);
- medicijnen gebruikt tegen schimmelinfectie (amfotericine B intraveneus);
- medicijnen gebruikt tegen ontstekingen van een gewricht (artritis) of bindweefselziekten (corticosteroiden, zoals prednisolon);
- medicijnen gebruikt voor het vaststellen van een medische conditie van onvoldoende aanmaken van hormonen in de bijnier (tetracosactiden);
- andere medicijnen voor de behandeling van mentale aandoeningen (psychische stoornissen) (bijvoorbeeld pimozide, haloperidol, lithium, clozapine) of antidepressiva (imipramine);
- pijnstillers (zoals morfine, oxycodon, tramadol);
- medicijnen voor de behandeling van allergieën (antihistaminica) waarvan u slaperig wordt (sederende antihistaminica);
- kalmeringsmedicijnen (medicijnen om te kalmeren en minder angstig te worden);
- medicijnen waardoor u tijdens een operatie slaapt of verdoofd bent (anesthetica);
- medicijnen tegen angst (benzodiazepines);
- medicijnen voor de behandeling van epilepsie (fenobarbital);
- medicijnen die gebruikt worden tegen hoesten.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Vermijd het drinken van alcohol zolang u dit medicijn gebruikt. Het maakt het versuffende effect van alcohol erger.

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 medicijn gebruikt.

Dit medicijn wordt niet aanbevolen tijdens de zwangerschap. Dit geldt ook voor vrouwen die kinderen kunnen krijgen als zij geen voorbehoedsmiddelen (anticonceptie) gebruiken die goed werken.

De volgende verschijnselen kunnen voorkomen bij pasgeboren baby's, wanneer de moeder dit medicijn heeft gebruikt in het laatste trimester (de laatste drie maanden van de zwangerschap):

- trillen, stijve en/of zwakke spieren;
- slaperigheid, onrust, problemen met ademen;
- moeilijkheden bij voeden.

Als uw baby een van deze verschijnselen heeft, neem dan contact op met uw arts.

Gebruik dit medicijn niet als u borstvoeding geeft. Vraag uw arts wat de beste manier is om uw baby eten te geven als u dit medicijn gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Wanneer u dit medicijn gebruikt, kan u minder oplettend zijn. U kan ook last hebben van troebel zicht. Als dit gebeurt, mag u niet autorijden en geen gereedschappen of machines gebruiken.

Amisulpride ERC bevat lactose

Amisulpride ERC bevat lactose, een soort suiker. Als uw arts u heeft verteld dat u minder goed tegen sommige suikers kan, neem dan contact met uw arts op voordat u dit medicijn gebruikt.

Amisulpride ERC bevat natrium

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

3. HOE NEEMT U DIT MEDICIJN IN?

Neem dit medicijn altijd in 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 aanbevolen dosering is:

Volwassenen

Uw arts zal de dosering aanpassen aan de hand van hoe u op dit medicijn reageert.

De gebruikelijke dosering kan 50-300 mg per dag of 400-800 mg per dag zijn. Dat hangt af van de verschijnselen. In sommige gevallen kan uw arts de dosering verhogen tot 1200 mg per dag.

Als u meer dan 400 mg per dag inneemt, moet u de dosis verdelen over 2 momenten

Instructies voor gebruik

Neem dit medicijn voor het eten met voldoende water in.

U kunt dit medicijn innemen tijdens een maaltijd, maar dat hoeft niet. Eten is niet van invloed op hoe goed dit medicijn werkt.

Amisulpride ERC 100 mg, 200 mg en 400 mg tabletten: de breukstreep is er om de tablet te kunnen breken als u problemen heeft de hele tablet door te slikken, maar niet om de tablet te verdelen in gelijke doses.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dit medicijn mag niet aan kinderen jonger dan 18 jaar worden gegeven.

Gebruik bij ouderen

Uw arts zal u nauwgezet controleren omdat u gemakkelijker een lage bloeddruk of slaperigheid kunt vertonen ten gevolge van dit medicijn.

Het kan nodig zijn om de dosering te verlagen bij nierinsufficiëntie.

Gebruik bij patiënten met nierproblemen

Als uw nieren minder goed werken, kan uw arts u een lagere hoeveelheid geven. U moet de aanwijzingen van de arts opvolgen.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Wanneer u meer tabletten heeft gebruikt dan voorgeschreven, neem dan direct contact op met uw arts, of ga direct naar het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Neem de verpakking van het medicijn mee. Verschijnselen van een overdosis kunnen bijvoorbeeld zijn; sufheid, slaperigheid, onvrijwillig kronkelende bewegingen, duizeligheid, flauwvallen (door een lage bloeddruk) en u kunt in coma raken.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Neem de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip in.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

U mag alleen stoppen met de behandeling in overleg met uw arts.

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, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Zoek direct medische hulp als de volgende symptomen zich voordoen:

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 mensen

- Acute dystonie (onvrijwillige spierspanningen), spasmodische torticollis (onvrijwillige samentrekking van de nekspieren, waardoor uw hoofd draait of keert naar een kant), oculogyre crisis (krampachtige beweging van de oogballen in een vaste positie, meestal naar boven), kaakmobiliteit (beperkte opening van de mond als gevolg van spierkramp). Dit kan weer overgaan zonder te stoppen met amisulpride als u een medicijn tegen Parkinson gebruikt.

Soms: komen voor bij minder dan 1 op de 100 mensen

- Allergische reacties zoals huiduitslag, jeuk en zwelling, slik- of ademhalingsproblemen, zwelling van de lippen, gezicht, keel of tong;
- Toevallen (epileptische aanvallen).

Zelden: komen voor bij 1 op de 1000 mensen

- Bloedpropen in de bloedvaten, vooral in de benen (verschijnselen van zwelling, pijn en roodheid van de benen), die zich kunnen verplaatsen door de bloedvaten naar de longen met pijn op de borst en moeilijkere ademhaling als gevolg.
- Ongebruikelijke hartslag, zeer snel hartritme of pijn op de borst. Dit kan resulteren in een hartinfarct of levensbedreigende hartaandoening.
- Agranulocytose, een aandoening met betrekking tot ernstige en gevaarlijk lage concentratie van witte bloedcellen in het bloed (neutropenie). Mensen met deze conditie hebben een zeer hoog risico op ernstige infecties. Het kan een levensbedreigende conditie zijn die directe diagnose en behandeling vereist.

Niet bekend: kan niet worden bepaald uit de beschikbare gegevens

- Hoge temperatuur, zweten, stijve spieren, versnelde hartslag, versnelde ademhaling en verward zijn, sufheid of zich erg opwinden. Dit kunnen symptomen zijn van een ernstige en zeldzame bijwerking genaamd “maligne neurolepticasyndroom”.
- Spierpijn als gevolg van spierafbraak (rabdomyolyse).

De volgende bijwerkingen zijn ook gerapporteerd

Zeer vaak: komen voor bij meer dan 1 op de 10 mensen

- Trillen, spierstijfheid of spasme, langzaam bewegen, verhoogde speekselvloed of onmogelijk stil kunnen zitten, wat gewoonlijk afneemt als uw arts de dosering van amisulpride verlaagt of een aanvullend medicijn voorschrijft.

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 mensen

- Moeilijk slapen (slapeloosheid);
- Angst;
- Rusteloosheid (rusteloze bewegingen);
- Orgasme problemen;
- Zich suf of slaperig voelen;
- Verstopping
- Misselijkheid;
- Overgeven;
- Droge mond;
- Gewichtstoename;
- Hyperprolactinemie (een conditie gekenmerkt door ongewoon hoge concentraties van prolactine in het bloed);
- Galactorroe (productie van borstmelk die niet is gerelateerd aan zwangerschap of borstvoeding);
- Menstruatieproblemen zoals het wegblijven van de menstruatie;
- Borstvergroting bij mannen;
- Mastodynie (borstpijn);
- Borstpijn (mastodynie);
- Problemen bij het krijgen of vasthouden van een erectie, of klaarkomen;
- Verlaagde bloeddruk;
- Wazig zien.

Soms: komen voor bij minder dan 1 op de 100 mensen

- Leukopenie (laag aantal witte bloedcellen). Dit uit zich in algemene zwakte, vatbaarheid voor infecties en keelpijn. Neem contact op met een arts als u koorts krijgt.
- Neutropenie (aandoening waarbij het aantal witte bloedcellen genaamd neutrofielen abnormaal laag is). Dit uit zich in algemene zwakte, vatbaarheid voor infecties en keelpijn. Neem contact op met een arts als u koorts krijgt.

- Verwarring;
- Oncontroleerbare bewegingen, voornamelijk van de handen, voeten, gezicht of tong;
- Langzame hartslag;
- Verhoogde bloeddruk;
- Zwelling of ophoping van het neusslijmvlies;
- Onbedoelde inademing van voedsel of maaginhoud met een risico op longontsteking (voornamelijk in combinatie met andere medicijnen die behoren tot een groep die CZS-onderdrukkers worden genoemd en de zogenoemde antipsychotica, medicijnen voor denk- en waarnemingsstoornissen);
- Osteopenie (verlies van botmassa);
- Osteoporose (botontkalking);
- Er blijft plas zitten in uw blaas;
- Verhoogd bloedsuiker (hyperglycemie);
- Verhoogde hoeveelheden vet, triglyceriden, in het bloed (hypertriglyceridemie);
- Verhoogde hoeveelheden cholesterol in het bloed (hypercholesterolemie);
- Verhoogde leverenzymen;
- Beschadiging van het leverweefsel.

Zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 mensen

- Goedaardige tumor van de hypofyse;
- Verlaagd natriumgehalte in het bloed;
- Een aantal verschijnselen die het ‘Syndroom van inadequate secretie van het antidiuretisch hormoon (SIADH)’ worden genoemd (gekenmerkt door vocht vasthouden en zwelling);
- Angio-oedeem (zwelling onder de huid in plaats van oppervlakkig). Dit kan zich ontwikkelen tot een ernstige bijwerking. In geval van zwelling van het gezicht, de lippen of de tong moet u onmiddellijk contact opnemen met de arts.
- Zwelling (netelroos).

Niet bekend: kan niet worden bepaald uit de beschikbare gegevens

- Ontwenningssyndroom (‘afkickverschijnselen’) bij pasgeborenen van moeders die amisulpride tijdens de zwangerschap gebruikten (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”);
- Rustelozebenen syndroom (onprettig gevoel in de benen dat tijdelijk minder wordt door bewegen. De klachten worden erger in de avond en in de nacht);
- Toegenomen gevoeligheid van de huid voor de zon en ultraviolet licht;
- Vallen, als gevolg van een slechter evenwicht, wat kan leiden tot botbreuken;
- Verhoogd niveau van creatinekinase in het bloed (bloedtesten geven beschadiging van de spieren aan).

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 medicijn.

5. HOE BEWAART U DIT MEDICIJN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket op de verpakking na ‘EXP:’. Daar staan een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

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. 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 medicijn?

De werkzame stof in dit medicijn is amisulpride: elke tablet bevat 50 mg, 100 mg, 200 mg of 400 mg amisulpride.

De andere stoffen in dit medicijn zijn: lactosemonohydraat, natriumzetmeelglycolaat (type A), hypromellose, microkristallijne cellulose, magnesiumstearaat.

De 400 mg filmomhulde tabletten bevatten bovendien: SEPIFILM blanc 752 (hypromellose, microkristallijne cellulose, polyoxyl 40 steeraat, titaandioxide).

Hoe ziet Amisulpride ERC eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Amisulpride ERC 50 mg, tabletten: witte, ronde, platte tabletten met een doorsnee van 6,5 mm, met “AMI 50” als inscriptie aan een kant, in een blisterverpakking van 30 tabletten.

Amisulpride ERC 100 mg, tabletten: witte, ronde, platte tabletten met een doorsnee van 9,5 mm, met een breukstreep aan een kant en “AMI 100” als inscriptie aan de andere kant, in een blisterverpakking van 30 tabletten.

Amisulpride ERC 200 mg, tabletten: witte, ronde, platte tabletten, met een doorsnee van 12 mm, met een breukstreep aan een kant en “AMI 200” als inscriptie aan de andere kant, in een blisterverpakking van 30 tabletten.

Amisulpride ERC 400 mg, filmomhulde tabletten: witte, beide kanten bolle, capsulevormige tabletten, met een doorsnee van 18 x 8 mm en met aan een zijde een breukstreep en inscriptie “AMI 400”, in een blisterverpakking van 30 tabletten.

De breukstreep is alleen aangebracht om de tabletten te breken om het slikken te vergemakkelijken maar niet om de tablet te verdelen in gelijke doses.

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

Registratiehouder:

Euro Registratie Collectief b.v.
Kempkens 2200
5465 PR Veghel

Ompakker (zie etiket op de buitenverpakking):

Brocacef B.V., Marostraat 43, 1060 LG Amsterdam
of
Stephar B.V., Kempkens 2200, 5465 PR Veghel

Fabrikant:

Delpharm Dijon
6, boulevard de l'Europe
21800 Quétigny
Frankrijk

In het register ingeschreven onder:

RVG 129154//122727 Amisulpride ERC 50 mg, tabletten (België)
RVG 129155//122729 Amisulpride ERC 100 mg, tabletten (Polen)
RVG 129791//122730 Amisulpride ERC 200 mg, tabletten (Polen)
RVG 129793//122731 Amisulpride ERC 400 mg, filmomhulde tabletten (Frankrijk)

Het product uit deze bijsluiter wordt in het land van herkomst op de markt gebracht onder de naam

België, Frankrijk en Polen: Solian

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2025 ((131125)).

BS001471 – mmjj / 050925-0925_AQ&Z9F_C