

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Prucalopride AmaroX 1 mg filmomhulde tabletten Prucalopride AmaroX 2 mg filmomhulde tabletten prucalopride

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 of apotheker.
- 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 veel 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. 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. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Prucalopride AmaroX bevat de werkzame stof prucalopride.

Prucalopride AmaroX behoort tot een groep geneesmiddelen die de darmbewegingen (gastro-intestinale prokinetiek) verbetert. Het werkt in op de spierwand van de darm, waardoor het herstel van de normale darmfunctie wordt bevorderd. Prucalopride AmaroX wordt gebruikt voor de behandeling van chronische obstipatie (verstopping) bij volwassenen bij wie laxeermiddelen onvoldoende werken.

Niet bedoeld voor gebruik door kinderen en jongeren tot 18 jaar.

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 die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- U ondergaat nierdialysebehandeling.
- U lijdt aan perforatie van de darmwand of darmafsluiting, ernstige darmontsteking, zoals de ziekte van Crohn, colitis ulcerosa of toxisch megacolon/megarectum.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt.

Wees extra voorzichtig met dit middel en vertel het aan uw arts als u:

- lijdt aan een ernstige nieraandoening,
- lijdt aan een ernstige leveraandoening,
- op dit moment onder controle bent bij een arts voor een ernstige medische aandoening zoals een long- of hartziekte, problemen met uw zenuwstelsel of met uw geestelijke gezondheid, kanker, aids of een hormoonstoornis.

Als u ernstige diarree heeft, werkt de anticonceptiepill mogelijk niet goed; in dat geval wordt het gebruik van een extra anticonceptiemethode aanbevolen. Zie de instructies in de bijsluiter van de anticonceptiepill die u gebruikt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Prucalopride AmaroX nog andere geneesmiddelen, of 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.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Prucalopride AmaroX kan met of zonder voedsel en dranken op elk moment van de dag worden ingenomen.

Zwangerschap en borstvoeding

Prucalopride AmaroX wordt niet aanbevolen voor gebruik tijdens zwangerschap.

- Informeer uw arts wanneer u zwanger bent of van plan bent zwanger te worden.
- Gebruik een betrouwbare anticonceptiemethode terwijl u Prucalopride AmaroX gebruikt, om zwangerschap te voorkomen.
- Licht uw arts in wanneer u zwanger wordt tijdens de behandeling met Prucalopride AmaroX.

Bij het geven van borstvoeding kan prucalopride worden uitgescheiden in de moedermelk. Borstvoeding wordt niet aangeraden tijdens behandeling met Prucalopride AmaroX. Bespreek dit met uw arts.

Vraag uw arts om advies voordat u een geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is onwaarschijnlijk dat Prucalopride AmaroX invloed heeft op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen. Soms kan Prucalopride AmaroX echter duizeligheid of vermoeidheid veroorzaken, met name op de eerste dag van de behandeling, en dit kan invloed hebben op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

Prucalopride AmaroX bevat lactose

Dit medicijn bevat lactose. Als uw arts u heeft verteld dat u sommige 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 in deze bijsluiter wordt beschreven of zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Gebruik Prucalopride AmaroX elke dag voor zolang als uw arts dit voorschrijft.

Het is mogelijk dat de arts na de eerste 4 weken en met regelmatige tussenpozen daarna wil beoordelen hoe uw toestand is en hoeveel baat u heeft bij voortzetting van de behandeling.

De gebruikelijke dosis Prucalopride AmaroX voor de meeste patiënten bedraagt één tablet van 2 mg eenmaal daags.

Als u ouder bent dan 65 jaar of een ernstige leverziekte heeft, is de aanvangsdosis één tablet van 1 mg eenmaal daags; uw arts kan deze dosis zo nodig verhogen tot 2 mg eenmaal daags.

Het is ook mogelijk dat uw arts een lagere dosis van één tablet van 1 mg per dag aanbeveelt als bij u sprake is van een ernstige nieraandoening.

De werking van het geneesmiddel zal door de inname van een hogere dan de aanbevolen dosis niet verbeteren.

Prucalopride AmaroX is alleen bedoeld voor volwassenen en mag niet worden gebruikt door kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Het is belangrijk u aan de dosis te houden die uw arts heeft voorgeschreven. Als u meer Prucalopride AmaroX heeft ingenomen dan voorgeschreven, kunt u last krijgen van diarree, hoofdpijn en/of misselijkheid. Zorg in geval van diarree dat u voldoende water drinkt.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen. Neem gewoon uw volgende dosis op de gebruikelijke tijd in.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Als u stopt met het innemen van Prucalopride AmaroX, kunnen uw verstoppingsverschijnselen terugkomen.

Heeft u nog 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. De bijwerkingen doen zich voornamelijk voor aan het begin van de behandeling en verdwijnen bij voortzetting van de behandeling doorgaans binnen enkele dagen.

De volgende bijwerkingen zijn zeer vaak gemeld (kan bij meer dan 1 op de 10 mensen optreden): hoofdpijn, misselijkheid, diarree en buikpijn.

De volgende bijwerkingen zijn vaak gemeld (kan bij maximaal 1 op de 10 mensen optreden): verminderde eetlust, duizeligheid, braken, verstoorde spijsvertering (dyspepsie), windrigheid, abnormale darmgeluiden, vermoeidheid.

De volgende soms optredende bijwerkingen zijn ook waargenomen (kan bij maximaal 1 op de 100 mensen optreden): bevingen (tremoren), hartkloppingen, rectaal bloedverlies, vaker moeten plassen (pollakisurie), koorts en zich onwel voelen. Als u last krijgt van hartkloppingen, zeg dit dan tegen uw arts.

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 krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

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

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

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 prucalopride.

Prucalopride Amarox 1 mg filmomhulde tabletten: Elke filmomhulde tablet bevat prucalopride succinaat gelijk aan 1 mg prucalopride.

Prucalopride Amarox 2 mg filmomhulde tabletten: Elke filmomhulde tablet bevat prucalopride succinaat gelijk aan 2 mg prucalopride.

De andere stoffen in dit middel zijn:

Tabletkern: microkristallijne cellulose (E 460(i)), lactosemonohydraat, colloïdaal siliciumdioxide (E 551) & magnesiumstearaat (E 470b).

Omhulling tablet:

1 mg: Hypromellose 2910 (E464), titaandioxide (E171), lactosemonohydraat, macrogol 3000 (E1521) & triacetine (E1518).

2 mg: Hypromellose 2910 (E464), lactosemonohydraat, titaandioxide (E171), macrogol 3000 (E1521), triacetine (E1518), ijzeroxide geel (E172), ijzeroxide rood (E172).

Hoe ziet Prucalopride Amarox er uit en wat zit er in een verpakking?

Prucalopride Amarox 1 mg filmomhulde tabletten

Witte tot gebroken witte, ronde, dubbelbolle, ongeveer 8,0 mm, filmomhulde tabletten met de opdruk "76" aan de ene kant en "V1" aan de andere kant.

Prucalopride Amarox 2 mg filmomhulde tabletten

Gele, ronde, dubbelbolle, ongeveer 8,5 mm, filmomhulde tabletten met de opdruk "77" aan de ene kant en "V1" aan de andere kant.

Prucalopride Amarox is verkrijgbaar in blisterverpakkingen met 1, 14, 28 en 84 filmomhulde tabletten.

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

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

Amarox Pharma B.V.
Rouboslaan 32
2252 TR Voorschoten
Nederland

In het register ingeschreven onder

Prucalopride Amarox 1 mg filmomhulde tabletten: RVG 134675

Prucalopride Amarox 2 mg filmomhulde tabletten: RVG 134676

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

DE	Prucaloprid Amarox 1 mg/2 mg Filmtabletten
DK	Prucalopride Amarox
ES	Prucaloprida Tarbis 1 mg/2 mg comprimidos recubiertos con película EFG
FR	PRUCALOPRIDE AMAROX 1 mg/2 mg, comprimé pelliculé
IE	Prucalopride Amarox 1 mg/2 mg film-coated tablets
IT	Prucalopride Amarox
NL	Prucalopride Amarox 1 mg/2 mg filmomhulde tabletten

SE	Prucalopride Amarox 1 mg/2 mg filmdragerade tabletter
----	---

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2026.