

Bijsluiter: Informatie voor de patiënt

Dexamfetamine A.forall 5 mg tabletten
Dexamfetamine A.forall 10 mg tabletten
Dexamfetamine A.forall 20 mg tabletten
dexamfetaminesulfaat

Lees goed de hele bijsluiter voordat uw kind 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 uw kind voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als uw kind.
- Krijgt uw kind last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt uw kind een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Dexamfetamine A.forall 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 u bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Dexamfetamine A.forall en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Wat Dexamfetamine A.forall is

De werkzame stof van dit medicijn is dexamfetaminesulfaat.

Dit medicijn zorgt dat delen van de hersenen beter werken (psychostimulant). Dit medicijn kan de aandacht verbeteren en kan zorgen voor meer concentratie. Het kan ook zorgen dat uw kind minder snel dingen doet zonder eerst na te denken (impulsief gedrag).

Waar dit medicijn voor wordt gebruikt

Dit medicijn wordt gebruikt voor de behandeling van aandachtstekortstoornis met hyperactiviteit (ADHD).

- Het wordt gebruikt bij kinderen en jongeren van 6 tot en met 17 jaar.
- Het wordt niet gebruikt bij alle kinderen met ADHD.
- Het wordt alleen gebruikt als een ander medicijn niet goed genoeg werkt. Dat medicijn heet methylfenidaat.
- Het moet worden gebruikt als onderdeel van een behandelingsprogramma dat vaak de volgende onderdelen bevat:
 - o behandeling die te maken heeft met gedrag (psychologische therapie),
 - o behandeling die te maken heeft met opvoeding en onderwijs (educatieve therapie),
 - o behandeling die te maken heeft met het omgaan met andere mensen (sociale therapie).

Dit medicijn mag alleen worden gestart onder begeleiding van een arts die veel weet over problemen in gedrag bij kinderen en jongeren.

Worden de klachten van uw kind na een maand niet minder, of worden ze zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts. Uw arts kan beslissen of er een andere behandeling nodig is.

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

Wanneer mag uw kind dit medicijn niet gebruiken?

- bij een allergie voor dexamfetamine of andere amfetaminen of een van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- bij een probleem met de schildklier.
- bij een hoge druk in de ogen (glaucoom).
- bij een tumor van de bijnier (feochromocytoom).
- bij een eetziekte, geen honger hebben of niet willen eten (bijvoorbeeld anorexia nervosa).
- bij een hele hoge bloeddruk of smallere bloedvaten, dit kan zorgen voor pijn in de armen en benen.
- bij erge aderverkalking, de slagaderen zijn smaller of verstopt (arteriosclerose).
- als uw kind ooit hartproblemen heeft gehad, zoals een hartaanval, een onregelmatige hartslag, pijn of een vervelend gevoel op de borst, hartfalen (het hart pompt het bloed minder goed rond) of een hartziekte heeft of is geboren met een hartprobleem.
- als uw kind een probleem met de bloedvaten in de hersenen heeft gehad. Zoals een beroerte, wijder en zwak worden van een deel van een bloedvat (aneurysma), smalle of verstopte bloedvaten of een ontsteking van de bloedvaten (vasculitis).
- bij geestelijke problemen, zoals:
 - o een psychopathische of borderline-persoonlijkheidsstoornis
 - o vreemde gedachten of visioenen of schizofrenie
 - o tekenen van een ernstige stemmingsstoornis, zoals:
 - gevoelens over zelfmoord
 - ernstige depressie
 - heel erg blij zijn, weinig slaap nodig hebben en veel energie hebben (manie)
 - stemmingswisselingen (van heel erg vrolijk naar depressief, dit heet een bipolaire stoornis)
- als uw kind nu of in de afgelopen 14 dagen een medicijn tegen depressie (een monoamineoxidaseremmer) heeft gebruikt. Zie ook de rubriek 'Gebruikt uw kind nog andere medicijnen?'.
- als uw kind ooit misbruik heeft gemaakt van alcohol, medicijnen op recept of verboden drugs.
- bij een ziekte waarbij uw kind tics heeft (het syndroom van Gilles de la Tourette). Tics zijn bewegingen of geluiden die uw kind maakt zonder dat uw kind dat zelf wil. Uw kind kan ze niet of heel moeilijk tegenhouden. Of als uw kind andere tics heeft tijdens het bewegen of praten.
- bij moeilijk te controleren, herhaalde trekkingen van verschillende delen van het lichaam of herhalen van geluiden en woorden.
- bij ziekte van de stofwisseling (porfyrie).

Heeft uw kind een van de klachten die hierboven staan? Gebruik dit medicijn dan niet. Als u twijfelt, neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat uw kind dit medicijn gebruikt. Dit medicijn kan deze klachten erger maken.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat uw kind dit medicijn gebruikt als uw kind:

- een bloedziekte of leverziekte of nierproblemen heeft
- een instabiele persoonlijkheid heeft
- een aanval van epilepsie heeft gehad (toevallen, stuipen). Epilepsie is een ziekte van uw hersenen. Of afwijkende hersenscans (EEG's) heeft gehad
- een meisje is en ongesteld is geworden (zie de rubriek 'Zwangerschap en borstvoeding' hieronder)
- een hoge bloeddruk heeft
- een hartziekte heeft die niet in de rubriek 'Wanneer mag uw kind dit medicijn niet gebruiken?' hierboven staat

- een geestelijke ziekte heeft die niet in de rubriek ‘Wanneer mag uw kind dit medicijn niet gebruiken?’ hierboven staat. Zoals: algemene stemmingswisselingen, ongewone agressie, dingen zien, voelen of horen die er niet zijn (hallucinaties), dingen geloven of denken die niet kloppen (wanen), mensen minder vertrouwen zonder dat daar een goede reden voor is (paranoïa), onrustig zijn (agitatie) en angst, schuldgevoelens of depressie.

Heeft uw kind een van de klachten die hierboven staan? Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u aan de behandeling begint. Dit medicijn kan deze klachten erger maken. Uw arts wil dan controleren hoe het medicijn bij uw kind werkt.

Controles die uw arts uitvoert voordat dit medicijn wordt gebruikt

Deze controles worden gedaan om te bepalen of dit het juiste medicijn is voor uw kind. Uw arts zal met u bespreken:

- andere medicijnen die uw kind gebruikt
- of er familieleden zijn die plotseling zijn overleden zonder duidelijke oorzaak
- andere medische problemen (zoals hartproblemen) bij u of uw familie
- hoe uw kind zich voelt, bijvoorbeeld heel vrolijk of somber. Of uw kind vreemde gedachten heeft of dat uw kind deze gevoelens in het verleden al eerder heeft gehad
- of er familieleden zijn die last hebben gehad van ‘tics’ (moeilijk te controleren, herhaalde trekkingen van delen van het lichaam of het herhalen van geluiden en woorden)
- geestelijke problemen of problemen met gedrag die u of uw familieleden ooit hebben gehad.

Uw arts zal bespreken of uw kind kans heeft op stemmingswisselingen (van heel vrolijk naar depressief, dit heet een ‘bipolaire stoornis’). De arts controleert of uw kind ooit geestelijke problemen heeft gehad. Uw arts controleert ook of familieleden ooit zelfmoord hebben gepleegd, of een bipolaire stoornis of depressie hebben gehad.

Het is belangrijk dat u zoveel mogelijk informatie geeft. Hierdoor kan uw arts bepalen of dit medicijn het juiste medicijn voor uw kind is. Uw arts kan beslissen dat er nog andere medische onderzoeken nodig zijn voordat uw kind dit medicijn kan gebruiken.

Effect op het gewicht/de groei

Dit medicijn kan bij sommige kinderen en jongeren zorgen dat ze gewicht verliezen.

- Het kan zijn dat uw kind niet goed op gewicht blijft.
- Uw arts zal heel goed de lengte en het gewicht van uw kind in de gaten houden, en ook hoe goed uw kind eet.
- Als uw kind niet groeit zoals verwacht, dan kan uw arts de behandeling met dit medicijn voor een korte tijd stoppen.

Een operatie ondergaan

Wordt uw kind geopereerd? Vertel het uw arts. Dit medicijn mag niet worden gebruikt op de dag van de operatie als er een bepaald type medicijn wordt gebruikt om uw kind te verdoven. Er is dan kans op een plotselinge stijging van de bloeddruk tijdens de operatie.

Interacties medicijnen/laboratoriumtests

Dit medicijn kan de uitslagen van uw laboratoriumtests beïnvloeden.

Kinderen en jongeren

Dit medicijn is niet bedoeld voor de behandeling van ADHD bij kinderen die jonger zijn dan 6 jaar en bij volwassenen. Het is niet bekend of dit medicijn voor deze mensen veilig is of goed genoeg werkt.

Gebruikt uw kind nog andere medicijnen?

Gebruikt uw kind naast Dexamfetamine A. forall nog andere medicijnen, heeft uw kind dat kort geleden gedaan of gaat uw kind dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Vertel het ook als uw kind medicijnen heeft gebruikt die zonder recept verkrijgbaar zijn.

Monoamineoxidaseremmers

Gebruik dit medicijn niet als uw kind nu of in de afgelopen 14 dagen een medicijn heeft gebruikt dat een 'monoamineoxidaseremmer' (MAO-remmer) wordt genoemd. MAO-remmers worden gebruikt bij depressie. Het gebruik van een MAO-remmer samen met dexamfetamine kan zorgen voor een plotselinge stijging van de bloeddruk.

Als uw kind andere medicijnen gebruikt, kan Dexamfetamine A. forall invloed hebben op hoe deze medicijnen werken of zorgen voor bijwerkingen. Gebruikt uw kind een van de volgende medicijnen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat uw kind Dexamfetamine A. forall gebruikt:

- andere medicijnen tegen depressie, zoals tricyclische antidepressiva en selectieve serotonineheropnameremmers
- medicijnen voor ernstige psychische problemen, zoals fenothiazinen en haloperidol
- medicijnen tegen epilepsie, bijvoorbeeld anticonvulsiva zoals fenobarbital, fenytoïne, primidon en ethosuximide
- medicijnen die helpen bij het stoppen met alcohol, bijvoorbeeld disulfiram
- medicijnen die worden gebruikt om de bloeddruk lager of hoger te maken, zoals guanethidine, clonidine, reserpine of alfa-methyltyrosine, of bètablokkers zoals propranolol
- sommige medicijnen tegen hoesten en verkouden zijn bevatten werkzame stoffen die invloed hebben op de bloeddruk. Het is belangrijk om contact op te nemen met uw apotheker als u een van deze medicijnen koopt.
- medicijnen die het bloed verdunnen, zoals coumarine-anticoagulantia, die zorgen dat er minder stolsels in uw bloed komen. Een stolsel is een propje in uw bloed.
- medicijnen die glutaminezuur-HCl, ascorbinezuur, ammoniumchloride, natriumzuurfosfaat, natriumbicarbonaat, acetazolamide of thiaziden bevatten
- een van de volgende medicijnen: bètablokkers (medicijnen die zorgen dat uw hart langzamer klopt en uw bloeddruk omlaag gaat), antihistaminica (medicijnen tegen allergie), lithium, noradrenaline, morfine en meperidine.

Twijfelt u of uw kind een van de medicijnen hierboven gebruikt? Vraag dan uw arts of apotheker om advies voordat uw kind dit medicijn gebruikt.

Waarop moet u letten met alcohol?

Tijdens het gebruik van dit medicijn mag uw kind geen alcohol drinken. Denk eraan dat er alcohol zit in bepaald eten en bepaalde medicijnen.

Zwangerschap en borstvoeding

De beschikbare gegevens over het gebruik van dexamfetamine tijdens de eerste drie maanden van de zwangerschap laten geen grotere kans op afwijkingen bij het kind bij de geboorte zien. Er is wel een grotere kans op zwangerschapsvergiftiging (een ziekte die meestal na 20 weken zwangerschap voorkomt. Het is te herkennen door hoge bloeddruk en eiwit in de urine). Er is ook een grotere kans dat de baby te vroeg wordt geboren. Pasgeboren baby's die tijdens de zwangerschap in aanraking zijn geweest met amfetamine, kunnen klachten van ontwenning hebben (veranderingen in gedrag zoals heel veel huilen, een instabiele of prikkelbare stemming, heel erg prikkelbaar zijn en heel erg uitgeput zijn).

Is uw dochter zwanger, denkt ze zwanger te zijn, wil ze zwanger worden of geeft ze borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

- Uw arts vertelt over middelen die zorgen dat uw dochter niet zwanger wordt (anticonceptie).

- Als uw dochter zwanger is, moet ze misschien stoppen met het gebruik van dit medicijn.
- Dit medicijn kan in de moedermelk komen. Daarom zal uw arts beslissen of uw dochter moet stoppen met borstvoeding geven of met het gebruik van dit medicijn.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Uw kind kan zich duizelig voelen, moeite hebben met focussen of wazig zien tijdens het gebruik van dit medicijn. Is dit het geval? Dan kan het gevaarlijk zijn om dingen te doen zoals rijden, machines gebruiken, fietsen, paardrijden of in bomen klimmen.

Dexamfetamine A.forall bevat isomalt (E953)

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Hoeveel van dit medicijn moet uw kind innemen

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 of apotheker.

De normale aanbevolen dosis ligt tussen de 5 mg en 20 mg.

- Uw arts begint de behandeling meestal met een lage dosis van 1 tablet van 5 mg. Dit wordt als het nodig is langzaam verhoogd met 1 tablet van 5 mg per week.
- De maximale dagelijkse dosis is 20 mg (in zeldzame gevallen kan 40 mg nodig zijn).
- Uw arts beslist of het medicijn 1 of 2 keer per dag moet worden ingenomen. Dit hangt af van de klachten op verschillende momenten van de dag.

Hoe neemt uw kind dit medicijn in

Dit medicijn moet via de mond worden ingenomen (oraal).

Uw kind moet dit medicijn innemen met water. Het liefst tijdens of gelijk na het eten. Dit medicijn moet elke keer op hetzelfde moment voor, tijdens of na het eten worden ingenomen. De laatste dosis mag niet te lang na de lunch worden ingenomen om problemen met in slaap vallen te voorkomen.

De tabletten hebben een breukstreep en kunnen als het nodig is in vier gelijke stukken worden gebroken. Om de tablet te breken, legt u deze op een hard oppervlak met de gladde kant met de kruisvormige breukstrepen naar beneden. Druk voorzichtig met uw wijsvinger in het midden van de bovenkant van de tablet. De tablet breekt dan in vier stukken.

Als uw kind zich niet beter voelt, neem dan contact op met uw arts. De arts kan beslissen of er een andere behandeling nodig is.

Langetermijnbehandeling

Uw arts beslist hoe lang de behandeling duurt. Als uw kind dit medicijn langer dan 1 jaar gebruikt, dan moet uw arts de behandeling tijdelijk onderbreken. Bijvoorbeeld tijdens een schoolvakantie. Dan kan de arts beslissen of het medicijn nog steeds nodig is.

Onjuist gebruik van dit medicijn

Als dit medicijn niet goed wordt gebruikt, dan kan dit ervoor zorgen dat uw kind zich anders gaat gedragen dan normaal. Uw kind kan ook verslaafd aan het medicijn worden. Vertel het uw arts als uw

kind ooit misbruik heeft gemaakt van alcohol, medicijnen op recept of strafbare drugs of er verslaafd aan is geweest.

Dit medicijn is alleen voor uw kind. Geef dit medicijn niet aan anderen, zelfs niet als hun klachten op die van uw kind lijken.

Heeft uw kind te veel van dit medicijn gebruikt?

Neem direct contact op met een arts of bel meteen een ambulance. Vertel hoeveel tabletten uw kind heeft ingenomen. Laat de verpakking of deze bijsluiter aan de arts zien. Een overdosis van deze tabletten kan hele erge gevolgen hebben.

Tekenen van een overdosis kunnen zijn: opwinding, dingen zien, voelen of horen die er niet zijn (hallucinaties), verkrampen van uw spieren en schokken door uw hele lichaam (convulsies) die tot een coma kunnen leiden, een onregelmatige en snelle hartslag en minder ademen.

Is uw kind vergeten dit medicijn te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Als uw kind een dosis vergeet, wacht dan tot het tijd is voor de volgende dosis.

Als uw kind stopt met het gebruik van dit medicijn

Stopt uw kind plotseling met het gebruiken van dit medicijn? Dan kan dit zorgen voor klachten zoals heel erg moe zijn, depressie, stemmingsstoornissen, onrustig zijn (agitatie), problemen met slapen, meer zin hebben in eten of bewegingen maken zonder hierover na te denken. Uw arts wil misschien dagelijkse dosis van het medicijn langzaam afbouwen, voordat uw kind helemaal stopt met het medicijn. Vertel het uw arts voordat uw kind stopt met het gebruik van dit medicijn.

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. Uw arts zal deze bijwerkingen met u bespreken.

Stop met het gebruik van dit medicijn en neem direct contact op met een arts of ga naar de spoedeisende hulp als uw kind last heeft van de volgende klachten:

- dingen horen, zien of voelen die er niet zijn (hallucinaties), psychose of psychotische reacties, zelfmoordgedrag (zeer zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)
- erge allergische reacties met het dik worden (zwelling) van het gezicht, de tong of de keel, problemen met slikken, uitslag op de huid met roze bulten en erge jeuk (netelroos) en problemen met ademen (angio-oedeem/anafylaxie) (niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)
- meer afbraak van spieren dan normaal met klachten zoals spierpijn zonder duidelijke oorzaak, kramp in spieren of zwakke spieren (rhabdomyolyse) (niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

Andere bijwerkingen

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

- minder zin in eten, minder in gewicht aankomen en gewicht verliezen bij gebruik voor een lange tijd bij kinderen
- problemen met slapen

- nerveus zijn

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

- een onregelmatige of snellere hartslag, de hartslag valt meer op
- buikpijn of krampen of allebei, misselijk zijn, overgeven, droge mond

Deze bijwerkingen komen meestal voor aan het begin van de behandeling en kunnen minder worden door het medicijn met eten in te nemen.

- veranderingen van de bloeddruk en hartslag (meestal hoger worden)
- pijn in de gewrichten
- duizelig zijn of een draaierig gevoel, schokkerige of niet vrijwillige bewegingen, hoofdpijn, heel erg druk zijn
- afwijkend gedrag, agressie, opwindend, minder zin in eten, angst, depressie, prikkelbaar zijn

Zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers

- een pijnlijk en drukkend gevoel op de borst (angina pectoris)
- problemen met het scherp zien en focussen, wazig zien, grotere pupillen
- minder groeien van kinderen bij gebruik voor lange tijd
- moe zijn
- huiduitslag, uitslag op de huid met roze bulten en erge jeuk (netelroos)

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

- minder rode bloedcellen, hierdoor wordt de huid heel bleek. Uw kind kunt ook last krijgen van een zwak gevoel of niet goed kunnen ademen. Het aantal bloedcellen kan ook veranderen (leukopenie, trombocytopenie, trombocytopenische purpura)
- hartstilstand
- een ziekte waarbij uw kind tics heeft. Dat zijn bewegingen of geluiden die uw kind maakt zonder dat uw kind dat zelf wilt. Uw kind kunt ze niet of heel moeilijk tegenhouden (syndroom van Gilles de la Tourette)
- de lever werkt niet goed, dit kan zorgen voor meer leverenzymen en kan tot een coma leiden
- kramp in spieren
- verkrampen van uw spieren en schokken door uw hele lichaam (convulsies), bewegingen maken zonder erbij na te denken (choreoathetische bewegingen), bloeding in de schedel (intracraniale bloeding)
- zelfmoord, bewegingen of geluiden die uw kind maakt zonder dat uw kind dat zelf wilt (tics), het erger worden van de tics die uw kind al heeft
- rode plekken op de huid die jeuken (multiform erythema) of een ontsteking van de huid met schilfers (exfoliatieve dermatitis), huiduitslag die elke keer op dezelfde plek terug komt als het medicijn wordt ingenomen (genesmiddelenexantheem)
- ontsteking van de bloedvaten van het ruggenmerg en de hersenen (cerebrale vasculitis) of verstopping of allebei

Niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- ziekte van de hartspier (cardiomyopathie), hartaanval, plotselinge dood
- ontsteking van delen van de dikke darm omdat er te weinig bloed naar stroomt (ischemische colitis), diarree
- pijn op de borst, hogere temperatuur, allergische reacties
- het bloed van uw kind wordt zuur (acidose)
- problemen met bewegen (ataxie), duizelig zijn, een eten smaakt anders dan normaal, problemen met concentratie, spieren bewegen te heftig (hyperreflexie), beroerte, trillen (tremor)
- in de war zijn, afhankelijk zijn, somber of snel boos zijn, soms samen met bang zijn of onrustig zijn (dysforie), emotioneel instabiel zijn, veel te vrolijk zijn (euforie), niet goed kunnen leren en onthouden,
- meer of minder zin in seks hebben, nachtmerries, obsessief-compulsief gedrag, paniekaanvallen, mensen veel minder vertrouwen zonder dat daar een goede reden voor is (paranoia), rusteloos zijn
- beschadiging van de nieren
- geen stijve penis krijgen bij seksuele opwindend (impotentie)
- zweten, haaruitval

- het bloed van uw kind stroomt niet meer goed rond (circulatiestoornis)
- vingers en tenen veranderen van kleur (van wit naar blauw naar rood) en hebben geen gevoel als het koud is (het fenomeen van Raynaud)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt uw kind 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 medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

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

Dexamfetamine A.forall 5 mg tabletten:

Bewaren beneden 25 °C.

Dexamfetamine A.forall 10 mg tabletten:

Bewaren beneden 30 °C.

Dexamfetamine A.forall 20 mg tabletten:

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. 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 dexamfetaminesulfaat
Dexamfetamine A.forall 5 mg tabletten:
1 tablet bevat 5 mg dexamfetaminesulfaat
Dexamfetamine A.forall 10 mg tabletten:
1 tablet bevat 10 mg dexamfetaminesulfaat
Dexamfetamine A.forall 20 mg tabletten:
1 tablet bevat 20 mg dexamfetaminesulfaat
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
isomalt (E953), zie rubriek 2, Dexamfetamine A.forall bevat isomalt (E953)
magnesiumstearaat
crospovidon in tabletten van 5 mg
ijzeroxide, geel (E172) in tabletten van 10 mg
ijzeroxide, rood (E172) in tabletten van 20 mg

Hoe ziet Dexamfetamine A.forall eruit en wat zit er in de verpakking?

Dexamfetamine A.forall tabletten van 5 mg

Witte, ronde tabletten in de vorm van een klaverblad met een diameter van 8,4 mm, met een diepe, kruisvormige breukstreep aan de bovenkant en een kruisvormige breukstreep aan de onderkant van de tablet. Elk kwart heeft de letter "S" gegraveerd aan de onderkant.

Door de breukstrepen kan de tablet in vier gelijke stukken worden gebroken.

Dexamfetamine A.forall tabletten van 10 mg

Gele, ronde tabletten in de vorm van een klaverblad met een diameter van 8,4 mm, met een diepe, kruisvormige breukstreep aan de bovenkant en een kruisvormige breukstreep aan de onderkant van de tablet. Elk kwart heeft de letter "M" gegraveerd aan de onderkant.

Door de breukstrepen kan de tablet in vier gelijke stukken worden gebroken.

Dexamfetamine A.forall tabletten van 20 mg

Roodachtige, ronde tabletten in de vorm van een klaverblad met een diameter van 8,4 mm, met een diepe, kruisvormige breukstreep aan de bovenkant en een breukstreep aan de onderkant van de tablet. Elk kwart heeft de letter "L" gegraveerd aan de onderkant.

Door de breukstrepen kan de tablet in vier gelijke stukken worden gebroken.

Dexamfetamine A.forall tabletten van 5 mg zijn verkrijgbaar in verpakkingen van 30, 50 of 100 tabletten, verpakt in blisterverpakkingen van PVC/PE/PVdC-aluminiumfolie.

Dexamfetamine A.forall tabletten van 10 mg zijn verkrijgbaar in verpakkingen van 30, 50 of 100 tabletten, verpakt in blisters van PVC/PVdC-aluminiumfolie.

Dexamfetamine A.forall tabletten van 20 mg zijn verkrijgbaar in verpakkingen van 30, 50 of 100 tabletten, verpakt in blisters van PVC/PVdC-aluminiumfolie.

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

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

Vergunninghouder

A.Forall Access Limited
Unit D, Stephenstown Industrial Estate
K32 VR92 Balbriggan
Ierland

Fabrikant

Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A.
Ul. Aleksandra Fleminga 2
Warschau, 03-176
Polen

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2026.