

BIJSLUITER: Informatie voor de gebruiker**HALCION**
(triazolam)**Registratiehouder**

Pfizer NV/SA, Pleinlaan 17, 1050 Brussel, België

Fabrikant:

Pfizer Italia S.r.l., Località Marino del Tronto, 63100 Ascoli Piceno (AP), Italië

Samenstelling**HALCION 0,125 mg**

Triazolam. 0,125 mg - Lac. aluminat. natr. indigotinodisulfonat. - Lac. aluminat. erythrosin. - Amyl. mayd. - Lactos. - Cellulos. microcrystallin. - Silic. dioxyd. colloïd. - Pulv. natr. docus. (85%) et natr. benzoat. (15%) - Magnes. stear. - q.s. pro tablet. compres. una.

HALCION 0,25 mg

Triazolam. 0,25 mg - Lactos. - Cellulos. microcrystallin. - Silic. dioxyd. colloïd. - Pulv. natr. docus. (85%) et natr. benzoat. (15%) - Lac. aluminat. natr. indigotinodisulfonat. - Amyl. mayd. - Magnes. stear. - q.s. pro tablet. compres. una.

Vormen, toedieningswijzen en verpakkingen

Tabletten voor oraal gebruik.

Lavendelkleurige tabletten à 0,125 mg: 10 tabletten.

Blauwe tabletten à 0,25 mg: 10 gleuftabletten.

Blauwe tabletten à 0,25 mg: 250 (Ziekenhuisverpakking) gleuftabletten.

Eigenschappen

HALCION tabletten bevatten triazolam, een triazolobenzodiazepine met slaapverwekkende eigenschappen.

De lavendelkleurige tabletten bevatten 0,125 mg en de blauwe tabletten bevatten 0,25 mg van het actieve bestanddeel.

HALCION is een slaapmiddel met korte werkingsduur

(halfwaardetijd: $2,7 \text{ u} \pm 0,5 \text{ u}$), dat vanaf de eerste toedieningsnacht werkzaam is.

Indicaties

HALCION is aangewezen bij de behandeling van patiënten met voorbijgaande en kortstondige slapeloosheid. Het is tevens aangewezen als adjuvans op korte termijn bij de behandeling van geselecteerde patiënten met langdurige slapeloosheid. HALCION mag eveneens worden gebruikt bij de behandeling van angstgebonden slapeloosheid.

Posologie en wijze van gebruik

Belangrijk: de dosering van HALCION dient individueel aangepast om maximale doeltreffendheid te bereiken zonder oversedatie te veroorzaken.

De aanbevolen startdosis voor volwassenen bedraagt 0,125 mg vlak vóór het slapengaan. Indien deze dosis niet voldoende blijkt kan worden overgeschakeld naar 0,25 mg per dag.

Bij bejaarde en/of verzwakte patiënten dient de 0,125 mg dosering te worden aangehouden.

In verscheidene gevallen beantwoordt de toediening van benzodiazepinen aan een occasionele of tijdelijke behoefte en zal dus van korte duur zijn. In sommige gevallen vergt de gezondheidstoestand van de patiënt een langdurige toediening. Langdurig gebruik van benzodiazepinen vergt voor elk individueel geval een periodieke re-evaluatie door de arts. Langdurig gebruik kan onbetwistbaar leiden tot psychische afhankelijkheid.

Bij patiënten jonger dan 18 jaar zijn de veiligheid en de doeltreffendheid van HALCION niet aangetoond.

Contra-indicaties

HALCION is gecontraïndiceerd bij patiënten met bekende overgevoeligheid voor dit geneesmiddel, myasthenia gravis, acuut gesloten kamerhoek-glaucoom en respiratoire decompensatie.

Bijwerkingen

In gecontroleerde studies waren de meest vervelende ongewenste nevenwerkingen te wijten aan een farmacologische nawerking van het geneesmiddel. Deze nevenwerkingen waren slaperigheid, duizeligheid, sufheid, coördinatiemoeilijkheden en ataxie. Minder frekwente nevenwerkingen zijn concentratiemoeilijkheden, verwardheid of geheugenstoornissen, CZS-depressie en troebele visus. Naast deze nevenwerkingen uit experimentele studies heeft het internationale klinische gebruik van HALCION andere zeldzame verschijnselen aan het licht gebracht: agressiviteit, opgewondenheid, vallen, voorbijgaande slapeloosheid na onderbreking van de behandeling, hallucinaties en slaapwandelen.

Net als bij de andere benzodiazepinen zijn occasionele gevallen van anterograde amnesie vermeld.

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 Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

www.fagg.be - Afdeling Vigilantie:

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

Bijzondere voorzorgen

Er moet rekening gehouden worden met een additief effect bij gelijktijdig gebruik van HALCION met alcohol, andere slaapmiddelen of tranquillizers. Zoals de andere hypnotica mag HALCION niet regelmatig gedurende een lange periode worden gebruikt, aangezien de behandeling van slapeloosheid zelden een therapie vereist van meer dan 90 dagen.

Voorzichtigheid is eveneens geboden bij de toediening van HALCION aan personen die neigen tot toxicomanie.

Omdat triazolam sedatie kan veroorzaken (slaperigheid, duizeligheid en moeilijkheden bij het controleren van bewegingen), lopen patiënten, vooral bejaarden, een hoger risico op vallen.

Bij bejaarde en/of verzwakte patiënten is de dosering 0,125 mg.

Zoals voor alle slaapmiddelen geldt, is voorzichtigheid geboden bij patiënten die symptomen van depressie vertonen, of bij wie een latente depressie wordt vermoed. Het voorschrift moet in die gevallen worden beperkt. Patiënten met duidelijke leverfunctiestoornissen dienen van nabij gevolgd, om een eventuele overdosering te voorkomen.

HALCION bevat lactose, natriumbenzoaat (E 211) en natrium

- Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.
- Dit middel bevat 0,15 mg natriumbenzoaat in elke tablet.
- Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

Zwangerschap en lactatie

In geval van feitelijke of vermoede zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding mag geen HALCION worden ingenomen, tenzij de arts er anders over oordeelt.

Interacties

De werking van de benzodiazepinen kan gepotentialiseerd worden door de gelijktijdige toediening van alcohol of andere sederende middelen.

Bij gelijktijdige toediening van cimetidine kunnen de plasmaconcentraties van triazolam vrijwel verdubbelen, doch bij herhaalde toediening wordt echter geen geneesmiddelaccumulatie waargenomen.

Besturen van voertuigen en gebruik van machines

Voorzichtigheid is geboden bij het voorschrijven van dit geneesmiddel aan patiënten die 's anderendaags motorvoertuigen of andere gevaarlijke machines moeten bedienen, en dit tot vaststaat dat zij overdag noch slaperig noch versuft zijn.

Overdosering

Als u (of iemand anders) per ongeluk te veel tabletten heeft ingenomen, of als u denkt dat een kind één tablet of meerdere tabletten heeft ingeslikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, het Antigifcentrum (070/245.245) of de dichtstbijzijnde spoedgevallendienst van een ziekenhuis.

Symptomen van een overdosis kunnen zijn: duizeligheid, slaperigheid of een ongewoon diepe slaap, onduidelijke of trage spraak, onhandigheid en onvermogen om spierbewegingen te coördineren, ademhalingsproblemen (te langzaam en oppervlakkig) en coma (bewusteloosheid waarbij men niet wakker te krijgen is). In zeldzame, ernstige gevallen kan een overdosis dodelijk zijn, vooral als er ook alcohol of andere middelen zijn gebruikt. Neem deze bijsluiter, eventuele overgebleven tabletten en de verpakking mee naar het ziekenhuis of de arts, zodat zij weten welke tabletten zijn ingenomen.

Bewaring

Niet bewaren boven 25 °C.

De uiterste gebruiksdatum (maand/jaar) is vermeld op de verpakking na "EXP.:" (EXP.= uiterste gebruiksdatum).

Aflevering

Uitsluitend op geneeskundig voorschrift.

Laatste bijwerking van de bijsluiter: 05/2026.

Goedkeuringsdatum FAGG : 05/2026

BEL 26E15