

## **Bijsluiter: informatie voor de patiënt**

### **Attentin 5 mg/10 mg/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 u.
- 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 Attentin en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag uw kind dit medicijn niet innemen of moet uw kind er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt uw kind dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. WAT IS ATTENTIN EN WAARVOOR WORDT DIT MEDICIJN GEBRUIKT?**

##### **Wat is Attentin?**

Attentin-tabletten bevatten de werkzame stof dexamfetaminesulfaat.

Attentin is een psychostimulerend middel. Het verbetert de activiteit in delen van de hersenen. Dit medicijn kan de aandachtsboog en concentratie helpen verbeteren en impulsief gedrag helpen verminderen.

##### **Waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?**

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

- Het wordt gebruikt bij kinderen en adolescenten in de leeftijd van 6 tot 17 jaar.
- Het is niet geïndiceerd voor alle kinderen met ADHD.
- Het wordt alleen gebruikt nadat een ander medicijn, genaamd methylfenidaat, niet voldoende heeft gewerkt.
- Het moet worden gebruikt als onderdeel van een behandelprogramma, dat meestal bestaat uit psychologische, educatieve en sociale maatregelen.

De behandeling met Attentin mag alleen worden gestart door, en gebruikt onder toezicht van een specialist voor gedragsstoornissen bij kinderen of adolescenten.

Wordt de klacht van uw kind na een maand niet minder, of wordt deze zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts. De arts kan besluiten dat een andere behandeling nodig is.

#### **2. WANNEER MAG UW KIND DIT MEDICIJN NIET INNEMEN OF MOET UW KIND ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**

##### **Gebruik Attentin niet als uw kind:**

- allergisch (overgevoelig) is voor dexamfetamine of andere amfetaminebestanddelen of een van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiters
- een schildklierprobleem heeft
- verhoogde druk in de ogen heeft (glaucoom)
- een tumor in de bijnieren heeft (feochromocytoom)
- een eetprobleem heeft, geen honger heeft of niet wil eten (bijv. anorexia nervosa)
- een zeer hoge bloeddruk heeft of vernauwde bloedvaten, waardoor pijn in de armen en benen kan ontstaan
- gevorderde arteriosclerose heeft
- ooit hartproblemen heeft gehad, zoals een hartaanval, ongelijke hartslag, pijn en ongemak op de borst, hartfalen, hartziekte of met een hartprobleem werd geboren
- een probleem met de bloedvaten in de hersenen heeft gehad, zoals een beroerte, zwelling en verzwakking van een deel van een bloedvat (aneurysma), vernauwde of geblokkeerde bloedvaten of ontsteking van de bloedvaten (vasculitis)
- geestelijke gezondheidsproblemen heeft zoals:
  - een psychopatische of borderlinepersoonlijkheidsstoornis
  - abnormale gedachten of visioenen of schizofrenie
  - tekenen van een ernstige stemmingsstoornis zoals:
    - zelfmoordgevoelens
    - ernstige depressie
    - manie
    - stemmingswisselingen (van manisch tot depressief, zogenaamde bipolaire stoornis)
- momenteel een antidepressivum (bekend als een monoamino-oxidaseremmer) inneemt of dit in de afgelopen 14 dagen heeft ingenomen - zie hieronder bij 'Gebruikt u nog andere medicijnen?'
- ooit alcohol, op voorschrift verkrijgbare medicijnen of straatdrugs heeft misbruikt
- het syndroom van Gilles de la Tourette heeft of andere motorische of verbale tics
- moeilijk te beheersen, herhaalde spiertrekkingen van lichaamsdelen heeft of herhaalde geluiden maakt of woorden zegt
- porfyrie heeft.

Gebruik dit medicijn niet als een van de bovenstaande op uw kind van toepassing is. Twijfelt u over het juiste gebruik? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt. Dit medicijn kan deze problemen namelijk verslechteren.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat uw kind dit medicijn inneemt wanneer uw kind:

- een bloed- of leverziekte of problemen met de nieren heeft
- een instabiele persoonlijkheid heeft
- aanvallen (toevallen, convulsies, epilepsie) heeft gehad of abnormale hersenscans (EEG's)
- vrouwelijk is en met de menstruatie is begonnen (zie hieronder bij 'Zwangerschap en borstvoeding')
- hoge bloeddruk heeft
- een hartprobleem heeft dat niet hierboven is vermeld onder 'Wanneer mag uw kind dit middel niet gebruiken?'
- een geestelijk gezondheidsprobleem heeft dat niet hierboven is vermeld onder 'Wanneer mag uw kind dit middel niet gebruiken?'. Daartoe kunnen onder andere behoren algemene stemmingswisselingen, ongebruikelijke agressie, hallucinaties, waanvoorstellingen, paranoia, opgewondenheid en angstgevoel, schuldgevoelens of depressie.

Vertel uw arts of apotheker wanneer een van de bovenstaande van toepassing is op uw kind voordat de behandeling begint. Dit medicijn kan deze problemen namelijk verslechteren. Uw arts wil controleren welk effect het medicijn op uw kind heeft.

### **Controles die uw arts zal uitvoeren voordat het medicijn wordt gebruikt**

Deze controles zijn bedoeld om te besluiten of dit het juiste medicijn voor uw kind is. Uw arts praat met u over:

- eventuele andere medicijnen die uw kind inneemt
- of er een familiegeschiedenis is van plotseling, onverklaarbaar overlijden
- eventuele andere medische problemen (zoals hartproblemen) die u of uw familie kan hebben
- hoe uw kind zich voelt, zoals een zeer positief of zeer negatief gevoel, of uw kind vreemde gedachten heeft of dat uw kind een van deze gevoelens in het verleden had
- of er een familiegeschiedenis is van ‘tics’ (moeilijk te beheersen, herhaalde spiertrekkingen van lichaamsdelen of herhaalde geluiden of woorden)
- eventuele geestelijke gezondheids- of gedragsproblemen die u of andere familieleden ooit hebben gehad.

Uw arts bespreekt of uw kind het risico loopt op stemmingswisselingen (van manisch tot depressief - zogenaamd ‘bipolaire stoornis’). Uw arts controleert de geestelijke gezondheidsgeschiedenis van uw kind en of er familieleden zijn met een geschiedenis van zelfmoord, bipolaire stoornis of depressie.

Het is belangrijk dat u zoveel mogelijk informatie verstrekt. Dit helpt uw arts bij de beslissing of Attentin het juiste medicijn voor uw kind is. Uw arts kan besluiten dat andere medische onderzoeken nodig zijn voordat met de inname van dit medicijn wordt begonnen.

### **Effect op gewicht/groei**

Dit medicijn kan leiden tot gewichtsverlies bij sommige kinderen en adolescenten.

- Ook kan de gewichtstoename gebrekkig zijn.
- Uw arts houdt de lichaamslengte en het gewicht van uw kind zorgvuldig in de gaten en hoe uw kind eet.
- Als uw kind niet groeit zoals verwacht, kan uw arts gedurende korte tijd stoppen met de Attentin-behandeling.

### **Geplande operatie**

Vertel uw arts wanneer uw kind een operatie zal ondergaan. Attentin mag niet worden ingenomen op de operatiedag wanneer een bepaald anestheticum wordt gebruikt. Tijdens de operatie bestaat namelijk de kans op een plotselinge stijging van de bloeddruk.

### **Drugstest**

Dit medicijn kan leiden tot een positief resultaat bij een test op drugsgebruik.

### **Wisselwerkingen tussen drug en resultaten van laboratoriumtests**

Dit medicijn kan de resultaten van laboratoriumtests beïnvloeden.

### **Kinderen en adolescenten**

Attentin mag niet worden gebruikt voor de behandeling van ADHD bij kinderen jonger dan 6 jaar en volwassenen. Het is niet bekend of het veilig is of voordelen heeft voor deze mensen.

### **Gebruikt u nog andere medicijnen?**

Neemt uw kind naast Attentin nog andere medicijnen in, heeft uw kind dat kort geleden gedaan of gaat uw kind dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor vrij verkrijgbare medicijnen.

### Monoamino-oxidaseremmers

Dit medicijn mag niet worden gebruikt als uw kind een medicijn inneemt dat 'monoamino-oxidaseremmer' (MAO-remmer) wordt genoemd dat wordt gebruikt voor depressie, of de afgelopen 14 dagen een MAO-remmer heeft ingenomen. De inname van een MAO-remmer samen met dexamfetamine kan een plotselinge toename van de bloeddruk veroorzaken.

Als uw kind andere medicijnen inneemt, kan dit medicijn gevolgen hebben voor hoe goed die werken of kan bijwerkingen veroorzaken. Als uw kind een van de volgende medicijnen inneemt, raadpleeg dan uw arts of apotheker voordat u Attentin inneemt:

- andere medicijnen voor depressie, bijv. tricyclische antidepressiva en selectieve serotonineheropnameremmers (SSRI's)
- medicijnen voor ernstige geestelijke gezondheidsproblemen, bijv. fenothiazines en haloperidol
- medicijnen tegen epilepsie, bijv. anticonvulsiva zoals fenobarbital, fenytoïne, primidon en ethosuximide
- geneesmiddelen die helpen bij het stoppen van het alcoholgebruik, bijv. disulfiram
- medicijnen die worden gebruikt voor het verlagen of verhogen van de bloeddruk, bijv. guanethidine, clonidine, reserpine, of alfa-methyltyrosine of bètablokkers zoals propranolol
- sommige middelen tegen hoesten en verkoudheid die medicijnen bevatten die de bloeddruk kunnen beïnvloeden

Het is belangrijk om dit door uw apotheker te laten controleren wanneer u een van deze producten koopt.

- medicijnen die het bloed verdunnen om bloedstolsels te voorkomen, bijv. cumarine-anticoagulantia
- alle medicijnen die glutaminezuur HCl, ascorbinezuur, ammoniumchloride, natriumzuurfosfaat, natriumbicarbonaat, acetazolamide, thiazides bevatten
- een of meerdere van de volgende medicijnen: bètablokkers, antihistamines, lithium, noradrenaline, morfine en meperidine.

Als u twijfelt of een van de medicijnen die uw kind inneemt tot de medicijnen in de bovenstaande lijst behoren, vraag uw arts of apotheker dan om advies voordat uw kind dit medicijn inneemt.

### **Waarop moet u letten met alcohol?**

Alcohol mag niet worden gebruikt wanneer dit medicijn wordt ingenomen. Denk eraan dat sommige voedselproducten en medicijnen alcohol bevatten.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Uit de beschikbare gegevens over het gebruik van Attentin tijdens de eerste drie zwangerschapsmaanden blijkt geen verhoogd risico op aangeboren misvorming van het kind. Er kan wel een verhoogd risico bestaan op pre-eclampsie (een toestand die meestal optreedt na de 20e zwangerschapsweek en wordt gekenmerkt door hoge bloeddruk en eiwit in de urine) en vroeggeboorte. Pasgeborenen die tijdens de zwangerschap worden blootgesteld aan amfetamine kunnen ontwenningsverschijnselen vertonen (gedragsveranderingen waaronder overmatig huilen, instabiele of geïrriteerde stemming, overmatige prikkelbaarheid en uitgesproken uitputting).

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

- Uw arts zal anticonceptiemiddelen met u bespreken.
- Als uw dochter zwanger is, moet ze misschien stoppen met de inname van dit medicijn.
- Het is namelijk mogelijk dat dit medicijn in de moedermelk terechtkomt. Daarom besluit uw arts of uw dochter moet stoppen met borstvoeding of met de inname van dit medicijn.

## **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Uw kind kan zich duizelig voelen, concentratieproblemen hebben of wazig zien wanneer ze dit medicijn inneemt. Als dat het geval is, kan het gevaarlijk zijn om te rijden, machines te gebruiken, te fietsen of paardrijden of bomen te beklimmen.

### **Attentin bevat isomalt (E 953)**

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

## **3. HOE NEEMT UW KIND DIT MEDICIJN IN?**

### **Geadviseerde dosering**

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 geadviseerde dosering is tussen 5 mg en 20 mg.

- Uw arts start de behandeling meestal met een lage dosering van één tablet van 5 mg. Dit wordt, indien nodig, stapsgewijs verhoogd met één tablet van 5 mg met wekelijkse intervallen.
- De maximale dagelijkse dosering is 20 mg (in zeldzame gevallen kan 40 mg nodig zijn).
- Uw arts besluit of het nodig is om Attentin één of twee keer per dag in te nemen op basis van het verloop van de symptomen op verschillende tijdstippen gedurende de dag.

### **Hoe neemt u dit medicijn in**

Het medicijn is bedoeld voor oraal gebruik.

Uw kind moet de Attentin-tabletten met wat water innemen, bij voorkeur tijdens of direct na een maaltijd. Attentin-tabletten moeten ten opzichte van de maaltijden op hetzelfde tijdstip worden ingenomen. In het algemeen mag de laatste dosis niet te laat na de lunch worden ingenomen om verstoringen bij het inslapen te voorkomen.

De tabletten hebben een breukstreep en kunnen indien nodig worden verdeeld. De breukstreep is er om de tablet te kunnen breken als u het moeilijk vindt om de hele tablet door te slikken. Om de tablet te breken, plaatst u deze op een hard oppervlak met de gladde kant met het kruis omlaag. Daarna drukt u voorzichtig met uw wijsvinger in het midden boven op de tablet. De tablet wordt dan in vier delen gebroken.

Vertel uw arts wanneer uw kind zich niet beter voelt. De arts kan besluiten dat een andere behandeling nodig is.

### **Langetermijnbehandeling**

Uw arts besluit hoelang de behandeling duurt. Als uw kind dit medicijn langer dan een jaar inneemt, moet uw arts de behandeling gedurende korte tijd stopzetten, bijv. tijdens een schoolvakantie. Dan zal blijken of uw kind het medicijn nog steeds nodig heeft.

### **Heeft uw kind dit medicijn niet goed gebruikt?**

Als dit medicijn niet goed wordt gebruikt, kan het abnormaal gedrag veroorzaken. Het kan ook betekenen dat uw kind afhankelijk wordt van het medicijn. Vertel uw arts als uw kind ooit alcohol, op voorschrift verkrijgbare medicijnen of straatdrugs heeft misbruikt of daarvan afhankelijk is geweest.

Dit medicijn is alleen voor uw kind. Geef dit medicijn niet aan iemand anders, zelfs als zijn of haar symptomen dezelfde lijken.

### **Heeft uw kind te veel van dit medicijn ingenomen?**

Neem contact op met een arts of bel onmiddellijk een ambulance. Vertel hen hoeveel uw kind heeft ingenomen. Toon de arts de verpakking of deze bijsluiter. Overdosering van deze tabletten kan zeer ernstig zijn.

Tekenen van overdosering zijn o.a. opwinding, hallucinaties, convulsies die leiden tot coma, onregelmatige en snelle hartslag en verminderde ademhaling.

### **Is uw kind vergeten dit medicijn in te nemen?**

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Als uw kind een dosis vergeet, moet u wachten tot de volgende dosis.

### **Als uw kind stopt met het innemen van dit medicijn**

Als uw kind plotseling stopt met het innemen van dit medicijn, dan kan dit leiden tot extreme vermoeidheid, depressie, stemmingsstoornissen, opgewondenheid, slaapstoornissen, verhoogde eetlust of onvrijwillige bewegingen. Uw arts zal de hoeveelheid medicijn die uw kind elke dag inneemt misschien willen verlagen, voordat hij of zij er helemaal mee stopt. Neem contact op met uw arts voordat u stopt met dit medicijn.

Wanneer u teveel van Atentin heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

**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 praat met u over deze bijwerkingen.

**Stop met het innemen van dit medicijn en neem onmiddellijk contact op met een arts of ga naar de spoedafdeling als uw kind de volgende symptomen krijgt:**

- hallucinaties, psychose/psychotische reacties, zelfmoordgedrag (zeer zelden (kan tot 1 op de 10.000 mensen treffen)
- ernstige allergische reacties die leiden tot zwelling van het gezicht, de tong of de keel; moeilijk slikken; netelroos en ademhalingsproblemen (angio-oedeem/anafylaxe) (niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)
- abnormaal spierfalen met symptomen zoals onverklaarbare spierpijn, spierkrampen of spierzwakte (rbdomyolyse) (Niet bekend: de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

### Andere bijwerkingen

#### **Zeer vaak: kan meer dan 1 op de 10 mensen treffen**

- verminderde eetlust, verminderde gewichtstoename en gewichtsverlies tijdens langdurig gebruik bij kinderen

- slaapproblemen
- nervositeit

**Soms: kan tot 1 op de 10 mensen treffen**

- onregelmatige of versnelde hartslag, een meer waarneembare hartslag
- buikpijn en/of -krampen, misselijkheid, braken, droge mond  
Deze symptomen komen meestal voor aan het begin van de behandeling en kunnen worden verlicht door het medicijn samen met een maaltijd in te nemen.
- veranderingen in bloeddruk en hartfrequentie (neemt meestal toe)
- gewrichtspijn
- Een gevoel van duizeligheid of ‘draaierigheid’, schokkerige of onvrijwillige bewegingen, hoofdpijn, hyperactief gedrag
- abnormaal gedrag, agressie, opgewondenheid, anorexia, angstgevoel, depressie, geïrriteerdheid

**Zelden: kan tot 1 op de 1.000 mensen treffen**

- angina pectoris
- problemen met scherp en gericht zien, wazig zien, verwijding van de pupillen
- verminderde toename van de lichaamslengte tijdens langdurig gebruik bij kinderen
- vermoeidheid
- huiduitslag, netelroos

**Zeer zelden: kan tot 1 op de 10.000 mensen treffen**

- minder rode bloedcellen waardoor de huid er bleek kan uitzien en zwakte of ademloosheid kan ontstaan, veranderingen in het aantal bloedcellen (leukopenie, trombocytopenie, trombocytopenische purpura)
- hartstilstand
- syndroom van Gilles de la Tourette
- abnormale leverfunctie variërend van verhoogde leverenzymen tot levercoma
- spierkrampen
- convulsies, onvrijwillige bewegingen (choreoathetische bewegingen), bloeding in de schedel (intracraniale bloeding)
- zelfmoord, tics, verslechtering van reeds bestaande tics
- jeukende rode huidlaesies (erythema multiforme) of huidafschilferingen (exfoliatieve dermatitis), recidiverende huiduitslag, die ontstaat op dezelfde plaats telkens wanneer het medicijn wordt ingenomen (‘fixed drug eruption’)
- ontsteking van de bloedvaten van het ruggenmerg en de hersenen (cerebrale vasculitis) en/of verstopping

**Niet bekend: de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald**

- hartspierziekte (cardiomyopathie), hartaanval, plotseling overlijden
- ontsteking van delen van de dikke darm wanneer de bloeddorstrooming is verminderd (ischemische colitis), diarree
- pijn op de borst, verhoogde lichaamstemperatuur, allergische reacties
- verstoring van het zuur-base-evenwicht van het lichaam (acidose)
- moeite met het controleren van bewegingen (ataxie), duizeligheid, abnormale of verstoorde smaak, concentratieproblemen, hyperreflexie, beroerte, beven (tremor)
- verwarring, afhankelijkheid, dysforie, emotionele instabiliteit, euforie, verminderde prestatie bij cognitieve tests, veranderde libido, plotseling wakker schrikken, obsessief-compulsief gedrag, paniekaanvallen, paranoia, rusteloosheid
- nierletsel
- impotentie
- zweten, haaruitval
- falen van de bloedsomloop

- doof en tintelend gevoel in en verkleuring van vingers en tenen (van wit naar blauw, dan rood) bij kou (fenomeen van Raynaud)

### 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

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

[www.fagg.be](http://www.fagg.be)

Afdeling Vigilantie:

Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

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 geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de blisterverpakking en de doos na 'EXP'. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

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.

**Attentin 5 mg:**

Eén tablet bevat 5 mg dexamfetaminesulfaat

**Attentin 10 mg:**

Eén tablet bevat 10 mg dexamfetaminesulfaat

**Attentin 20 mg:**

Eén tablet bevat 20 mg dexamfetaminesulfaat

- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
  - isomalt (E 953), zie rubriek 2
  - magnesiumstearaat
  - crospovidon in de 5 mg tabletten
  - ijzeroxide, geel (E 172) in de 10 mg tabletten
  - ijzeroxide, rood (E 172), in de 20 mg tabletten

### Hoe ziet Attentin eruit en wat zit er in een verpakking?

#### Attentin 5 mg tabletten

Witte, ronde, klaverbladachtige tabletten met een ingekeepte, kruisvormige breukstreep op de bovenkant en een kruisvormige breukstreep, ingekerfd met 'S', op elke vierde deel op de achterkant. De breukstreep is alleen om het breken te vereenvoudigen zodat het inslikken makkelijker gaat en niet om de tablet in gelijke doses te verdelen.

Verpakkingsgrootten: 20, 28, 30, 40, 50, 56, 98 of 100 tabletten

Dozen met tabletten verpakt in blisters gemaakt van PVC/ PE/PVdC en aluminiumfolie

#### **Attentin 10 mg tabletten**

Gele, ronde, klaverbladachtige tabletten met een ingekeepte, kruisvormige breukstreep op de bovenkant en een kruisvormige breukstreep, ingekerfd met 'M', op elke vierde deel op de achterkant.

De breukstreep is alleen om het breken te vereenvoudigen zodat het inslikken makkelijker gaat en niet om de tablet in gelijke doses te verdelen.

Verpakkingsgrootten: 20, 28, 30, 40, 48, 50 of 56 tabletten

Dozen met tabletten verpakt in blisters gemaakt van PVC/PVdC en aluminiumfolie

#### **Attentin 20 mg tabletten**

Roodachtige, ronde, klaverbladachtige tabletten met een ingekeepte, kruisvormige breukstreep op de bovenkant en een kruisvormige breukstreep, ingekerfd met 'L', op elke vierde deel op de achterkant.

De breukstreep is alleen om het breken te vereenvoudigen zodat het inslikken makkelijker gaat en niet om de tablet in gelijke doses te verdelen.

Verpakkingsgrootten: 20, 28, 30, 40 of 56 tabletten

Dozen met tabletten verpakt in blisters gemaakt van PVC/PVdC en aluminiumfolie

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

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

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG

Kuhloweg 37

58638 Iserlohn

Duitsland

#### **Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen**

België: Attentin 5 mg tabletten: BE664472

België: Attentin 10 mg tabletten: BE664473

België: Attentin 20 mg tabletten: BE664474

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

#### **Dit geneesmiddel is geregistreerd in de lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

Denemarken:	Attentin 5mg/10 mg/20 mg
Estland:	Tentin 5 mg/10 mg/20 mg
Finland:	Attentin 5 mg/10 mg/20 mg
Frankrijk:	Tentin 5 mg/10 mg/20 mg
Italië:	Amfexa 5 mg/10 mg/20 mg
IJsland:	Attentin 5 mg/10 mg/20 mg
Luxemburg:	Attentin 5 mg/10 mg/20 mg
Noorwegen:	Attentin 5 mg/10 mg/20 mg
Oostenrijk:	Philla 5 mg/10 mg/20 mg
Portugal:	Tentin 5 mg/10 mg/20 mg
Polen:	Tentin 5 mg/10 mg/20 mg
Spanje:	Tentin 5 mg/10 mg/20 mg

Zweden:                                    Attentin 5 mg/10 mg/20 mg  
Verenigd Koninkrijk:                Amfexa 5 mg/10 mg/20 mg tablet

Deze bijsluiter is ook verkrijgbaar in formaten die geschikt zijn voor blinden en visueel gehandicapten.

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 05/2025.**