

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Adhesa 5 mg tabletten dexamfetaminesulfaat

Lees goed de hele bijsluiter voordat uw kind 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, apotheker of verpleegkundige.
- 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 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, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Adhesa en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag uw kind dit medicijn niet innemen of moet hij/zij 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 Adhesa en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Adhesa bevat de werkzame stof dexamfetaminesulfaat.

Dit medicijn is een psychisch stimulerend middel, het verbetert de activiteit in delen van de hersenen. Dit medicijn kan helpen de aandacht en concentratie te verbeteren. Het kan ook impulsief gedrag verminderen.

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

- Het wordt gebruikt bij kinderen en jongeren van 6-17 jaar.
- Het is niet bedoeld voor inname door alle kinderen met ADHD.
- Het wordt alleen gebruikt wanneer een ander medicijn, methylfenidaat, ontoereikend is gebleken.
- Het moet worden gebruikt als onderdeel van een behandelprogramma dat psychische, opvoedkundige en sociale maatregelen omvat.

Behandeling met dit medicijn mag alleen worden gestart en gebruikt onder toezicht van een specialist op het gebied van gedragsstoornissen bij kinderen of jongeren. U moet een arts raadplegen als uw kind zich na een maand niet beter of juist slechter voelt. De arts kan dan besluiten dat een andere behandeling nodig is.

2. Wanneer mag uw kind dit medicijn niet innemen of moet hij/zij er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag uw kind dit medicijn niet gebruiken?

- Uw kind is allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn.
Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Uw kind is overgevoelig voor sympathicomimetische aminen.
- Uw kind heeft een schildklierziekte.
- Uw kind heeft verhoogde oogdruk (glaucoom).
- Uw kind heeft een tumor van de bijnieren (feochromocytoom).
- Uw kind heeft een eetstoornis, heeft geen honger of eet niet (bijvoorbeeld: anorexia nervosa).
- Uw kind heeft een zeer hoge bloeddruk of vernauwing van de bloedvaten, wat leidt tot pijn in de armen en benen.
- Uw kind heeft gevorderde slagaderverkalking (arteriosclerose, een ziekte waarbij de wanden van de slagaderen verharderen, waardoor ze minder goed wijder en nauwer kunnen worden).
- Uw kind heeft ooit hartproblemen gehad zoals een hartaanval, onregelmatige hartslag, pijn en onaangenaam gevoel op de borst, hartfalen, hartziekte of een aangeboren hartprobleem.
- Uw kind heeft ooit een probleem met de bloedvaten in de hersenen gehad zoals een beroerte, zwelling of verzwakking van een deel van een bloedvat (aneurysma), vernauwde of verstopte bloedvaten of een ontsteking van de bloedvaten (vasculitis).
- Uw kind heeft mentale (geestelijke) problemen zoals:
 - een psychopathische of borderline persoonlijkheidsstoornis
 - abnormale gedachten of visioenen of schizofrenie
 - tekenen van een ernstige stemmingsstoornis zoals:
 - gevoelens over zelfdoding
 - ernstige depressie
 - ernstige en episodische (type I) bipolaire (affectieve) stoornis (die niet goed onder controle is)
 - manie (overdreven vrolijkheid, die zich uit in veel energie hebben)
- Uw kind gebruikt momenteel een medicijn voor depressie of heeft dat gedaan (genaamd een monoamineoxidaseremmer); zie de rubriek 'Gebruikt uw kind nog andere medicijnen?' hieronder).
- Uw kind heeft ooit alcohol, voorgeschreven medicijnen of straatdrugs misbruikt.
- Uw kind of iemand in uw familie heeft het syndroom van Tourette of andere motorische of verbale tics.
- Uw kind heeft moeite om herhaalde trekkende bewegingen van lichaamsdelen onder controle te houden of herhaalt geluiden en woorden.

- Uw kind heeft porfyrie, een stofwisselingsziekte die de aanmaak van hemoglobine (de rode kleur in rode bloedcellen waaraan zuurstof bindt) verstoort.

Wanneer moet uw kind extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat Adhesa wordt gebruikt als uw kind:

- een bloed- of leverziekte heeft of nierproblemen
- zeer prikkelbaar is of een instabiel karakter heeft (emotioneel instabiel)
- convulsies, epilepsie of afwijkende hersenscans (EEG's) heeft gehad
- een meisje is en menstrueert (zie rubriek 'Zwangerschap en borstvoeding' hieronder)
- hoge bloeddruk heeft
- een hartziekte heeft die niet vermeld wordt in de rubriek 'Wanneer mag uw kind dit medicijn niet gebruiken?' hierboven
- een mentale ziekte heeft die niet vermeld wordt in de rubriek 'Wanneer mag uw kind dit medicijn niet gebruiken?' hierboven. Dat kunnen onder meer zijn stemmingswisselingen, ongewone agressie, hallucinaties, wanen, paranoia (mentale stoornis waarbij wanen als bedreigend worden ervaren), opwinding, rusteloosheid (agitatie) en angst, gevoelens van schuld of depressie.

Is een of meer van de bovenstaande problemen op uw kind van toepassing? Praat dan met uw arts vooraanvang van de behandeling. Dit medicijn kan deze problemen namelijk verergeren. Uw arts wil controleren hoe dit medicijn bij uw kind werkt.

Wat uw arts wil controleren voordat dit medicijn wordt voorgeschreven

om te beslissen of dit het juiste medicijn voor uw kind is. Uw arts bespreekt het volgende:

- andere medicijnen die uw kind inneemt
- of er in uw familie gevallen van plotselinge onverklaarde dood zijn voorgekomen
- eventuele andere medische problemen (zoals hartproblemen) bij u en uw familie
- hoe uw kind zich voelt, bijvoorbeeld of hij/zij zich goed voelt of neerslachtig is, of hij/zij vreemde gedachten heeft of dat uw kind dergelijke gevoelens in het verleden heeft gehad
- of er in de familie tics voorkomen (moeilijk onder controle te houden herhaalde trekkingen van delen van het lichaam of het herhalen van geluiden en woorden)
- mentale of gedragsproblemen die u of uw familieleden ooit hebben gehad

Uw arts bespreekt met u of uw kind een risico heeft van stemmingswisselingen (van manisch tot depressief - een zogeheten 'bipolaire stoornis'). De arts controleert de mentale geschiedenis van uw kind en bepaalt of er in de familie zelfdoding, bipolaire stoornis of depressie voorkomt.

Het is belangrijk dat u zoveel mogelijk informatie geeft. Daardoor kan de arts besluiten of dit medicijn het juiste medicijn is voor uw kind. Uw arts kan besluiten dat er vóór het gebruik van dit medicijn meer medische onderzoeken nodig zijn.

Effect op gewicht/groei

- Dit medicijn kan bij sommige kinderen en jongeren tot 18 jaar gewichtsverlies veroorzaken.
- Er kan sprake zijn van minder gewichtstoename.
- Uw arts zal de lengte en het gewicht van uw kind nauwlettend controleren en ook hoe goed uw kind eet.
- Als uw kind niet naar verwachting groeit, kan uw arts de behandeling voor korte tijd onderbreken.

Operatie ondergaan

Zeg het tegen uw arts als uw kind moet worden geopereerd. Dit medicijn mag niet worden ingenomen op de dag van de operatie als daarbij een bepaald type verdovingsmiddel zal worden gebruikt. De reden hiervoor is dat er een risico is van een plotselinge bloeddrukstijging tijdens de operatie.

Interacties met drugs-/laboratoriumtesten

Dit medicijn kan de laboratoriumuitslagen van uw kind verstoren.

Kinderen en volwassenen

Adhesa is niet bedoeld voor gebruik als behandeling voor ADHD bij kinderen jonger dan 6 jaar of bij volwassenen. Het is niet bekend of het veilig of zinvol is bij deze mensen.

Gebruikt uw kind nog andere medicijnen?

Gebruikt uw kind naast Adhesa nog andere medicijnen, heeft hij/zij dat kort geleden gedaan of gaat hij/zij dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Monoamineoxidaseremmers

Gebruik dit medicijn niet als uw kind een geneesmiddel met de naam 'monoamineoxidaseremmer' (MAOI) inneemt voor depressie of een MAOI heeft ingenomen in de afgelopen 14 dagen. Het gebruik van een MAOI tegelijk met dexamfetamine kan een plotselinge bloeddrukverhoging veroorzaken.

Als uw kind andere geneesmiddelen gebruikt, kunnen deze de juiste werking van het medicijn beïnvloeden en bijwerkingen veroorzaken. Als uw kind een van de volgende geneesmiddelen gebruikt, raadpleeg dan uw arts voordat met Adhesa wordt gestart.

- Andere middelen voor depressie (bijv. tricyclische antidepressiva, serotonineheropnameremmers)
- Middelen voor ernstige geestelijke gezondheidsproblemen (bijv. fenothiazine en haloperidol)
- Middelen voor epilepsie (bijv. anti-epileptica zoals fenobarbital, fenytoïne, primidon en ethosuximide)
- Middelen om te helpen stoppen met alcoholgebruik (bijv. disulfiram)
- Middelen gebruikt om de bloeddruk te verlagen of te verhogen (bijv. guanethidine, clonidine, reserpine of alfa-methyltyrosine of bètablokkers zoals propranolol)
- Sommige middelen tegen hoesten en verkoudheid bevatten medicatie die de bloeddruk kan beïnvloeden; het is belangrijk uw arts of apotheker te raadplegen als u een van deze producten koopt

- Middelen die het bloed verdunnen om bloedpropjes te voorkomen (bijv. antistollingsmiddelen met coumarine)
- Middelen die glutaminezuur HCl, ascorbinezuur, ammoniumchloride, natriumzuurfosfaat, natriumbicarbonaat, acetazolamide, thiaziden bevatten
- Een van de volgende geneesmiddelen: bètablokkers, antihistaminica, lithium, norepinefrine, morfine en meperidine

Twijfelt u of een van de geneesmiddelen die uw kind inneemt in de lijst hierboven wordt vermeld? Vraag dan advies aan uw arts of apotheker voordat uw kind dit medicijn gaat innemen.

Waarop moet uw kind letten met eten, drinken en alcohol?

Tijdens het gebruik van dit medicijn mag geen alcohol worden gebruikt. Denk eraan dat sommige voedingsmiddelen en geneesmiddelen alcohol bevatten.

Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Vruchtbaarheid

Er is geen belangrijke informatie over vruchtbaarheid voor de groep patiënten aan wie dit medicijn kan worden voorgeschreven.

Zwangerschap

Beschikbare gegevens over het gebruik van dexamfetamine tijdens de eerste drie maanden van de zwangerschap wijzen niet op een verhoogd risico van aangeboren afwijkingen bij het kind. Er is echter wel een hoger risico van pre-eclampsie (een aandoening die doorgaans optreedt na 20 weken zwangerschap en zich kenmerkt door hoge bloeddruk en eiwit in de urine) en vroeggeboorte. Pasgeboren baby's die in de zwangerschap blootgesteld zijn geweest aan amfetamine, kunnen ontwenningsverschijnselen vertonen (veranderingen in gedrag zoals erg veel huilen, stemmingswisselingen of (zeer sterke) prikkelbaarheid en duidelijk merkbare uitputting)

Dit medicijn kan schadelijk zijn voor de ongeboren baby.

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

- Uw arts zal met u over voorbehoedsmiddelen (anticonceptie) spreken.
- Als uw dochter zwanger is, moet ze mogelijk stoppen met het gebruik van dit medicijn.

Borstvoeding

Dit medicijn kan in de moedermelk terechtkomen. Uw arts zal daarom beslissen of uw dochter moet stoppen met het geven van borstvoeding of met het gebruik van dit medicijn

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Uw kind kan zich duizelig voelen, minder goed zien of wazig zien tijdens het gebruik van dit medicijn. Als dit het geval is, kan het gevaarlijk zijn een voertuig te besturen, machines te gebruiken, te fietsen, paard te rijden of in bomen te klimmen.

Adhesa bevat isomalt (E953)

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

3. Hoe neemt uw kind dit medicijn in?

Hoeveel moet uw kind innemen?

Neem dit medicijn altijd precies in 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 dosis is tussen 5 mg en 20 mg.

- Uw arts begint de behandeling meestal met een lage dosis van één tablet van dit medicijn . Dit wordt zo nodig geleidelijk opgehoogd met 1 tablet per week.
- De maximale dagdosis is 20 mg (in zeldzame gevallen kan 40 mg nodig zijn).

Hoe neemt uw kind dit medicijn in?

Dit medicijn wordt oraal (via de mond) ingenomen.

Uw kind moet de tabletten met wat water innemen, bij voorkeur bij of vlak na een maaltijd. De tabletten moeten op dezelfde tijd als de maaltijd worden ingenomen. De laatste dosis mag niet te laat na de lunch worden ingenomen om moeite met inslapen te voorkomen.

De tabletten hebben een breukstreep en kunnen zo nodig doormidden worden gebroken. De breukstreep is alleen bedoeld om u te helpen de tablet te breken als doorslikken van de hele tablet een probleem is. Om de tablet door te breken legt u de tablet op een hard oppervlak met de gladde kant met het kruis omlaag en duwt u voorzichtig met uw wijsvinger in het midden op de tablet. De tablet breekt dan.

Als uw kind zich niet beter voelt, raadpleeg dan uw arts. Hij/zij kan besluiten of een andere behandeling nodig is.

Langdurige behandeling

Uw arts bepaalt de duur van de behandeling. Als uw kind dit medicijn langer dan een jaar inneemt, moet uw arts de behandeling een korte tijd onderbreken (bijv. in de schoolvakantie). Dan wordt het duidelijk of het medicijn nog nodig is.

Verkeerd gebruik van dit medicijn

Als dit medicijn verkeerd wordt gebruikt, kan het afwijkend gedrag veroorzaken. Uw kind kan mogelijk afhankelijk worden van dit medicijn. Zeg het tegen uw arts als uw kind ooit misbruik heeft gemaakt van of verslaafd is/was aan alcohol of voorgeschreven geneesmiddelen.

Dit medicijn is alleen bedoeld voor uw kind. Geef dit medicijn niet door aan iemand anders, ook al heeft hij/zij dezelfde klachten.

Heeft uw kind te veel van dit medicijn ingenomen?

Bel onmiddellijk een arts of 112 en zeg hoeveel tabletten uw kind heeft ingenomen. Laat aan de arts de verpakking zien die bij deze bijsluiter hoort.

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

Een overdosering van deze tabletten kan zeer ernstig zijn. De verschijnselen van overdosering zijn onder meer:

- opgewondenheid, zenuwachtigheid of onrust (agitatie), dingen zien, voelen of horen die er niet zijn (hallucinaties), toevallen/stuipen die leiden tot coma, onregelmatige en snelle hartslag en minder vaak ademen

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 is vergeten, wacht dan tot het tijd is voor de volgende dosis.

Als uw kind stopt met het innemen van dit medicijn

Als uw kind plotseling stopt met het innemen van dit medicijn, kan dit leiden tot zeer zware vermoeidheid, depressie, stemmingsstoornissen, agitatie, slaapstoornissen, toegenomen eetlust en onwillekeurige bewegingen. Uw arts zal de dagdosis van het medicijn geleidelijk willen verlagen voordat uw kind volledig stopt. Overleg met uw arts voordat dit medicijn wordt gestopt.

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 met u bespreken.

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten):

- Verminderde eetlust, gewichtstoename en gewichtsverlies bij langdurig gebruik bij kinderen
- Slaapproblemen
- Zenuwachtigheid

Vaak (komen omen bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

- Onregelmatige of snelle hartslag, een duidelijker hartslag
- Buikpijn en/of -krampen, misselijkheid, braken, droge mond. Deze effecten treden meestal op aan het begin van de behandeling en kunnen worden verlicht door het medicijn tijdens een maaltijd in te nemen.
- Veranderingen in bloeddruk en hartslag (meestal een verhoging)
- Gewrichtspijn
- Gevoel van duizeligheid of draaiduizeligheid, trekkingen of onwillekeurige bewegingen, hoofdpijn, hyperactiviteit

- Afwijkend gedrag, agressie, agitatie, anorexie (een eetstoornis waarbij iemand opzettelijk afvalt door te weinig te eten), angst, depressie, prikkelbaarheid.

Zelden: (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 patiënten):

- Beklemmend pijnlijk gevoel op de borst (angina pectoris)
- Moeite om scherp te zien, wazig zien, verwijding van de pupillen
- Verminderde lengtegroei bij langdurig gebruik bij kinderen
- Vermoeidheid
- Huiduitslag met of zonder hevige jeuk (galbulten)

Zeer zelden: (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten)

- Afname van de rode bloedcellen waardoor de huid een bleke kleur krijgt en zwakte of kortademigheid kan optreden, veranderingen in bloedwaarden (leukopenie, trombocytopenie, trombocytopenische purpura)
- Hartstilstand
- Syndroom van Tourette (een neuropsychiatrische aandoening die wordt gekenmerkt door tics (plotselinge, snelle, kortdurende onbedoelde en terugkerende, niet-ritmische bewegingen of geluiden)).
- Afwijkende leverfunctie door een grotere hoeveelheid leverenzymen in het bloed, wat kan leiden tot hepatisch coma
- Spierkrampen
- Toevallen (convulsies), onwillekeurige bewegingen (choreatische bewegingen), bloeding binnen de schedel (intracraniale bloeding)
- Hallucinaties, psychose/psychotische reacties, zelfmoordgedrag of zelfdoding, tics, verergering van al bestaande tics
- Jeukende rode huidbeschadigingen (erythema multiforme) of schilferende huidplekken (exfoliatieve dermatitis), een huiduitslag die steeds op dezelfde plaats terugkomt elke keer dat het medicijn wordt ingenomen
- Ontsteking en/of afsluiting van de bloedvaten van het ruggenmerg en de hersenen (cerebrale vasculitis)

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

- Ziekte van de hartspier (cardiomyopathie), hartaanval
- Ontsteking van delen van de dikke darm wanneer de bloedtoevoer is verminderd (ischemische colitis), diarree
- Pijn op de borst, groeiachterstand bij langdurig gebruik, verhoogde lichaamstemperatuur, allergische reacties waaronder een ernstige allergie die zwelling van het gezicht of de keel veroorzaakt (angio-oedeem) en ademhalingsproblemen of duizeligheid kan veroorzaken (anafylaxie), plotselinge dood
- Verstoring van het zuur-base-evenwicht in het lichaam (acidose)
- Abnormale spieraafbraak die kan leiden tot nierproblemen (rhabdomyolyse)
- Moeite met gecontroleerde bewegingen (ataxie), duizeligheid, abnormale of verstoorde smaak, moeite met concentreren, toegenomen reflexen (hyperreflexie), beroerte, onwillekeurig schudden of tremor (beven)
- Verwardheid, afhankelijkheid, dysforie (sombere of prikkelbare stemming, soms met angst of rusteloosheid), emotionele labiliteit, euforie, lagere scores op cognitieve test, veranderde geslachtsdrift (libidostoornis), nachtelijke angsten, obsessief-

compulsief gedrag, paniekaanvallen, paranoia (het gevoel te worden bekeken, achternagezeten of bedreigd), rusteloosheid

- Nierschade
- Impotentie
- Transpireren, haaruitval
- Circulatiestoornis
- Gevoelloosheid in vingers en tenen, tintelingen of kleurverandering (van wit naar blauw en dan rood), Raynaud-fenomeen

Het melden van bijwerkingen

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. U kunt bijwerkingen ook melden via

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, helpt u ons om meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25 °C.

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

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.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn isomalt (E953), crospovidon (E1202) en magnesiumstearaat (E470b).

Hoe ziet Adhesa eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Adhesa 5 mg tabletten zijn witte tot gebroken witte ronde tabletten met een breukstreep aan één kant. De breukstreep is niet bedoeld om de tablet in gelijke doses door te breken. De tabletten hebben een diameter van 8 mm en een dikte van 2,8 mm.

Adhesa 5 mg tabletten zijn verpakt in:

Eén doos met blisterverpakkingen met 10, 20, 30, 50 of 100 tabletten.

Eén doos met één kindveilige HDPE-container (50 ml) met PP-sluiting met 90 tabletten.

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

Ace Pharmaceuticals BV

Schepenveld 41

3891 ZK Zeewolde

Nederland

+31 36 522 7201

medinfo@ace-pharm.nl

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

Adhesa 5 mg tabletten, blisterverpakking: BE665211

Adhesa 5 mg tabletten, container: BE665212

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

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

België, Denemarken, Finland, Duitsland, Nederland, Noorwegen, Zweden: Adhesa 5 mg tabletten

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 10/2025.

Neem voor alle informatie over dit medicijn contact op met de houder van de vergunning voor het in de handel brengen