

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**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.

Hulpstof(fen) met bekend effect:

Elke 0,125 mg tablet en elke 0,25 mg tablet bevat 72 mg lactose en 0,15 mg natriumbenzoat (E 211).

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.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg worden verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten www.fagg.be - Afdeling Vigilantie:

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

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.

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

Omdat triazolam sedatie kan veroorzaken (slaperigheid, duizeligheid, ataxie en/of incoördinatie) en depressie van het centrale zenuwstelsel (CZS) lopen patiënten, vooral bejaarden, een hoger risico op vallen.

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

- Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als galactose-intolerantie, algehele lactasedeficiëntie of glucose-galactose malabsorptie, dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken.
- Dit middel bevat natriumbenzoaat (zie 'Samenstelling').
- 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

Symptomen van een overdosis triazolam zijn een uitbreiding van de farmacologische werking ervan en omvatten duizeligheid, slaperigheid, slepende spraak, motorische incoördinatie, ataxie, coma en ademhalingsdepressie. Ernstige gevolgen, waaronder overlijden, zijn zeldzaam, tenzij tegelijkertijd andere geneesmiddelen en/of ethanol zijn ingenomen.

Bij de klinische behandeling van elke geneesmiddelenoverdosering moet altijd rekening worden gehouden met de mogelijkheid dat meerdere geneesmiddelen zijn ingenomen. De behandeling van een overdosis is primair gericht op het ondersteunen van de ademhalings- en cardiovasculaire functie. In geval van een overdosis met orale benzodiazepinen kunnen standaardinterventies voor de behandeling van een overdosis, conform de huidige behandelrichtlijnen, geïndiceerd zijn (inclusief decontaminatie met geactiveerde kool). De waarde van dialyse is niet vastgesteld. Flumazenil is een specifieke benzodiazepine-receptorantagonist die kan worden gebruikt bij intoxicatie met triazolam om depressie van het centrale zenuwstelsel en de ademhaling te behandelen. Raadpleeg de productinformatie (inclusief contra-indicaties en bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik) voor producten die flumazenil bevatten voor meer informatie.

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