



Cinnarizine Actavis 25 mg tabletten

Lees deze bijsluiter zorgvuldig door, want deze bevat belangrijke informatie voor u.

Dit geneesmiddel is verkrijgbaar zonder doktersvoorschrift (recept), voor de behandeling van een milde aandoening, waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Toch blijft het belangrijk om Cinnarizine Actavis zorgvuldig te gebruiken om een goed resultaat te bereiken.

- Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Vraag uw apotheker om meer informatie of advies, indien nodig.
- Raadpleeg een arts indien de verschijnselen verergeren of binnen 14 dagen niet verbeteren.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Cinnarizine Actavis en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wat u moet weten voordat u Cinnarizine Actavis inneemt
3. Hoe wordt Cinnarizine Actavis ingenomen?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Cinnarizine Actavis?

Cinnarizine Actavis 25 mg, tabletten

Het werkzame bestanddeel is cinnarizine, 25 mg per tablet.

Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn lactose, aardappelzetmeel, povidon (E1201), cellulose (E460), talk (E553b), siliciumdioxide (E551), magnesiumstearaat (E470b).

Registratiehouder

Actavis B.V.
Postbus 313
3740 AH BAARN

In het register ingeschreven onder

RVG 18968=55114, Cinnarizine Actavis 25 mg, tabletten

1. WAT IS CINNARIZINE ACTAVIS EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Farmaceutische vorm en inhoud

De tabletten zijn verpakt in een stripverpakking à 10 en 30 stuks, in eenheidsafleververpakking (EAV) à 50 stuks, in kindveilige verpakking à 30 stuks en in flacons à 1000 stuks.
Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Geneesmiddelen groep

Cinnarizine behoort tot de groep van de antihistaminica. Deze middelen worden toegepast bij o.a. allergieën of misselijkheid en braken.

Gebruiken

- bij duizeligheid als gevolg van een stoornis in het evenwichtsorgaan,
- bij reisziekte,
- bij allergische aandoeningen.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U CINNARIZINE ACTAVIS INNEEMT

Gebruik Cinnarizine Actavis niet

- wanneer u overgevoelig bent voor cinnarizine of

- voor andere bestanddelen van de tabletten,
- wanneer u overgevoelig bent voor andere geneesmiddelen uit dezelfde groep (antihistaminica),
- bij pasgeboren kinderen,
- wanneer u de ziekte van Parkinson hebt of wanneer u vroeger parkinsonachtige klachten hebt gehad.

Wees extra voorzichtig met Cinnarizine Actavis

- wanneer u lijdt aan vallende ziekte (epilepsie),
- wanneer u lijdt aan een verhoogde werking van de schildklier (hypertheroïde),
- wanneer uw hart minder goed werkt (hartfalen),
- wanneer u een verhoogde bloeddruk (hypertensie) heeft,
- wanneer u last heeft van aanvallen van benauwdheid, die vaak gepaard gaan met hoesten en het opgeven van slijm (astma bronchiale),
- wanneer u een verhoogde oogboldruk of groene staar hebt (glaucoom),
- wanneer u prostaatklachten hebt (prostaathypertrofie),
- wanneer u een maag- of darmzweer hebt,
- wanneer u een aandoening van de uitgang van de maag naar de darm hebt (pylorusstenose),
- bij ouderen en vrouwen, omdat deze groepen gevoeliger zijn voor cinnarizine, waardoor bepaalde bijwerkingen vaker optreden. Zie rubriek 'Mogelijke bijwerkingen',
- wanneer u last heeft van bepaalde stofwisselingsziekten (zogenaamde lactase insufficiëntie, galactosemie en glucose/galactose malabsorptie syndroom), aangezien dit geneesmiddel lactose bevat.

Raadpleeg uw arts als één van de bovenstaande waarschuwingen op u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruik van Cinnarizine Actavis in combinatie met voedsel en drank

Gelijktijdig gebruik van alcohol wordt afgeraden, omdat het versuffend effect van cinnarizine daardoor wordt versterkt.

Zwangerschap

Tijdens de zwangerschap dit geneesmiddel alleen gebruiken na overleg met uw arts.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Borstvoeding

Cinnarizine gaat over in de moedermelk en kan tevens de melkproductie remmen. Het geven van borstvoeding tijdens het gebruik van dit geneesmiddel wordt daarom ontraden. Tijdens de periode van borstvoeding slechts gebruiken na overleg met uw arts.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het gebruik van Cinnarizine Actavis kan het reactievermogen nadelig beïnvloeden. Tijdens het gebruik van dit geneesmiddel wordt daarom afgeraden activiteiten te verrichten die oplettendheid vereisen, zoals deelname aan het verkeer, het bedienen van machines en het werken op hoogte.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Cinnarizine Actavis

Dit product bevat lactose. Hierdoor is dit product niet geschikt voor gebruik bij patiënten met bepaalde

stofwisselingsziekten (zogenaamde lactase insufficiëntie, galactosemie, en glucose/galactose malabsorptie syndroom).

Gebruik van Cinnarizine Actavis in combinatie met andere geneesmiddelen

Let op: de volgende opmerkingen kunnen ook van toepassing zijn op het gebruik van geneesmiddelen enige tijd geleden of in de nabije toekomst. De in deze rubriek genoemde geneesmiddelen kunnen bij u bekend zijn onder een andere naam, vaak de merknaam. In deze rubriek wordt alleen de naam van de werkzame stof of van de groep van werkzame stoffen van het geneesmiddel genoemd en niet de merknaam! Kijk daarom altijd goed op de verpakking of in de bijsluiters wat de werkzame stof is van de geneesmiddelen die u gebruikt.

Een wisselwerking wil zeggen, dat (genees)middelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking en/of bijwerking beïnvloeden. Een wisselwerking kan optreden bij gelijktijdig gebruik van deze tabletten met:

- alcohol; alcohol en cinnarizine kunnen elkaars versuffende werking versterken.
- kalmerende middelen of slaapmiddelen; cinnarizine en deze middelen kunnen elkaars versuffende werking versterken.
- tricyclische antidepressiva (geneesmiddelen tegen depressie of geestesziekten); cinnarizine en tricyclische antidepressiva kunnen elkaars versuffende werking versterken.
- parasymphaticolytica (middelen met een remmende werking op een bepaald deel van het zenuwstelsel); cinnarizine kan de werking van parasymphaticolytica versterken.

Informeer uw arts of apotheker wanneer u deze of andere (genees)middelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder recept kunt verkrijgen.

3. HOE WORDT CINNARIZINE ACTAVIS INGENOMEN?

Dosering en wijze van gebruik

Dosering

Reisziekte

1-2 tabletten 2 uur vóór vertrek. Vervolgens indien nodig 1 tablet om de 8 uur.

Duizeligheid, allergische aandoeningen (overgevoelighed)

1-2 tabletten twee- tot driemaal per dag (= 24 uur).

Kinderen

Cinnarizine mag niet gebruikt worden door kinderen onder 18 jaar, omdat er te weinig bekend is over de veiligheid en werkzaamheid bij deze groep.

Als u merkt dat Cinnarizine Actavis te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Wijze van gebruik

Neem de tabletten in door deze met voldoende vloeistof (bijvoorbeeld een half glas water) door te slikken, bij voorkeur tijdens de maaltijd.

U mag de tabletten niet langer dan 14 dagen gebruiken zonder een arts te raadplegen.

Wat u moet doen wanneer u te veel van Cinnarizine Actavis heeft ingenomen

Wanneer u teveel van Cinnarizine Actavis heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker. Verschijnselen die op kunnen treden wanneer u teveel Cinnarizine Actavis heeft ingenomen, zijn slaperigheid en bewusteloosheid (coma) gevolgd door opwinding. Kinderen zijn extra gevoelig voor cinnarizine. Bij inname van een grote hoeveelheid kunnen opwinding, waanbeelden (hallucinaties), toevallen, onwillekeurige krampachtige bewegingen van vingers en tenen, droge mond, verwijde pupillen, rood gezicht en coördinatiestoornissen van de spieren ontstaan.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Cinnarizine Actavis in te nemen

Wanneer u een dosis gemist hebt, neem dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog in. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema. Neem nooit een dubbele dosis van Cinnarizine Actavis om zo de vergeten dosis in te halen.

Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Effecten die u kunt verwachten wanneer de behandeling met Cinnarizine Actavis wordt gestopt

Wanneer u zonder advies van uw arts plotseling stopt met het gebruik van Cinnarizine Actavis kunnen de verschijnselen die voor het begin van de behandeling bestonden weer optreden.

Raadpleeg bij twijfel altijd uw arts.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Cinnarizine Actavis bijwerkingen veroorzaken. Bijwerkingen hoeven niet bij iedereen op te treden. De volgende bijwerkingen kunnen onder meer voorkomen:

- Zeer vaak: meer dan 10%
- Vaak: 10% of minder, maar meer dan 1%
- Soms: 1% of minder, maar meer dan 0,1%
- Zelden: 0,1% of minder, maar meer dan 0,01%
- Zeer zelden, inclusief incidentele meldingen: 0,01% en minder

Zenuwstelsel

- Vaak: sufheid, slaperigheid, slecht coördinatievermogen.
- Zelden: slapeloosheid, geïrriteerdheid, beven of trillen, toevallen (convulsies), vreemde bewegingen, zoals onregelmatige oogbewegingen, een vreemde houding (bijvoorbeeld een gedraaide nek), trillen en spierstijfheid (parkinsonisme), trillen van de handen, spierstijfheid, verminderd vermogen tot bewegen en onvermogen om te blijven zitten (extrapyramidale symptomen). Dit komt vooral voor bij ouderen, vrouwen en bij gebruik van hoge doseringen. Wanneer u last heeft van deze bijwerkingen moet u contact opnemen met uw arts. Deze zal dan zo nodig de dosis verminderen of de behandeling stoppen.

Ogen

- Soms: wazig zien.

Hart

- Zelden: beklemd gevoel op de borst, versnelde hartslag (tachycardie).

Maag en darmstelsel

- Vaak: droge mond.
- Soms: misselijkheid, braken, diarree.

Nieren en urinewegen

- Soms: het achterblijven van urine in de blaas.

In geval er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiters is vermeld of die u als ernstig ervaart, informeer dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U CINNARIZINE ACTAVIS?

Niet bewaren boven 25°C, in de originele verpakking.

Cinnarizine Actavis buiten bereik en zicht van kinderen bewaren.

Uiterste gebruiksdatum

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de datum op de verpakking achter 'Niet te gebruiken na' of 'Exp.'. De eerste 2 cijfers geven de maand aan, de laatste cijfers het jaar.

Deze bijsluiters is voor het laatst herzien/goedgekeurd in januari 2007.

