

VENLAFAXINE DOCPHARMA 37,5 mg capsules met verlengde afgifte, hard
VENLAFAXINE DOCPHARMA 75 mg capsules met verlengde afgifte, hard
VENLAFAXINE DOCPHARMA 150 mg capsules met verlengde afgifte, hard
Venlafaxine

Lees de hele bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het innemen van dit geneesmiddel.

- Bewaar deze bijsluiter. Het kan nodig zijn om deze nog eens door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven. Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.
- Wanneer één van deze bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

In deze bijsluiter:

- 1 Wat is VENLAFAXINE DOCPHARMA en waarvoor wordt het gebruikt
- 2 Wat u moet weten voordat u VENLAFAXINE DOCPHARMA inneemt
- 3 Hoe wordt VENLAFAXINE DOCPHARMA ingenomen
- 4 Mogelijke bijwerkingen
- 5 Hoe bewaart u VENLAFAXINE DOCPHARMA
- 6 Aanvullende informatie

1. WAT IS VENLAFAXINE DOCPHARMA CAPSULES MET VERLENGDE AFGIFTE, HARD EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT

Venlafaxine is een antidepressivum dat behoort tot een groep geneesmiddelen die serotonine-en-noradrenalineheropnameremmers (SNRI's) worden genoemd. Deze groep geneesmiddelen wordt gebruikt om depressie en andere aandoeningen zoals angststoornissen te behandelen. Er wordt gedacht dat mensen die depressief en/of angstig zijn, lagere hoeveelheden serotonine en noradrenaline in de hersenen hebben. Het is niet geheel duidelijk hoe antidepressiva werken, maar zij werken vermoedelijk door de concentraties van serotonine en noradrenaline in de hersenen te verhogen.

Venlafaxine is een behandeling voor volwassenen met een depressie. Venlafaxine is ook een behandeling voor volwassenen met de volgende angststoornissen: gegeneraliseerde angststoornis, sociale angststoornis (angst voor of vermijden van sociale situaties) en paniekstoornis (paniekaanvallen). Om ervoor te zorgen dat u zich weer beter voelt, is het belangrijk om depressie of angststoornissen goed te behandelen. Zonder behandeling zal uw aandoening misschien niet genezen of ernstiger worden waardoor het moeilijker te behandelen is.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U VENLAFAXINE DOCPHARMA CAPSULES MET VERLENGDE AFGIFTE, HARD INNEEMT

Neem VENLAFAXINE DOCPHARMA niet in

- als u allergisch bent voor venlafaxine of één van de andere bestanddelen van VENLAFAXINE DOCPHARMA.
- als u ook irreversibele monoamino-oxidaseremmers (MAO-remmers) inneemt of de laatste 14 dagen hebt ingenomen. MAO-remmers zijn geneesmiddelen die worden gebruikt om depressie en de ziekte

van Parkinson te behandelen. Inname van irreversibele MAO-remmers in combinatie met andere geneesmiddelen zoals VENLAFAXINE DOCPHARMA kan ernstige of zelfs levensbedreigende bijwerkingen veroorzaken. U moet ook minstens 7 dagen wachten na stopzetting van de inname van VENLAFAXINE DOCPHARMA voordat u een MAO-remmer inneemt (zie ook de rubrieken "Serotoninesyndroom" en "Inname met andere geneesmiddelen").

Wees extra voorzichtig met VENLAFAXINE DOCPHARMA

- als u andere geneesmiddelen gebruikt die bij gelijktijdige inname met VENLAFAXINE DOCPHARMA het risico op ontwikkeling van een serotoninesyndroom kunnen verhogen (zie de rubriek "Inname met andere geneesmiddelen").
- als u oogproblemen hebt, zoals bepaalde soorten glaucoom (verhoogde druk in het oog).
- als u een voorgeschiedenis hebt van verhoogde bloeddruk.
- als u een voorgeschiedenis hebt van hartproblemen.
- als u een voorgeschiedenis hebt van stuipen (epilepsieaanvallen)
- als u een voorgeschiedenis hebt van een laag natriumgehalte in uw bloed (hyponatriëmie).
- als u een neiging vertoont tot blauwe plekken of gemakkelijk bloeden (voorgeschiedenis van bloedingsstoornissen) of als u andere geneesmiddelen inneemt die het bloedingsrisico kunnen verhogen.
- als uw cholesterolconcentratie stijgt.
- als u een voorgeschiedenis hebt van manie of bipolaire stoornis (zich zeer opgewonden of euforisch voelen) of als iemand in uw familie een manie of bipolaire stoornis heeft gehad.
- als u een voorgeschiedenis hebt van agressief gedrag.

Venlafaxine kan een gevoel van rusteloosheid of onvermogen om stil te blijven zitten of staan veroorzaken. U moet uw arts inlichten als u dat overkomt.

Als een van die aandoeningen op u van toepassing is, moet u met uw arts spreken voordat u VENLAFAXINE DOCPHARMA inneemt.

Zelfmoordgedachten en verergering van uw depressie of angststoornis

Als u depressief bent en/of een angststoornis hebt, kunt u er soms aan denken om uzelf schade te berokkenen of te doden. Die gedachten kunnen toenemen als u begint met de inname van antidepressiva omdat al die geneesmiddelen een zekere tijd nodig hebben om te werken. Gewoonlijk duurt dat ongeveer twee weken, maar soms langer.

De kans dat u die gedachten gaat krijgen, is groter:

- als u er vroeger al aan hebt gedacht om uzelf te doden of schade te berokkenen.
- als u een jongvolwassene bent. Informatie van klinische studies wijst op een hoger risico op zelfmoordgedrag bij jongvolwassenen (jonger dan 25 jaar) met psychiatrische aandoeningen die worden behandeld met een antidepressivum.

Als u ooit eraan denkt om uzelf schade te berokkenen of te doden, moet u contact opnemen met uw arts of meteen naar een ziekenhuis gaan.

Het kan nuttig zijn om een familielid of goede vriend te vertellen dat u depressief bent of een angststoornis hebt en ze te vragen om deze bijsluiter te lezen. U zou ze kunnen vragen om het u te vertellen als zij denken dat uw depressie of angst verergerd of als ze zich zorgen maken over veranderingen in uw gedrag.

Droge mond

Droge mond wordt gerapporteerd bij 10% van de patiënten die worden behandeld met venlafaxine. Dat kan het risico op tandbederf verhogen. Daarom dient u extra zorg te besteden aan uw mondhygiëne.

Gebruik bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar

VENLAFAXINE DOCPHARMA dient normaal niet te worden gebruikt bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar. U dient ook te weten dat patiënten jonger dan 18 jaar een hoger risico lopen op bijwerkingen zoals zelfmoordpoging, zelfmoordgedachten en vijandigheid (vooral agressie, opstandig gedrag en woede) als ze deze klasse van geneesmiddelen innemen. Toch kan uw arts VENLAFAXINE DOCPHARMA voorschrijven voor patiënten jonger dan 18 omdat hij/zij van mening is dat dat voor hen het beste is. Als uw arts VENLAFAXINE DOCPHARMA heeft voorgeschreven aan een patiënt jonger dan 18 jaar en u wilt bespreken, moet u terug naar uw arts gaan. U moet uw arts inlichten als de bovenvermelde symptomen optreden of verergeren als patiënten jonger dan 18 VENLAFAXINE DOCPHARMA innemen. Ook werden de langetermijneffecten van VENLAFAXINE DOCPHARMA op de veiligheid in termen van groei, rijping en cognitieve en gedragsontwikkeling niet aangetoond in die leeftijdsgroep.

Inname met andere geneesmiddelen

Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen.

Het is aan uw arts om te beslissen of u VENLAFAXINE DOCPHARMA mag innemen in combinatie met andere geneesmiddelen.

Start geen geneesmiddelen of zet de inname van geneesmiddelen niet stop zonder dat eerst te bespreken met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen, zowel natuurlijke als kruidenremedies.

- Monoamino-oxidaseremmers (MAO-remmers: zie de rubriek "Wat u moet weten voordat u VENLAFAXINE DOCPHARMA inneemt").
- Serotoninesyndroom: een mogelijk levensbedreigende aandoening (zie de rubriek "Mogelijke bijwerkingen"), kan optreden bij behandeling met venlafaxine, vooral bij inname in combinatie met andere geneesmiddelen. Voorbeelden van die geneesmiddelen zijn:
- Triptanen (worden gebruikt bij migraine)
- Geneesmiddelen om een depressie te behandelen, bijvoorbeeld SNRI's, SSRI's, tricyclische antidepressiva of geneesmiddelen die lithium bevatten
- Geneesmiddelen die linezolid, een antibioticum, bevatten (gebruikt om infecties te behandelen)
- Geneesmiddelen die moclobemide, een reversibele MAO-remmer, bevatten (gebruikt om depressie te behandelen)
- Geneesmiddelen die sibutramine bevatten (gebruikt om te vermageren)
- Geneesmiddelen die tramadol (een pijnstiller) bevatten
- Producten die sint-janskruid bevatten (ook *Hypericum perforatum* genoemd, een natuurlijke of kruidenremedie die wordt gebruikt om lichte depressie te behandelen)
- Producten die tryptofaan bevatten (worden gebruikt bij problemen zoals slaap en depressie)

Tekenen en symptomen van het serotoninesyndroom kunnen zijn: rusteloosheid, hallucinaties, coördinatiestoornissen, snelle hartslag, verhoogde lichaamstemperatuur, snelle veranderingen van de bloeddruk, overactieve reflexen, diarree, coma, misselijkheid, braken. Ga meteen naar een arts als u denkt dat u een serotoninesyndroom aan het krijgen bent.

De volgende geneesmiddelen kunnen ook in wisselwerking treden met VENLAFAXINE DOCPHARMA en moeten met de nodige voorzichtigheid worden gebruikt. Het is vooral belangrijk uw arts of apotheker te melden als u geneesmiddelen inneemt op basis van:

- ketoconazol (een geneesmiddel tegen schimmelinfecties)
- haloperidol of risperidon (om psychiatrische aandoeningen te behandelen)
- metoprolol (een bètablokker om verhoogde bloeddruk en hartproblemen te behandelen)

Inname van VENLAFAXINE DOCPHARMA met voedsel en drank

Venlafaxine moet samen met voedsel worden ingenomen (zie rubriek 3 "HOE WORDT VENLAFAXINE DOCPHARMA INGENOMEN").

U dient gebruik van alcohol te vermijden als u VENLAFAXINE DOCPHARMA inneemt.

Zwangerschap en borstvoeding

Vertel uw arts als u zwanger wordt of probeert zwanger te worden. U mag VENLAFAXINE DOCPHARMA alleen gebruiken nadat u met uw arts de mogelijke voordelen en de mogelijke risico's voor uw ongeboren kind hebt besproken.

Zorg dat uw verloskundige en/of arts weet dat u VENLAFAXINE DOCPHARMA gebruikt. Gelijksortige geneesmiddelen (SSRI's) kunnen bij gebruik tijdens de zwangerschap het risico op een bepaalde ernstige aandoening bij baby's verhogen. Deze aandoening wordt 'persisterende pulmonale hypertensie van de pasgeborene' (PPHN) genoemd en veroorzaakt een versnelde ademhaling en blauwachtige verkleuring van de huid van de baby. Deze verschijnselen beginnen meestal in de eerste 24 uur nadat de baby is geboren. Als dit met uw baby gebeurt, moet u onmiddellijk contact opnemen met uw verloskundige en/of arts.

Venlafaxine gaat over in de moedermelk. Er is een risico van een effect op de baby. Daarom moet u dat met uw arts bespreken en hij/zij zal beslissen of u de borstvoeding moet stopzetten of dat u de behandeling met VENLAFAXINE DOCPHARMA moet stoppen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Rij niet en gebruik geen apparaten of machines totdat u weet welk effect VENLAFAXINE DOCPHARMA op u heeft.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van VENLAFAXINE DOCPHARMA

VENLAFAXINE DOCPHARMA 150mg harde capsules met verlengde afgifte bevatten zonnegeel FCF E110, wat allergische reacties kan veroorzaken.

3. HOE WORDT VENLAFAXINE DOCPHARMA CAPSULES MET VERLENGDE AFGIFTE, HARD INGENOMEN

Volg bij inname van VENLAFAXINE DOCPHARMA nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

De gebruikelijke aanbevolen startdosering bij de behandeling van depressie, gegeneraliseerde angststoornis en sociale angststoornis is 75 mg per dag. De dosering kan door uw arts geleidelijk worden verhoogd en zo nodig zelfs tot een maximumdosering van 375 mg per dag voor depressie. Als u wordt behandeld wegens een paniekstoornis, zal uw arts starten met een lagere dosering (37,5 mg) en die dosering geleidelijk verhogen. De maximumdosering bij gegeneraliseerde angststoornis, sociale angststoornis en paniekstoornis is 225 mg/dag.

Neem VENLAFAXINE DOCPHARMA elke dag ongeveer op hetzelfde uur in, 's morgens of 's avonds. De capsules moeten in hun geheel worden ingeslikt met vloeistof en mogen niet worden geopend, geplet, gekauwd of opgelost.

VENLAFAXINE DOCPHARMA moet worden ingenomen met voedsel.

Als u lever- of nierproblemen hebt, moet u met uw arts spreken omdat uw dosering van VENLAFAXINE DOCPHARMA misschien moet worden aangepast. Zet de inname van VENLAFAXINE DOCPHARMA niet stop zonder met uw arts te spreken (zie de rubriek "Als u stopt met de inname van VENLAFAXINE DOCPHARMA").

Wat u moet doen als u meer van VENLAFAXINE DOCPHARMA heeft ingenomen dan u zou mogen

Neem onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker als u meer hebt ingenomen dan de hoeveelheid VENLAFAXINE DOCPHARMA die door uw arts werd voorgeschreven.

Mogelijke symptomen van een mogelijke overdosering zijn een snelle hartslag, veranderingen van de waakzaamheid (gaande van slaperigheid tot coma), wazig zicht, stuipen of epilepsieaanvallen en braken.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten VENLAFAXINE DOCPHARMA in te nemen

Als u een dosis overslaat, neemt u die in zodra u het zich herinnert. Maar als het tijd is voor de volgende dosis, slaat u de gemiste dosis over en neemt u slechts een dosis, zoals gewoonlijk. Neem per dag niet meer dan de dagelijkse dosis van VENLAFAXINE DOCPHARMA die u werd voorgeschreven.

Als u stopt met het innemen van VENLAFAXINE DOCPHARMA

Zet de inname van uw behandeling niet stop en verlaag de dosering niet zonder het advies van uw arts, ook als u zich beter voelt. Als uw arts denkt dat u VENLAFAXINE DOCPHARMA niet meer nodig hebt, kan hij/zij u vragen om uw dosering traag te verlagen vooraleer de behandeling helemaal stop te zetten. Er kunnen bijwerkingen optreden als mensen het gebruik van VENLAFAXINE DOCPHARMA stopzetten, vooral als VENLAFAXINE DOCPHARMA ineens wordt stopgezet of als de dosering te snel wordt verlaagd. Sommige patiënten kunnen symptomen vertonen zoals vermoeidheid, duizeligheid, licht gevoel in het hoofd, hoofdpijn, slapeloosheid, nachtmerries, droge mond, verlies van eetlust, misselijkheid, diarree, zenuwachtigheid, opwinding, verwardheid, oorsuizen, tintelingen of zelden een gevoel van elektrische schokken, zwakte, zweten, stuipen of griepachtige symptomen.

Uw arts zal u advies geven over hoe u de behandeling met VENLAFAXINE DOCPHARMA geleidelijk moet stopzetten. Als u een van die of andere symptomen vertoont die hinderlijk zijn, vraag dan advies aan uw arts.

Als u nog vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, vraag dan uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan VENLAFAXINE DOCPHARMA bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze bijwerkingen krijgt.

Wees niet ongerust als u witte korrels of bolletjes in uw stoelgang ziet na inname van VENLAFAXINE DOCPHARMA. In de VENLAFAXINE DOCPHARMA capsules zitten witte bolletjes die het werkzame bestanddeel venlafaxine bevatten. Die bolletjes komen vrij uit de capsule in uw maag-darmkanaal. Naarmate de bolletjes door het maag-darmkanaal trekken, wordt venlafaxine traag afgegeven. De "schaal" van de bolletjes lost niet op en wordt in de stoelgang geëlimineerd. Uw dosis venlafaxine werd dus geabsorbeerd, ook als u bolletjes in uw stoelgang ziet.

Allergische reacties

Als een van de volgende optreedt, mag u VENLAFAXINE DOCPHARMA niet meer innemen. Licht meteen uw arts in of ga naar de spoedgevallendienst van het dichtstbijzijnde ziekenhuis:

- beklemming in de borstkas, piepende ademhaling, slik- of ademhalingsstoornissen
- zwelling van het gezicht, de keel, de handen of de voeten
- zenuwachtigheid of angst, duizeligheid, kloppend gevoel, plotseling rood worden van de huid en/of een warm gevoel
- ernstige huiduitslag, jeuk of netelroos (verheven vlekken van rode of bleke huid die vaak jeuken)

Ernstige bijwerkingen

Als u een van de volgende tekenen opmerkt, hebt u dringend medische hulp nodig:

- hartproblemen zoals snelle of onregelmatige hartslag, verhoogde bloeddruk
- oogproblemen zoals wazig zicht, verwijde pupillen
- zenuwproblemen zoals duizeligheid, tintelingen, bewegingsstoornissen, epilepsieaanvallen of stuipen
- psychiatrische problemen zoals hyperactiviteit en euforie
- stopzetting van de behandeling (zie de rubriek "HOE WORDT VENLAFAXINE DOCPHARMA INGENOMEN, als u stopt met het innemen van VENLAFAXINE DOCPHARMA").

Volledige lijst van bijwerkingen

De frequentie (waarschijnlijkheid van optreden) van bijwerkingen wordt als volgt geclassificeerd:

Zeer vaak	Treedt op bij meer dan 1 gebruiker op de 10
Vaak	Treedt op bij 1 tot 10 gebruikers op de 100
Soms	Treedt op bij 1 tot 10 gebruikers op de 1.000
Zelden	Treedt op bij 1 tot 10 gebruikers op de 10.000
Niet bekend	Frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Bloedaandoeningen

Soms: blauwe plekken; zwarte teerachtige stoelgang of bloed in de stoelgang, wat een teken kan zijn van inwendige bloeding

Niet bekend: verlaagd aantal plaatjes in uw bloed, leidend tot een hoger risico op blauwe plekken of bloeding; bloedstoornissen die kunnen leiden tot een verhoogd risico op infectie

Voedings- en stofwisselingsstoornissen

Vaak: gewichtsverlies; verhoogde cholesterol

Soms: gewichtstoename

Niet bekend: lichte veranderingen in het bloedgehalte van de leverenzymen; daling van het natriumgehalte in het bloed; jeuk, gele huid of ogen, donkere urine of griepachtige symptomen (dat kunnen symptomen zijn van een ontsteking van de lever of hepatitis); verwardheid, te hoge waterinname (bekend als SIADH); abnormale productie van moedermelk

Zenuwstelselaandoeningen

Zeer vaak: droge mond, hoofdpijn

Vaak: abnormale dromen; verminderde libido; duizeligheid; verhoogde spiertonus; insomnie; zenuwachtigheid; tintelingen; sedatie; bevingen; verwardheid; zich gescheiden (of ontkoppeld) voelen van zichzelf en de werkelijkheid

Soms: gebrek aan gevoelens of emotie; hallucinaties; onwillekeurige beweging van de spieren; agitatie; coördinatie- en evenwichtsstoornissen

Zelden: een gevoel van rusteloosheid of onvermogen om stil te blijven zitten of staan; epilepsieaanvallen of stuipen; sterke opgewondenheid of euforie.

Niet bekend: een hoge temperatuur met stijve spieren, verwardheid of agitatie en zweten of als u schokkende spierbewegingen ervaart die u niet kan controleren, dat kunnen symptomen zijn van een ernstige aandoening, het maligne neurolepticasyndroom genaamd; euforie, sufheid, aanhoudende snelle

oogbewegingen, onhandigheid, rusteloosheid, dronken gevoel, zweten of stijve spieren (dat zijn symptomen van het serotoninerge syndroom); desoriëntatie en verwardheid vaak met hallucinaties (wanen); stijfheid, spasmen en onwillekeurige bewegingen van de spieren; gedachten aan zelfverwonding of zelfmoord.

Gezichts- en gehoorstoornissen

Vaak: wazig zicht

Soms: veranderde smaakzin; oorsuizen (tinnitus)

Niet bekend: hevige oogpijn en verminderd of wazig zicht

Hart- en bloedvataandoeningen

Vaak: verhoogde bloeddruk; blozen; hartkloppingen

Soms: duizeligheid (vooral bij te snel opstaan), flauwvallen, snelle hartslag

Niet bekend: daling van de bloeddruk; abnormale, snelle of onregelmatige hartslag, die kan leiden tot flauwvallen

Ademhalingsstoornissen

Vaak: geeuwen

Niet bekend: hoesten, piepende ademhaling, kortademigheid en hoge temperatuur, dat zijn symptomen van een ontsteking van de longen die gepaard gaat met een stijging van witte bloedcellen (pulmonale eosinofilie)

Maag-darmstelselaandoeningen

Zeer vaak: misselijkheid

Vaak: verminderde eetlust; verstopping; braken

Soms: tandenknarsen; diarree

Niet bekend: hevige buik- of rugpijn (kan wijzen op een ernstig probleem van de darmen, de lever of de alveesklier)

Huidaandoeningen

Zeer vaak: zweten (met inbegrip van nachtelijk zweten)

Soms: uitslag, abnormale haaruitval

Niet bekend: huiduitslag, die kan leiden tot ernstige blaarvorming en vervelling van de huid; jeuk; lichte uitslag

Spieraandoeningen

Niet bekend: onverklaarde spierpijn, -gevoeligheid of -zwakte (rhabdomyolyse)

Urinewegaandoeningen

Vaak: moeite met plassen; vaker moeten plassen

Soms: niet kunnen plassen

Voortplantingsstelsel- en seksuele stoornissen

Vaak: abnormale ejaculatie/orgasme (mannen); geen orgasme; erectiestoornissen (impotentie); onregelmatige menstruatie zoals heviger bloeding of onregelmatigere bloedingen

Soms: abnormaal orgasme (vrouwen)

Algemene aandoeningen

Vaak: zwakte (asthenie); rillingen

Soms: overgevoeligheid voor zonlicht

Niet bekend: gezwollen gezicht of tong, kortademigheid of ademhalingsmoeilijkheden, vaak met huiduitslag (dat kan een ernstige allergische reactie zijn)

VENLAFAXINE DOCPHARMA veroorzaakt soms bijwerkingen waar u zich niet van bewust bent, zoals een stijging van de bloeddruk of abnormale hartslag; lichte veranderingen van de bloedspiegels van de

leverenzymen, natrium of cholesterol. Minder vaak kan VENLAFAXINE DOCPHARMA de functie van de plaatjes in uw bloed verminderen, wat leidt tot een verhoogd risico op blauwe plekken of bloeding. Daarom is het mogelijk dat uw arts af en toe bloedtests uitvoert, vooral als u VENLAFAXINE DOCPHARMA al lang inneemt.

Wanneer één van deze bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U VENLAFAXINE DOCPHARMA CAPSULES MET VERLENGDE AFGIFTE, HARD

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

VENLAFAXINE DOCPHARMA niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum die vermeld staat op de verpakking. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Dit geneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

Geneesmiddelen dienen niet weggegooid te worden via het afvalwater of met huishoudelijk afval. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die niet meer nodig zijn. Deze maatregelen zullen helpen bij de bescherming van het milieu.

6. AANVULLENDE INFORMATIE

Wat bevat VENLAFAXINE DOCPHARMA 37.5mg, 75mg en 150mg capsules met verlengde afgifte, hard

Het werkzame bestanddeel is venlafaxine. Elke harde capsule met verlengde afgifte bevat 37.5mg venlafaxine, overeenkomend met 42.45mg venlafaxinehydrochloride.
75mg venlafaxine, overeenkomend met 84,9mg venlafaxinehydrochloride.
150mg venlafaxine, overeenkomend met 169,8 mg venlafaxinehydrochloride.

De andere ingrediënten zijn microkristallijne cellulose, povidon, talk, colloidaal watervrij siliciumdioxide, magnesiumstearaat, ethylcellulose, copovidon.

De andere ingrediënten van de huls van de capsule zijn gelatine, titaandioxide (E171), zwart, geel en rood ijzeroxide (E172), briljantblauw FCF (E133), Allurarood AC (E129), zonnegeel FCF (E110).

Hoe ziet VENLAFAXINE DOCPHARMA eruit en wat is de inhoud van de verpakking

Capsule met verlengde afgifte, hard.

De capsules met verlengde afgifte van 37,5 mg zijn lichtgrijze opake/perzikkleurige opake capsules met een rode streep op beide uiteinden van de capsules.

De capsules met verlengde afgifte van 75 mg zijn opake perzikkleurige capsules met een rode streep op beide uiteinden van de capsules.

De capsules met verlengde afgifte van 150 mg zijn opake donker oranje capsules met een witte streep op beide uiteinden van de capsules.

Blisterverpakking (Alu/PVC/ACLAR /Alu).

voor 37,5 mg: Verpakkingen van 7, 10, 30 harde capsules met verlengde afgifte.

voor 75 mg: Verpakkingen van 14, 28, 30, 50 en 100 harde capsules met verlengde afgifte.

voor 150 mg: Verpakkingen van 14, 28, 30, 50 en 100 harde capsules met verlengde afgifte.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

DOCPHARMA N.V.
Ambachtenlaan 13H
3001 Heverlee
België

Fabrikant

DOCPHARMA N.V.
Ambachtenlaan 13H
3001 Heverlee
België

Dit geneesmiddel is toegestaan in de lidstaten van de EER onder de volgende namen:

Nederland	Venlafaxine Docpharma 37.5mg, 75mg and 150mg capsule met verlengde afgifte
Italië	Venlafaxina Docpharma, 37.5, 75 e 100 capsule a rilascio prolungato
Frankrijk	VENLAFAXINE DOCPHARMA LP 37.5mg, gélule à libération prolongée VENLAFAXINE DOCPHARMA LP 75mg, gélule à libération prolongée VENLAFAXINE DOCPHARMA LP 150mg, gélule à libération prolongée
België	Doc Venlafaxine 37.5mg, 75mg and 150mg capsule met verlengde afgifte
Luxemburg	Doc Venlafaxine 37.5mg, 75mg and 150mg gélule à libération prolongée

*[Gelieve op te merken dat mogelijk niet alle vermelde producten en dosissen verkrijgbaar zijn.]

RVG nummer

RVG 100611 Venlafaxine Docpharma 37.5 mg
RVG 100612 Venlafaxine Docpharma 75 mg
RVG 100613 Venlafaxine Docpharma 150 mg

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in september 2010.

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl)