

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER

Citalopram ratiopharm 10 mg, filmomhulde tabletten

Citalopram ratiopharm 20 mg, filmomhulde tabletten

Citalopram ratiopharm 40 mg, filmomhulde tabletten

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 de 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 Citalopram ratiopharm en waarvoor wordt het gebruikt*
- 2. Wat u moet weten voordat u Citalopram ratiopharm inneemt*
- 3. Hoe wordt Citalopram ratiopharm ingenomen*
- 4. Mogelijke bijwerkingen*
- 5. Hoe bewaart u Citalopram ratiopharm*
- 6. Aanvullende informatie*

1. Wat is Citalopram ratiopharm en waarvoor wordt het gebruikt

Citalopram behoort tot de groep geneesmiddelen van antidepressiva, zogenaamde selectieve serotonine heropnameremmers (SSRI's). Iedereen heeft de lichaamseigen stof serotonine in de hersenen. Men denkt dat een tekort aan serotonine een depressie kan veroorzaken. Het is niet volledig duidelijk hoe citalopram werkt, maar het kan helpen door de hoeveelheid serotonine in de hersenen te verhogen.

Citalopram ratiopharm wordt gebruikt bij de behandeling van:

- depressie (periodes van ernstige depressie).

2. Wat u moet weten voordat u Citalopram ratiopharm inneemt

Neem Citalopram ratiopharm niet in

- wanneer u overgevoelig bent voor citalopram of voor één van de overige bestanddelen van Citalopram ratiopharm
- wanneer u geneesmiddelen van het type monoamine-oxidaseremmers (MAO remmers, onder andere gebruikt voor de behandeling van depressies) gebruikt of deze kortgeleden heeft gebruikt. Overleg, voordat u begint met het gebruik van Citalopram ratiopharm, eerst met uw

arts, omdat het nodig kan zijn te wachten tot 14 dagen na beëindiging van het gebruik van een MAO-remmer. De MAO-remmer selegiline (gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Parkinson) mag gebruikt worden maar niet in hogere doseringen dan 10 mg per dag. Wanneer overgegaan wordt van Citalopram ratiopharm naar MAO-remmers, dient u tenminste 7 dagen te wachten voordat u begint met het innemen van MAO-remmers.

- wanneer u linezolid inneemt (gebruikt voor behandeling van bacteriële infecties), tenzij er mogelijkheden zijn voor nauwlettende observatie door uw arts en monitoring van de bloeddruk
- wanneer u pimozide inneemt (geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van bepaalde psychiatrische aandoeningen)

Wanneer één van deze waarschuwingen betrekking op u heeft, informeer dan uw arts voordat u Citalopram ratiopharm inneemt.

Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm

Gebruik bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar

Citalopram ratiopharm dient niet te worden gebruikt bij de behandeling van kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar. Patiënten jonger dan 18 jaar hebben een verhoogd risico op zelfmoordpogingen, zelfmoordgedachten en vijandigheid (voornamelijk agressie, oppositioneel gedrag en woede) als zij behandeld worden met geneesmiddelen uit deze therapeutische klasse. Ondanks dit alles kan uw arts aan patiënten jonger dan 18 jaar Citalopram ratiopharm voorschrijven omdat dit in het belang van de patiënt is. Als uw arts Citalopram ratiopharm heeft voorgeschreven aan een patiënt die jonger is dan 18 en u wilt dit bespreken, dan wordt u verzocht contact op te nemen met uw arts. Indien bij patiënten jonger dan 18 jaar één van de hiervoor genoemde symptomen zich ontwikkelt of verslechtert bij inname van Citalopram ratiopharm, dan wordt u verzocht uw arts hierover te informeren. Lange termijn veiligheidsgegevens van Citalopram ratiopharm over groei, ontwikkeling en cognitieve en gedragsontwikkeling ontbreken voor deze leeftijdsgroep.

Gedachten over zelfmoord en verergering van uw depressie of angststoornis

Als u depressief bent en/of lijdt aan angststoornissen kunt u soms gedachten hebben over zelfbeschadiging of zelfmoord. Deze gedachten kunnen toenemen als u voor het eerst middelen tegen depressie (antidepressiva) gaat innemen, aangezien deze geneesmiddelen allemaal de tijd nodig hebben, in het algemeen ongeveer 2 weken of soms langer, om te gaan werken.

U heeft een meer waarschijnlijke kans dat u dit soort gedachten vertoont:

- als u al eerder gedachten heeft gehad over zelfmoord of zelfbeschadiging
- als u een jong volwassene bent. Informatie uit klinische onderzoeken heeft een toegenomen risico aangetoond op zelfmoordgedrag bij jonge volwassenen jonger dan 25 jaar oud met psychiatrische aandoeningen die behandeld werden met een antidepressivum.

Als u op enig moment gedachten over zelfbeschadiging of zelfmoord hebt, **neem dan direct contact op met uw arts of ga direct naar het ziekenhuis.**

Het kan helpen als u een vriend of familielid vertelt dat u zich depressief voelt of dat u lijdt aan een angststoornis en hen vraagt deze bijsluiter te lezen. U kunt hen vragen u te vertellen of zij denken dat uw depressie of angststoornis erger wordt of dat zij zich zorgen maken over veranderingen in uw gedrag.

Wees extra voorzichtig wanneer symptomen optreden als een innerlijk gevoel van rusteloosheid en psychomotorische opwinding, zoals niet kunnen stilzitten of stilstaan, gewoonlijk samengaand met een gevoel van angst (acathisie). Deze verschijnselen treden meestal op in de eerste weken van de behandeling. Het verhogen van de dosering van Citalopram ratiopharm kan deze gevoelens nog slechter maken (zie rubriek 4 “Mogelijke bijwerkingen”).

Informeer uw arts wanneer één van de onderstaande waarschuwingen betrekking heeft op u, omdat ze de behandeling die u krijgt kunnen beïnvloeden. Vertel uw arts:

- wanneer u andere geneesmiddelen gebruikt (zie “Inname met andere geneesmiddelen”).
- wanneer u suikerziekte (diabetes) heeft. Uw arts kan uw dosering insuline of glucoseverlagende geneesmiddelen aanpassen.
- wanneer u epilepsie of een verleden van aanvallen heeft of begint te lijden aan epileptische aanvallen gedurende de behandeling met Citalopram ratiopharm. Uw arts kan beslissen te stoppen met de behandeling met Citalopram ratiopharm wanneer epileptische aanvallen optreden.
- wanneer u elektroshocktherapie ontvangt (Electro Convulsie Therapie of ECT).
- wanneer u lijdt aan manische episoden/hypomanische episoden (overactief gedrag of overactieve gedachten). Uw arts kan besluiten de behandeling met Citalopram ratiopharm te staken wanneer een manische fase optreedt.
- wanneer u een verleden heeft van stollingsstoornissen of snel bloedingen heeft of wanneer u geneesmiddelen gebruikt die mogelijk het risico op bloedingen verhogen (zie “Inname met andere geneesmiddelen”).
- wanneer u gevoelig bent voor bepaalde hartproblemen (verlenging van het zogenaamde QT-interval in het ECG) of een vermoedelijk aangeboren lang QT-syndroom heeft of lage concentraties kalium of magnesium in uw bloed heeft.
- wanneer u andere psychiatrische aandoeningen heeft (psychoses).
- wanneer u lijdt aan lever- of nierproblemen. Uw arts kan indien nodig de dosering van Citalopram ratiopharm verlagen.

Informeer onmiddellijk uw arts wanneer één van onderstaande symptomen optreden gedurende de behandeling met Citalopram ratiopharm, omdat dit kan duiden op het zogeheten serotonine-syndroom. De symptomen zijn: gevoel van rusteloosheid, beven/trillen, plotselinge bewegingen van de spieren en koorts. Wanneer dergelijke verschijnselen ontstaan zal uw arts de behandeling met Citalopram ratiopharm onmiddellijk staken.

Citalopram ratiopharm kan in zeldzame gevallen, voornamelijk bij oudere patiënten, een te laag natriumgehalte in het bloed en een ongewone afscheiding van een bepaald hormoon in de hersenen dat de vochtbalans in het lichaam regelt (syndroom van inadequate secretie van het antidiuretische hormoon (SIADH)) veroorzaken. Informeer uw arts wanneer u zich ziek, onwel met slappe spieren of verward voelt tijdens de behandeling met Citalopram ratiopharm.

Ontwenningverschijnselen bij het stoppen

Ontwenningverschijnselen bij het stoppen van de behandeling komen vaak voor, vooral wanneer het stoppen met Citalopram ratiopharm plotseling gebeurt. Het risico op

ontweningsverschijnselen kan afhankelijk zijn van een aantal factoren zoals de duur en dosering van de behandeling en de snelheid waarmee de dosering wordt verlaagd. Duizeligheid, zintuiglijke stoornissen (waaronder paresthesie, een stoornis in de gevoelswaarnemingen en electroschok stoornissen), slaapstoornissen (waaronder slapeloosheid en intense dromen), nervositeit of angst, misselijkheid en/of braken, beven, verwarring, zweten, hoofdpijn, diarree, palpaties (hartkloppingen), emotionele instabiliteit, prikkelbaarheid en stoornissen in het zien zijn gerapporteerd. In het algemeen zijn deze bijwerkingen mild tot matig, hoewel ze bij sommige patiënten ernstig en intensief kunnen zijn. Ze treden meestal op binnen de eerste dagen na het stoppen met de behandeling, maar er zijn zeer zeldzame meldingen van zulke symptomen bij patiënten die onopzettelijk een dosering gemist hebben. In het algemeen zijn deze symptomen zelfbeperkend en verdwijnen ze meestal binnen 2 weken, hoewel ze bij sommige mensen langer kunnen duren (2-3 maanden of langer). Daarom wordt geadviseerd om de dosering met Citalopram ratiopharm geleidelijk af te bouwen over een periode van een aantal weken of maanden, naar de behoefte van de patiënt.

Wanneer onverdraagbare verschijnselen optreden als gevolg van een dosisvermindering of als gevolg van het staken van de behandeling, dient men te overwegen om de eerder voorgeschreven dosering te hervatten. Nadien kan de arts het verlagen van de dosering voortzetten, maar dan in een geleidelijker tempo.

Inname met andere geneesmiddelen

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

Wanneer u één van de onderstaande geneesmiddelen inneemt of kortgeleden heeft ingenomen en dit nog niet met uw behandelend arts heeft besproken, dient u de behandelend arts om advies te vragen. De dosering dient mogelijk te worden aangepast of u dient een ander geneesmiddel voorgeschreven te krijgen.

- monoamine-oxidaseremmers, linezolid en pimozide (zie “Neem Citalopram ratiopharm niet in”).
- geneesmiddelen genoemd triptanen zoals sumatriptan (gebruikt voor de behandeling van migraine).
- tramadol (geneesmiddel dat wordt gebruikt bij ernstige pijn).
- antistollingsmiddelen, dipyridamol en ticlopidine (bloedverdunners).
- acetylsalicylzuur, niet steroïde anti-ontstekingsmiddelen (NSAIDs) zoals ibuprofen (geneesmiddelen voor de behandeling van ontstekingen en pijn).
- neuroleptica (fenothiazines (bijvoorbeeld thioridazine), thioxanthenen, butyrofenonen (bijvoorbeeld haloperidol), atypische antipsychotica, bijvoorbeeld risperidon (geneesmiddelen voor de behandeling van bepaalde psychiatrische aandoeningen).
- tricyclische antidepressiva (geneesmiddelen voor de behandeling van depressie).
- kruidenpreparaten welke Sint Janskruid (*Hypericum perforatum*) bevatten.
- cimetidine, omeprazol, esomeprazol, lansoprazol (geneesmiddelen die worden gebruikt om de productie van maagzuur te verlagen).
- tryptofaan, oxitriptan (voorlopers van serotonine).
- lithium (geneesmiddel dat wordt gebruikt bij manie).
- imipramine, desipramine, clomipramine, nortriptyline (geneesmiddelen die worden gebruikt

- voor de behandeling van depressie).
- fluvoxamine (geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van depressie en obsessieve dwangmatige stoornis).
 - mefloquine (geneesmiddel voor de behandeling van malaria).
 - bupropion (geneesmiddel voor de behandeling van depressie en om het stoppen met roken te stimuleren).
 - flecaïnide, propafenon (geneesmiddelen voor de behandeling van een onregelmatige hartslag)
 - metoprolol (middel voor de behandeling van hartfalen).
 - geneesmiddelen die het ECG kunnen veranderen (verlenging van het QT-interval) of die lage bloedspiegels van kalium of magnesium kunnen veroorzaken. Vraag uw arts of apotheker of het geneesmiddel dat u gelijktijdig inneemt met Citalopram ratiopharm behoort tot deze groep.

Inname van Citalopram ratiopharm met voedsel en drank

Het wordt aanbevolen om geen alcohol te drinken tijdens de behandeling met Citalopram ratiopharm. Citalopram ratiopharm kan worden ingenomen met of zonder voedsel.

Zwangerschap en borstvoeding

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

Zwangerschap

Er zijn slechts beperkte gegevens beschikbaar over het gebruik van citalopram tijdens de zwangerschap. Neem Citalopram ratiopharm niet in wanneer u zwanger bent of probeert zwanger te raken, behalve wanneer uw arts het noodzakelijk acht.

U dient niet plotseling te stoppen met de behandeling van Citalopram ratiopharm.

Wanneer u Citalopram ratiopharm in de laatste 3 maanden van uw zwangerschap heeft gebruikt, vertel dit dan aan uw arts omdat uw baby enkele symptomen kan hebben na de geboorte. Deze symptomen treden meestal op tijdens de eerste 24 uur nadat de baby is geboren. Dit kan zijn het niet kunnen slapen of niet kunnen voeden, problemen met de ademhaling, te warm of te koud aanvoelen, ziek zijn, veel huilen, stijve of slappe spieren, lusteloosheid, trillen/beven, kriebels of stuipen. Wanneer uw baby één van deze symptomen heeft, neem dan onmiddellijk contact op met uw behandelend arts.

Zorg dat uw verloskundige en/of arts weet dat u Citalopram ratiopharm gebruikt. Bij gebruik tijdens de zwangerschap, vooral in de laatste drie maanden van de zwangerschap, kunnen geneesmiddelen als Citalopram ratiopharm 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.

Borstvoeding

Citalopram wordt in kleine hoeveelheden uitgescheiden in de moedermelk. Het risico bestaat dat het uw baby kan beïnvloeden. Wanneer u Citalopram ratiopharm inneemt, neem dan eerst contact op met uw arts voordat u begint met het geven van borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Citalopram ratiopharm heeft een lichte tot matige invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken. Echter, geneesmiddelen die het centraal zenuwstelsel beïnvloeden kunnen het vermogen om beslissingen te nemen en te reageren op noodgevallen verminderen. U dient niet te rijden of machines te bedienen totdat u weet hoe u reageert op Citalopram ratiopharm. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

3. Hoe wordt Citalopram ratiopharm ingenomen

Volg bij het innemen van Citalopram ratiopharm nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

10 mg

Volwassenen

De aanbevolen startdoserings is 2 filmomhulde tabletten (20 mg citalopram) per dag. Indien nodig kan de dosering verhoogd worden tot 4 filmomhulde tabletten (40 mg citalopram) per dag, afhankelijk van de reactie. De maximale dosering is 60 mg per dag.

Oudere patiënten (vanaf 65 jaar)

De dosering dient tot de helft van de aanbevolen dosering te worden verlaagd, bijvoorbeeld 1 - 2 filmomhulde tabletten (10-20 mg citalopram) per dag. Afhankelijk van de reactie kan de dosering worden verhoogd. De maximale dosering is 40 mg citalopram per dag.

Verminderde leverwerking

De aanbevolen startdoserings is 1 filmomhulde tablet (10 mg citalopram) per dag gedurende de eerste 2 weken. De dosering mag niet hoger zijn dan 3 filmomhulde tabletten (30 mg citalopram) per dag.

20 mg

Volwassenen

De aanbevolen startdoserings is 1 filmomhulde tablet (20 mg citalopram) per dag. Indien nodig kan de dosering verhoogd worden tot 2 filmomhulde tabletten (40 mg citalopram) per dag, afhankelijk van de reactie. De maximale dosering is 3 filmomhulde tabletten (60 mg citalopram) per dag.

Oudere patiënten (vanaf 65 jaar)

De dosering dient tot de helft van de aanbevolen dosering te worden verlaagd, bijvoorbeeld ½-1 filmomhulde tablet (10-20 mg citalopram) per dag. Afhankelijk van de reactie kan de dosering worden verhoogd. De maximale dosering is 2 filmomhulde tabletten (40 mg citalopram) per dag.

Verminderde leverwerking

De aanbevolen startdoserings is ½ filmomhulde tablet (10 mg citalopram) per dag gedurende de

eerste 2 weken. De dosering mag niet hoger zijn dan 1½ filmomhulde tablet (30 mg citalopram) per dag.

40 mg

Citalopram ratiopharm 40 mg is niet geschikt voor alle doseringen zoals hieronder beschreven. Voor deze doseringen zijn andere citaloprambevattende producten in de handel.

Volwassenen

De aanbevolen startdosering is ½ filmomhulde tablet (20 mg citalopram) per dag. Indien nodig kan de dosering verhoogd worden tot 1 filmomhulde tablet (40 mg citalopram) per dag, afhankelijk van de reactie. De maximale dosering is 1½ filmomhulde tablet (60 mg citalopram) per dag.

Oudere patiënten (vanaf 65 jaar)

De dosering dient tot de helft van de aanbevolen dosering te worden verlaagd, bijvoorbeeld 10-20 mg citalopram per dag. Afhankelijk van de reactie kan de dosering worden verhoogd. De maximale dosering is 1 filmomhulde tablet (40 mg citalopram) per dag.

Verminderde leverwerking

De aanbevolen startdosering is 10 mg citalopram per dag gedurende de eerste 2 weken. De dosering mag niet hoger zijn dan 30 mg citalopram per dag.

Wijze van inname

Citalopram ratiopharm wordt 1 maal per dag oraal ingenomen, 's ochtends of 's avonds. De filmomhulde tabletten kunnen met of zonder voedsel worden ingenomen, maar wel met wat vloeistof.

Citalopram ratiopharm werkt niet direct. U zult pas na ongeveer 2 weken een verbetering merken. Nadat de ziekteverschijnselen verdwenen zijn, dient u citalopram nog 4-6 maanden te gebruiken.

Stoppen met de behandeling

Citalopram ratiopharm dient langzaam afgebouwd te worden om zo het risico op ontwenningsverschijnselen te beperken. Uw arts zal adviseren de dosering over een periode van 1-2 weken geleidelijk aan af te bouwen (zie "Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm").

Wat u moet doen als u meer van Citalopram ratiopharm heeft ingenomen dan u zou mogen

Wanneer u of iemand anders teveel van Citalopram ratiopharm heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of de eerste hulp afdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

De volgende symptomen kunnen optreden: slaperigheid, coma, onbeweeglijkheid van het lichaam (zogenaamde stupor), epileptische aanvallen, versnelde hartslag, toegenomen transpiratie, misselijkheid, braken, blauwe verkleuring van de lippen, tong, de huid en

slijmvliezen (veroorzaakt door een tekort aan zuurstof in het bloed) en versnelde ademhaling (hyperventilatie).

Ook kan het serotonine-syndroom optreden (voor de symptomen zie “Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm”).

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Citalopram ratiopharm in te nemen

Wanneer u bent vergeten een dosis in te nemen, neem dan de volgende dosis op de gebruikelijke tijd.

Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen.

Als u stopt met het innemen van Citalopram ratiopharm

Stop niet met het gebruik van Citalopram ratiopharm totdat u arts u dit mededeelt. Citalopram ratiopharm dient langzaam afgebouwd te worden, geadviseerd wordt om de dosering geleidelijk aan over een periode van tenminste 1-2 weken af te bouwen. Het is belangrijk dat u de instructies van uw arts volgt. Stoppen met de behandeling van Citalopram ratiopharm, vooral wanneer plotseling wordt gestopt, kan resulteren in het optreden van ontwenningsverschijnselen (zie “Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm”). Neem contact op met uw arts wanneer ontwenningsverschijnselen optreden nadat u gestopt bent met de behandeling van Citalopram ratiopharm.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals alle geneesmiddelen kan Citalopram ratiopharm bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze bijwerkingen krijgt.

De bijwerkingen van Citalopram ratiopharm zijn meestal mild en van voorbijgaande aard. Ze komen het meest voor tijdens de eerste week van de behandeling en verminderen meestal wanneer de depressieve toestand verbetert. De bijwerkingen die gemeld zijn voor citalopram zijn hieronder beschreven en zijn vermeld volgens de frequentie van optreden.

De volgende frequenties gelden:

Zeer vaak	meer dan 1 op de 10 patiënten
Vaak	minder dan 1 op de 10, maar meer dan 1 op de 100 patiënten
Soms	minder dan 1 op de 100, maar meer dan 1 op de 1000 patiënten
Zelden	minder dan 1 op de 1000, maar meer dan 1 op de 10.000 patiënten
Zeer zelden	minder dan 1 op de 10.000 patiënten.
Niet bekend	kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Zeer vaak

- slaperigheid, moeilijkheden met slapen, opwinding, zenuwachtig gevoel, hoofdpijn, trillingen, duizeligheid
- moeite met scherpstellen van de ogen op verschillende afstanden

- hartkloppingen (palpitaties).
- misselijk gevoel, droge mond, verstopping, diarree, toegenomen zweten.
- gevoel van zwakte en vermoeidheid (asthenie).

Vaak

- gewichtsafname of gewichtstoename.
- slaapstoornissen, concentratiestoornissen, abnormale dromen, geheugenverlies, angst
- verminderde zin in vrijen/seks.
- toegenomen eetlust of gebrek aan eetlust.
- gebrek aan emotie of enthousiasme.
- verwardheid.
- migraine.
- tintelingen of gevoelloosheid (paresthesie).
- stoornissen in het zien.
- versnelde hartslag.
- daling van de bloeddruk als gevolg van plotseling opstaan vanuit een zittende of liggende houding (vaak samengaan met duizeligheid), hoge of lage bloeddruk.
- ontsteking van het neusslijmvlies (rhinitis), voorhoofdsholteontsteking (sinusitis).
- spijsverteringsstoornissen, braken, buikpijn, winderigheid, verhoogde speekselafscheiding.
- huiduitslag, jeuk.
- moeilijkheden bij het plassen, overmatige urineproductie.
- verstoorde zaadlozing bij de man, vertraagd of geremd orgasme bij de vrouw, pijnlijk verloop van de menstruatie, impotentie.
- afwijkingen in de smaakbeleving.
- vermoeidheid, gapen.

Soms

- een overdreven gevoel van welbehagen (euforie).
- toegenomen libido.
- stoornissen in de motoriek (trillingen en tics), veranderingen in spierspanning, vertraagde bewegingen.
- stuipen (convulsies).
- oorsuizen (tinnitus).
- vertraagde hartslag.
- hoesten.
- afwijkende leverfunctie testen.
- overgevoeligheid voor licht.
- spierpijn.
- allergische reacties.
- plotseling verlies van bewustzijn (flauwvallen gedurende enkele seconden tot enkele minuten (syncope)).
- gevoel van onbehagen (malaise).

Zelden

- bloedingen (bijvoorbeeld vaginale of maagdarmbloedingen, bloeduitstortingen in de huid of

slijmvliezen).

- gevoel van rusteloosheid en gevoel dat je niet rustig kan zitten of staan (zie ‘Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm’).
- voornamelijk bij oudere patiënten lager dan normaal natriumgehalte in het bloed en het syndroom van inadequate afscheiding van een hormoon in de hersenen die de waterbalans in het lichaam reguleert (antidiuretisch hormoon (SIADH)).
- serotoninesyndroom.

Zeer zelden

- waarnemen van verschijnselen die er in werkelijkheid niet zijn (hallucinaties), een overdreven, overactief gedrag (manie), vervreemding van zichzelf of van het eigen gevoel, paniekaanvallen (alle symptomen kunnen als gevolg van onderliggende ziekte zijn).
- stoornissen van het hartritme.
- angio-oedeem (plotselinge vochtophoping in de huid en slijmvliezen (bijvoorbeeld keel of tong), ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag). Wanneer deze symptomen optreden, stop dan onmiddellijk met het gebruik van Citalopram ratiopharm en waarschuw uw arts.
- gewrichtspijn.
- abnormale melkafscheiding van de borsten bij mannen en vrouwen.
- anafylactische reacties (ernstige overgevoeligheidsreacties, die kunnen resulteren in shock (sterke daling van de bloeddruk, wit zien, opgewondenheid, zwakke en snelle polsslag, klamme huid en verminderd bewustzijn) als gevolg van een plotselinge verwijding van de bloedvaten).

Niet bekend

- zelfmoordgedachten/zelfmoordgedrag (zie rubriek 2 “Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm”).
- er zijn meldingen van mensen die gedachten hebben over of gedrag vertonen van zelfbeschadiging of zelfmoordneigingen tijdens gebruik van citalopram of vlak na behandeling met citalopram.

Bij patiënten die dit soort geneesmiddelen gebruiken, is een hogere kans op botbreuken gezien.

Ontwenningverschijnselen na stoppen

Zie “Wees extra voorzichtig met Citalopram ratiopharm”.

Wanneer één van de 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 Citalopram ratiopharm

Het geneesmiddel buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Gebruik Citalopram ratiopharm niet meer na de vervaldatum die staat vermeld op de verpakking achter “EXP”. De “EXP” datum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaaromstandigheden.

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 Citalopram ratiopharm

- Het werkzame bestanddeel is citalopram.

10 mg

Elke filmomhulde tablet bevat 10 mg citalopram (als citalopramhydrobromide)

20 mg

Elke filmomhulde tablet bevat 20 mg citalopram (als citalopramhydrobromide)

40 mg

Elke filmomhulde tablet bevat 40 mg citalopram (als citalopramhydrobromide)

- Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn:

tabletkern: mannitol, microkristallijne cellulose, watervrij colloïdaal siliciumdioxide, magnesiumstearaat

coating: hypromellose, macrogol 6000, titaandioxide (E171).

Hoe ziet Citalopram ratiopharm er uit en wat is de inhoud van de verpakking

10 mg

ronde, witte tabletten met een diameter van 6 mm.

20 mg

ronde, witte tabletten met deelstreep en een diameter van 8 mm.

De tabletten kunnen in twee gelijke helften verdeeld worden.

40 mg

ronde, witte tabletten met deelstreep en een diameter van 10 mm.

De tabletten kunnen in twee gelijke helften verdeeld worden.

Blisterverpakkingen met 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 98 of 100, 100x1 filmomhulde tabletten.

Tablettencontainer met 100, 250 of 500 filmomhulde tabletten.

Niet alle verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

In het register ingeschreven onder

RVG 25150 - Citalopram ratiopharm 10 mg, filmomhulde tabletten.

RVG 25151 - Citalopram ratiopharm 20 mg, filmomhulde tabletten.

RVG 25152 - Citalopram ratiopharm 40 mg, filmomhulde tabletten.

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

Registratiehouder:

ratiopharm Nederland bv
Florapark 4
2012 HK Haarlem
Nederland

Fabrikant:

Merckle GmbH
Ludwig Merckle Straße 3
89143 Blaubeuren
Duitsland

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

10 mg

Denemarken: Citalopram "ratiopharm" 10 mg fillovertrukne tabletter
Duitsland: Citalopram-ratiopharm 10 mg Filmtabletten
Finland: Citalopram-ratiopharm 10 mg tabletti, Kalvopäällysteinen
Nederland: Citalopram ratiopharm 10 mg, filmomhulde tabletten
Noorwegen: Citalopram ratiopharm 10 mg filmdrasjert tablett
Oostenrijk: Citalopram "ratiopharm" 10 mg-Filmtabletten
Verenigd Koninkrijk: Citalopram 10mg Tablets
Zweden: Citalopram ratiopharm 10 mg filmdragerad tablett

20 mg

België: Citalopram-ratiopharm 20 mg
Denemarken: Citalopram "ratiopharm" 20 mg fillovertrukne tabletter
Duitsland: Citalopram-ratiopharm 20 mg Filmtabletten
Finland: Citalopram-ratiopharm 20 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Nederland: Citalopram ratiopharm 20 mg, filmomhulde tabletten
Noorwegen: Citalopram ratiopharm 20 mg filmdrasjert tablett
Oostenrijk: Citalopram "ratiopharm" 20 mg-Filmtabletten
Slowakije: Citalopram-ratiopharm 20 mg
Spanje: Citaleq 20 mg comprimidos recubiertos
Tsjechië: Citalopram-ratiopharm 20 mg
Verenigd Koninkrijk: Citalopram 20mg Tablets
Zweden: Citalopram ratiopharm, filmdragerad tablett 20 mg

40 mg

Denemarken: Citalopram "ratiopharm" 40 mg fillovertrukne tabletter
Duitsland: Citalopram-ratiopharm 40 mg Filmtabletten
Finland: Citalopram-ratiopharm 40 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Nederland: Citalopram ratiopharm 40 mg, filmomhulde tabletten
Noorwegen: Citalopram ratiopharm 40 mg filmdrasjert tablett
Verenigd Koninkrijk: Citalopram 40mg Tablets
Zweden: Citalopram ratiopharm 40 mg filmdragerad tablett

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in: 06/2011