
BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER

URISPAS®, omhulde tabletten 200 mg
Flavoxaathydrochloride

Lees de hele bijsluiter zorgvuldig voordat u dit geneesmiddel 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 of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

In deze bijsluiter:

1. Wat is Urispas en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS URISPAS EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Urispas zorgt dat de spieren van blaas en urinewegen zich ontspannen. Wanneer deze spieren (te) sterk samentrekken, kunnen verschillende plasproblemen ontstaan. Het te sterk samentrekken van de spieren kan komen door een aandoening van de urineblaas, urinewegen of door een neurologische aandoening.

Urispas wordt gebruikt bij:

- loze aandrang tot urineren
- toegenomen nachtelijke urinelozingen
- toegenomen aantal urinelozingen per dag, zonder toename van de hoeveelheid urine
- pijnlijke urinelozingen ten gevolge van ontstekingen van de blaas en urinewegen
- urine-incontinentie (het niet kunnen ophouden van de urine)
- krampen in de blaas en urinewegen

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- indien u allergisch bent voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- indien u een maag-darmaandoening heeft die invloed heeft op de normale passage van voedsel (obstructie)
- indien u een maagdarmbloeding heeft
- indien u niet kunt slikken door een gestoorde werking van de spieren (achalasie)
- indien u uw blaas niet volledig kunt ledigen (urineretentie)
- indien u behandeld wordt voor de oogziekte glaucoom
- indien u een ziekte heeft die algemene zwakte en vermoeidheid van de spieren veroorzaakt (myasthenia gravis).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- als u een slechte nierfunctie heeft.

Kinderen

Dit geneesmiddel mag niet gebruikt worden bij kinderen jonger dan 12 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Urispas nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

De veiligheid van dit geneesmiddel tijdens de zwangerschap en borstvoeding is niet onderzocht. Als u zwanger bent of borstvoeding geeft, wordt dit geneesmiddel niet aanbevolen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bestuur geen voertuig en bedien geen machines indien u last heeft van slaperigheid of wazig zien tijdens het gebruik van Urispas.

Urispas bevat lactose

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

3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies 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 dosering bij volwassenen is 3 - 4 maal per dag 1 tablet. Neem de tablet na de maaltijd in om misselijkheid te voorkomen.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u te veel Urispas tabletten heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of een ziekenhuis.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Wanneer u uw tablet vergeet in te nemen, dient u de volgende tablet op het gebruikelijke tijdstip in te nemen. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Wanneer u wilt stoppen met de behandeling dient u met uw arts te overleggen.

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Als een van **onderstaande** bijwerkingen ernstig wordt of als u last krijgt van een bijwerking die niet hieronder vermeld staat, vertel dit dan aan uw arts of apotheker.

Vaak (treedt op bij maximaal 1 op 10 personen)

Misselijkheid

Soms (treedt op bij maximaal 1 op 100 personen)

Slaperigheid

Visuele beperking

Braken, droge mond, maagpijn en maagklachten (dyspepsie)

Huiduitslag

Zelden (treedt op bij maximaal 1 op 1.000 personen)

Netelroos, jeuk

De blaas niet volledig kunnen ledigen (urineretentie)

Vermoeidheid

Niet bekend (de frequentie kan niet bepaald worden aan de hand van beschikbare gegevens)

Overgevoeligheid, anafylactische reactie, anafylactische shock
Verwardheid
Glaucoom
Snelle of onregelmatige hartkloppingen (palpitaties)
Geel worden van de huid en ogen (geelzucht), leveraandoening, abnormale resultaten van leverfunctietests (abnormale leverenzymen)
Roodheid (van de huid)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb
Website: www.lareb.nl

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities vereist wat betreft de temperatuur. Bewaren in de originele verpakking ter bescherming tegen licht. Gebruik Urispas niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en strip na 'niet te gebruiken na'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is flavoxaathydrochloride.
- De andere stoffen in dit middel zijn: lactose, natriumzetmeel glycolaat, povidon (E1201), talk (E556B), magnesiumstearaat (E470b) en microkristallijn cellulose (E460).
Het suikerlaagje bevat schellak (E904), wonderolie (E1503), talk, gelatine (E441), arabische gom (E414), colloïdaal siliciumdioxide (E551), magnesiumcarbonaat (E504), titaandioxide (E171), spermaceet en sucrose (E473).

Hoe ziet Urispas er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

Doos met 90 witte omhulde tabletten in Aluminium/PVC doordrukstrip.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen :

RECORDATI IRELAND LTD.
Raheens East, Ringaskiddy, Co.
Cork, Ierland
TEL: +353 (0) 21 4379 400
FAX: +353 (0) 21 4379 264

Fabrikant:

- Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A, Via M. Civitali 1, 20148 Milaan, Italië.
- Nycomed GmbH, Oranienburg Plant, Lehnitzstr. 70-98, 16515 Oranienburg, Duitsland

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

Urispas is in het register ingeschreven onder RVG 08322.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2017