

**Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**  
**Quetiapine Accord 150 mg tabletten met verlengde afgifte**

**quetiapine**

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien hebt 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.

**Inhoud van deze bijsluiter**

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

**1. Wat is Quetiapine Accord en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Quetiapine Accord bevat een stof die quetiapine wordt genoemd. Dit geneesmiddel behoort tot een groep geneesmiddelen die antipsychotica worden genoemd. Dit middel kan worden gebruikt om verschillende ziekten te behandelen, zoals:

- Schizofrenie: waarbij het kan zijn dat u dingen ziet, hoort of voelt die er niet zijn, dingen gelooft die niet waar zijn of zich ongewoon achterdochtig, angstig, verward, schuldig, gespannen of depressief voelt.
- Manie: Waarbij het kan zijn dat u zich zeer opgewonden, opgetogen, prikkelbaar, enthousiast of hyperactief voelt of een slecht inschattingsvermogen heeft, agressieve gevoelens kan ervaren of zich ontregeld kan voelen.
- Depressieve episodes bij bipolaire stoornis of unipolaire depressie: waarbij u zich verdrietig voelt. Het kan zijn dat u zich depressief of schuldig voelt, of energietekort ervaart, uw eetlust verliest of slaapproblemen heeft.

Als dit middel wordt gebruikt voor depressieve episodes bij unipolaire depressie, dan zal dit middel gebruikt worden naast een ander geneesmiddel voor het behandelen van deze ziekte.

Uw arts kan u dit middel blijven voorschrijven, zelfs als u zich beter voelt.

**2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U gebruikt één van de volgende geneesmiddelen:
  - Sommige geneesmiddelen tegen HIV
  - Geneesmiddelen met azolen (tegen schimmelinfecties)
  - Erytromycine of claritromycine (tegen infecties)
  - Nefazodon (tegen depressie)

Gebruik dit middel niet als één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is. Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

**Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel gebruikt, als:**

- U of iemand in uw familieproblemen heeft of heeft gehad met het hart, bijvoorbeeld hartritmestoornissen of verzwakte hartspier of ontsteking van het hart, of als u geneesmiddelen inneemt die invloed kunnen hebben op uw hartslag.
- U een te lage bloeddruk heeft.
- U ooit een beroerte heeft gehad, vooral als u op leeftijd bent.
- U problemen heeft met uw lever.
- U ooit een toeval (oncontroleerbare lichaamsschokken, vaak als onderdeel van een epileptische aanval) heeft gehad.
- U suikerziekte heeft of als u een risico loopt om suikerziekte te krijgen. Als dat het geval is, kan uw arts uw bloedsuikergehalte controleren terwijl u dit middel inneemt.
- U weet dat u in het verleden een laag aantal witte bloedcellen heeft gehad (al dan niet veroorzaakt door andere geneesmiddelen).
- U een oudere patiënt bent die lijdt aan dementie (verlies van functies van de hersenen). Als dat zo is, mag dit middel niet ingenomen worden, omdat de groep van geneesmiddelen waartoe dit middel behoort, bij oudere patiënten met dementie het risico op een beroerte of in sommige gevallen het risico op overlijden kan verhogen.
- U een oudere patiënt bent die lijdt aan de ziekte van Parkinson/parkinsonisme.
- U of iemand anders in uw familie ooit bloedstolsels heeft gehad, omdat geneesmiddelen als deze in verband zijn gebracht met de vorming van bloedstolsels.
- u tijdens uw normale nachtrust last heeft of heeft gehad van korte periodes waarin u stopt met ademen (“slaapapneu” genoemd) en u geneesmiddelen gebruikt die de normale activiteit van de hersenen vertraagt (“kalmeringsmiddelen”).
- u niet uw hele blaas kunt legen (urineretentie) of hier in het verleden last van heeft gehad, u een vergrote prostaat heeft, een verstopping in uw darmen, of een verhoogde druk in uw oog heeft. Deze aandoeningen kunnen soms veroorzaakt worden door geneesmiddelen (“anticholinergica” genoemd) die de manier waarop zenuwcellen werken beïnvloeden om bepaalde medische aandoeningen te behandelen.
- u bekend bent met alcohol- of geneesmiddelenmisbruik

**Informeer uw arts onmiddellijk als u een van de volgende symptomen krijgt nadat u dit middel hebt gebruikt:**

- Een combinatie van koorts, ernstige spierstijfheid, zweten of een bewustzijnsdaling (een aandoening die “maligne neurolepticasyndroom” wordt genoemd). Onmiddellijke medische behandeling kan nodig zijn.
- Oncontroleerbare bewegingen, vooral van uw gezicht of tong.
- Duizeligheid of een gevoel van hevige slaperigheid. Dit zou bij oudere patiënten het risico op verwonding door een ongeval (zoals vallen) kunnen verhogen.
- Toevallen (stuipen).
- Een langdurige en pijnlijke erectie (priapisme).
- als u een snelle en onregelmatige hartslag heeft, zelfs als u in rust bent, hartkloppingen, moeite met ademen, pijn op de borst of onverklaarbare vermoeidheid. Uw arts moet uw hart controleren en u onmiddellijk doorverwijzen naar een cardioloog als dat nodig is.

Deze aandoeningen kunnen namelijk door dit type geneesmiddel worden veroorzaakt.

Informeer uw arts zo spoedig mogelijk als u last krijgt van het volgende:

- Koorts, griepachtige verschijnselen, keelpijn of een andere infectie, omdat dit het gevolg kan zijn van een zeer laag aantal witte bloedcellen, waardoor dit middel mogelijk gestopt moet worden en/of een behandeling kan worden gegeven.
- Constipatie (verstopping) samen met aanhoudende buikpijn of constipatie die niet reageert op behandeling. Dit kan leiden tot een ernstigere blokkade van de darm.

**Zelfmoordgedachten en verergering van uw depressie**

Als u depressief bent, kunt u soms eraan denken om uzelf schade toe te brengen (zelfverwonding) of uzelf te doden. Die gedachten kunnen sterker zijn bij het starten van de behandeling, omdat al deze geneesmiddelen een zekere tijd nodig hebben voor ze beginnen te werken. Meestal is dat ongeveer twee weken, maar soms langer. Deze gedachten kunnen ook vaker voorkomen als u plotseling stopt met het innemen van dit geneesmiddel. U heeft waarschijnlijk meer kans op dergelijke gedachten als u een jongvolwassene bent. Informatie van klinische

studies wijst op een hoger risico op zelfmoordgedachten en/of zelfmoordgedrag bij volwassenen jonger dan 25 jaar met een depressie.

Als u er ooit aan denkt om uzelf schade te berokkenen of te doden, moet u meteen contact opnemen met uw arts of naar een ziekenhuis gaan. Het kan nuttig zijn een familielid of goede vriend/vriendin te vertellen dat u depressief bent en hem/haar te vragen deze bijsluiter te lezen. U zou hem/haar kunnen vragen het u te zeggen als hij/zij denkt dat uw depressie erger wordt of als hij/zij zich zorgen maakt over veranderingen in uw gedrag.

### **Ernstige bijwerkingen van de huid**

Ernstige huidbijwerkingen (SCARs) die levensbedreigend of dodelijk kunnen zijn, zijn zeer zelden gemeld bij behandeling met dit medicijn. Deze doen zich gewoonlijk voor onder de vorm van:

- Het Stevens-Johnson-syndroom (SJS), een wijdverspreide uitslag met blaren en schilferende huid, vooral rond de mond, neus, ogen en geslachtsorganen
- Toxische epidermale necrolyse (TEN), een meer ernstige vorm die uitgebreide vervelling van de huid veroorzaakt
- Geneesmiddelreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS), die bestaat uit griepachtige symptomen met uitslag, koorts, gezwollen klieren en abnormale bloedtestresultaten (waaronder een verhoging van het aantal witte bloedcellen (eosinofilie) en van leverenzymen).

Stop met het gebruik van dit middel als u deze verschijnselen krijgt en neem onmiddellijk contact op met uw arts of zoek medische hulp.

### **Gewichtstoename**

Gewichtstoename kan voorkomen bij patiënten die dit middel innemen. U en uw arts moeten regelmatig uw gewicht controleren.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Dit middel mag niet gebruikt worden door kinderen en jongeren tot 18 jaar.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast dit middel nog andere geneesmiddelen, of 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.

Gebruik dit middel niet als u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- Sommige geneesmiddelen tegen hiv.
- Geneesmiddelen met azolen (tegen schimmelinfecties).
- Erytromycine of claritromycine (tegen infecties).
- Nefazodon (tegen depressie).

Neem contact op met uw arts als u één van de volgende middelen gebruikt:

- Geneesmiddelen tegen epilepsie (zoals fenytoïne of carbamazepine).
- Geneesmiddelen tegen hoge bloeddruk.
- Barbituraten (als u moeilijk kunt slapen).
- Thioridazine of lithium (andere antipsychotische geneesmiddelen).
- Geneesmiddelen die invloed hebben op uw hartslag, bijvoorbeeld middelen die een onbalans veroorzaken in elektrolyten (lage kalium- of magnesiumspiegels) zoals diuretica (plaspillen) of bepaalde antibiotica (middelen om infecties te behandelen).
- Geneesmiddelen die constipatie (verstopping) kunnen veroorzaken.
- Geneesmiddelen (“anticholinergica” genoemd) die de manier waarop zenuwcellen werken beïnvloeden om bepaalde medische aandoeningen te behandelen.

Overleg eerst met uw arts voordat u stopt met het innemen van één van uw geneesmiddelen.

### **Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?**

- Dit middel kan worden beïnvloed door voedsel en daarom dient u uw tabletten ten minste 1 uur voor een maaltijd in te nemen of voor het slapen gaan.

- Wees voorzichtig met de hoeveelheid alcohol die u drinkt, omdat de gecombineerde werking van dit middel en alcohol u slaperig kan maken.
- Drink geen grapefruitsap tijdens uw behandeling met dit middel. Dit kan de werking van het geneesmiddel beïnvloeden.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

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.

U mag dit middel niet innemen tijdens de zwangerschap tenzij u dat hebt besproken met uw arts. U mag dit middel niet gebruiken als u borstvoeding geeft.

De volgende symptomen die op gewenning kunnen duiden, kunnen voorkomen bij pasgeboren baby's van moeders die in het laatste trimester (de laatste drie maanden van de zwangerschap) quetiapine hebben gebruikt: trillen, spierstijfheid en/of spierzwakte, slaperigheid, opwinding, ademhalingsmoeilijkheden en moeilijkheden bij de voeding. Als uw baby een van deze symptomen krijgt, kan het zijn dat u uw arts moet waarschuwen.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Deze tabletten kunnen u slaperig maken. Bestuur geen voertuig en gebruik geen machines voordat u weet welk effect deze tabletten op u hebben.

### **Quetiapine Accord bevat lactose**

Dit middel bevat lactose, een soort suiker. Als uw arts u verteld heeft dat u overgevoelig bent voor bepaalde suikers, dient u met uw arts te praten voor u dit geneesmiddel inneemt.

### **Quetiapine Accord bevat natrium**

Quetiapine Accord 150 mg tabletten met verlengde afgifte bevatten minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per tablet en zijn dus in wezen 'natriumvrij'.

### **Effect op urinetesten**

Als uw urine getest wordt op geneesmiddelen, kunt u bij bepaalde testmethodes door het gebruik van quetiapine een positief resultaat krijgen voor het geneesmiddel methadon of bepaalde medicijnen tegen depressie, welke tricyclische antidepressiva (TCA's) worden genoemd. Dit kan zelfs gebeuren als u geen methadon of TCA's gebruikt. Als dit gebeurt, kan een meer specifieke test worden uitgevoerd.

## **3. Hoe gebruikt u dit middel?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Uw arts zal uw startdosering bepalen.

De onderhoudsdosis (dagelijkse dosis) zal afhangen van uw ziekte en behoefte en zal in het algemeen tussen de 150 mg en 800 mg vallen.

- Neem uw tabletten éénmaal daags in.
- Breek uw tabletten niet door, kauw er niet op en maal ze niet fijn.
- Slik de tabletten in zijn geheel door met wat water.
- Neem uw tabletten zonder voedsel in (ten minste 1 uur voor een maaltijd of voor het slapen gaan; uw arts zal u vertellen op welk tijdstip dit middel genomen moet worden).
- Drink geen grapefruitsap als u dit middel inneemt. Dit kan de werking van het geneesmiddel beïnvloeden.
- Stop niet met het innemen van uw tabletten, zelfs niet als u zich beter voelt, tenzij uw arts heeft aangegeven dat u kunt stoppen.

### **Problemen met de lever**

Als u leverproblemen hebt, kan uw arts de dosis veranderen.

### **Ouderen**

Als u op leeftijd bent, kan uw arts de dosis veranderen.

## **Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Dit middel mag niet worden gebruikt bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

### **Hebt u te veel van dit middel ingenomen?**

Als u meer van dit middel heeft gebruikt dan uw arts u heeft voorgeschreven, dan kunt u zich slaperig en duizelig voelen en een abnormale hartslag hebben. Neem onmiddellijk contact op met uw arts of met het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Neem dit middel mee.

### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

Als u bent vergeten een dosis in te nemen, neem het dan in zodra u het zich herinnert. Als het bijna tijd is voor uw volgende tablet, wacht daar dan op. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

### **Als u stopt met het gebruik van dit middel**

Als u plots stopt met het gebruik van dit middel, kunt u mogelijk last krijgen van niet kunnen slapen (insomnia), kunt u zich misselijk voelen of kunt u hoofdpijn, diarree, braken, duizeligheid of prikkelbaarheid ervaren. Uw arts kan u aanraden de dosis geleidelijk te verminderen voordat met de behandeling gestopt wordt.

**Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.**

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

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

### **Zeer vaak: komen voor bij meer dan 1 op de 10 mensen**

- duizeligheid (dat vallen tot gevolg kan hebben), hoofdpijn, droge mond.
- slaperigheid (dit kan na verloop van tijd verdwijnen, maar wanneer u doorgaat met de inname van quetiapine, kan dit tot vallen leiden).
- ontweningsverschijnselen (verschijnselen die optreden wanneer u stopt met de inname van quetiapine), waaronder niet kunnen slapen (insomnia), misselijkheid, hoofdpijn, diarree, braken, duizeligheid en prikkelbaarheid. Een geleidelijke stopzetting over een periode van minstens 1 tot 2 weken is raadzaam.
- gewichtstoename.
- Ongewone spierbewegingen. Deze kunnen bestaan uit het moeilijk in beweging krijgen van spieren, trillingen, rusteloosheid of spierstijfheid zonder pijn.
- Veranderingen in de hoeveelheid van bepaalde vetten in uw bloed (triglyceriden en totaal cholesterol).

### **Vaak: komen voor bij maximaal 1 op de 10 mensen**

- snelle hartslag.
- het gevoel dat uw hart bonst, snel klopt of slagen overslaat.
- obstipatie(verstopping), geïrriteerde maag (indigestie).
- gevoel van zwakte.
- gezwollen armen of benen.
- verlaagde bloeddruk bij het opstaan. Hierdoor kunt u een duizelig gevoel hebben of flauwvallen (dat vallen tot gevolg kan hebben).
- verhoogd suikergehalte in het bloed.
- wazig zien.
- abnormale dromen en nachtmerries.
- verhoogde eetlust.
- prikkelbaar zijn.
- spraak- en taalstoornissen.
- zelfmoordgedachten en verergering van uw depressie.
- kortademigheid.
- braken (vooral bij ouderen).
- Koorts.
- veranderingen in de hoeveelheid schildklierhormonen in uw bloed.

- daling van het aantal van bepaalde soorten bloedcellen.
- stijging van de concentratie leverenzymen in het bloed.
- stijging van de concentratie van het hormoon prolactine in het bloed. Deze stijging kan in zeldzame gevallen tot het volgende leiden:
  - mannen en vrouwen kunnen opgezwollen borsten krijgen en onverwachts melk produceren.
  - vrouwen kunnen niet of onregelmatig ongesteld zijn.

#### **Soms: komen voor bij maximaal 1 op de 100 mensen**

- toevallen of stuipen.
- allergische reacties, die onder andere kunnen bestaan uit verhoogde bulten (strepen), zwelling van de huid en zwelling rond de mond.
- onaangenaam gevoel in de benen (Restless Legs Syndrome).
- problemen met slikken.
- ongecontroleerde bewegingen, in het bijzonder van uw gezicht of tong.
- seksuele stoornis.
- diabetes.
- verandering in de elektrische activiteit van het hart, wat zichtbaar is op een hartfilmpje (ECG) ('verlenging van het QT-interval').
- een hartslag die langzamer is dan normaal, dit kan voorkomen aan het begin van de behandeling en gepaard kan gaan met lage bloeddruk en flauwvallen.
- moeilijk kunnen plassen.
- flauwvallen (dit kan tot vallen leiden).
- verstopte neus.
- daling van het aantal rode bloedcellen.
- daling van de concentratie natrium in het bloed.
- erger worden van reeds bestaande diabetes.
- verwardheid.

#### **Zelden: komen voor bij maximaal 1 op de 1000 mensen**

- een combinatie van hoge lichaamstemperatuur (koorts), zweten, stijve spieren, zich slaperig of zwak voelen (een aandoening die 'maligne neurolepticasyndroom' genoemd wordt).
- gele verkleuring van de huid en ogen (geelzucht).
- ontsteking van de lever (hepatitis).
- een langdurige en pijnlijke erectie (priapisme).
- gezwollen borsten en onverwachte melkproductie (galactorroe).
- verstoorde menstruatie.
- bloedstolsels in de aderen, vooral in de benen (de symptomen zijn onder andere zwelling, pijn en roodheid in het been), die via de bloedvaten in de longen terecht kunnen komen en pijn op de borst en ademhalingsmoeilijkheden kunnen veroorzaken. Als u een van deze symptomen krijgt, moet u onmiddellijk medische hulp inroepen.
- wandelen, praten, eten of andere activiteiten terwijl u slaapt.
- verlaagde lichaamstemperatuur (hypothermie).
- ontsteking van de alvleesklier.
- een aandoening (die "metabool syndroom" wordt genoemd) waarbij u een combinatie van 3 of meer van de volgende symptomen krijgt: toename van vet rond uw onderbuik, een afname van "goed cholesterol" (HDL-C), een toename van een bepaald type vet in uw bloed, triglyceriden genaamd, hoge bloeddruk en verhoging van uw bloedsuikergehalte.
- combinatie van koorts, griepachtige verschijnselen, keelpijn of een andere infectie met een zeer laag aantal witte bloedcellen, een aandoening die agranulocytose wordt genoemd.
- darmverstopping.
- verhoging van creatininesfosfokinase (een stof uit de spieren) in het bloed.

#### **Zeer zelden: komen voor bij maximaal 1 op de 10.000 mensen**

- ernstige huiduitslag, blaren of rode vlekken op de huid.
- een ernstige allergische reactie (die anafylaxie wordt genoemd), die ademhalingsmoeilijkheden of shock kan veroorzaken.
- snel opzwellen van de huid, meestal rond de ogen, lippen en keel (angio-oedeem).
- ernstige blaarvorming van de huid, mond, ogen en genitaliën (het syndroom van Stevens-Johnson). Zie rubriek 2.
- onjuiste uitscheiding van een hormoon die het urinevolume regelt.
- afbraak van spierweefsel en pijn in de spieren (rabdomyolyse).

### **Niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)**

- huiduitslag met onregelmatige, rode vlekken (erythema multiforme).
- ernstige, plotselinge allergische reactie met symptomen zoals koorts en blaren op de huid en vervelling van de huid (toxische epidermale necrolyse). Zie rubriek 2.
- Geneesmiddelerash met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS) die bestaat uit griepachtige symptomen met huiduitslag, koorts, gezwollen klieren en afwijkende resultaten van bloedonderzoek (waaronder een toename van het aantal witte bloedcellen (eosinofilie) en leverenzymen). Zie rubriek 2.
- ontweningsverschijnselen kunnen optreden bij pasgeboren baby's van moeders die tijdens de zwangerschap dit middel hebben gebruikt.
- Beroerte.
- Aandoening van de hartspier (cardiomyopathie)
- Ontsteking van de hartspier (myocarditis)
- Ontsteking van bloedvaten (vasculitis), vaak met huiduitslag met kleine rode of paarse bultjes

De groep van geneesmiddelen waartoe Quetiapine Accord behoort, kunnen hartritmestoornissen veroorzaken. Deze kunnen ernstig zijn en in ernstige gevallen mogelijk fataal zijn.

Andere bijwerkingen kunnen alleen worden vastgesteld als een bloedtest wordt afgenomen. Deze bijwerkingen kunnen bestaan uit veranderingen van de hoeveelheid van bepaalde vetten (triglyceriden en totaal cholesterol) of suiker in het bloed, veranderingen in de hoeveelheid schildklierhormonen in uw bloed, verhoogde leverenzymen, verlagingen van het aantal van bepaalde soorten bloedcellen, verlaging van het aantal rode bloedcellen, verhoging van creatine-fosfokinase in het bloed (een stof die in de spieren voorkomt), verlaging van de hoeveelheid natrium in het bloed en verhogingen van de hoeveelheid van een hormoon dat prolactine wordt genoemd in het bloed. Verhogingen van de hoeveelheid van het hormoon prolactine kan in zeldzame gevallen leiden tot het volgende:

- Het opzwellen van de borsten en onverwachte melkproductie bij mannen en vrouwen.
- Het uitblijven of onregelmatig worden van de menstruatie bij vrouwen.

Uw arts kan u vragen om van tijd tot tijd een bloedproef te laten doen.

### **Extra bijwerkingen die bij kinderen en jongeren tot 18 jaar kunnen voorkomen:**

Dezelfde bijwerkingen die bij volwassenen kunnen voorkomen, kunnen ook bij kinderen en jongeren tot 18 jaar voorkomen.

De volgende bijwerkingen zijn vaker bij kinderen en jongeren tot 18 jaar waargenomen, of zijn niet bij volwassenen waargenomen:

#### **Zeer vaak: kan voorkomen bij meer dan 1 op de 10 mensen**

- verhoging van de hoeveelheid van een hormoon dat prolactine wordt genoemd in het bloed;
- verhoging van de hoeveelheid van het hormoon prolactine kan in zeldzame gevallen leiden tot het volgende:
  - het opzwellen van de borsten en onverwachte melkproductie bij jongens en meisjes.
  - het uitblijven of onregelmatig worden van de menstruatie bij meisjes.
- toegenomen eetlust.
- braken
- Ongewone spierbewegingen. Deze kunnen bestaan uit het moeilijk in beweging krijgen van spieren, trillen, rusteloosheid of spierstijfheid zonder pijn.
- verhoging van de bloeddruk.

#### **Vaak: komt voor bij maximaal 1 op de 10 mensen**

- gevoel van zwakte, flauwvallen (kan tot vallen leiden)
- verstopte neus
- geïrriteerdheid

### **Melding van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheek. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiting staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands

Bijwerkingen Centrum Lareb. Website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

## 5. Hoe bewaart u dit middel?

- Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
- Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket, de doos, de blisterverpakking en de fles (EXP). Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.
- De fles dient 100 dagen na het openmaken niet meer te worden gebruikt.
- 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.
- Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is quetiapine (als fumaraat). Elke tablet bevat 150 mg quetiapine (als quetiapinefumarate).
- De andere stoffen in dit middel zijn:  
Tabletkern: lactosemonohydraat, hypromellose 3550, Hypromellose 100, natriumchloride, Povidon K-30, microkristallijne cellulose, talk en magnesiumstearaat.

Tabletcoating: Opadry wit, bestaande uit Poly (-vinylalcohol), titaandioxide (E171), macrogol 3350, talk.

### Hoe ziet Quetiapine Accord eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Quetiapine Accord zijn witte tot gebroken witte, capsulevormige, aan beide zijden ronde, filmomhulde tabletten met de opdruk 'AB2' op de ene kant en geen opdruk op de andere kant. De tabletten zijn ongeveer 17,4 mm lang en ongeveer 6,7 mm breed.

Verpakkingsgrootten van 10, 30, 50, 60 en 100 in witte, opake PVC/PVdC-Alu blisterverpakking of OPA/Alu/PVC-Alu blisterverpakking. Verpakkingsgrootten van 60 en 100 tabletten in witte, opake HDPE-fles met witte ondoorzichtige polypropyleen afsluitdop met wattenprop en inductiesluiting.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

#### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Accord Healthcare B.V.,  
Winthontlaan 200,  
3526 KV Utrecht,  
Nederland

#### Fabrikanten

Accord Healthcare B.V.,  
Winthontlaan 200,  
3526 KV Utrecht,  
Nederland

GAP SA  
Agissilaou str. 46  
Agios Dimitrios  
Athene, 17341  
Griekenland



Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,  
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Polen

Wessling Hungary Kft.,  
Anonymus u. 6.,  
Budapest, 1045,  
Hongarije.

**In het register ingeschreven onder**  
150 mg: RVG 117395

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

<b>Naam van de lidstaat</b>	<b>Naam van het geneesmiddel</b>
Oostenrijk	Quetiapin Accord 150mg Retardtabletten
Bulgarije	Quetiapine Accord 150mg prolonged release tablets
Cyprus	Quetiapine Accord 150mg prolonged release tablets
Tsjechië	Quetiapine Accord 150mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Duitsland	Quetiapin Accord 150mg Retardtabletten
Denemarken	Quetiapin Accord
Estland	Quetiapine Accord
Finland	Quetiapine Accord 150mg depottabletti
Hongarije	Quetiapine Accord 150 mg retard tablettá
Ierland	Notiabolfen XL 150 mg prolonged-release Tablet
Italië	Quetiapina Accord
Litouwen	Quetiapine Accord 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
Letland	Quetiapine Accord 150 mg ilgstošās darbības tabletes
Malta	Atrolak XL 150 mg prolonged-release Tablet
Nederland	Quetiapine Accord 150 mg tabletten met verlengde afgifte
Noorwegen	Quetiapine Accord
Polen	KETREL XR
Portugal	Quetiapina Accord 150 mg comprimidos de libertação prolongada
Roemenië	Quetiapină Accord 150 mg comprimate cu eliberare prelungită
Zweden	Quetiapine Accord 150 mg depottabletter
Slovenië	Kvetiapin Accord 150 mg tablete s podaljšaním sproščanjem
Slowakije	Quetiapine Accord 150 mg Filmom obalené tablety s predĺženým uvolňovaním
Verenigd Koninkrijk	Atrolak XL 150 mg prolonged-release Tablet
Griekenland	MATEPIL
Spanje	Atrolak prolong 150mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Frankrijk	QUETIAPINE ACCORD LP 150 mg comprimé à libération prolongée

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juni 2023.**