

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Zirorphan 1,5 mg/ml siroop {Dextromethorfaan hydrobromide}

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

Dit geneesmiddel kunt u zonder voorschrift krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- 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.
- Wordt uw klacht na 4 tot 5 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Zirorphan en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen 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 Zirorphan en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Zirorphan bevat als werkzame stof dextromethorfaan hydrobromide, een hoestremmend middel.

Dit geneesmiddel wordt gebruikt voor de behandeling van droge prikkelhoest (waarbij geen slijmen worden opgehoest).

Deze siroop is suikervrij en heeft aldus een laag caloriegehalte, is tandvriendelijk en mag door diabetici (suikerzieken) gebruikt worden.

Wordt uw klacht na 4 tot 5 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts

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

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u één van volgende aandoeningen heeft:
 - ernstig verminderde werking van de lever.
 - ernstige ademhalingsstoornissen (respiratoire insufficiëntie).
 - behandeling met mono-amino-oxidase inhibitoren (MAOI), wat bij bepaalde zenuwdepressies wordt voorgeschreven.
 - astmatische hoest.
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw apotheker voordat u dit middel inneemt.

- Als u bejaard bent.

- Als uw lever- en/of nierfunctie verminderd is, is het aangewezen de aanvangsdosis met de helft te verlagen.
- Als u astma of ademhalingsstoornissen heeft.
- Als u een productieve hoest heeft (waarbij slijmen worden opgehoest), is het beter geen hoestremmend middel te gebruiken.
- Als u koorts heeft, raadpleeg dan de huisarts.
- Misbruik van dit geneesmiddel in hoge doseringen kan leiden tot afhankelijkheid en psychiatrische stoornissen zoals psychose, manie, hallucinaties, paranoia, verwarring, geheugenverlies, concentratieverlies, agitatie, rusteloosheid, prikkelbaarheid en epileptische aanvallen.
- Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "*Neemt u nog andere geneesmiddelen in*" te lezen.

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

Kinderen

Niet van toepassing.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

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

Gebruik Zirorphan niet gelijktijdig met mono-amino-oxidase inhibitoren (MAOI), wat bij bepaalde zenuwdepressies wordt voorgeschreven (risico van stijfheid in de spieren, hoge koorts, overmatige prikkelbaarheid, ademstilstand en samentrekkingen van het strottenhoofd).

Vermijd het gelijktijdig gebruik van Zirorphan met volgende geneesmiddelen:

- Stoffen die het centraal zenuwstelsel onderdrukken (pijnstillende afgeleiden van morfine, bepaalde geneesmiddelen tegen depressies, geneesmiddelen tegen allergieën (sedatieve H1-antihistaminica), geneesmiddelen met een kalmerende en slaapverwekkende werking (barbituraten), angstremmers (anxiolitica en andere benzodiazepines), bepaalde geneesmiddelen tegen hoge bloeddruk, (clonidine en aanverwanten), slaapmiddelen (hypnotica), geneesmiddelen gebruikt bij geestesziekten (neuroleptica)): versterking van de onderdrukking van het centraal zenuwstelsel, in het bijzonder een verminderde ademhaling in geval van combinatie met andere afgeleiden van morfine. De vermindering van de waakzaamheid kan een gevaar betekenen voor het besturen van voertuigen of het werken met machines.
- Andere afgeleiden van morfine (pijnstillers of hoestprikkelremmende stoffen): verminderde ademhaling (versterking van het onderdrukkend effect van morfinederivaten) vooral bij de bejaarde patiënt.
- Geneesmiddelen die in het lichaam omgezet worden aan de hand van een bepaalde stof (CYP 2D6): mogelijke interactie met geneesmiddelen tegen depressies (fluoxetine, paroxetine, sertraline, fluvoxamine), geneesmiddelen om hartritmestoornissen te behandelen (amiodarone, quinidine) en geneesmiddelen gebruikt bij psychoses (haloperidol). Het is bevestigd dat door bepaalde geneesmiddelen tegen depressies (fluoxetine) de stofwisseling van dextromethorfaan vertraagd wordt. Hierdoor kunnen volgende symptomen voorkomen: mentale verwardheid, opwinding, verhoging van de reflexen, verhoogde lichaamstemperatuur, zweten, korte spiersamentrekkingen, Personen met een traag metabolisme lopen meer risico op een vergiftiging met dextromethorfaan wanneer ze gelijktijdig bepaalde geneesmiddelen tegen depressies (fluoxetine) gebruiken.

Waarop moet u letten met alcohol?

Tijdens de behandeling is het gebruik van alcohol af te raden.

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.

Vermijd het gebruik van Zirorphan tijdens de zwangerschap en de borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Als u last heeft van slaperigheid of duizeligheid bij het gebruik van dit geneesmiddel, bestuur dan geen voertuigen en bedien geen machines.

Het gelijktijdig gebruik van alcohol kan deze bijwerkingen versterken.

Zirorphan bevat sorbitol.

Indien uw arts u heeft meegedeeld 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 precies in zoals beschreven in deze bijsluiter of 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 siroop moet via de mond ingenomen worden.

De aanbevolen dosering bedraagt bij:

- *Kinderen van 6 tot 12 jaar*: 1 koffielepel (=5 ml) 4 tot 6 keer per dag of 1 dessertlepel (=10 ml) 2 tot 3 keer per dag. Maximale hoeveelheid: 4 dessertlepels (=40 ml) per dag.
- *Volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar*: 1 dessertlepel (=10 ml) 4 tot 6 keer per dag of 1 soeplepel (=15 ml) 3 tot 4 keer per dag. Maximale hoeveelheid: 8 dessertlepels (=80 ml) per dag.

Stop de behandeling wanneer de droge hoest verdwenen is.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u teveel van Zirorphan heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

De eerste symptomen van overdosering treden vooral op bij inname van zeer grote hoeveelheden (enkele malen de aanbevolen hoeveelheden) en bij combinatie met bepaalde geneesmiddelen tegen allergie (antihistaminica). De symptomen zijn: misselijkheid, braken, opwinding, verwardheid, slaperigheid, netelroos (huiduitslag met puistjes), wazig zicht en ongecontroleerde snelle bewegingen van de ogen.

Bij massale overdoseringen kunnen psychotische stoornissen (psychose), ziekelijke neigingen, zinsbedrog, achtervolgingswaan, stuiprekkings, verminderde ademhaling (ademhalingsdepressie) en coma optreden. In dat geval is opname in een ziekenhuis noodzakelijk.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

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

Als u stopt met het innemen van dit middel

Niet van toepassing.

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.

Bij inname van te grote hoeveelheden kunnen maag-darm stoornissen, misselijkheid, braken, slaperigheid, duizeligheid, oogsidderingen (bij hogere dosissen), pupilverwijding, prikkelbaarheid, verwardheid van geest, vernauwing van de luchtwegen (bronchospasmen), huiduitslag, jeuk, netelroos en zwelling veroorzaakt door overgevoeligheid (angio-oedeem) optreden.

Bij misbruik kunnen afhankelijkheid en onthoudingsverschijnselen optreden.

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 bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
EUROSTATION II
Victor Hortaplein 40/40
B-1060 Brussel
Website: www.fagg.be
e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

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

5. Hoe bewaart u dit middel?

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket en de buitenverpakking na “exp”. 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 dextromethorfaan hydrobromide (1,5 mg per ml).
- De andere stoffen in dit middel zijn sorbitoloplossing - natriumsaccharine - framboosaroma -natriumbenzoaat - citroenzuur en gezuiverd water (zie rubriek 2 “Zirorphan bevat sorbitol”).

Hoe ziet Zirorphan eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Fles met 150 ml siroop

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

I.D.PHAR bvba,
Atomveldstraat 8 bus 2
B-9450 Haaltert

Fabrikant

Sanico, Industriezone 4, Veedijk 59, B-2300 Turnhout, Belgie

Afleveringswijze

Vrije aflevering

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE 329131

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 10/2015.