

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Pentasa 500 mg tabletten met verlengde afgifte Pentasa 1 g tabletten met verlengde afgifte

Mesalazine

Lees goed de hele bijsluiter 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.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Pentasa tabletten met verlengde afgifte en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u Pentasa tabletten met verlengde afgifte niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Pentasa tabletten met verlengde afgifte in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Pentasa tabletten met verlengde afgifte?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS PENTASA TABLETTEN MET VERLENGDE AFGIFTE EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?

Pentasa bevat mesalazine, een ontstekingsremmend geneesmiddel voor de darmen, en wordt ingenomen bij:

- colitis ulcerosa;
- ziekte van Crohn.

2. WANNEER MAG U PENTASA TABLETTEN MET VERLENGDE AFGIFTE NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Pentasa niet innemen?

- U bent allergisch voor **salicylzuurderivaten** of voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u een **maag- of darmzweerziekte** heeft.
- Als u ernstige **lever- of nierfunctiestoornissen** heeft.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Pentasa?

- Als u een abnormale tendens tot bloedingen heeft en overgevoeligheidsreacties vertoonde op salicylaten in het verleden.
- Het is wenselijk vóór en geregeld tijdens de behandeling de bloedformule te onderzoeken. Het risico op een afwijking in het bloedbeeld door een geneesmiddel op basis van **azathioprine, 6-mercaptopurine** of **thioguanine** kan verhogen als u gelijktijdig Pentasa inneemt.
- Als u een **onvoldoende werking van de lever en/of van de nieren** heeft. Wanneer u langdurig Pentasa inneemt, is regelmatige controle van de nierfunctie gewenst. Gelijktijdig gebruik van andere geneesmiddelen die toxisch zijn voor de nieren, zoals **ontstekingsremmende middelen** (NSAID's) en **azathioprine**, kan het risico op nierreacties verhogen.

- Als u **longproblemen** heeft, in het bijzonder astma (zie ook de rubriek “Mogelijke bijwerkingen”).
- Als u nog andere geneesmiddelen inneemt. Gelieve ook de rubriek “Neemt u nog andere geneesmiddelen in?” te lezen.
- Als u na het gebruik van mesalazine reeds **overgevoelighedsreacties op uw hart** heeft vertoond (ontsteking van het hart of hartvlies).
- Als u een behandeling krijgt met bepaalde middelen die de **bloedstolling remmen** (geneesmiddelen voor trombose of om uw bloed te verdunnen).
- Bij gebruik van mesalazine kunnen nierstenen ontstaan. De symptomen kunnen bestaan uit pijn in de zijkanten van de buik en bloed in de urine. Zorg ervoor dat u voldoende vloeistof drinkt tijdens de behandeling met mesalazine.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Pentasa inneemt.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Neemt u naast Pentasa 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.

Wanneer u reeds **corticosteroiden** (ontstekingsremmende geneesmiddelen) inneemt, mag u toch starten met een behandeling met Pentasa. Pentasa kan **maaglast**, veroorzaakt door gebruik van corticosteroiden, versterken. Gelijktijdig gebruik van **azathioprine, 6-mercaptopurine of thioguanine** met Pentasa kan leiden tot onderdrukking van de beenmergfunctie. Regelmatige controle van de witte bloedcellen is aanbevolen.

Pentasa kan de werking van **sulfamiden** (geneesmiddelen gebruikt bij suikerziekte) versterken. Er zijn zwakke aanwijzingen dat mesalazine het antistollingseffect van **warfarine** kan verminderen. Gelijktijdig gebruik van mesalazine met andere nefrotoxische geneesmiddelen (geneesmiddelen die de nieren kunnen beschadigen) (bijvoorbeeld NSAID's, azathioprine of intraveneuze immunoglobulines) kan het risico op nefrotoxische bijwerkingen verhogen (zie ook de rubriek “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Pentasa?”).

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Pentasa moet met voorzichtigheid ingenomen worden tijdens de zwangerschap, vooral tijdens de **laatste 3 maanden** vanwege het risico op bloedingen. De onderliggende aandoening zelf (inflammatoire darmaandoening) kan de risico's voor de uitkomst van de zwangerschap verhogen. Er bestaan geen relevante en goed gecontroleerde studies over het gebruik van Pentasa bij zwangere vrouwen. De beperkte gepubliceerde gegevens over het gebruik van mesalazine bij de mens tonen geen stijging aan in het algemene percentage aangeboren misvormingen. Sommige gegevens wijzen op een verhoogd aantal vroeggeboorten, doodgeboorten en gevallen van laag geboortegewicht. Deze ongunstige uitkomsten van de zwangerschap worden echter ook geassocieerd met een actieve inflammatoire darmaandoening.

Een **verlaagd aantal witte bloedcellen en bloedplaatjes en bloedarmoede** zijn gerapporteerd bij pasgeborenen van wie de moeder behandeld is met Pentasa.

Pentasa moet met voorzichtigheid ingenomen worden als u borstvoeding geeft.

Pentasa gaat over in de moedermelk. Er is slechts beperkte ervaring met het oraal gebruik van Pentasa bij moeders die borstvoeding geven. Er werden geen gecontroleerde studies uitgevoerd met Pentasa tijdens de borstvoeding. **Overgevoelighedsreacties bij de zuigeling**, zoals **diarree**, kunnen niet worden uitgesloten. Als de zuigeling diarree krijgt, moet de borstvoeding worden stopgezet.

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 inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

De inname van mesalazine heeft waarschijnlijk geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

3. HOE NEEMT U PENTASA TABLETTEN MET VERLENGDE AFGIFTE 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.

Indien er geen beterschap optreedt, raadpleeg dan uw arts opnieuw.

De aanbevolen dosering is

Volwassenen en adolescenten

Eenmaal daags of in verdeelde doses. Bijvoorbeeld:

	's morgens	's middags	's avonds
DAGDOSIS = 1,5 g			
	1 tablet 500 mg	1 tablet 500 mg	1 tablet 500 mg
<i>ofwel</i>	2 tabletten 500 mg	-	1 tablet 500 mg
<i>ofwel</i>	1 tablet 1 g	-	1 tablet 500 mg
DAGDOSIS = 2 g			
	2 tabletten 500 mg	-	2 tabletten 500 mg
<i>ofwel</i>	1 tablet 1 g	-	1 tablet 1 g
DAGDOSIS = 3 g			
	2 tabletten 500 mg	2 tabletten 500 mg	2 tabletten 500 mg
<i>ofwel</i>	1 tablet 1 g	1 tablet 1 g	1 tablet 1 g
DAGDOSIS = 4 g			
	4 tabletten 500 mg	-	4 tabletten 500 mg
<i>ofwel</i>	2 tabletten 1 g	-	2 tabletten 1 g

Gebruik bij kinderen

Kinderen van 6 jaar en ouder

De dosis voor kinderen wordt berekend door uw arts en hangt af van het lichaamsgewicht van het kind. In het algemeen wordt er aanbevolen dat de helft van de dosis voor volwassenen wordt gegeven aan kinderen met een lichaamsgewicht tot 40 kg en de normale dosis voor volwassenen aan kinderen boven 40 kg.

Wijze van gebruik en/of toedieningsweg

De tabletten doorslikken met water of een andere drank. De tabletten **niet oplossen**.

De tabletten mogen gebroken worden om het doorslikken te vergemakkelijken. De tabletten **niet kauwen**.

Bij **maagklachten** kunnen de tabletten tijdens of vlak na de maaltijd worden ingenomen.

Uw arts vertelt u hoe lang u Pentasa moet innemen of wanneer u de voorgeschreven dosis mag verminderen. Stop de behandeling niet voortijdig omdat de ziekte dan kan heropflakkeren.

Heeft u te veel van Pentasa ingenomen?

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

Er bestaat geen specifiek antigif. De behandeling is ondersteunend en afgestemd op de verschijnselen van overdosering. De behandeling in het ziekenhuis omvat een nauwgezette bewaking van de nierwerking.

Bent u vergeten Pentasa in te nemen?

Neem de vergeten dosis zo snel mogelijk in en de volgende dosis op het volgende aanbevolen tijdstip. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van Pentasa

Overleg altijd met uw arts indien u overweegt om te stoppen. Indien u stopt met de behandeling, kunnen de verschijnselen terugkomen omdat de ziekte kan heropflakkeren.

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.

Vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$)

Zenuwstelselaandoeningen: hoofdpijn, wat aan de arts gemeld moet worden.

Maag-darmstelselaandoeningen: diarree, misselijkheid, buikpijn, braken, verlies van eetlust en winderigheid (deze gaan meestal vanzelf over).

Huid- en onderhuidaandoeningen: huiduitslag (inclusief netelroos en rode huid), wat aan de arts gemeld moet worden.

Zelden ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1000$)

Zenuwstelselaandoeningen: duizeligheid.

Hartaandoeningen: ontsteking van het hart en hartvlies.

Maag-darmstelselaandoeningen: verhoogde amylase (verteringsenzym) en ontsteking van de pancreas.

Huid- en onderhuidaandoeningen: verhoogde gevoeligheid van uw huid voor zonlicht en ultraviolet licht (fotosensitiviteit).

Zeer zelden ($< 1/10\ 000$)

Bloed- en lymfestelselaandoeningen: afwijkingen in de bloedtelling (anemie (bloedarmoede), aplastische anemie (bloedarmoede door beschadiging van het beenmerg), agranulocytose (zeer ernstig tekort aan witte bloedcellen dat gepaard gaat met plotselinge hoge koorts, heftige keelpijn en zweertjes in de mond), neutropenie (vermindering van een bepaalde soort witte bloedcellen), leukopenie (gekenmerkt door een tekort aan witte bloedcellen en verhoogde gevoeligheid voor infecties) (inclusief granulocytopenie, een afwijking gekenmerkt door een aanzienlijke vermindering van een bepaalde soort witte bloedcellen en verhoogde gevoeligheid voor infecties), pancytopenie (vermindering van alle soorten cellen in het bloed), trombocytopenie (verlaagd aantal bloedplaatjes, gekenmerkt door blauwe plekken en bloedingsneiging) en eosinofilie (toename van bepaalde witte bloedcellen) (als deel van een overgevoeligheidsreactie)).

Immuunsysteemaandoeningen: overgevoeligheidsreactie inclusief anafylactische reactie (zeer hevige, levensbedreigende overgevoeligheidsreactie met onder meer de volgende verschijnselen: koorts, jeuk over het hele lichaam, misselijkheid en sterke afname van de bloeddruk), geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische verschijnselen (DRESS).

Zenuwstelselaandoeningen: perifere zenuwlidjen.

Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen: allergische en fibrotische longreacties (inclusief kortademigheid, hoesten, bronchospasme (benauwdheid door spierkramp in de luchtwegen), allergische alveolitis (acute ontsteking van longblaasjes, veroorzaakt door een allergische reactie op ingeademde stoffen), pulmonale eosinofilie (toename van het aantal witte bloedcellen in de longen), interstitiële longaandoening (aandoening van het vaste longweefsel), longinfiltratie (ruimte-innemend proces) en pneumonitis (goedaardige plotselinge ontsteking van een deel van een longkwab, zonder algemene ziekteverschijnselen)).

Maag-darmstelselaandoeningen: pancolitis (ontsteking van de volledige dikke darm).

Lever- en galaandoeningen: verstoorde levertesten en levertoxiciteit, inclusief hepatitis (leverontsteking), cholestatische hepatitis (leverontsteking door aantasting van de galwegen), cirrose (leveraandoening veroorzaakt door alcohol) en leverfalen.

Huid- en onderhuidaandoeningen: haaruitval (dit kan zich herstellen), allergische dermatitis (vorm van huiduitslag), erythema multiforme (een (terugkerende) aandoening die wordt gekenmerkt door rode, verheven plekken die eruitzien als schietschijven en meestal symmetrisch over het lichaam verspreid zijn) en syndroom van Stevens-Johnson (SJS) (ernstige overgevoeligheidsreactie met (hoge) koorts, rode vlekken op de huid, gewrichtspijnen en/of oogontsteking).

Skeletspierstelsel- en bindweefsel-aandoeningen: botpijn, spierpijn en lupus erythematosusachtig syndroom (gekenmerkt door ontstekingsachtige reacties van huid (met rode droge vlekken op de neus en wangen) en/of ingewanden) (systemische lupus erythematosus).

Nier- en urinewegaandoeningen: nierfunctiestoornis (inclusief acute en chronische interstitiële nefritis (ontsteking van de nieren, met als verschijnselen bloed in de urine, koorts en pijn in de flanken), nefrotisch syndroom (nierstoring) (nieraandoening die kan leiden tot zwelling, vooral van het gezicht of rond de ogen, de aanwezigheid van eiwitten in de urine waardoor het schuimig wordt, en/of gewichtstoename), nierinsufficiëntie (onvoldoende werking van de nieren)) en verkleuring van de urine.

Voortplantingsstelsel- en borstaandoeningen: sperma met een lage concentratie zaadcellen (oligospermie) (dit kan zich herstellen).

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen: geneesmiddelenkoorts.

Het is belangrijk te weten dat verscheidene van de bovengenoemde stoornissen ook door de ontstoken darm kunnen veroorzaakt worden.

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

Nier- en urinewegaandoeningen: nierstenen en daarmee samenhangende nierpijn (zie ook rubriek 2).

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:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie

Eurostation II Victor Hortaplein 40/40 B-1060 Brussel	Postbus 97 B-1000 Brussel Madou
---	---------------------------------------

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 PENTASA TABLETTEN MET VERLENGDE AFGIFTE?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Pentasa 500 mg tabletten met verlengde afgifte

Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Pentasa 1 g tabletten met verlengde afgifte

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking 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 Pentasa?

- De werkzame stof in dit middel is mesalazine. Pentasa bevat 500 mg of 1 g mesalazine/tablet.
- De andere stoffen in dit middel zijn povidone, ethylcellulose, magnesiumstearaat, talk en microkristallijne cellulose.

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

Pentasa 500 mg tabletten met verlengde afgifte: blisterverpakking (alu/alu) of glazen pot met 90, 100 of 300 tabletten.

Pentasa 1 g tabletten met verlengde afgifte: blisterverpakking (alu/alu) met 60 tabletten.

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

Ferring N.V., Capucienenlaan 93C, B-9300 Aalst

Tel.: 053-72 92 00

E-mail: [feringnvs@fering.be](mailto:ferringnvs@fering.be)

Fabrikant

Ferring GmbH, Wittland 11, 24109 Kiel, Duitsland

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

Pentasa 500 mg tabletten met verlengde afgifte (blisterverpakking): BE156055

Pentasa 500 mg tabletten met verlengde afgifte (glazen pot): BE230991

Pentasa 1 g tabletten met verlengde afgifte: BE477306

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 10/2019