



BIJSLUITER

MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK

Lees de hele bijsluiter goed voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken 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 Mirtazapine en waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit geneesmiddel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Mirtazapine en waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?

MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK behoort tot de groep van geneesmiddelen die bekend staat als antidepressiva en wordt gebruikt voor de behandeling van (ernstige) neerslachtigheid (depressie), en slaapproblemen die hierdoor optreden. Daarnaast kan MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK gebruikt worden voor het op en afbouwen van de behandeling met Mirtazapine.

Het kan één tot twee weken duren voordat het middel begint te werken. Na twee tot vier weken kunt u zich beter gaan voelen. U moet het uw arts vertellen als u zich na twee tot vier weken niet beter, of zelfs slechter voelt.

Heeft u andere ziektebeelden? Vraag uw arts uitleg waarom hij dit geneesmiddel voorschrijft.

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

Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u monoamine-oxidaseremmers (MAO-remmers), of u heeft deze recent (tijdens de laatste weken) gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

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

Kinderen en jongeren tot 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 MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK voorschrijven omdat de arts van oordeel is dat dit in hun belang is. Als uw arts MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK 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 MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK, dan wordt u verzocht uw arts hierover te informeren. Lange-termijn veiligheidsgegevens van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK over groei, ontwikkeling en cognitieve en gedragsontwikkeling ontbreken in deze leeftijdsgroep. Ook is bij behandeling van deze leeftijdsgroep met MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK vaker een belangrijke gewichtstoename waargenomen vergeleken bij volwassenen.

Gedachten over zelfmoord en verergering van uw depressie

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

U heeft een grotere kans dat u dit soort gedachten heeft:

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

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

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

Wees ook extra voorzichtig met MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK als u één van de volgende aandoeningen heeft of ooit heeft gehad. Vertel uw arts over deze aandoeningen voordat u MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK gaat gebruiken, als u dat nog niet eerder heeft gedaan:

- Toevallen (epilepsie). Stop met het gebruik van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK en neem onmiddellijk contact op met uw arts als u epileptische aanvallen krijgt of steeds vaker epileptische aanvallen heeft;
- Leverziekten, waaronder geelzucht. Stop met het gebruik van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK en neem onmiddellijk contact op met uw arts als geelzucht optreedt;
- Nierziekten;
- Hartaandoeningen of verlaagde bloeddruk;
- Schizofrenie. Neem onmiddellijk contact op met uw arts als psychotische verschijnselen, zoals paranoïde gedachten, steeds vaker voorkomen of verergeren;
- Manische depressiviteit (perioden van overdreven opgewektheid/overactiviteit afgewisseld met perioden van neerslachtigheid). Stop met het gebruik van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK en neem onmiddellijk contact op met uw arts als u zich overdreven opgewekt begint te voelen of overmatig veel energie krijgt;
- Diabetes (suikerziekte) (het kan nodig zijn uw dosis insuline of van andere middelen tegen diabetes aan te passen);
- Oogziekte, zoals verhoogde oogboldruk (glaucoom);
- Moeilijkheden met plassen, die veroorzaakt kunnen worden door een vergrote prostaat.
- Bepaalde hartaandoeningen die uw hartritme kunnen veranderen, een recente hartaanval, hartfalen, of als u bepaalde geneesmiddelen gebruikt die het hartritme kunnen beïnvloeden;
- Wanneer u verschijnselen ontwikkelt die wijzen op een infectie, zoals onverklaarbare hoge koorts, keelpijn en zweertjes in de mond.
Stop met het gebruik van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK en neem onmiddellijk contact op met uw arts voor bloedonderzoek. In zeldzame gevallen kunnen deze verschijnselen wijzen op afwijkingen in de aanmaak van bloedcellen in het beenmerg. Deze zeldzame verschijnselen treden meestal 4-6 weken na het begin van de behandeling op.
- Wanneer u tot de groep ouderen behoort. U kunt gevoeliger zijn voor de bijwerkingen van antidepressiva.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden nog gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor geneesmiddelen of voedingssupplementen die u zonder voorschrift kunt kopen.

Neem MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK niet in combinatie met:

- Monoamine-oxidaseremmers (MAO-remmers). Ook mag u geen MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK gebruiken gedurende twee weken nadat het gebruik van MAO-remmers is stopgezet. Na stopzetting van het gebruik van

MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK mag u gedurende de daarop volgende twee weken ook geen MAO-remmers gebruiken. Voorbeelden van MAO-remmers zijn moclobemide, tranylcypromine (beide zijn antidepressiva) en selegiline (tegen de ziekte van Parkinson).

Wees voorzichtig wanneer u MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK inneemt in combinatie met:

- Antidepressiva zoals SSRI's, venlafaxine en L-tryptofaan of triptanen (voor de behandeling van migraine), tramadol (een pijnstillert), linezolid (een antibioticum), lithium (voor de behandeling van psychische klachten), methyleenblauw (gebruikt bij de behandeling van hoge waarden methemoglobine in het bloed) en preparaten met Sint-Janskruid (*Hypericum perforatum*, een kruidenmiddel tegen depressie). In zeer zeldzame gevallen kan MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK alleen of in combinatie met deze geneesmiddelen, leiden tot een zogenaamd serotoninesyndroom. Enkele van de verschijnselen van dit syndroom zijn: onverklaarbare koorts, zweten, verhoogde hartslag, diarree, (oncontroleerbare) spiersamentrekkingen, rillingen, overactieve reflexen, rusteloosheid, stemmingsveranderingen en bewusteloosheid. Raadpleeg onmiddellijk uw arts als u last krijgt van een combinatie van deze verschijnselen.
- Het antidepressivum nefazodon. Dit middel kan de hoeveelheid MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK in het bloed verhogen. Raadpleeg uw arts als u dit middel gebruikt. Het kan nodig zijn de dosis van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK te verlagen of, wanneer u stopt met het gebruik van nefazodon, de dosis van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK juist te verhogen.
- Geneesmiddelen tegen angst of slapeloosheid zoals benzodiazepinen;
- Geneesmiddelen tegen schizofrenie zoals olanzapine;
- Geneesmiddelen tegen allergieën zoals cetirizine;
- Geneesmiddelen tegen hevige pijn zoals morfine. In combinatie met deze geneesmiddelen kan MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK de sufheid die door deze geneesmiddelen wordt veroorzaakt, verhogen.
- Geneesmiddelen tegen infecties: geneesmiddelen tegen bacteriële infecties (zoals erytromycine), geneesmiddelen tegen schimmelinfecties (zoals ketoconazol), geneesmiddelen tegen hiv/aids (zoals hiv-proteaseremmers) en geneesmiddelen tegen maagzweren (zoals cimetidine).
- In combinatie met MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK kunnen deze middelen de hoeveelheid MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK in het bloed verhogen. Raadpleeg uw arts als u deze middelen gebruikt. Het kan nodig zijn de dosis MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK te verlagen of, wanneer u stopt met deze middelen, de dosis MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK juist te verhogen.
- Geneesmiddelen tegen epilepsie zoals carbamazepine en fenytoïne, en geneesmiddelen tegen tuberculose zoals rifampicine.
- In combinatie met MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK kunnen deze geneesmiddelen de hoeveelheid MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK in het bloed verlagen. Raadpleeg uw arts als u deze geneesmiddelen gebruikt. Het kan nodig zijn de dosis MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK te verhogen of, wanneer u stopt met deze geneesmiddelen, de dosis MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK juist te verlagen.
- Geneesmiddelen ter voorkoming van bloedstolling zoals warfarine.

- MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK kan de effecten van warfarine op het bloed versterken. Informeer uw arts als u dit middel gebruikt. Bij combinatie is het raadzaam dat een arts uw bloed nauwgezet controleert.
- Geneesmiddelen die het hartritme kunnen beïnvloeden, zoals bepaalde antibiotica en sommige antipsychotica.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

U kunt suf of slaperig worden als u alcohol drinkt terwijl u MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK gebruikt. Geadviseerd wordt geen alcohol te drinken.

U kunt MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK innemen met of zonder voedsel.

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.

Beperkte ervaring met het gebruik van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK bij zwangere vrouwen laat geen verhoogd risico zien. Voorzichtigheid is echter geboden wanneer MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK gebruikt wordt tijdens de zwangerschap.

Als u MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK gebruikt tot aan, of tot kort voor de geboorte moet uw baby gecontroleerd worden op mogelijke bijwerkingen.

Gelijksoortige geneesmiddelen (SSRI's) kunnen bij gebruik tijdens de zwangerschap 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.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK kan uw reactie- en concentratievermogen verminderen. Verzekert u ervan dat u hier geen last van heeft voordat u gaat autorijden of machines of gereedschap gaat gebruiken. Als uw arts MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK heeft voorgeschreven aan een patiënt jonger dan 18 jaar, moet vast worden gesteld of concentratievermogen en alertheid niet beïnvloed zijn, voordat aan het verkeer wordt deelgenomen (bijv. op de fiets).

3. Hoe gebruikt u dit geneesmiddel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd 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 is:

Volwassenen

Aanvankelijk 15-30 mg per dag, na 2 tot 4 weken zo nodig verhogen tot maximaal 45 mg per dag.

Kinderen van 12 tot 18 jaar

Aanvankelijk 7.5 mg per dag voor de nacht. Indien nodig wekelijks verhogen met stappen van 7.5 mg per dag naar 15 tot 45 mg per dag.

Bij het opbouwen of afbouwen van de dosering van Mirtazapine

Het doseringsschema dient voor iedere patiënt individueel bepaald te worden.

Wanneer moet u MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK innemen:

Neem MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK elke dag steeds op dezelfde tijd in. Bij voorkeur neemt u MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK eenmaal daags in, bij het naar bed gaan. Het is echter mogelijk dat uw arts u adviseert de dosis MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK te verdelen over de dag – eenmaal 's ochtends en eenmaal 's avonds bij het naar bed gaan. De hogere dosis moet u innemen bij het naar bed gaan.

Wijze van innemen / Wijze van gebruik:

U kunt de voorgeschreven hoeveelheid afmeten met de door de apotheek meegegeven maatbeker, maatlepel of doseerspuit.

Heeft u te veel van dit geneesmiddel gebruikt?

Bel onmiddellijk een arts als u of iemand anders te veel MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK heeft ingenomen. De meest voorkomende verschijnselen van een overdosis MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK (zonder andere middelen of alcohol) zijn sufheid, desoriëntatie en een verhoogde hartslag. De verschijnselen van een mogelijke overdosis kunnen veranderingen zijn in uw hartritme (snelle, onregelmatige hartslag) en/of flauwvallen, wat verschijnselen kunnen zijn van een levensbedreigende aandoening die "torsade de pointes" wordt genoemd.

Bent u vergeten dit geneesmiddel te gebruiken?

Wanneer u uw dosis eenmaal per dag moet innemen

- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Neem uw volgende dosis in op het normale tijdstip.

Wanneer u uw dosis tweemaal per dag moet innemen

- Als u de ochtenddosis bent vergeten, neem deze dan tegelijk met de avonddosis in.
- Als u de avonddosis bent vergeten, neem deze dan niet alsnog met de volgende ochtend in. Sla de vergeten dosis gewoon over en ga door met uw normale ochtend- en avonddoses.
- Als u beide doses bent vergeten, neem deze dan niet alsnog in. Sla beide vergeten doses gewoon over en ga de volgende dag door met uw normale ochtend- en avonddoses.

Als u stopt met het gebruik van dit geneesmiddel

Stop alleen met het innemen van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK in overleg met uw arts.

Als u te vroeg stopt, kan uw depressie terugkomen. Raadpleeg uw arts wanneer u zich beter voelt. Uw arts zal bepalen wanneer de behandeling gestopt kan worden. Stop niet plotseling met het innemen van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK, zelfs niet als u geen last meer heeft van uw depressie. Als u plotseling stopt met het

innemen van MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK, kunt u misselijk, duizelig, onrustig of angstig worden, en hoofdpijn krijgen. Deze verschijnselen kunnen worden voorkomen door geleidelijk te stoppen. Uw arts zal u vertellen hoe u de dosis langzaam kunt verminderen.

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.

Stop met het gebruik van mirtazapine en informeer onmiddellijk uw arts als u een van de volgende ernstige bijwerkingen ondervindt:

Soms (kan voorkomen bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Overdreven opgewektheid gepaard gaande met het hebben van veel energie (manie)

Zelden (kan voorkomen bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers):

- Gelige verkleuring van ogen of huid; dit kan wijzen op stoornissen van de leverfunctie (geelzucht)

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

- Verschijnselen die wijzen op een infectie, zoals plotselinge, onverklaarbare hoge koorts, keelpijn en zweertjes in de mond (agranulocytose). In zeldzame gevallen kan MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK afwijkingen veroorzaken in de aanmaak van bloedcellen in het beenmerg (beenmergdepressie). Sommige mensen worden gevoeliger voor infecties doordat MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK een tijdelijk tekort aan witte bloedcellen kan veroorzaken (granulocytopenie). In zeldzame gevallen kan MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK ook een tekort aan zowel rode en witte bloedcellen als bloedplaatjes (aplastische anemie), een tekort aan bloedplaatjes (trombocytopenie) of een toename van het aantal witte bloedcellen (eosinofilie) veroorzaken.
- Epileptische aanval (convulsies)
- Een combinatie van verschijnselen zoals onverklaarbare koorts, zweten, verhoogde hartslag, diarree, (oncontroleerbare) spiersamentrekkingen, rillingen, overactieve reflexen, rusteloosheid, stemmingsveranderingen, bewusteloosheid en een verhoogde speekselaanmaak. In zeer zeldzame gevallen kan dit wijzen op het serotoninesyndroom.
- Gedrag vertonen met of gedachten hebben over zelfbeschadiging of zelfmoord
- Ernstige huidreacties (Stevens-Johnsonsyndroom, toxische epidermale necrolyse)

Andere mogelijke bijwerkingen van mirtazapine zijn:

Zeer vaak (kan voorkomen bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Toename van de eetlust en gewichtstoename
- Sufheid of slaperigheid
- Hoofdpijn
- Droge mond

Vaak (kan voorkomen bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Lethargie (lusteloosheid)
- Duizeligheid
- Trillen/beven
- Misselijkheid
- Diarree
- Braken
- Obstipatie (verstopping)
- Huiduitslag (exantheem)
- Pijn in de gewrichten of spierpijn
- Rugpijn
- Bloeddrukdaling bij het snel opstaan uit een zittende of liggende houding, gepaard gaande met duizeligheid of flauwvallen (orthostatische hypotensie)
- Zwelling (vaak van enkels of voeten) als gevolg van vochtophoping (oedeem)
- Vermoeidheid
- Levendige dromen
- Verwardheid
- Angstgevoelens
- Slaapproblemen

Soms (kan voorkomen bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Abnormale gewaarwordingen in de huid, bijvoorbeeld branderigheid, steken, kriebelingen of tintelingen (paresthesie)
- Rusteloze benen
- Flauwvallen
- Verminderde gevoeligheid in de mond
- Lage bloeddruk
- Nachtmerries
- Opwinding, onrust (agitatie)
- Vaarnemingen van dingen die er niet zijn (hallucinaties)
- Niet stil kunnen zitten

Zelden (kan voorkomen bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers):

- Plotselinge spiertrekkingen of aanspannen van de spieren
- Agressie
- Buikpijn en misselijkheid; dit kan wijzen op ontsteking van de alvleesklier (pancreatitis)

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

- Abnormale gevoeligheid in de mond
- Zwelling/vochtophoping (oedeem) in de mond
- Vochtophoping over het hele lichaam
- Vochtophoping op een enkele plek op het lichaam
- Te weinig natrium in het bloed (hyponatriëmie)
- Verstoorde afscheiding van het antidiuretisch hormoon
- Ernstige huidreacties (huidontsteking met blaren [dermatitis bullosa], huiduitslag met onregelmatige rode vlekken [erythema multiforme])
- Slaapwandelen
- Spraakstoornis
- Verhoogde concentratie creatinekinase (bepaald type enzym) in het bloed
- Moeite met plassen (urine vasthouden)
- Pijn, stijfheid en/of zwakte van de spieren, mogelijk met donkerder urine of verkleuring van de urine (rabdomyolyse)
- Meer prolactine in uw bloed (hyperprolactinemie). Dit kunt u merken aan grotere borsten en/of melk of vocht dat uit uw tepels druppelt. Prolactine is een hormoon.

Extra bijwerkingen die bij kinderen en jongeren tot 18 jaar kunnen voorkomen.

Bij kinderen jonger dan 18 jaar zijn de volgende bijwerkingen vaak waargenomen in klinische onderzoeken: belangrijke gewichtstoename, netelroos (galbulten) en toename van het aantal triglyceriden (soort vetten) in het bloed.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van een van de 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 Nederlandse Bijwerkingen Centrum Lareb (www.lareb.nl). Het melden van bijwerkingen draagt bij aan de veiligheid van geneesmiddelen.

5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Let ook op de houdbaarheid na openen.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u moet doen met geneesmiddelen 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 geneesmiddel?

- De werkzame stof in dit geneesmiddel is Mirtazapine
- De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn citroenzuur, glycerol, L-methionine, natriumbenzoaat, hydroxyethylcellulose, sacharine, sinaasappel essence, gezuiverd water

Hoe ziet dit geneesmiddel eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

MIRTAZAPINE DMB 15 MG/ML, DRANK is een heldere kleurloze tot licht gele oplossing en bevat 15 mg Mirtazapine per ml drank.

De drank is per 100 ml verpakt in een bruine flacon met schroefdop.

Fabrikant:

GMP Apotheek De Magistrale Bereider
Benjamin Franklinstraat 9
3261 LW Oud-Beijerland

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met uw apotheek.

Deze bijsluiter is voor het laatst aangepast in oktober 2020 door GMP Apotheek De Magistrale Bereider.

Dit geneesmiddel is gemaakt door GMP Apotheek De Magistrale Bereider en betreft een in Nederland niet-geregistreerde sterkte van dit geneesmiddel. Een geregistreerd geneesmiddel verdient altijd de voorkeur boven een niet-geregistreerd geneesmiddel. In dit geval is geen geregistreerde sterkte van dit geneesmiddel beschikbaar voor de behandeling die uw arts heeft voorgeschreven, daarom is voor u dit geneesmiddel in de apotheek bereid.