

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS**NOSCA-MÉRÉPRINE® 15 mg, omhulde tabletten**

Noscapinehydrochloridemonohydraat 15 mg

Lees de hele bijsluiter goed door, want deze bevat belangrijke informatie voor u.

Dit geneesmiddel kunt u zonder recept 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 arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na vier à vijf dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in punt 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 Nosca-Méréprine® en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u Nosca-Méréprine® niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Nosca-Méréprine®?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Nosca-Méréprine®?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

1. WAT IS NOSCA-MÉRÉPRINE® EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Nosca-Méréprine® is een geneesmiddel in tabletvorm, en wordt gebruikt bij symptomatische behandeling van niet productieve hoest.

2. WANNEER MAG U NOSCA-MÉRÉPRINE® NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?***Wanneer mag u Nosca-Méréprine® niet gebruiken?***

- Bij overgevoeligheid voor noscapine of voor een van de andere bestanddelen die in dit geneesmiddel zitten. Deze bestanddelen kunt u vinden onder punt 6.
- Ademhalingsinsufficiëntie.
- Astmatisch hoesten.
- Kinderen onder de 6 jaar.
- Bij zwangerschap en borstvoeding.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Nosca-Méréprine®?

- Indien er tevens sprake is van een productieve hoest dient men, alvorens dit geneesmiddel te gebruiken, er zich van te vergewissen wat de oorzaken zijn en met de arts of apotheker te overleggen of een aangepaste behandeling nodig is.
- Bejaarde personen kunnen gevoeliger zijn. Dosisreductie kan noodzakelijk zijn.
- Indien u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek “Gebruikt u nog andere geneesmiddelen” te lezen.

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

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Nosca-Méréprine® nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Niet samen gebruiken met sedativa.

Niet samen gebruiken met warfarine, een geneesmiddel dat de bloedstolling remt.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet samen gebruiken met alcohol.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Als voorzorgsmaatregel is het aangewezen Nosca-Méréprine® tabletten niet te gebruiken tijdens de zwangerschap en de borstvoeding wegens mogelijk risico op de ontwikkeling van de vrucht.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het gebruik van dit geneesmiddel kan slaperigheid veroorzaken. Het is niet aangewezen voertuigen te besturen of machines te bedienen waarbij hoge waakzaamheid vereist is.

Sedativa en alcohol versterken het effect.

Nosca-Méréprine 15 mg omhulde tabletten bevatten sucrose, glucose en lactose

Eén tablet bevat 65 mg sucrose, 2 mg glucose en 81 mg lactosemonohydraat.

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

Nosca-Méréprine 15 mg omhulde tabletten bevatten natriumbenzoaat (E211)

Dit geneesmiddel bevat 0,008 mg natriumbenzoaat per tablet. Natriumbenzoaat kan geelzucht (gele verkleuring van de huid en ogen) bij pasgeborenen (jonger dan 4 weken) verergeren.

3. HOE GEBRUIKT U NOSCA-MÉRÉPRINE®?

Gebruik Nosca-Méréprine® 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 gebruikelijke dosering is:

Volwassenen:	1 à 2 omhulde tabletten per keer, 4 tot 6 maal per dag
Kinderen vanaf 12 jaar:	1 omhulde tablet per keer, 4 tot 5 maal per dag
Kinderen tussen 6 en 12 jaar:	1 omhulde tablet per keer, 3 tot 4 maal per dag

Indien de hoest niet verbetert bij de gebruikelijke dosis zal men de arts raadplegen.

Raadpleeg een arts, indien er na vier à vijf dagen geen verbetering optreedt.

Heeft u te veel van Nosca-Méréprine® ingenomen?

Na inname van grote hoeveelheden kunnen ademhalingsonderdrukking (ademhalingsdepressie), stuipen (convulsie) en coma optreden.

Bij bevestiging van intoxicatie zal men steeds hospitaliseren.

Behandeling:

- Maag ledigen indien mogelijk; het gebruik van actieve kool is aangeraden .
- In geval van ademhalingsdepressie is het antidotum Naloxone I.V. , I.M. of S.C. aangewezen.
Bij volwassenen: Begin dosis 0,4 mg: indien niet voldoende, mag men deze dosis om de twee tot drie minuten herhalen met een maximum van 3 injecties.
Bij kinderen: 0,01 mg/kg. Dezelfde richtlijnen volgen als bij volwassenen.
- In geval van stuipen: benzodiazepines (I.V. volwassenen en grotere kinderen, rectaal bij kleine kinderen).

Wanneer u teveel van Nosca-Méréprine® tabletten heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten Nosca-Méréprine® in te nemen?

Niet van toepassing.

Als u stopt met het gebruik van Nosca-Méréprine®

Alleen te gebruiken bij klachten.

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 Nosca-Méréprine® bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

- Een verhoogde dosis kan een daling van de bloeddruk geven.
- Sufheid, hoofdpijn, duizeligheid, slaperigheid.
- Een verhoogde dosis kan samentrekking van de longblaasjes veroorzaken.
- Acute pijn in de borst werd vastgesteld.
- Misselijkheid en braken.
- Constipatie kan ontstaan.
- Allergische huidreacties met uitslag en jeuk kunnen worden waargenomen.
- Acute pijn in de buik werd vastgesteld.
- Oogbindvliesontsteking.

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
Postbus 97
1000 Brussel Madou
Website: www.eenbijwerkingmelden.be
E-mail: adr@fagg.be

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

5. HOE BEWAART U NOSCA-MÉRÉPRINE®?

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Gebruik Nosca-Méréprine 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 niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen zo niet in het milieu.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen bevat Nosca-Méréprine®?

- De werkzame stof in Nosca-Méréprine® is 15 mg noscaphinehydrochloridemonohydraat.
- De andere stoffen in Nosca-Méréprine® zijn lactosemonohydraat, maïszetmeel, maïszetmeel (gepregelatiniseerd), talk (E553b), magnesiumstearaat, sucrose, natriumdiwaterstoffosfaat, dinatriumwaterstoffosfaat, colloïdaal siliciumdioxide (E551), calciumcarbonaat (licht) (E170), carboxymethylcellulose-natrium (E466), polyethyleenglycol 6000, natriumdocusaat, glucosestroop, polyvidon, cera alba (E901), schellak (E904), carnaubawas (E903), titaandioxide (E171), natriumbenzoaat (E211) en indigokarmijn (E132).

Hoe ziet Nosca-Méréprine® er uit en hoeveel tabletten zitten er in een verpakking?

De omhulde tabletten zijn wit en rond. Een doosje bevat 20 omhulde tabletten; 2 blisterverpakkingen à 10 tabletten.

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

Vemedia Manufacturing B.V.
Verrijn Stuartweg 60
1112 AX Diemen
Nederland

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:

België
Vemedia Consumer Health Belgium NV
Gaston Crommenlaan 8
9050 Gent
Telefoon: +32 (0)9 2962 149
E-mail: contact@vemedia.be

Afleveringswijze

Vrije aflevering.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:

BE105926

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in: 03/2023

- A. Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in oktober 2022.
- B. Deze bijsluiter werd het laatst goedgekeurd op:.