

Hydroxycarbamide filmomhulde tablet

Informatie voor de patiënt, ouders en verzorgers van de patiënt

Let op bij gebruik van hydroxycarbamide. Hydroxycarbamide is het werkzame bestanddeel in het geneesmiddel. Uw geneesmiddel kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk geneesmiddel dit gaat.

1 | De arts heeft U hydroxycarbamide filmomhulde tablet voorgeschreven

Uw arts heeft u hydroxycarbamide filmomhulde tablet voorgeschreven voor de behandeling van sikkelcelziekte.

LET OP

Hydroxycarbamide filmomhulde tablet bestaat in 2 verschillende sterktes: 100 mg en 1 000 mg. Uw arts kan u één of beide sterktes voorschrijven, afhankelijk van de dagelijks in te nemen dosis die aan u wordt voorgeschreven.



Hydroxycarbamide filmomhulde tablet **100 mg**

Een gebroken witte, ovale filmomhulde tablet, met aan weerszijden 1 breukstreep. Iedere halve tablet heeft op één zijde de opdruk "H".

Elke tablet bevat **100 mg hydroxycarbamide** en kan worden gedeeld in twee gelijke 50 mg delen.

De 100 mg tablet is verkrijgbaar in een plastic flacon van **60 tabletten**.

GOUDEN buiten verpakking



Hydroxycarbamide filmomhulde tablet **1 000 mg**

Een gebroken witte, capsulevormige filmomhulde tablet met aan weerszijden drie breukstrepen. Iedere kwart tablet heeft op één zijde de opdruk "T".

Elke tablet bevat **1 000 mg hydroxycarbamide** en kan gedeeld worden in vier gelijke 250 mg delen.

De 1 000 mg tablet is verkrijgbaar in een plastic flacon van **30 tabletten**.

Rode buiten verpakking

De arts kan u zowel 100 mg tabletten als 1 000 mg tabletten voor dagelijkse inname hebben voorgeschreven. Zorg ervoor dat u de voorgeschreven dosis begrijpt en dat u het verschil kent tussen de twee tabletsterktes hydroxycarbamide filmomhulde tablet 100 mg en hydroxycarbamide filmomhulde tablet 1 000 mg. Uw arts zal u vertellen hoeveel hydroxycarbamide filmomhulde tablet u elke dag moet innemen en zal de dosis in hele, halve of kwart tabletten beschrijven.

Als u vragen heeft, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

DOSERINGSBLAD

Uw arts kan u dit doseringsblad geven om beter uit te leggen wat voor soort tabletten u elke dag moet innemen. U kunt dit blad aan uw apotheker laten zien om er zeker van te zijn dat u de juiste voorgeschreven dagelijkse dosis krijgt.

Datum:/...../.....

Aanvullende uitleg bij het medisch recept van:

Naam: Voornaam:

Gewicht: kg

Uw arts heeft mg of hydroxycarbamide filmomhulde tablet per dag voorgeschreven.

Dit betekent dat u elke dag moet nemen:

Hydroxycarbamide filmomhulde tablet 100 mg

Iedere halve tablet heeft op één zijde de opdruk “H” voor “Honderd”.

☐ 1/2 tablet: **50 mg**



☐ hele tablet(ten) van **100 mg** = mg



GOUDEN doos

Hydroxycarbamide filmomhulde tablet 1 000 mg

Iedere kwart tablet heeft op één zijde de opdruk “T” voor “Thousand” het Engelse woord voor Duizend.

☐ 1/4 tablet: **250 mg**



☐ 1/2 tablet: **500 mg**



☐ 3/4 tablet: **750 mg**



☐ hele tablet(ten) van **1 000 mg** = mg



Rode doos

Laat dit blad met het medisch recept aan uw apotheker zien.

Lees voordat u met uw behandeling begint de informatiefolder voor patiënten; het bevat belangrijke informatie over hydroxycarbamide filmomhulde tablet, vooral over voorzorgsmaatregelen bij het gebruik van de tabletten.

2 | Hydroxycarbamide tabletten dienen met zorg te worden behandeld

BELANGRIJK

Hydroxycarbamide is een cytotoxisch medicijn (het heeft specifieke schadelijke effecten op bepaalde cellen) en er moet zorgvuldig mee worden omgegaan.

Hydroxycarbamide dient buiten het bereik en zicht van kinderen te worden bewaard.

Zwangere vrouwen dienen contact met hydroxycarbamide tabletten te vermijden.

Hydroxycarbamide moet elke dag op hetzelfde tijdstip worden ingenomen, bij voorkeur voor het ontbijt. Slik de tablet, met een glas water, zonder te zuigen of te kauwen.

Was uw handen voor en na het gebruik van de tabletten.



Het breken van de 1 000 mg en 100 mg tabletten

De 1 000 mg en 100 mg tabletten breken gemakkelijk via de breukstrepen, wanneer elk uiteinde tussen de vingers wordt gehouden. Wanneer de voorgeschreven dosering het breken van de tablet vereist, doe dit buiten het bereik van voedsel.



Wanneer poeder van de gebroken tablet wordt gemorst moet dit worden opgeveegd met vochtig papier dat moet worden weggegooid om inname van het poeder door anderen te voorkomen.

Vermijd contact met de gebroken oppervlakte.

Plaats de ongebruikte delen van de tablet terug in de flacon van de juiste sterkte (100 mg met opdruk "H" of 1 000 mg met opdruk "T") en doe de flacon terug in de doos (100 mg gouden doos of 1 000 mg rode doos).



Gooi het papieren doekje met de tabletkruimels in de vuilnisbak en was daarna de handen.

Als u de **1 000 mg** en **100 mg** tabletten niet kunt doorslikken

U kunt de tabletten direct voor inname uiteen laten vallen in water volgens onderstaande wijze:



- Leg de voorgeschreven hoeveelheid tabletten of tablet delen op een theelepel met wat water (1 000 mg tabletten bij voorkeur gebroken). U mag een druppel siroop toevoegen of de inhoud van de lepel mengen met wat voedsel om de mogelijk bittere smaak weg te nemen.
- Slik de inhoud van de theelepel, zodra de tablet uiteen is gevallen in water, door.
- Drink hierna een groot glas water.

3

Vruchtbaarheid - zwangerschap & borstvoeding

Zwangere vrouwen en vrouwen met een kinderwens:

Het risico op geboortefwijkingen kan niet worden uitgesloten als u zwanger bent terwijl u hydroxycarbamide gebruikt. Om die reden wordt het sterk aanbevolen tijdens uw gehele behandeling **toereikende anticonceptiemethoden** te gebruiken.

Als u een kinderwens heeft, bespreek deze dan met uw arts. De arts zal met u de potentiële voordelen en risico's van de voorzetting van het gebruik van hydroxycarbamide met u bespreken.

Als u zwanger raakt terwijl u nog steeds hydroxycarbamide gebruikt, moet u dit uw arts vertellen.

De werkzame stof hydroxycarbamide wordt uitgescheiden in menselijke moedermelk.

U mag daarom geen borstvoeding geven zolang u hydroxycarbamide gebruikt.

Mannen:

Het is belangrijk om te weten dat hydroxycarbamide een effect kan hebben op uw sperma productie en dus ook op uw mogelijkheid op het verwekken van kinderen.

Bespreek dit met uw arts voordat u de behandeling start.

Tenslotte, wanneer uw partner zwanger wordt, of zwanger wil worden, bespreek dit met uw arts.

Belangrijke informatie voor uw behandeling

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl.

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.siklos.eu/nl>

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlands College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

