

VERKLAREND DOCUMENT VAN DE DOSERING VAN SIKLOS®

Uw arts heeft u dit « verklarend document van de dosering » gegeven om beter te kunnen uitleggen welke tabletten u elke dag moet nemen. U kunt dit document aan uw apotheker laten zien om ervoor te zorgen dat u de juiste dagelijks voorgeschreven dosis ontvangt.

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

Toelichting op het medisch voorschrift van:

Naam: ... Voornaam: ...

Gewicht: ... kg

Uw arts heeft u ... mg SIKLOS® per dag voorgeschreven.

De voorgeschreven dosis van SIKLOS® moet eenmaal per dag worden ingenomen, bij voorkeur 's ochtends vóór het ontbijt.

Dat wil zeggen dat u elke dag het volgende neemt:

Siklos® 100 mg

Op elke helft van de tablet is een « H » aan één kant gegraveerd (« H » voor Hundred = 100 in het Engels)

½ tablet: **50 mg**



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



Goudgekleurde doos

Siklos® 1 000 mg

Op elk kwart tablet is een "T" aan één kant gegraveerd (« T » voor Thousand = 1 000 in het Engels)

¼ tablet: **250 mg**



½ tablet: **500 mg**



¾ tablet: **750 mg**



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



ROOD gekleurde doos

Graag dit document samen met het recept aan uw apotheker overhandigen.

Lees voordat u met uw behandeling begint zorgvuldig de bijsluiter en de informatiegids voor sikkcelpatiënten die met SIKLOS® worden behandeld; deze bevat belangrijke informatie over SIKLOS® en in het bijzonder over de voorzorgsmaatregelen bij het omgaan met de tabletten.

De complete en bijgewerkte tekst van de bijsluiter is beschikbaar op de site www.afmps.be, rubriek "BIJSLUITER en productkenmerken van een geneesmiddel".

Informatiegids verstrekt door uw arts of te downloaden van: <https://www.siklos.eu/be>



Siklos®

Filmomhulde tablet met breukstrepen

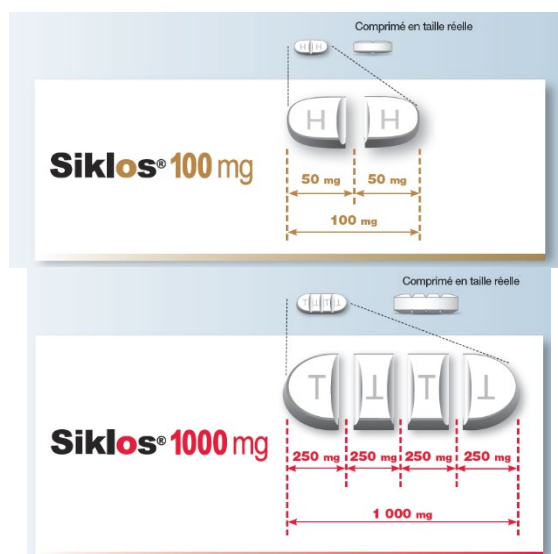
Bestaat in 2 verschillende doseringen:
100 mg en 1 000 mg

Hoe gebruik ik de delen van de SIKLOS®-tablet elke dag?

Als u een halve of kwart tablet nodig heeft, afhankelijk van het medisch voorschrift, kunnen de tabletten gemakkelijk worden in stukken gebroken.

Iedereen, vooral zwangere vrouwen, die geen SIKLOS® nemen, moeten direct contact met de tablet vermijden wanneer deze in stukken gebroken is. Was uw handen vóór en na contact met de tabletten. Als de voorgeschreven dosis het noodzakelijk maakt om de tablet in helften of kwarten te breken, moet dit ver van voedingsmiddelen gebeuren. Poeder, dat van de gebroken tablet valt, moet worden opgeveegd met een vochtige doek die moet worden weggegooid.

Plaats de ongebruikte delen van de tabletten terug in de fles en zet de fles in de doos; ze moeten binnen 3 maanden gebruikt worden.



Als u enige bijwerking bemerkt, praat dan met uw arts of uw apotheker of uw verpleegkundige. Dit geldt ook voor elke bijwerking die niet in de bijsluiter vermeld staat.

U kunt ook bijwerkingen direct melden bij de afdeling Vigilance van de AFMPS. De melding kan bij voorkeur online gebeuren via www.notifierunefetindesirable.be, anders met behulp van het « gele papieren blad », verkrijgbaar op aanvraag bij het AFMPS of printbaar op de AFMPS-website, www.afmps.be. Het ingevulde « gele papieren blad » kan per post worden opgestuurd naar het adres AFMPS – Afdeling Vigilance – Avenue Galilée 5/03 – 1210 Brussel, per fax naar nummer 02/528.40.01, of per e-mail naar het adres adr@afmps.be.

Door bijwerkingen te melden draagt u bij om meer informatie te verstrekken over de veiligheid van het geneesmiddel.

addmedica