



Om een maximaal voordeel te halen voor uw gezondheid uit de effecten van het geneesmiddel Siklos®, om voor een goed gebruik ervan te zorgen en om de ongewenste effecten ervan te beperken, zijn er bepaalde maatregelen / voorzorgsmaatregelen die moeten worden genomen, die in dit materiaal worden uitgelegd (RMA-versie 08/2026)

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)

☐ 1/2 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)

☐ 1/4 tablet : 250 mg



☐ 1/2 tablet : 500 mg



☐ 3/4 tablet : 750 mg



☐ hele tablet(ten) van 1 000 mg = mg



ROOD gekleurde doos

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

Lees aandachtig de bijsluiter alvorens u het geneesmiddel Siklos® gebruikt. De volledige en geactualiseerde tekst van deze bijsluiter is beschikbaar op de website www.fagg.be, rubriek « Zoek informatie over een vergund geneesmiddel ».

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

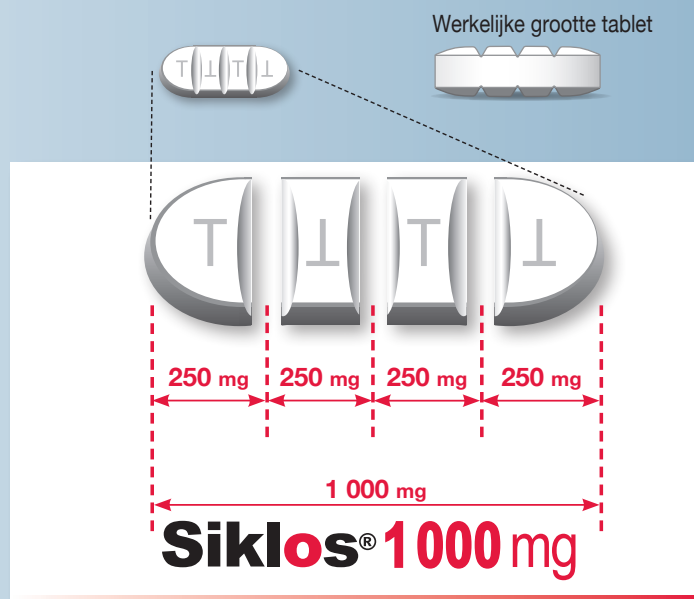


Hoe gebruik ik de delen van de SIKLOS®-tablet van dag tot dag?

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

Iedereen, vooral zwangere vrouwen, die geen SIKLOS® neemt, moet 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.



Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in de bijsluiter vermeld staan.

U kunt bijwerkingen ook melden via: Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten www.fagg.be, Afdeling Vigilantie: Website: www.eenbijwerkingmelden.be E-mail: adr@fagg-afmps.be

Bijwerkingen die verband houden met het gebruik van SIKLOS® kunnen ook worden gemeld aan de dienst voor Geneesmiddelenbewaking van Norgine op het telefoonnummer +32 16 39 27 43 of per e-mail naar medinfo@norgine.com.

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.