



Zelden (kan voorkomen bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Pijn in het bovenste deel van de buik
- Kramp in de vingers.

Zeer zelden

(kan voorkomen bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)

- Vorming van littekenweefsel in de ruimte rondom de longen (pleurale fibrose).

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

- Plotseling in slaap vallen
- Beven (tremor)
- Agressief gedrag, hallucinaties, wanen, psychische reacties
- Problemen met uw zicht
- Pijn op de borst (angina pectoris)
- Abnormale leverfunctie, afwijkende leverfunctietest
- Moeite met ademen met inadeguaat innemen van zuurstof, ontsteking en pijn van het membraan dat om de longen zit (pleuritis), pijn op de borst
- Verhoogde bloedwaarden van een specifiek enzym genaamd creatininefosfokinase
- Niet instaat zijn om de impuls, drang of verleiding te weerstaan om iets te doen wat schadelijk kan zijn voor u of anderen, zoals:
  - een sterke impuls om veel te gokken, ondanks de ernstige gevolgen die dit voor u of uw familie heeft
  - een veranderde of toegenomen seksuele interesse of gedrag waar u of anderen zich erg bezorgd om maken, bijvoorbeeld een toegenomen behoefte aan seks
  - een onbedwingbare behoefte om veel te kopen of uit te geven
  - eetbuien (het eten van grote hoeveelheden voedsel in korte tijd) of dwangmatig eten (meer dan normaal eten en meer dan nodig is om uw honger te stillen).

**Vertel het uw arts als u merkt dat u dergelijk gedrag vertoont. Hij/zij zal met u overleggen hoe deze verschijnselen behandeld of verminderd kunnen worden.**

#### **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 het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, Website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

#### **5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de originele verpakking ter bescherming tegen vocht.

Verwijder de verpakking met de silicagel (droogmiddel) niet uit de fles.

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 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 middel?**

- De werkzame stof in dit middel is cabergoline. Elke tablet bevat 0,5 mg cabergoline
- De andere stoffen in dit middel zijn watervrij lactose, L-leucine en magnesiumstearaat.

#### **Hoe ziet Cabergoline 0,5 Medcor er uit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Witte, ovaalvormige, platte tabletten met afgeschuinde randen.

De ene zijde is glad en de andere zijde heeft een breukstreep met aan de ene kant van de breukstreep de inscriptie "CBG" en aan de andere kant "0,5".

Dit geneesmiddel is verkrijgbaar in verpakkingen van 2 en 8 tabletten.

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

Registratiehouder / ompakker

Medcor Pharmaceuticals B.V.

Artemisweg 232

8239 DE Lelystad

#### Fabrikant

Teva Czech Industries s.r.o.

Ostravská 29, č.p. 305,

747 70 Opava, Komárov Tsjechië

Merckle GmbH

Ludwig-Merckle-Straße 3 –

89143 Blaubeuren - Duitsland

#### **In het register ingeschreven onder:**

Cabergoline 0,5 mg Medcor, tabletten

RVG 124846 // 34176 L.v.h.: Italië

Het product uit deze bijsluiter wordt in Italië op de markt gebracht onder de naam Cabergolina ratiopharm 0,5 mg, compresse.

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2021.**