

Op de achterzijde van de blister staan de dagen van de week afgedrukt. Dit kan u helpen te herinneren of u de tablet op een bepaalde dag heeft ingenomen. De vertaling van de afkortingen op de blister:

Δευ = Maandag
Τρί = Dinsdag
Τετ = Woensdag
Πέμ = Donderdag
Παρ = Vrijdag
Σαβ = Zaterdag
Κυρ = Zondag

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Neem onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker als u meer dan de door uw arts voorgeschreven hoeveelheid van dit medicijn heeft ingenomen.

De verschijnselen van een mogelijke overdosering kunnen bestaan uit snelle hartslag, veranderingen in het bewustzijnsniveau (variërend van slaperigheid tot coma), troebel zien, stuipen of toevallen en braken.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Als u vergeten bent een dosis in te nemen, neem deze dan in zodra u het zich herinnert. Echter, als het tijd is voor de volgende dosis, sla de gemiste dosis dan over en neem alleen de enkele dosis zoals gebruikelijk. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Neem niet meer in dan de dagelijkse hoeveelheid van dit medicijn die aan u voor één dag is voorgeschreven.

Als u stopt met het innemen van dit medicijn

Stop niet met het innemen van uw behandeling of verminderen van de dosis zonder het advies van uw arts, zelfs niet als u zich beter voelt. Als uw arts denkt dat u niet langer dit medicijn nodig heeft, zal hij/zij u vragen de dosis geleidelijk te verlagen voordat de behandeling uiteindelijk gestopt wordt. Het is bekend dat bijwerkingen optreden als mensen stoppen met het gebruik van dit medicijn, dit is vooral het geval als het medicijn plotseling wordt gestopt of als de dosis te snel verlaagd wordt. Sommige patiënten kunnen last krijgen van verschijnselen als zelfmoordgedachten, agressiviteit, vermoeidheid, duizeligheid, licht gevoel in het hoofd, hoofdpijn, slapeloosheid, nachtmerries, droge mond, verlies van eetlust, misselijkheid, diarree, nervositeit, agitatie, verwarring, oorsuizen, tintelingen of de zeldzame sensaties van elektrische schokken, zwakte, zweten, stuipen of griepachtige symptomen, problemen met het gezichtsvermogen en verhoging van de bloeddruk (hetgeen hoofdpijn, duizeligheid, oorsuizen, zweten, enz. kan veroorzaken).

Uw arts zal u adviseren hoe u geleidelijk de behandeling met dit medicijn moet verlagen. Dit kan een periode van enkele weken of maanden duren. Bij sommige patiënten kan het nodig zijn de behandeling zeer geleidelijk te stoppen gedurende enkele maanden of langer. Als één van deze verschijnselen bij u optreedt, of als andere symptomen problemen veroorzaken, vraag dan uw arts om verder advies.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Krijgt u last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan direct contact op met uw arts of apotheker.

Als één van de volgende verschijnselen optreedt, neem dan dit medicijn niet meer in. **Raadpleeg onmiddellijk uw arts of ga naar de spoedeisende hulp afdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis.**

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Zwelling van het gezicht, mond, tong, keel, handen of voeten en/of verhoogde jeukende uitslag (bultjes), moeilijkheden met slikken of ademen.

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers)

- Beklemmend gevoel op de borst, piepende ademhaling, moeilijkheden met slikken of ademen.
- Ernstige huiduitslag, jeuk of bultjes (verhoogde rode of bleke huidplekjes die vaak jeuken).
- Teken en symptomen van het serotoninesyndroom kunnen bestaan uit rusteloosheid, hallucinaties, coördinatieverlies, snelle hartslag, verhoogde lichaamstemperatuur, snelle veranderingen in de bloeddruk, overactieve reflexen, diarree, coma, misselijkheid, braken. In zijn meest ernstige vorm, kan het serotoninesyndroom overeenkomen met het maligne neurolepticumsyndroom (NMS). Teken en symptomen van NMS kunnen bestaan uit een combinatie van koorts, snelle hartslag, zweten, ernstige spierstijfheid, verwardheid, verhoogde spierenzymen (dit wordt bepaald door een bloedtest).
- Teken en symptomen van infectie, zoals hoge temperatuur, rillingen, koude rillingen, hoofdpijn, zweten, griepachtige symptomen. Deze kunnen het gevolg zijn van een bloedaandoening die leidt tot een verhoogde kans op infectie.
- Ernstige uitslag, die kan leiden tot ernstige blaarvorming en vervellen van de huid.
- Onverklaarbare spierpijn, gevoeligheid of zwakte. Dit kan een teken zijn van rabdomyolyse.

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

- Teken en symptomen van een aandoening die "stress-cardiomyopathie" wordt genoemd, zoals pijn op de borst, kortademigheid, duizeligheid, flauwvallen, onregelmatige hartslag.

Andere bijwerkingen die u aan uw arts moet vertellen (de frequentie van deze bijwerkingen zijn vermeld in de onderstaande lijst "Overige bijwerkingen"):

- Hoesten, piepende ademhaling en kortademigheid die gepaard kunnen gaan met een hoge temperatuur.
- Zwart (teerachtige) ontlasting of bloed in de ontlasting.
- Jeuk, gele huid of ogen of donkere urine kunnen symptomen zijn van een ontsteking van de lever (hepatitis).
- Hartproblemen, zoals snelle of onregelmatige hartslag, verhoogde bloeddruk.
- Oogproblemen, zoals troebel zien, verwijde pupillen.
- Problemen van het zenuwstelsel, zoals duizeligheid, slapende ledematen, bewegingsstoornissen, spier-spasmen of stijfheid, stuipen of toevallen.
- Psychische problemen, zoals hyperactiviteit en ongewoon grote opgewondenheid.
- Onttrekingsverschijnselen (zie de rubriek "Hoe gebruikt u dit medicijn?", Als u stopt met het innemen van dit medicijn").
- Verlengde bloeding(en) – indien u zichzelf snijdt of verwondt, kan het langer duren voordat de bloeding stopt.

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Overactiviteit, snelle gedachten en vermindering van de concentratie.
- Hallucinaties, gevoel afgezonderd te zijn, angst, prikkelbaarheid, overmatig opgewonden gevoel of emotie, overmatig opgewonden gevoel.
- Flauwvallen, onvrijwillige beweging van de armen of benen.
- Duizelig gevoel (in het bijzonder bij het opstaan).
- Overgeven van bloed, zwarte teerachtige ontlasting, dit kan een aanwijzing zijn voor inwendige bloedingen.
- Gevoeligheid voor zonlicht, blauwe plekken.
- Geen controle over het plassen.
- Stijfheid, spasmen en onvrijwillige bewegingen.
- Lichte veranderingen in de bloedspiegels.

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers)

- Stuipen of toevallen.
- Hoesten, piepende ademhaling en kortademigheid.
- Verwardheid (desoriëntatie) en verwarring.
- Overmatig drinken van water (bekend als water intoxicatie).
- Afname in de hoeveelheid natrium in het bloed.
- Ernstige oogpijn en verminderd of troebel zien.
- Abnormale snelle of onregelmatige hartslag.
- Ernstige buik- of ruggpijn (die een indicatie kan zijn voor darm-, lever- of alvleesklierproblemen).
- Jeuk, gele verkleuring van de huid of ontstekingen van de huid, dit zijn verschijnselen van ontsteking van de lever.

Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10000 gebruikers)

- Aanhoudende bloedingen, die een teken zijn van in uw bloed, dat leidt tot een toegenomen risico op bloedingen.
- Abnormale productie van de moedermelk.
- Onverwachte bloedingen bijvoorbeeld tijdens de menstruatie of het verschijnen van onverwachte blauwe plekken.

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

- Zelfmoord ideeën en zelfmoordgedrag, gedurende venlafaxine therapie of kort na het stoppen met gebruik van dit medicijn.
- Agressie.
- Draaierig gevoel.
- Zware vaginale bloedingen kort na de geboorte en borstvoeding" in rubriek 2 voor meer informatie.

Dit medicijn kan soms onbedoelde effecten hebben op de bloeddruk of op de cholesterol. Het kan ook de bloeddruk of de cholesterol vermindert, waardoor een verhoogde kans op hart- en vaatziekten ontstaat. Het is belangrijk dat u uw arts hiervan in kennis stelt en dat u uw arts hiervan in kennis stelt en dat u uw arts hiervan in kennis stelt en dat u uw arts hiervan in kennis stelt.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan, kunnen ook voorkomen. U kunt uw arts hiervan in kennis stellen en dat u uw arts hiervan in kennis stelt en dat u uw arts hiervan in kennis stelt.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste gebruiksdatum. Daar staat een maand en een jaar. De laatste gebruiksdatum is de laatste gebruiksdatum.

Bewaren beneden 30°C.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of het toilet. Het is belangrijk dat u uw arts hiervan in kennis stelt en dat u uw arts hiervan in kennis stelt en dat u uw arts hiervan in kennis stelt.

6. Inhoud van de verpakking en overige belangrijke informatie

De werkzame stof in dit medicijn is venlafaxine.

Efexor XR 75 mg:

Elke capsule met verlengde afgifte bevat 84 mg venlafaxine en overeenkomend met 75 mg venlafaxine vrije base.

De andere stoffen in dit medicijn zijn:

Bestanddelen capsule: microkristallijne cellulose.

Buitenkant capsule: gelatine, rood en geel ijzeroxide.

Drukinkt capsule: schellak, rood ijzeroxide (E171), propyleenglycol.

Efexor XR 150 mg:

Elke capsule met verlengde afgifte bevat 168 mg venlafaxine en overeenkomend met 150 mg venlafaxine vrije base.

De andere stoffen in dit medicijn zijn:

Bestanddelen capsule: microkristallijne cellulose.

Buitenkant capsule: gelatine, rood en geel ijzeroxide.

Drukinkt capsule: schellak, natriumhydroxide, titaandioxide (E171), propyleenglycol.

Hoe ziet Efexor XR eruit en hoeveel zit erin?

Efexor XR 75 is een ondoorzichtige perzikkleurige capsule met een diameter van 19,4 mm x 6,91 mm met een 'W' en de sterkte 75. Efexor XR 75 mg is beschikbaar in: een blister met 10 capsules.