

7. Houd de inhalator rechtop en herhaal dan stap 2 t/m 6 voor de tweede puf (dosis).

8. Plaats na gebruik het beschermkapje weer over het mondstuk.

U kunt dit oefenen voor een spiegel. Als u na inhalatie ziet dat er een 'nevel' aan de bovenkant van de inhalator of rond uw mondhoeken komt, heeft u het geneesmiddel waarschijnlijk niet helemaal correct gehaleerd. Neem dan een nieuwe puf (dosis) door de hierboven beschreven procedure vanaf stap 2 te herhalen.

Spoel na gebruik van de inhalator altijd uw mond, gorgel met water of poets uw tanden. Spuug restanten uit. Daarmee kan u een pijnlijke mond en keel of een hese stem helpen voorkomen.

Als u zwakke handen heeft kunt u de inhalator het best met twee handen vasthouden, waarbij u uw beide wijsvingers op het spuitbusje plaatst en uw beide duimen aan de onderkant van de inhalator.

Als u het lastig vindt om de inhalator te gebruiken kan uw arts u een hulpstuk geven. Dat kan de zogenoemde AeroChamber Plus® Flow-Vu®-voorzetkamer zijn, die helpt om het geneesmiddel goed in uw longen te inhaleren. Uw arts of apotheker kan u vertellen hoe u de AeroChamber Plus® Flow-Vu®-voorzetkamer bij de inhalator gebruikt. Bij de AeroChamber Plus® Flow-Vu®-voorzetkamer zitten instructies voor gebruik en schoonmaken die u aandachtig moet lezen.

Uw inhalator onderhouden

Het is belangrijk dat u deze instructies nauwkeurig volgt en uw inhalator wekelijks schoonmaakt. Zo maakt u de inhalator schoon:

- Verwijder het beschermkapje van het mondstuk.
- Haal het spuitbusje niet uit de verstuiver.
- Veeg de binnen- en buitenkant van het mondstuk en de verstuiver af met een schoon, droog doekje of tissue.
- Plaats het beschermkapje weer over het mondstuk.
- Plaats het metalen busje niet in water

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Het is belangrijk dat u de dosering gebruikt zoals op het apotheeketiket staat vermeld of zoals door uw arts geadviseerd. U dient uw dosering niet te verhogen of te verlagen zonder hiervoor medisch advies te vragen.

Raadpleeg uw arts of apotheker als u te veel van dit middel heeft gebruikt. U kunt last krijgen van hevige pijn op uw borst (angina), hoge of lage bloeddruk, hoofdpijn, spierkrampen, problemen met slapen, zenuwachtigheid, droge mond, geen eetlust, toevallen, stuipreukingen of insuluten. Het kan zijn dat u zich trillerig, licht in het hoofd, zwak, moe, misselijk of ziekelijk voelt. U merkt misschien ook dat uw hartritme verandert. Het kaliumgehalte in uw bloed kan laag zijn of de hoeveelheid suiker in uw bloed neemt toe. U kan ook last krijgen van symptomen zoals buikpijn, zich ziek voelen, gewichtsverlies, verminderd bewustzijn (waardoor u zich slaperig of verward voelt) of een lage bloedsuikerspiegel.

Als u langere tijd meer genomen heeft dan de voorgeschreven dosering, raadpleeg dan uw arts of apotheker. Hoge doseringen kunnen namelijk de hoeveelheid steroïde hormonen verminderen die normaal door de bijnier worden geproduceerd (zie rubriek 4).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een puf (dosis) bent vergeten, neem deze dan zo gauw u eraan denkt. Maar sla de gemiste puf (dosis) over als het bijna tijd is voor uw volgende puf (dosis). Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Het is heel belangrijk dat u deze inhalator iedere dag gebruikt zoals uw arts heeft voorgeschreven, ook als u zich goed voelt. Het helpt u om uw astma onder controle te houden. Praat eerst met uw arts als u wilt stoppen met het gebruik van de inhalator. Uw arts weet hoe u dit moet doen; meestal is dat door het geleidelijk afbouwen van de dosering zodat u geen astma-aanval opwekt.

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Uw arts zal u de laagst mogelijke dosering voorschrijven die nodig is om uw astma onder controle te houden, waardoor er mogelijk minder bijwerkingen optreden.

Elk geneesmiddel kan allergische reacties veroorzaken, al is er zelden melding gemaakt van ernstige allergische reacties. Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u last krijgt van plotselinge zwelling van uw oogleden, gezicht, keel, tong of lippen, huiduitslag of jeuk (vooral als dat over uw hele lichaam verspreid is), symptomen zoals duizeligheid, licht-in-het-hoofd voelen of flauwvallen of plotselinge veranderingen in uw ademhaling, zoals een toenemend gepiep of kortademigheid.

Zoals bij elke inhalator kan uw ademhaling slechter worden vlak nadat u de inhalator heeft gebruikt. Het kan zijn dat u merkt dat een piepende ademhaling of kortademigheid verergert. Als dit gebeurt, moet u stoppen met Flutiform en uw snelwerkende inhalator die verlichting geeft gebruiken. Neem onmiddellijk contact op met uw arts. Uw arts zal u controleren en misschien met een ander soort behandeling beginnen. U moet uw inhalator die snelle verlichting geeft altijd bij u hebben.

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

- Verslechtering van de astma.
- Hoofdpijn.
- Trillen.
- Onregelmatige hartslag of hartkloppingen.
- Duizeligheid.
- Problemen met slapen.
- Veranderingen van stemgeluid / heesheid.
- Droge mond, zere of geïrriteerde keel.
- Huiduitslag.

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

- Toename van de hoeveelheid suiker in uw bloed. Als u diabetes (suikerziektepatiënt) bent moet uw bloedsuikerspiegel mogelijk vaker worden gecontroleerd en de diabetesbehandeling die u nu krijgt worden aangepast. Uw arts moet u mogelijk vaker controleren.
- Spruw, of andere schimmelinfecties in de mond en keel.

- Glaucoom (verhoogde druk in de oogbol)
- Blauwe plekken of dunnere huid;
- Meer kans op een infectie;
- Vertraging van de groei bij kinderen en adolescenten;
- Een groot rond gezicht (maangezicht);
- Veranderde werking van de bijnier (een klier die hormonen produceert die nodig zijn voor de verspreiding van calcium in het lichaam, de verlies van eetlust, gewichtsverlies, hoofdpijn of zijn of epileptische aanvallen.

Deze gevolgen zijn veel minder waarschijnlijk bij kinderen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, www.lareb.nl helpen meer informatie te verkrijgen over de bijwerkingen.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Daar staat een maand en een jaar. De laatste datum is de houdbaarheidsdatum. Bijvoorbeeld: EXP: 08-2020 betekent dat u dit middel niet meer mag gebruiken na 8 augustus 2020.

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast bewaren. Temperatuur beneden het vriespunt moet u niet gebruiken. Na gebruik daarna opnieuw klaarmaken voor gebruik (zie rubriek 2). Het is niet als deze meer dan 3 maanden geleden gebruikt is. De dosisindicator '0' aangeeft.

Niet blootstellen aan temperaturen boven 50°C. Het middel kan dus niet lek prikken, breken of verbranden. Het middel kan vriespunt hebben.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen. Gebruik de apothekeer wat u met geneesmiddelen moet u niet gebruiken. Verantwoord manier vernietigd en komen niet in het milieu.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE STOFFEN **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

De werkzame stoffen in dit middel zijn fluticasone propionaat 125 microgram / 5 microgram dosis aerosol, fluticasone propionaat 250 microgram / 10 microgram dosis aerosol. Elke puf (dosis) bevat 125 microgram fluticasone propionaat. Elke puf (dosis) bevat 250 microgram fluticasone propionaat.

De andere stoffen in dit middel zijn:

- Natriumcromoglicaat
- Ethanol
- Apafuraan HFA 227 (drijfgas)

Hoe ziet Flutiform eruit en hoeveel zit er in de verpakking?

Deze inhalatoren zijn kleine spuitbusjes met een doseerklep. De spuitbusjes zijn beschermd met beschermingskapje voor het mondstuk. Elke verpakking.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Vergunninghouder/ompakker
Medcor Pharmaceuticals B.V.
Artemisweg 232
8239 DE Lelystad

Fabrikant:
Bard Pharmaceuticals Limited
Cambridge Science Park, Milton Road,
Verenigd Koninkrijk

Mundipharma DC B.V.
Leusderend 16
3832 RC Leusden, Nederland
(RVG 128587//107242)

Ingeschreven in het register onder:
Flutiform 125 microgram / 5 microgram:
RVG 128587//107242
RVG 129240//107242

Flutiform 250 microgram / 10 microgram:
RVG 127687//107243
RVG 129246//107243

Deze bijsluiters zijn voor het laatst goedgekeurd op 12 maart 2020.