

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Yomesan 500 mg tabletten Niclosamide

Lees goed de hele bijsluiters voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiters of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiters. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiters staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiters

1. Wat is Yomesan en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Yomesan niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Yomesan?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Yomesan?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS YOMESAN EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Yomesan is een geneesmiddel dat gebruikt wordt bij besmetting met lintwormen zoals:

- gewone lintworm (*Taenia saginata*)
- varkenslintworm (*Taenia solium*)
- brede lintworm (*Diphyllobothrium latum*)
- dwerglintworm (*Hymenolepis nana*)

Yomesan verdrijft lintwormen die zich in de darm bevinden. Yomesan werkt niet bij besmetting met de larven van de lintworm (cysticercose en echinococcose), omdat deze larven zich in de weefsels buiten de darm bevinden.

2. WANNEER MAG U YOMESAN NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Bij bestaande verstopping is het noodzakelijk voor een goede ontlasting te zorgen vooraleer de behandeling met Yomesan toe te passen.

Gedurende de behandeling moet men het gebruik van alcohol vermijden.

In het bijzonder bij infecties met een **varkenslintworm moet** men goed laxeren.

Als u er niet zeker van bent of één van deze punten op u van toepassing is, neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Yomesan gebruikt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Yomesan nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol ?

Een wisselwerking met alcohol is niet uitgesloten en daarom moet u gelijktijdig gebruik van alcohol vermijden.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Yomesan mag tijdens de zwangerschap slechts ingenomen worden indien strikt noodzakelijk. De inname van Yomesan wordt vooral in het eerste trimester van de zwangerschap afgeraden.

Het is niet bekend of Yomesan in de moedermelk opgenomen wordt. Yomesan mag alleen worden gebruikt door vrouwen die borstvoeding geven na afweging van de risico's en voordelen door een arts.

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is mogelijk dat Yomesan een invloed heeft op uw rijvaardigheid en vermogen om machines te bedienen.

Yomesan bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. HOE GEBRUIKT U YOMESAN?

Gebruik dit middel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Bij besmetting met de gewone lintworm, de varkenslintworm en de brede lintworm:

Volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar	4 tabletten
Kinderen van 2 tot 6 jaar	2 tabletten
Kinderen onder de 2 jaar	1 tablet

Bij besmetting met de dwerglintworm, wordt de volgende behandeling van 7 dagen aangeraden:

Dag 1:	
Volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar	4 tabletten
Kinderen van 2 tot 6 jaar	2 tabletten
Kinderen onder de 2 jaar	1 tablet

Dag 2-7:

Volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar	2 tabletten per dag
Kinderen van 2 tot 6 jaar	1 tablet per dag
Kinderen onder de 2 jaar	½ tablet per dag

De dagdosis wordt steeds in één keer onmiddellijk na het ontbijt ingenomen.

De afvoer van het overvloedige darmslijm kan door het drinken van zure vruchtensappen worden bevorderd. De wormen die zich onder de slijmlaag in de darm hebben vastgezet, worden daardoor gemakkelijker door het product bereikt en gedood.

De tabletten moeten fijn gekauwd worden ten einde een fijne brij in de mond te vormen. Deze brij wordt dan met een weinig water ingeslikt. Men kan ook de tabletten in een glas met weinig water laten uiteenvallen en dan innemen. Bij kleine kinderen is het aan te raden de tabletten eerst te verbrijzelen en dan met een beetje vloeistof te laten innemen.

Als de lintworm na de behandeling snel en bij voorkeur in zijn geheel moet worden uitgestoten, kan 2 uur na het innemen van de tabletten een middel gebruikt worden ter bevordering van de stoelgang (bv. natriumsulfaat of magnesiumsulfaat). Dat veroorzaakt dan een diarreevormige ontlasting, met uitstoting van de worm.

Enkele dagen na de behandeling kan men nog delen van de lintworm in de ontlasting aantreffen als de worm niet volledig door het laxemiddel werd uitgedreven. Later mogen er geen lintwormdelen of -eieren meer in de ontlasting aanwezig zijn. Nieuwe besmettingen met de gewone of de varkenslintworm kunnen pas een drietal maand later opnieuw de aanwezigheid van delen of eieren in de ontlasting tot gevolg hebben.

De controletijd bij de dwerglintworm bedraagt ongeveer 14 dagen.

Was na elke stoelgang de handen grondig om een nieuwe infectie te voorkomen. Doe dit op de dag waarop de kuur plaatsvindt, en ook nog enkele dagen daarna.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Er zijn geen gevallen bekend van overdosering bij de mens.

Wanneer u teveel van Yomesan heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het **Antigifcentrum** (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

De volgende dosis onmiddellijk innemen en de behandeling voortzetten met het voorgeschreven aantal tabletten per dag. **Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen.**

Als u stopt met het innemen van dit middel

Uw arts zal u vertellen hoe lang u Yomesan moet gebruiken.

Stop de behandeling niet voortijdig omdat dan het ziektebeeld kan verslechteren.

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.

De gemelde ongewenste effecten zijn gebaseerd op spontane meldingen. Daarom zijn hun frequenties ongekend.

- Allergische reactie (bijvoorbeeld met roodheid van de huid, jeuk en huiduitslag (exantheem)), anafylactische reactie (overgevoeligheidsreactie) en anafylactische shock.
- Duizeligheid (licht gevoel in het hoofd)
- Blauw kleuren van de huid (cyanose)
- Misselijkheid, braken, gastro-intestinale pijn en buikpijn, kokhalzen en diarree
- Huiduitslag, jeuk en overmatig zweten (hyperhidrose)
- Zich onwel voelen (vermoeidheid)

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

België:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
Postbus 97
B-1000 Brussel Madou

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Luxemburg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy
Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB)
CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois
Rue du Morvan
54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX
Tél : (+33) 3 83 65 60 85 / 87
E-mail : crpv@chru-nancy.fr

of

Direction de la Santé
Division de la Pharmacie et des Médicaments
20, rue de Bitbourg
L-1273 Luxembourg-Hamm
Tél. : (+352) 2478 5592
E-mail : pharmacovigilance@ms.etat.lu

Link voor het formulier :

<https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U YOMESAN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Yomesan is 5 jaar houdbaar.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

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

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. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze 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 niclosamide. Eén tablet bevat 500 mg niclosamide.
- De andere stoffen in dit middel zijn: talk, natriumlaurylsulfaat, povidon, vanilline, magnesiumstearaat, natriumsaccharine en maïszetmeel.

Hoe ziet Yomesan eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Doos met 4 tabletten van 500 mg in een blisterverpakking.

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

Houder van de vergunning:

Bayer SA-NV

J.E. Mommaertslaan 14

B-1831 Diegem (Machelen)

Fabrikant:

Bayer AG

Kaiser-Wilhelm-Allee

51368 Leverkusen, Duitsland

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE040381

Afleveringswijze

Vrije aflevering

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in 10/2021.