
GEHEUGENSTEUNTJE VOOR VERZORGERS

Geheugensteuntje voor verzorgers

Informatie voor ouders en/of verzorgers van de patiënt

Let op bij gebruik van glycopyrronium drank. Glycopyrronium is het werkzaam bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat. Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van het glycopyrronium te beperken of te voorkomen. Het materiaal is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

De bijwerkingen van dit medicijn zijn dosisafhankelijk en zijn vaak moeilijk te evalueren bij kinderen met neurologische problemen. Uw kind kan niet altijd vertellen of aangeven hoe het zich voelt. De arts van uw kind zal u uitleggen welke bijwerkingen vaak voorkomen en hoe u daarmee om moet gaan.

Het is belangrijk dat u elke keer een juiste dosis aan uw kind geeft. Door een verkeerde dosis of een overdosis kunnen ernstige bijwerkingen ontstaan.

Belangrijke informatie over het toedienen van glycopyrronium

- Dien glycopyrronium altijd exact toe zoals de arts heeft voorgeschreven. Verhoog de dosis niet zonder toestemming van de arts. Neem contact op met uw arts als u niet zeker bent over het juiste gebruik van glycopyrronium.
- Dien glycopyrronium ten minste één uur vóór, of twee uur ná de maaltijd toe. Als het voor uw kind noodzakelijk is dat hij/zij het medicijn tijdens de maaltijd krijgt, is het belangrijk dat u glycopyrronium telkens op hetzelfde ogenblik tijdens de maaltijd toedient. Geef het medicijn niet samen met een vetrijke maaltijd.
- Meet de dosis glycopyrronium af met het meegeleverde doseerspuitje. Controleer altijd of de juiste hoeveelheid glycopyrronium in het doseerspuitje wordt opgetrokken. Instructies over het gebruik van het doseerspuitje vindt u in de *patiëntenbijsluiter*.
- De tabel onderaan dit geheugensteuntje moet in het begin en ook bij elke dosisaanpassing door de behandelend arts worden ingevuld. Het is belangrijk dat u als ouder / verzorger weet wat de correcte dosis is die aan uw kind moet worden gegeven.
- Als u denkt dat er na een dosisverhoging een zorgwekkende bijwerking optreedt, breng de dosis dan weer terug naar het vorige niveau en neem contact op met de arts van uw kind.

Hoe om te gaan met belangrijke bijwerkingen

- Stop de behandeling van glycopyrronium en neem direct contact op met een arts als één van de volgende bijwerkingen optreedt:
 - problemen met de stoelgang (constipatie)
 - problemen met plassen of de blaas niet volledig kunnen legen (urineretentie)
 - ernstige luchtweginfecties (pneumonie)
 - allergische reactie (uitslag, jeuk, rode jeukende bultjes (netelroos), moeilijkheden met ademen of slikken, duizeligheid, zwelling van de tong, lippen, gezicht of keel)
- Vermijd blootstelling van uw kind aan warm of zeer warm weer om oververhitting en de kans op een zonnesteek te voorkomen. Overleg met de arts van uw kind of de dosis glycopyrronium moet worden verminderd tijdens periodes van warm of zeer warm weer.
- Zorg voor dagelijkse gebitsverzorging en regelmatige tandheelkundige controles om problemen met het gebit te beperken. Verminderde speekselvorming kan namelijk het risico op gebitsproblemen vergroten.
- Controleer regelmatig de pols van uw kind. Overleg met de arts van uw kind wanneer de hartslag erg traag of erg snel is.

- Bijwerkingen op het centrale zenuwstelsel zoals veranderingen in het algemene welzijn of het gedrag dienen doorgegeven te worden aan de behandelend arts.

Bijkomende informatie

- Roep onmiddellijk dringende medische hulp in wanneer uw kind een te hoge dosis glycopyrronium heeft toegediend gekregen, zelfs wanneer het kind in orde lijkt te zijn.
- Breng de behandelend arts op de hoogte wanneer uw kind een ander medicijn neemt, genomen heeft of in de toekomst mogelijk zal nemen.
- Overleg minstens 1 keer in de 3 maanden met de behandelend arts om er zeker van te zijn dat glycopyrronium nog steeds een geschikte behandeling is voor uw kind.

U vindt meer informatie over het innemen van glycopyrronium in de *patiëntenbijsluiter*. U kunt deze informatie ook aan de arts van uw kind vragen.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie is ook terug te vinden op www.eurocept-pharmaceuticals.nl/geneesmiddelen. Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlands College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Tabel toe te dienen dosis:

Naam patiënt: _____ Geboortedatum: _____

Naam arts: _____

Contactgegevens arts: _____

Voorgeschreven dosis (in te vullen door de arts):

Nr.	Dosis (ml)	Startdatum (ddmmjj)	Einddatum (ddmmjj)
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			