

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Serdolect 4 mg en 16 mg filmomhulde tabletten sertindol

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS SERDOLECT EN WAARVOOR WORDT DIT MEDICIJN INGENOMEN?](#)
2. [WANNEER MAG U DIT MEDICIJN NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?](#)
3. [HOE NEEMT U DIT MEDICIJN IN?](#)
4. [MOGELIJKE BIJWERKINGEN](#)
5. [HOE BEWAART U DIT MEDICIJN?](#)
6. [INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE](#)

1. WAT IS SERDOLECT EN WAARVOOR WORDT DIT MEDICIJN INGENOMEN?

Serdolect bevat de werkzame stof sertindol en behoort tot de geneesmiddelengroep van antipsychotica. Het heeft een uitwerking op zenuwbanen in bepaalde hersengebieden en helpt daar de chemische onevenwichten te corrigeren die uw symptomen veroorzaken.

Serdolect wordt gebruikt om **schizofrenie** te behandelen in gevallen waarbij een ander geneesmiddel niet effectief was.

2. WANNEER MAG U DIT MEDICIJN NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

Indien u:

- allergisch bent voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- te weinig kalium of magnesium in uw bloed heeft en hiervoor niet behandeld wordt door uw arts
- een ernstige hart- en vaatziekte heeft

- een ernstige hartaandoening heeft zoals:
 - hartfalen met zwelling van het weefsel veroorzaakt door een teveel aan vocht
 - een vergroot hart
 - een onregelmatige of lage hartslag
- geboren bent met een zogenaamd verlengd QT-interval of u dit gehad heeft, gebleken uit een ECG, of als iemand in uw familie een abnormaal hartritme heeft
- een ernstig verminderde leverfunctie heeft
- geneesmiddelen gebruikt die het QT-interval kunnen verlengen of invloed hebben op de leverfunctie. Zie de eerste twee punten onder "andere geneesmiddelen en Serdolect" in rubriek 2.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt. Indien u:

- moet overgeven of diarree heeft tijdens de behandeling met Serdolect
- een verminderde leverfunctie heeft
- de ziekte van Parkinson heeft
- diabetes heeft of risico loopt op het ontwikkelen van diabetes
- risicofactoren heeft voor een beroerte, zoals verhoogde bloeddruk, een voorgaande beroerte of hartaanval, diabetes, hoog cholesterol, dementie, roken
- ouder bent dan 65 jaar
- of iemand in uw familie ooit last heeft gehad van vorming van bloedklonters in de bloedvaten, omdat geneesmiddelen voor de behandeling van schizofrenie in verband worden gebracht met de vorming van bloedklonters
- stuipen heeft gehad
- ongewone bewegingen van mond en tong heeft, dit kunnen vroege symptomen zijn van de zenuwstelselaandoening tardieve dyskinesie
- hoge koorts, ongebruikelijke spierstijfheid en veranderingen in bewustzijn ervaart, zeker als dit gepaard gaat met zweten en een snelle hartslag. Deze symptomen kunnen duiden op een zeldzame, maar ernstige aandoening genaamd neuroleptisch maligne syndroom

Aan het begin van uw behandeling met Serdolect kan u zich duizelig voelen wanneer u uit bed komt of opstaat. Uw arts zal dit risico proberen te verminderen door te starten met een lage dosis en deze geleidelijk te verhogen gedurende een aantal weken. De duizeligheid verdwijnt meestal nadat u Serdolect een tijdje heeft gebruikt.

Controle voor en tijdens de behandeling

Uw arts zal u onderzoeken voor en tijdens de behandeling met Serdolect, voorbeelden hiervan zijn:

- een elektrocardiogram (ECG) van uw hart om te controleren of het QT-interval niet is verlengd. Deze test wordt na 3 weken van behandeling herhaald of wanneer u een dagelijkse dosis sertindol van 16 mg bereikt. Gedurende de onderhoudsbehandeling wordt dit elke 3 maanden herhaald. Tevens wordt een ECG uitgevoerd als de dosis wordt verhoogd, zowel voor als na de dosisverhoging. Dit geldt ook voor aanpassingen aan de dosering van andere geneesmiddelen die een effect kunnen hebben op het sertindolgehalte in het bloed.
- het afnemen van een bloedmonster om de hoeveelheid kalium en magnesium in uw bloed te controleren. Als de hoeveelheid kalium of magnesium te laag is, zal uw arts deze aandoening moeten behandelen. U mag Serdolect niet gebruiken als u te weinig kalium of magnesium in uw bloed heeft en hiervoor niet door uw arts wordt behandeld. Neem contact op met uw arts als u moet overgeven, last heeft van diarree, een verstoorde water- of zoutbalans heeft of als u geneesmiddelen gebruikt die bekend zijn als diuretica (plaspillen). Mogelijk moet uw arts de kalium waarden in uw bloed meten.
- een controle van uw bloeddruk

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Serdolect dient niet te worden gebruikt door kinderen of jongeren tot 18 jaar aangezien er geen gegevens beschikbaar zijn.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Serdolect nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Serdolect **mag niet gebruikt worden** in combinatie met:

- Geneesmiddelen die een mogelijk effect hebben op hartritme zoals:
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van een onregelmatige hartslag, zoals quinidine, amiodarone, sotalol, dofetilide
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van psychische stoornissen, zoals thioridazine
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van bacteriële infecties met stofnamen die eindigen op "mycine", zoals erythromycine.
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van allergieën, zoals terfenadine, astemizole.
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van bacteriële infecties met stofnamen die eindigen op "oxacine", zoals gatifloxacine en moxifloxacine
 - cisapride: een geneesmiddel voor de behandeling van maag- en/of darmklachten
 - lithium: een geneesmiddel voor de behandeling van depressie en psychische stoornissen

- Geneesmiddelen die een mogelijk effect hebben op de leverfunctie zoals:
 - geneesmiddelen die oraal ingenomen worden voor de behandeling van schimmelinfecties, zoals ketoconazole, itraconazole
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van bacteriële infecties met stofnamen die eindigen op “mycine”, zoals erythromycine, clarithromycine
 - geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van HIV infecties met stofnamen die eindigen op “navir”, zoals indinavir
 - bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van hoge bloeddruk en hartaandoeningen genaamd calciumkanaal-blokkers, zoals diltiazem, verapamil
 - cimetidine: een geneesmiddel dat gebruikt wordt om maagzuur te verminderen

Andere geneesmiddelen die mogelijk een interactie hebben met Serdolect zijn:

- geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van de ziekte van Parkinson genaamd dopamine agonisten
- bepaalde geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van depressie en angststoornissen, zoals fluoxetine, paroxetine
- rifampicine: een geneesmiddel dat gebruikt wordt voor de behandeling van tuberculose of bepaalde andere infecties
- carbamazepine, fenytoïne, fenobarbital: geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van epilepsie
- geneesmiddelen die gebruikt worden om vocht uitscheiding te stimuleren waardoor het kalium gehalte in uw bloed daalt

Waarop moet u op letten met eten en drinken?

Vermijd alcohol tijdens de behandeling met Serdolect, ondanks dat er geen aanwijzingen zijn voor een interactie.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

- **Zwangerschap**

Het gebruik van Serdolect wordt **niet aangeraden** tijdens de zwangerschap.

De volgende symptomen kunnen optreden bij pasgeborenen van moeders die Serdolect hebben gebruikt tijdens het laatste trimester (laatste drie maanden van de zwangerschap):

- trillen
- spierstijfheid en/of spierzwakte
- slaperigheid, rusteloosheid
- ademhalingsproblemen
- problemen met voeden

Neem contact op met uw arts als uw baby een van bovenstaande symptomen ontwikkelt.

- **Borstvoeding**

Serdolect **zou niet gebruikt moeten worden** tijdens het geven van borstvoeding, tenzij uw arts aangeeft dat dit absoluut noodzakelijk is. Als behandeling met Serdolect noodzakelijk is, dient het **staken van de borstvoeding** overwogen te worden, omdat Serdolect wordt uitgescheiden in de moedermelk.

- **Vruchtbaarheid**

Serdolect kan bijwerkingen hebben die uw seksuele activiteit en vruchtbaarheid kunnen beïnvloeden. Dit zijn geen blijvende effecten. Bespreek alle problemen gerelateerd aan uw seksuele activiteit met uw arts.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Wacht met het besturen van voertuigen of het bedienen van machines totdat u weet hoe u reageert op Serdolect, ondanks dat het niet versuffend werkt.

Serdolect bevat lactose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Serdolect 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 NEEMT U DIT MEDICIJN IN?

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

De geadviseerde dosering is

- Startdosering: 1 Serdolect 4 mg tablet éénmaal per dag.
Elke 4 tot 5 - dagen wordt de dosis verhoogd met 1 Serdolect 4 mg tablet totdat de onderhoudsdosering is bereikt.
- Onderhoudsdosering: 3 Serdolect 4 mg tabletten tot 5 Serdolect 4 mg tabletten éénmaal per dag.
20 mg kan ook bereikt worden door het innemen van 1 Serdolect 16 mg tablet en 1 Serdolect 4 mg tablet
- Maximum dosering: 6 Serdolect 4 mg tabletten éénmaal per dag, dit wordt alleen in uitzonderlijke gevallen overwogen.
De maximum dosering kan ook bereikt worden door het innemen van 1 Serdolect 16 mg tablet en 2 Serdolect 4 mg tabletten.

Patiënten ouder dan 65 jaar

Waarschijnlijk zal uw arts een langere tijdsperiode aanhouden voor het verhogen van de doseringen dan gebruikelijk. Mogelijk zal uw arts ook een lagere onderhoudsdosering voorschrijven dan normaal aanbevolen.

Patiënten met een verminderde leverfunctie

Uw arts zal u waarschijnlijk strenger willen controleren en een langere tijdsperiode aanhouden voor het verhogen van de doseringen als u een lichte of matige leverfunctiestoornis heeft. Mogelijk zal uw arts ook een lagere onderhoudsdosering voorschrijven dan normaal aanbevolen. Serdolect mag niet gebruikt worden door patiënten met een ernstige leverfunctiestoornis.

Patiënten met een verminderde nierfunctie

Serdolect kan in de normale doseringen gebruikt worden bij patiënten met een verminderde nierfunctie.

Wijze van gebruik

Neem de tablet in zijn geheel in, met één glas water, op een vast tijdstip elke dag. De tablet kan worden ingenomen met of zonder voedsel.

Duur van gebruik

Blijf de tabletten innemen zolang uw arts dat aanraadt.

Wijzig nooit de dosering zonder eerst met uw arts te overleggen.

Als u wilt stoppen met het gebruik van dit geneesmiddel, lees dan de informatie onder "Als u stopt met het gebruik van dit medicijn" in rubriek 3.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Wanneer u teveel van Serdolect heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245) of het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Doe dit zelfs als er geen tekenen van ongemak zijn. Symptomen bij een overdosering kunnen zijn:

- verergerde vermoeidheid
- met dubbele tong praten
- verhoogde hartslag
- verlaagde bloeddruk

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Neem contact op met uw arts als u vergeet uw dagelijkse dosis van Serdolect in te nemen. Uw arts zal ervoor zorgen dat u uw behandeling op een juiste manier herstart.

Als u stopt met het innemen van dit medicijn

Stop het gebruik niet zonder toestemming van uw arts, zelfs niet als u zich beter begint te voelen. De onderliggende ziekte kan een lange tijd aanhouden. Indien u uw behandeling te snel stopt, kunnen uw symptomen terugkomen en kunt u last krijgen van onwillekeurige bewegingen.

Uw arts zal beslissen wanneer en hoe u uw behandeling moet stoppen om zo ongewenste effecten door het abrupt stoppen te voorkomen. Abrupt stoppen met Serdolect kan ontwenningssymptomen veroorzaken, zoals:

- misselijkheid, overgeven
- zweten
- moeilijk slapen

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. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts of het ziekenhuis als u te maken krijgt met één van de bijwerkingen beschreven onder de volgende vier punten:

Soms (bij minder dan 1 op 100 personen)

- Zeer snelle of ongelijke of krachtige hartslag, duizeligheid of flauwvallen. U kan ook kortademigheid of pijn op de borst ervaren. Deze symptomen kunnen duiden op een levensbedreigende onregelmatige hartslag.
- Ongecontroleerde bewegingen vooral van de mond, tong en ledematen. Dit kan duiden op een aandoening genaamd tardieve dyskinesie.

Zelden (bij minder dan 1 op 1.000 personen)

- Een combinatie van koorts, snelle ademhaling, zweten, stijfheid van de spieren en sufheid of slaperigheid. Deze symptomen kunnen duiden op een levensbedreigende zenuwaandoening genaamd neuroleptisch maligne syndroom

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

- Vorming van bloedklonters in de aderen, vooral in de benen (symptomen zijn zwelling, pijn en roodheid in het been), die via de bloedvaten in de longen terecht kunnen komen, wat pijn op de borst en ademhalingsmoeilijkheden veroorzaakt.

Andere mogelijk bijwerkingen die kunnen optreden met de volgende frequenties zijn:

Zeer vaak (bij méér dan 1 op 10 personen)

- Ontstekingen in de neus met gevolgen zoals niezen, jeuk, loopneus en verstopte neus
- Ontbreken van zaadlozing

Vaak (bij minder dan 1 op 10 personen)

- Duizeligheid of plotselinge duizeligheid als gevolg van een sterke bloeddrukdaling bij snel opstaan
- Droge mond
- Gewichtstoename
- Kortademigheid
- Zwellen van handen of voeten
- Waarnemingen van kriebelingen, jeuk of tintelingen van de huid zonder dat daar aanleiding voor is
- Vermindering van het volume van de zaadlozing
- Impotentie
- Veranderingen in de elektrische activiteit van uw hart (zogenaamd "verlengd QT-interval"). Verlengd QT-interval kan leiden tot symptomen zoals hartkloppingen en flauwvallen.
- Rode en witte bloedcellen in de urine.

Soms (bij minder dan 1 op 100 personen)

- Te hoog suikergehalte in het bloed
- Hartritmestoornis bekend als Torsade de Pointes
- Verhoogd gehalte van een hormoon, genaamd prolactine, in het bloed
- Spontane melkachtige afscheiding uit de borsten
- Stuipe, flauwvallen

Bij oudere patiënten met dementie is een lichte toename van het aantal overlijdensgevallen gemeld bij patiënten die antipsychotica gebruiken vergeleken met patiënten die geen antipsychotica krijgen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden (zie contactgegevens hieronder). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

Voor België:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie

Galileelaan 5/03 B-1210 Brussel	Postbus 97 B-1000 Brussel Madou
------------------------------------	------------------------------------

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

5. HOE BEWAART U DIT MEDICIJN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket of het karton na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is sertindol.
Elke filmomhulde tablet bevat 4 mg of 16 mg sertindol.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
 - maïszetmeel
 - lactosemonohydraat
 - hyprolose, hypromellose
 - microkristallijne cellulose
 - natriumcroscarmellose
 - magnesiumstearaat
 - macrogol 400
 - titaniumdioxide
 - ijzeroxide (E172)
Serdolect 4 mg: ijzeroxide geel (E172)
Serdolect 16 mg: ijzeroxide rood (E172)

Hoe ziet Serdolect eruit en wat zit er in een verpakking?

Serdolect tabletten zijn verkrijgbaar als 4 mg en 16 mg filmomhulde tabletten.

4 mg filmomhulde tabletten zijn ovaal, aan beide zijden bol, geel en aan één zijde gemarkeerd met "S4".

16 mg filmomhulde tabletten zijn ovaal, aan beide zijden bol, donkerroze en aan één zijde gemarkeerd met "S16".

Serdolect is beschikbaar in verpakkingen met 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 98 of 100 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

H. Lundbeck A/S
Ottiliavej 9

2500 Valby
Denemarken
Tel: +45 4371 4270

Lokale vertegenwoordiger:
Lundbeck n.v. - Stephanie Square Centre - Louizalaan 65/11 - 1050 Brussel

Afleveringswijze

Op medisch voorschrift.

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

4 mg : BE184231 (blistre), BE434375 (HDPE container)
16 mg : BE184265 (blistre), BE434393 (HDPE container)

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

Naam van de lidstaat	Naam van het geneesmiddel
België	Serdolect
Bulgarije	Serdolect
Denemarken	Serdolect
Duitsland	Serdolect
Estland	Serdolect
Finland	Serdolect
Griekenland	Serdolect
Hongarije	Serdolect
IJsland	Serdolect
Kroatië	Serdolect
Letland	Serdolect
Nederland	Serdolect
Noorwegen	Serdolect
Oostenrijk	Serdolect
Polen	Serdolect
Roemenië	Serdolect
Slovakije	Serdolect
Spanje	Serdolect
Tsjechië	Serdolect
Zweden	Serdolect

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 04/2021.