

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

DAFALGAN ODIS 500 mg, orodispergeerbare tablet Paracetamol

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

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

- Bewaar deze bijsluiter. 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 bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Wordt uw klacht na 3 dagen of uw pijn na 5 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. Wat is DAFALGAN ODIS en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Farmacotherapeutische groep: ANDERE ANALGETICA EN ANTIPYRETICA, ANILIDEN
ATC-code: N02BE01.

Dit geneesmiddel bevat paracetamol: een analgeticum (het verlicht pijn) en een antipyreticum (het verlaagt de koorts).

Het is geïndiceerd voor de symptomatische behandeling van milde tot matige pijn en/of koorts, als u bijvoorbeeld hoofdpijn, griepachtige aandoeningen, tandpijn, spierpijn, pijnlijke menstruaties of pijnlijke opflakkingen van artrose heeft.

Deze formule is geïndiceerd bij volwassenen en adolescenten met een gewicht van meer dan 50 kg. Lees aandachtig de rubriek “Dosering” van de bijsluiter.

Voor volwassenen en adolescenten die minder dan 50 kg wegen zijn er andere paracetamol formules beschikbaar. Raadpleeg uw arts of apotheker voor advies.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- u bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- u heeft een ernstige leverziekte,

RAADPLEEG UW ARTS OF APOTHEKER ALS U NIET ZEKER BENT.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt:

DAFALGAN ODIS 500 mg, orodispergeerbare tablet

In geval van een overdosis of het per ongeluk nemen van een te hoge dosis, raadpleeg dan onmiddellijk uw arts.

Dit geneesmiddel bevat paracetamol. Andere geneesmiddelen bevatten ook paracetamol.

Controleer of u geen andere geneesmiddelen gebruikt die paracetamol bevatten, ook deze die zonder voorschrift zijn verkregen.

Combineer ze niet om de aanbevolen dagelijkse dosis niet te overschrijden. (zie rubriek 3 "Hoe neemt u dit middel in?").

- Als de pijn langer dan 5 dagen aanhoudt, of de koorts langer dan 3 dagen, of in het geval van onvoldoende werkzaamheid of als er zich andere tekenen voordoen, ga dan niet verder met de behandeling zonder uw arts te raadplegen. In geval van acute koorts of tekenen van een secundaire infectie of aanhoudende klachten moet u een arts raadplegen.
- Langdurig, incorrect en/of hoog gedoseerd gebruik van dit geneesmiddel bij patiënten met chronische hoofdpijn kan leiden tot hoofdpijn of deze verergeren. U dient uw dosis pijnstillers niet te verhogen, maar uw arts te raadplegen

Informeer uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel inneemt indien één van de volgende aandoeningen bij u van toepassing is:

- als uw leverfunctie licht tot matig verstoord is,
- in geval van nierinsufficiëntie,
- in geval van het syndroom van Gilbert (niet-hemolytische familiale geelzucht),
- of als u lijdt aan chronisch alcoholisme,
- als u samen met DAFALGAN ODIS andere geneesmiddelen inneemt die de leverfuncties beïnvloeden
- als u lijdt aan een glucose-6-fosfaat-dehydrogenase deficiëntie (G6PD) (wat kan leiden tot hemolytische anemie),
- als u voedingsstoornissen heeft [chronische ondervoeding (lage reserves aan leverglutathion), anorexia of cachexie (overmatig gewichtsverlies), vasten],
- in geval van dehydratie (overmatig verlies van lichaamsvocht),
- als u lijdt aan acute, virale hepatitis of als deze aandoening wordt gediagnosticeerd tijdens het nemen van DAFALGAN ODIS. Overleg met uw arts omdat de behandeling met DAFALGAN ODIS mogelijk door uw arts moet worden stopgezet.

Paracetamol kan ernstige huidreacties veroorzaken. **Stop de behandeling en neem onmiddellijk contact op met uw arts** als u huiduitslag of andere tekenen van allergie heeft.

RAADPLEEG IN GEVAL VAN TWIJFEL UW ARTS OF APOTHEKER.

Kinderen en adolescenten

Deze presentatie is alleen bedoeld voor adolescenten met een gewicht van meer dan 50 kg. Zie de doseringstabel [zie rubriek 3. Hoe neemt u dit middel in?].

Deze presentatie mag niet worden gebruikt bij kinderen en adolescenten met een gewicht van minder dan 50 kg. Voor andere patiëntengroepen zijn andere formules en doseringen beschikbaar.

Wanneer adolescenten met paracetamol worden behandeld, is de combinatie met een ander koortswerend middel niet gerechtvaardigd, behalve in geval van ondoeltreffendheid. Bij aanhoudende koorts moet men een arts raadplegen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

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

Dit geldt ook voor geneesmiddelen die zonder voorschrift verkregen zijn.

Geneesmiddelen die de werking van DAFALGAN ODIS kunnen beïnvloeden:

- probenecid (een geneesmiddel gebruikt voor de behandeling van jicht). Een dosisvermindering van DAFALGAN ODIS kan nodig zijn, omdat probenecid de serumspiegels van paracetamol verhoogt,
- fenobarbital, fenytoïne, carbamazepine, primidon (geneesmiddelen gebruikt voor de behandeling van epilepsie) en rifampicine (een geneesmiddel gebruikt voor de behandeling van tuberculose). Gelijktijdig gebruik van deze geneesmiddelen en paracetamol kan leiden tot leverbeschadiging,
- AZT (zidovudine, een geneesmiddel gebruikt voor de behandeling van HIV-infecties). Gelijktijdig gebruik van paracetamol en AZT verhoogt de neiging tot vermindering van de witte bloedcellen (neutropenie). DAFALGAN ODIS mag daarom alleen gelijktijdig met zidovudine worden gebruikt op medisch advies,
- metoclopramide (een geneesmiddel gebruikt voor de behandeling van misselijkheid) en andere geneesmiddelen die de maaglediging versnellen. Deze kunnen de opname en het effect van DAFALGAN ODIS verhogen.
- geneesmiddelen die de maaglediging vertragen. Deze kunnen de opname en het begin van het effect van DAFALGAN ODIS vertragen,
- colestyramine (een geneesmiddel gebruikt om verhoogde lipideniveaus in het serum te verlagen). Dit kan de opname en het begin van het effect van DAFALGAN ODIS verminderen. Neem daarom colestyramine niet binnen een uur na toediening van paracetamol in,
- orale anticoagulantia, vooral warfarine (bloedverdünnende geneesmiddelen). Herhaalde inname van paracetamol gedurende langer dan één week verhoogt de neiging tot bloedingen. Langdurige toediening van paracetamol mag daarom alleen onder medisch toezicht plaatsvinden. Af en toe paracetamol innemen heeft geen significante invloed op de neiging tot bloedingen,
- acetylsalicylzuur en salicylamide (geneesmiddelen voor de behandeling van pijn en koorts) en chlooramfenicol (een antibioticum). Het kan nodig zijn de dosering van acetylsalicylzuur, salicylamide en chlooramfenicol te verlagen, wat door een arts moet worden gedaan,
- flucloxacilline (antibioticum), vanwege een ernstig risico op bloed- en vochtafwijkingen (metabole acidose met verhoogde anion-gap) die dringend behandeling vereisen en die vooral kunnen optreden bij ernstige nierinsufficiëntie, sepsis (wanneer bacteriën en hun toxines in het bloed circuleren en orgaanschade veroorzaken), ondervoeding, chronisch alcoholisme en bij gebruik van de maximale dagelijkse doses paracetamol.

Effect van het innemen van DAFALGAN ODIS op laboratoriumtests:

Als uw arts een bepaling van het bloedurinezuurgehalte of bloedsuikergehalte voorschrijft, informeer hem dan dat u dit geneesmiddel inneemt.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Alcoholgebruik tijdens de behandeling wordt niet aanbevolen.

Er zijn geen interactiestudies uitgevoerd met voeding of melk.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger zijn of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Indien nodig, kan DAFALGAN ODIS worden gebruikt tijdens de zwangerschap en de borstvoeding. U moet de laagst mogelijke dosis gebruiken die uw pijn en/of koorts vermindert en deze voor een zo kort mogelijke tijd gebruiken. Neem contact op met uw arts als de pijn en/of koorts niet verminderen of als u het geneesmiddel vaker moet gebruiken.

Het is mogelijk dat paracetamol de vruchtbaarheid bij vrouwen verandert, wat omkeerbaar is wanneer de behandeling wordt stopgezet.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Paracetamol heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te besturen en te gebruiken.

DAFALGAN ODIS bevat aspartaam (E 951) (bron van fenylalanine), sporen van benzylalcohol, glucose, natrium, natriumbenzoaat (E 211), sorbitol (E 420) en sucrose.

Dit geneesmiddel bevat 4,8 mg aspartaam (E 951) per orodispergeerbare tablet. Aspartaam is een bron van fenylalanine. Het kan schadelijk zijn als u fenylketonurie (PKU) heeft, een zeldzame erfelijke aandoening waarbij fenylalanine zich ophoopt doordat het lichaam dit niet goed kan omzetten.

Dit geneesmiddel bevat sporen van benzylalcohol per orodispergeerbare tablet. Benzylalcohol kan allergische reacties veroorzaken. Vraag advies aan uw arts of apotheker als u zwanger bent of borstvoeding geeft of als u een leveraandoening of nieraandoening heeft. Grote hoeveelheden benzylalcohol kunnen zich namelijk ophopen in uw lichaam en bijwerkingen veroorzaken (zogenoemde metabole acidose).

Dit geneesmiddel bevat glucose en sucrose. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Dit geneesmiddel bevat 39 mg natrium (hoofdcomponent van tafelsout) in elke orodispergeerbare tablet. Dit komt overeen met 1,95% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene.

Dit geneesmiddel bevat 25 mg natriumbenzoaat (E 211) per orodispergeerbare tablet.

Dit geneesmiddel bevat 31 mg sorbitol (E 420) per orodispergeerbare tablet. Sorbitol is een bron van fructose. Als uw arts u heeft meegedeeld dat u (of uw kind) bepaalde suikers niet verdraagt of als bij u erfelijke fructose-intolerantie is vastgesteld (een zeldzame erfelijke aandoening waarbij een persoon fructose niet kan afbreken), neem dan contact op met uw arts voordat u (of uw kind) dit middel toegediend krijgt.

3. Hoe neemt u dit middel in?

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

Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering

Over het algemeen moet de laagste effectieve dosis gedurende een zo kort mogelijke tijd worden gebruikt.

DAFALGAN ODIS 500 mg is GEÏNDICEERD BIJ VOLWASSENEN EN ADOLESCENTEN **die meer dan 50 kg wegen.**

Lichaamsgewicht (leeftijdsindicatie)	Dosis per toediening	Interval tussen 2 doses	Maximale dagdosis
Volwassenen en adolescenten >50 kg	500 mg tot 1000 mg paracetamol (1 tot 2 tabletten)	Ten minste 4 uur	3000 mg paracetamol per dag (6 tabletten)

Bij volwassenen en adolescenten die meer dan 50 kg wegen, is de gebruikelijke dagelijkse dosis 3000 mg paracetamol per dag, d.w.z. **6 tabletten** per dag. In geval van heviger pijn kan de **maximale dosering** echter worden verhoogd tot **4000 mg** per dag, d.w.z. **8 tabletten** per dag, op medisch advies.

DAFALGAN ODIS 500 mg, orodispergeerbare tablet

Een hogere dosis zal uw pijn niet nog meer verlichten, maar zal integendeel ernstige gevolgen voor uw lever hebben.

Waarschuwing: Om het risico op een overdosis te voorkomen, controleer of er geen paracetamol in de samenstelling van andere geneesmiddelen zit, ook niet die welke zonder voorschrift zijn verkregen.

Respecteer de aanbevolen maximale dosissen.

Als u vindt dat het effect van DAFALGAN ODIS te sterk of te zwak is, overleg dan met uw arts of apotheker.

RAADPLEEG IN GEVAL VAN TWIJFEL UW ARTS OF APOTHEKER.

Volwassenen die minder dan 50 kg wegen, chronische ondervoeding, uitdroging, oudere patiënten: vraag uw arts of apotheker om advies.

Hepatocellulaire insufficiëntie (licht tot matig), het syndroom van Gilbert (erfelijke niet-hemolytische geelzucht) en chronisch alcoholisme: niet meer dan 2000 mg paracetamol (2 g) per dag gebruiken.

Nierfunctiestoornis: De dosering moet worden aangepast afhankelijk van de mate van nierfunctiestoornis.

Duur van de behandeling

Behalve op medisch advies is de duur van de behandeling beperkt:

- tot 5 dagen in geval van pijn,
- tot 3 dagen in geval van koorts.

Als de pijn langer dan 5 dagen aanhoudt of de koorts langer dan 3 dagen, gelieve de behandeling niet voort te zetten zonder uw arts te raadplegen.

Wijze van gebruik en toedieningsweg

Dit geneesmiddel wordt gebruikt via de orale weg.

De tabletten zijn orodispergeerbaar wat betekent dat elke tablet binnen enkele seconden oplost in de mond.

Laat de tablet smelten op de tong, zonder water. Voor een dosis van twee tabletten: neem de tabletten niet tegelijkertijd in, maar neem elke tablet afzonderlijk in.

RAADPLEEG UW ARTS OF APOTHEKER ALS U NIET ZEKER BENT.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Stop de behandeling en raadpleeg **onmiddellijk** uw arts of de medische spoeddienst.

Wanneer u te veel DAFALGAN ODIS heeft gebruikt, neem dan **onmiddellijk** contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Een overdosis kan fataal zijn.

De belangrijkste symptomen van vergiftiging binnen de eerste 24 uur zijn: misselijkheid, braken, verlies van eetlust, bleekheid, onwel worden, diaforese, pijn in de onderbuik.

De volgende voorvallen zijn waargenomen na een overdosis paracetamol:

- acuut onvermogen van de nieren om goed te werken,
- aandoening waarbij zich in de bloedbaan kleine bloedstolsels ontwikkelen, waardoor kleine bloedvaten worden geblokkeerd,
- zeldzame gevallen van pancreasontsteking (die hevige pijn in de buik en rug veroorzaakt).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Niet van toepassing.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Zelden voorkomende bijwerkingen: kunnen voorkomen bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers

- roodheid van de huid, huiduitslag, netelroos. De behandeling moet dan onmiddellijk worden gestopt, u moet uw arts op de hoogte brengen en nooit meer geneesmiddelen innemen die paracetamol bevatten.
- puntbloedingen op de huid (purpura). De behandeling moet dan onmiddellijk worden gestopt, u moet uw arts raadplegen voordat u producten inneemt die paracetamol bevatten.
- diarree, buikpijn.

Zeer zelden voorkomende bijwerkingen: kunnen voorkomen bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers

- ernstige huidreacties. De behandeling moet dan onmiddellijk worden gestopt, u moet uw arts op de hoogte brengen en nooit meer geneesmiddelen innemen die paracetamol bevatten.
- biologische veranderingen die een bloedonderzoek vereisen: leverfunctiestoornissen, abnormaal lage waarden van bepaalde witte bloedcellen of bepaalde bloedcellen zoals bloedplaatjes, die kunnen leiden tot neusbloedingen of bloedend tandvlees. Raadpleeg een arts in dergelijke gevallen.
- bloed- en vochtafwijkingen (metabole acidose met verhoogde anion gap), die optreden wanneer de plasmazuurtegraad stijgt, wanneer paracetamol gelijktijdig met flucloxacilline wordt gebruikt, in het bijzonder in de aanwezigheid van risicofactoren (zie rubriek 2).

Frequentie niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- roodheid of allergische reacties met plots opzwellen van het gezicht en de hals, of plots onwel worden met een bloeddrukval. De behandeling moet dan onmiddellijk worden gestopt, u dient uw arts op de hoogte te brengen en nooit meer geneesmiddelen in te nemen die paracetamol bevatten.
- overmatige (en langdurige) samentrekking van de luchtwegspieren, waardoor ademhalingsmoeilijkheden ontstaan.
- toegenomen leverenzymen.
- rode-paarse huidvlek die steeds op dezelfde plek terugkeert.

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 de bijwerkingen ook melden via

België:

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

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

DAFALGAN ODIS 500 mg, orodispergeerbare tablet

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden

Voor dit geneesmiddel zijn geen er speciale bewaarcondities.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos. 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 paracetamol (als micro-ingekapselde paracetamol met ethylcellulose), 500 mg voor één orodispergeerbare tablet.
- De andere stoffen zijn:
Watervrij citroenzuur, natriumwaterstofcarbonaat*, sorbitol (E420)*, watervrij natriumcarbonaat*, comprimeerbare sucrose* (inclusief sucrose*, maltodextrine, glucose*), crospovidon, natriumbenzoaat (E211)*, sinaasappelaroma (waaronder sporen van benzylalcohol*), aspartaam (E951)*, acesulfaamkalium*. *Zie rubriek 2.

Hoe ziet DAFALGAN ODIS eruit en wat zit er in een verpakking?

De tabletten zijn orodispergeerbaar, wat betekent dat elke tablet binnen enkele seconden in de mond oplost.

DAFALGAN ODIS is een ronde, witte tablet.

DAFALGAN ODIS is beschikbaar in dozen met 8, 10, 16, 100 of 500 orodispergeerbare tabletten in een tablettencontainer.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

UPSA SAS
3, Rue Joseph Monier
92500 Rueil-Malmaison
Frankrijk

Fabrikant:

UPSA SAS 304, avenue du Docteur Jean Bru 47000 Agen	of	UPSA SAS 979, Avenue des Pyrénées 47520 Le Passage
---	----	--

Lokale vertegenwoordiger:

UPSA Belgium SA/NV
Boulevard Louis Schmidlaan 87
1040 Etterbeek
België

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met uw arts of apotheker.

DAFALGAN ODIS 500 mg, orodispergeerbare tablet

Desgewenst kan u ook contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger, met name UPSA Belgium, Boulevard Louis Schmidlaan 87, 1040 Etterbeek, België.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE210621

Afleveringswijze:

8, 10, 16 tabletten: Vrije aflevering.

100, 500 tabletten: Op medisch voorschrift of schriftelijke aanvraag (België).

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

België: DAFALGAN ODIS

Frankrijk: EFFERALGAN

Luxemburg: DAFALGAN ODIS

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 02/2024.

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel kunt u vinden op de website van het FAGG.

Advies voor gezondheidsopvoeding

WAT MOET U DOEN BIJ KOORTS:

De normale lichaamstemperatuur varieert van persoon tot persoon en ligt tussen 36,5 °C en 37,5 °C. Een stijging van deze temperatuur hoger dan 38 °C kan als koorts worden beschouwd, maar medische behandeling tegen koorts is niet aanbevolen bij een temperatuur lager dan 38,5 °C.

Dit geneesmiddel is geïndiceerd bij volwassenen en adolescenten met een gewicht van 50 kg of meer.

Als de problemen veroorzaakt door koorts te groot zijn, kunt u dit geneesmiddel innemen waarin paracetamol zit, mits u de aangegeven dosering respecteert.

U kunt de doeltreffendheid van de medische behandeling verbeteren door het volgende te doen:

- neem overtollige bedekking van uw lichaam weg,
- drink regelmatig om risico op dehydratatie te vermijden,
- vertoef niet op een plaats waar het veel te warm is.

Met dit geneesmiddel moet de koorts snel dalen. Desondanks:

- als er een ander ongewoon verschijnsel optreedt,
- als de koorts langer dan 3 dagen aanhoudt of erger wordt,
- als de hoofdpijn erger wordt of als u moet braken,

RAADPLEEG DAN UW ARTS ONMIDDELIJK.

WAT MOET U DOEN BIJ PIJN:

De intensiteit van de perceptie van pijn en het vermogen om dit te doorstaan hangt van persoon tot persoon af.

- Als er na 5 dagen behandeling geen beterschap optreedt,
- als de pijn ernstig en onverwacht is en plots opduikt (meer bepaald een felle pijn in de borststreek) en/of regelmatig opnieuw opduikt,
- als er ook andere tekenen zijn, zoals een algemeen gevoel van onwel zijn, koorts, abnormale zwelling van de pijnlijke streek, een afname van kracht in een ledemaat,
- als u er 's nachts door wakker wordt,

RAADPLEEG DAN UW ARTS ONMIDDELIJK.