

# BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

## CORVATON 2 mg tabletten

Molsidomine

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken 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 geneesmiddel 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.
- Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker

### **Inhoud van deze bijsluiter**

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

### **1. Wat is Corvaton en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Corvaton is een geneesmiddel dat de slagaders en aders openzet.

Corvaton wordt gebruikt als langetermijnbehandeling van angor pectoris om angoraanvallen te voorkomen. Corvaton is niet geschikt om een beginnende of begonnen angoraanval te stoppen.

### **2. Wanneer mag u Corvaton niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

#### **Neem Corvaton niet in**

- als u allergisch (overgevoelig) bent voor molsidomine of voor één van de andere bestanddelen van Corvaton;
- als uw bloeddruk abnormaal en zeer laag is;
- in welbepaalde gevallen van hartaanval, ernstig falen van de bloedsomloop of hartfalen: uw arts zal bepalen of u al dan niet Corvaton mag innemen;
- als u zwanger bent;
- als u borstvoeding geeft;
- als u bepaalde suikers niet verdraagt (zie "Corvaton bevat lactose").

**Neem nooit** geneesmiddelen in die de erectie versterken (zoals sildenafil, vardenafil, tadalafil) tijdens uw behandeling met Corvaton omdat u het gevaar loopt van een aanzienlijke en ernstige bloeddrukval.

## **Wees extra voorzichtig met Corvaton**

- Als u gemakkelijk last hebt van bloeddrukval omdat Corvaton de bloeddrukdaling kan verergeren;
- Als uw lever minder goed werkt : uw arts zal u dan waarschijnlijk een kleinere hoeveelheid molsidomine voorschrijven (zie "Hoe neemt u Corvaton in?").

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

## **Neemt u nog andere geneesmiddelen in?**

Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen.

Neem nooit geneesmiddelen in die de erectie versterken (zoals sildenafil, vardenafil, tadalafil) tijdens uw behandeling met Corvaton omdat u het gevaar loopt van een aanzienlijke en ernstige bloeddrukval.

Neem geen nitraten (geneesmiddelen tegen angor pectoris) als langetermijnbehandeling tijdens uw behandeling met Corvaton omdat deze geneesmiddelen mekaars effect versterken.

In geval van acute angoraanval mag u alleszins wel nitraten onder de tong gebruiken, zoals smelttabletjes voor onder de tong of een spray voor onder de tong, zonder dat u daarvoor uw behandeling met Corvaton moet onderbreken.

U mag Corvaton gebruiken samen met de meeste geneesmiddelen voor hart en bloedvaten. Indien u samen met Corvaton echter andere geneesmiddelen inneemt die de bloeddruk verlagen, kunt u een sterkere bloeddrukval hebben. Bespreek dit met uw arts.

## **Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?**

U mag Corvaton innemen samen met voedsel en drank.

Indien u alcohol drinkt tijdens uw behandeling met Corvaton, kunt u een sterkere bloeddrukdaling hebben.

## **Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

U mag geen Corvaton innemen als u zwanger bent omdat er heden onvoldoende gegevens zijn over het gebruik van molsidomine tijdens de zwangerschap.

Zo ook mag u geen borstvoeding geven tijdens uw behandeling met Corvaton omdat niet bekend is of molsidomine in de moedermelk wordt uitgescheiden.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

## **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Bestuur geen voertuig en gebruik geen machines als u last hebt van een lage bloeddruk, draaierigheid, misselijkheid of hoofdpijn.

## **Corvaton bevat lactose**

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

## **3. Hoe neemt u Corvaton in?**

Volg bij het innemen van Corvaton nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Volwassenen:

Meestal moet u bij het begin van de behandeling 1 tablet Corvaton 2 mg innemen 's morgens, 1 tablet 's middags en 1 tablet 's avonds. Indien nodig zal uw arts de dosis verhogen tot 2 tabletten Corvaton 2 mg 's morgens, 2 tabletten 's middags en 2 tabletten 's avonds.

In geval van ernstige angor pectoris, zal uw arts uw behandeling onmiddellijk opstarten met 2 tabletten Corvaton 2 mg 's morgens, 2 tabletten 's middags en 2 tabletten 's avonds.

Uw arts zal u vertellen hoe lang u Corvaton moet gebruiken. Omdat Corvaton een chronische behandeling is, moet het doorgaans gedurende lange tijd ingenomen worden.

Verminderde nierfunctie en bejaarde patiënten:

Als uw nierfunctie verminderd is of als u bejaard bent, mag u meestal de normale hoeveelheid Corvaton innemen.

Verminderde leverfunctie:

Als uw leverfunctie verminderd is, zal uw arts u waarschijnlijk een kleinere hoeveelheid molsidomine voorschrijven.

Gebruikswijze:

Slik de tabletten in met wat water. Niet op kauwen en niet op zuigen.

**Heeft u teveel Corvaton ingenomen?**

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

In geval van gebruik van te grote hoeveelheden, kunt u last krijgen van een bloeddrukdaling met algemeen onwel voelen, draaierigheid, bewustzijnsverlies. Als dit bij u het geval is, moet u gaan liggen, met de benen omhoog, terwijl u op de arts wacht.

Informatie voor de behandelende arts:

Als er tekenen zijn van een zeer belangrijke bloeddrukdaling, moet de patiënt gehospitaliseerd worden. In geval van recente inname, moet een maagspoeling uitgevoerd worden. Er bestaat geen specifiek antidotum; de behandeling moet zich richten op de waargenomen symptomen.

**Bent u vergeten Corvaton in te nemen?**

Hervat de behandeling van zodra mogelijk zonder evenwel de in te nemen hoeveelheid of het aantal innamen te veranderen. Neem geen dubbele dosis Corvaton om een vergeten dosis in te halen.

**Als u stopt met het innemen van Corvaton**

Als u uw behandeling met Corvaton stopzet, loopt u risico om vaker angoraanvallen te krijgen. Overleg altijd met uw arts, indien u overweegt om te stoppen.

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 Corvaton bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De vaakst voorkomende bijwerkingen zijn hoofdpijn, die optreedt bij het begin van de behandeling. Deze vermindert of verdwijnt doorgaans gedurende de behandeling.

De volgende bijwerkingen kunnen voorkomen tijdens uw behandeling met Corvaton :

Ter hoogte van het zenuwstelsel: hoofdpijn, draaierigheid.

Ter hoogte van hart en bloedvaten: bloeddrukval, vooral in staande houding (orthostatische hypotensie); ernstige bloeddrukval (bv. met shock).

Ter hoogte van het spijsverteringsstelsel: misselijkheid, spijsverteringsmoeilijkheden.

Allergieën: allergie van de huid, piepende ademhaling, ernstige allergische reactie van het hele lichaam (anafylactische shock).

Ter hoogte van het bloed- en lymfevatensysteem: laag aantal bloedplaatjes (thrombocytopenie).

### **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](http://www.eenbijwerkingmelden.be), e-mail: [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be). Luxemburg: Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments, 20 rue de Bitbourg, L-1273 Luxembourg-Hamm, e-mail: [pharmacovigilance@ms.etat.lu](mailto:pharmacovigilance@ms.etat.lu) ; Link : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>.

## **5. Hoe bewaart u Corvaton?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25 °C.

### **Uiterste gebruiksdatum:**

Gebruik Corvaton 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 (bijvoorbeeld, EXP 03/2015 betekent dat het geneesmiddel niet meer gebruikt mag worden na 31 maart 2015).

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 niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in Corvaton?**

- De werkzame stof in dit middel is molsidomine. Elke tablet bevat 2 mg molsidomine.
- De andere stoffen in dit middel zijn: lactose, crospovidon, macrogol 6000, magnesiumstearaat.

### **Hoe ziet Corvaton eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Corvaton 2 mg zijn platte, langwerpige, deelbare, witte tabletten.

Corvaton 2 mg is beschikbaar in dozen met 50 en met 100 tabletten in oranje alu/PVC-PVDC blisterverpakking.

Molsidomine is ook beschikbaar als tabletten met 4 mg, als tabletten met verlengde afgifte met 16 mg molsidomine (Coruno) en als oplossing voor injectie, uitsluitend voor ziekenhuisgebruik.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen: THERABEL PHARMA N.V.  
Humaniteitslaan 292  
B-1190 Vorst

Fabrikant: SKYEPHARMA PRODUCTION SAS  
Zone Industrielle Chesnes Ouest  
55 Rue du Montmurier  
38070 SAINT-QUENTIN FALLAVIER  
FRANKRIJK

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE113897.

Afleveringswijze: geneesmiddel op medisch voorschrift.

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 05/2022.**