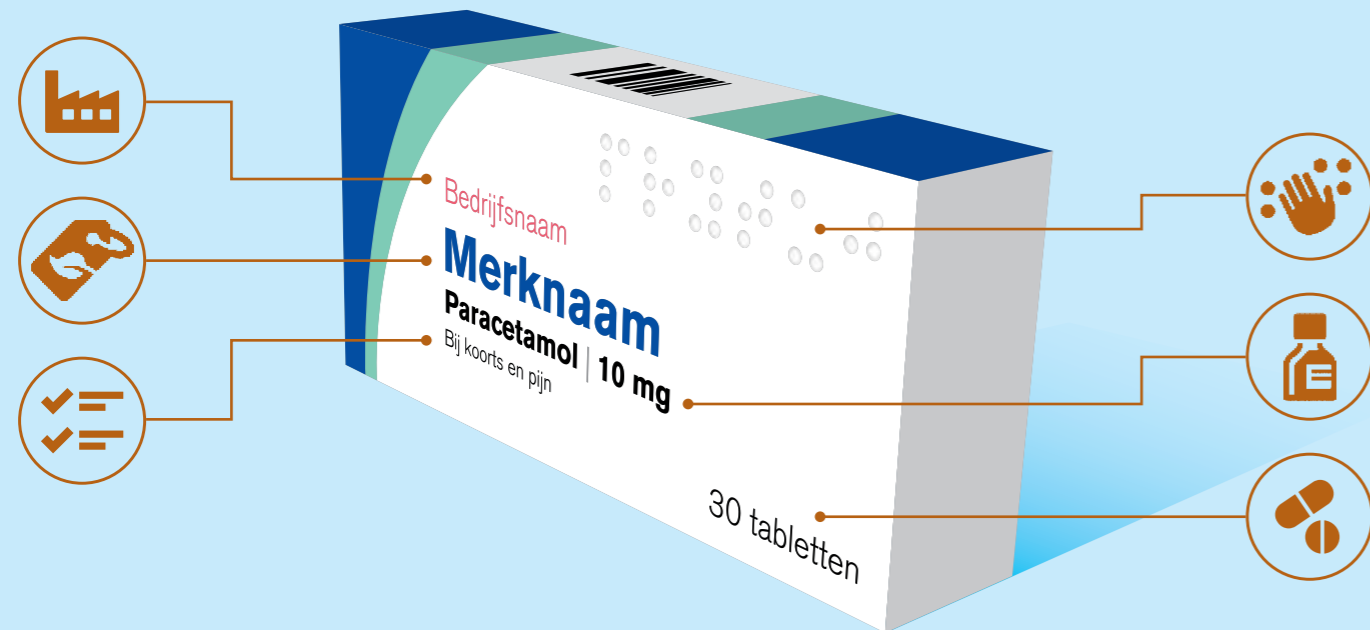




Check de medicijndoos


Koopt u een medicijn zonder recept in de winkel? Op de verpakking staat al veel informatie: waar het voor is, hoe u het moet gebruiken en wanneer het medicijn niet gebruikt mag worden. De verpakking beschermt het medicijn tegen vocht, licht en lucht, maar bevat dus ook nuttige informatie. Elk medicijndoosje ziet er anders uit, maar deze informatie staat er altijd op.





 **Productnaam** van het medicijn.

 De **stofnaam** en **concentratie** staan altijd direct onder de productnaam vermeld. Bijvoorbeeld 'elke tablet bevat 10 mg van de werkzame stof'. De stofnaam is afgeleid van de chemische naam, bijvoorbeeld paracetamol of ibuprofen.

 Het is verplicht om bij nieuwe medicijnen de tekst ook in **braille** te vermelden. Zo kunnen ook blinden en slechtzienden begrijpen welk medicijndoosje ze in hun handen hebben.


 De naam van het **bedrijf** dat het medicijn op de markt brengt.


 **Hoeveelheid**, bijvoorbeeld aantal tabletten in de verpakking.


 **Samenvatting** waar het medicijn voor is, bijvoorbeeld 'voor pijn en koorts'.


 Er staat altijd een **verwijzing naar de bijsluiter** op.


 De wijze van **gebruik**, bijvoorbeeld via de mond (oraal) innemen. Hoe vaak en hoeveel u moet nemen. Of juist wanneer u het niet moet nemen. Er kan ook een advies staan, zoals 'niet innemen met melk', of 'heel doorslikken, niet kauwen'.


 **Bewaarvoorschriften**, bijvoorbeeld 'buiten bereik en zicht van kinderen houden' en 'bewaren in de originele verpakking en op een droge plaats bij kamertemperatuur'.

 Soms staat er een **waarschuwing** op, zoals 'het kan het reactievermogen beïnvloeden', of 'pas op met alcohol'. Of een waarschuwing voor stoffen die er in zitten waar u allergisch voor kunt zijn.

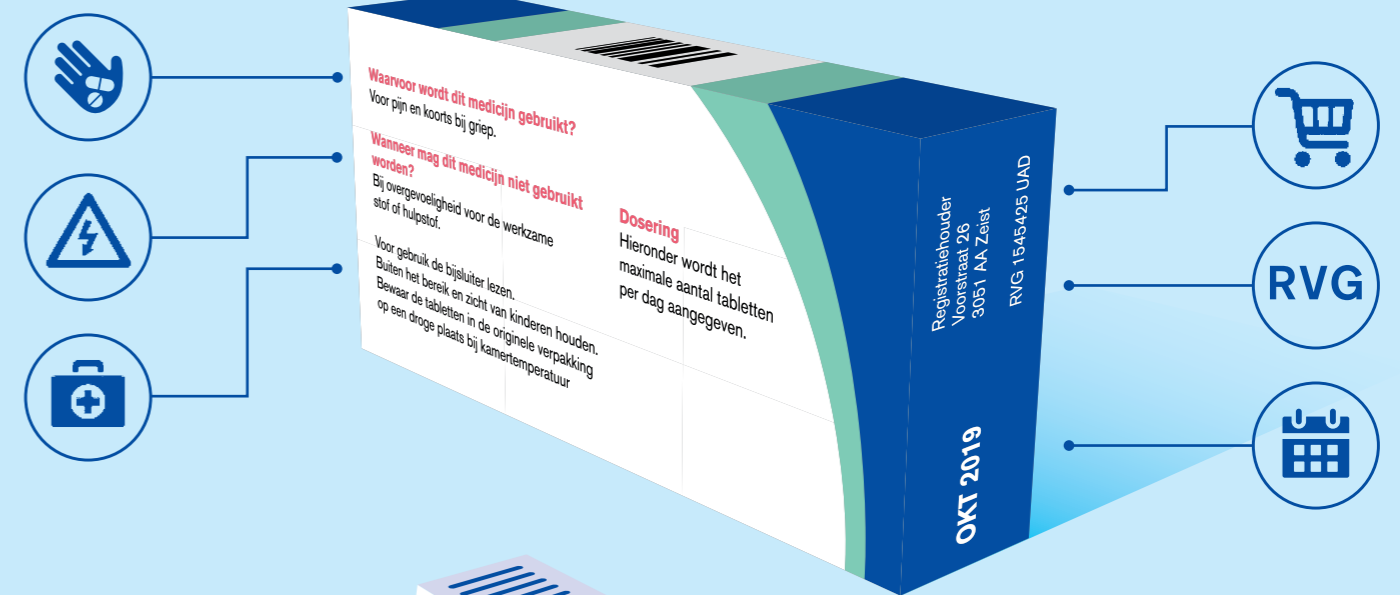
 **Houdbaarheidsdatum**. Tijdens het bewaren kunnen medicijnen veranderen. Fabrikanten zijn verplicht de houdbaarheidsdatum na de eerste opening op hun medicijn te zetten.

 Soms staan er **hulpstoffen** op het doosje vermeld. Bijvoorbeeld een hulpstof als 'lactose'.

 Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) toetst de werkzaamheid, kwaliteit en veiligheid van deze medicijnen. Is een medicijn goedgekeurd, dan krijgt het een registratienummer. **Het RVG nummer**. Het RVG betekent Register Verpakte Geneesmiddelen

 **Afleverstatus** (UA, UAD, AV). Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) bepaalt waar een medicijn verkocht mag worden. De mogelijkheden zijn:

- Uitsluitend verkoop in Apotheek (UA);
- Uitsluitend verkoop in Apotheek of Drogist (UAD);
- Algemene Verkoop (AV).



Lees de bijsluiter!

In het doosje van uw medicijn zit altijd een bijsluiter. Daarin staat belangrijke informatie over hoe u uw medicijn goed gebruikt. Hierin leest u ook wanneer u het medicijn niet mag gebruiken en wanneer u juist voorzichtig moet zijn. Ook mogelijke bijwerkingen worden vermeld. En of er hulpstoffen zijn gebruikt vindt u ook in de bijsluiter. Het College ter Beoordeling van de Geneesmiddelen keurt de bijsluiter goed.

Alle bijsluiters staan op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl

c B G
M E B

www.cbg-meb.nl

De gebruikte iconen zijn ter illustratie. U vindt deze niet op de medicijnverpakking en bijsluiter.