

## **Bijsluiter: Informatie voor de gebruiker**

### **EMEND 125 mg poeder voor orale suspensie aprepitant**

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u. Deze bijsluiter is geschreven voor de ouder of verzorger die dit geneesmiddel aan het kind zal geven – lees deze informatie zorgvuldig door.**

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

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

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

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

EMEND bevat de werkzame stof ‘aprepitant’. Het behoort tot een groep geneesmiddelen die ‘neurokinine 1-receptorantagonisten’ (NK<sub>1</sub>-receptorantagonisten) worden genoemd.

Er is een specifiek gebied in de hersenen waar misselijkheid en braken geregeld zijn. EMEND werkt door signalen naar dat gebied te blokkeren en remt daardoor misselijkheid en braken.

Het poeder voor orale suspensie wordt gebruikt bij kinderen in de leeftijd van 6 maanden tot 12 jaar **in combinatie met andere geneesmiddelen** om misselijkheid en braken te voorkomen als gevolg van chemotherapeutische middelen (gebruikt bij de behandeling van kanker) die sterke en matig-sterke veroorzakers van misselijkheid en braken zijn (zoals cisplatine, cyclofosfamide, doxorubicine of epirubicine).

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

##### **Wanneer mag u dit middel niet geven?**

- Het kind is allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Het kind gebruikt geneesmiddelen die ‘pimozide’ bevatten (voor de behandeling van psychische aandoeningen).
- Het kind gebruikt ‘terfenadine’ of ‘astemizol’ (voor hooikoorts en andere allergische aandoeningen).
- Het kind gebruikt ‘cisapride’ (voor de behandeling van spijsverteringsproblemen).

Geef dit geneesmiddel niet als een of meer van de bovenstaande punten op het kind van toepassing zijn, en breng de arts van het kind op de hoogte als het kind een van de bovenstaande geneesmiddelen gebruikt. Dit is omdat de behandeling van het kind zal moeten worden veranderd voordat er wordt begonnen met dit geneesmiddel. Als u twijfelt, neem dan contact op met de arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit geneesmiddel geeft.

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met de arts, apotheker of verpleegkundige voordat u het kind dit geneesmiddel geeft.

**Leverproblemen**

Vertel het de arts, voordat de behandeling met EMEND begint, als het kind leverproblemen heeft. Dit is omdat de lever belangrijk is voor de afbraak van het geneesmiddel in het lichaam. De arts zal tijdens de behandeling de conditie van de lever van het kind mogelijk willen controleren.

**Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Geef EMEND poeder voor orale suspensie niet aan kinderen jonger dan 6 maanden of kinderen die minder dan 6 kg wegen, of voor jongeren tussen de 12 en 18 jaar omdat het poeder voor orale suspensie bij deze populatie nog niet is onderzocht.

**Gebruikt het kind nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt het kind nog andere geneesmiddelen, heeft het dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat het kind in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan de arts, apotheker of verpleegkundige. Dit is omdat EMEND, tijdens en na de behandeling met EMEND, invloed kan hebben op de werking van andere geneesmiddelen. Ook kunnen sommige andere geneesmiddelen de manier waarop dit geneesmiddel werkt beïnvloeden.

U mag EMEND niet geven en u moet het de arts of apotheker vertellen als het kind een van de volgende geneesmiddelen gebruikt (zie ook 'Wanneer mag u dit middel niet geven?'). Dit is omdat de behandeling van het kind zal moeten worden veranderd voordat er wordt begonnen met EMEND:

- pimozide – voor de behandeling van psychische aandoeningen
- terfenadine en astemizol – voor de behandeling van hooikoorts en andere allergische aandoeningen
- cisapride – voor de behandeling van spijsverteringsproblemen

U mag dit geneesmiddel niet geven en u moet het de arts of apotheker vertellen als een van het bovenstaande op het kind van toepassing is.

Vertel het de arts, apotheker of verpleegkundige als het kind een van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- geneesmiddelen die het afweersysteem beïnvloeden – zoals ciclosporine, tacrolimus, sirolimus, everolimus
- alfentanil, fentanyl – voor de behandeling van pijn
- kinidine – voor de behandeling van een onregelmatige hartslag
- geneesmiddelen voor de behandeling van kanker – zoals irinotecan, etoposide, vinorelbine, ifosfamide
- geneesmiddelen met 'ergotalkaloïdderivaten' – zoals ergotamine en di-ergotamine – gebruikt bij de behandeling van migraine
- geneesmiddelen die het bloed verdunnen – zoals warfarine en acenocoumarol. Het kan zijn dat uw kind tijdens de behandeling met EMEND bloedonderzoek krijgt
- antibiotica voor de behandeling van infecties – zoals rifampicine, claritromycine, telitromycine
- fenytoïne – voor de behandeling van stuipen (convulsies)
- carbamazepine – voor de behandeling van depressie en epilepsie
- midazolam, triazolam, fenobarbital – geneesmiddelen om rustiger te worden of in slaap te komen
- sint-janskruid – een kruidenmiddel voor de behandeling van depressie
- proteaseremmers – voor de behandeling van hiv-infecties
- ketoconazol (met uitzondering van shampoo) (gebruikt voor de behandeling van Cushing-syndroom – wanneer het lichaam overmatig cortisol aanmaakt)
- geneesmiddelen tegen schimmels zoals itraconazol, voriconazol, posaconazol
- nefazodon – voor de behandeling van depressie
- corticosteroiden – zoals dexamethason en methylprednisolon
- geneesmiddelen tegen angst zoals alprazolam

- tolbutamide – voor de behandeling van diabetes
- anticonceptiemiddelen zoals de pil, pleisters, implantaten en bepaalde spiraaltjes die hormonen afgeven. Deze werken mogelijk minder goed als ze samen met dit geneesmiddel worden gebruikt. Het kan zijn dat tijdens de behandeling met dit geneesmiddel en tot 2 maanden na afloop van de behandeling een andere of een extra niet-hormonale anticonceptiemethode moet worden gebruikt.

Als een van het bovenstaande op het kind van toepassing is (of als u twijfelt), neem dan contact op met de arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit geneesmiddel geeft.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Dit geneesmiddel mag niet tijdens de zwangerschap en het geven van borstvoeding worden gebruikt, tenzij dit duidelijk noodzakelijk is.

Voor informatie over zwangerschap, borstvoeding en anticonceptie moet u contact opnemen met de arts voor advies.

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

Er moet rekening mee gehouden worden dat sommige mensen zich duizelig en slaperig kunnen voelen na het gebruik van EMEND. Als het kind zich duizelig of slaperig voelt, mag hij/zij niet fietsen of gereedschappen of machines gebruiken.

### **EMEND bevat sucrose en lactose**

Het poeder voor orale suspensie bevat sucrose en lactose. Als een arts u heeft verteld dat het kind bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met de arts voordat u het kind dit geneesmiddel geeft.

## **3. Hoe geeft u dit middel?**

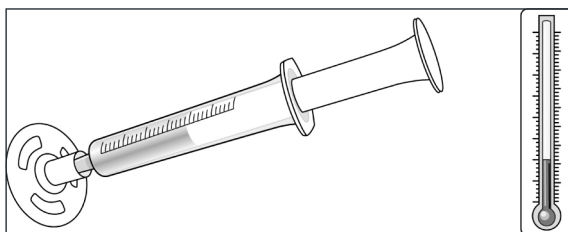
**Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:** Zie de instructies voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg voor de bereiding van de orale suspensie aan het eind van deze bijsluiters. Hier wordt uitgelegd hoe u een dosis EMEND poeder voor orale suspensie moet bereiden.

**Ouders en zorgverleners:** Geef het kind dit geneesmiddel altijd precies zoals de arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met de arts, apotheker of verpleegkundige van het kind.

**Het is erg belangrijk dat dit geneesmiddel precies wordt gegeven zoals hieronder wordt uitgelegd.**

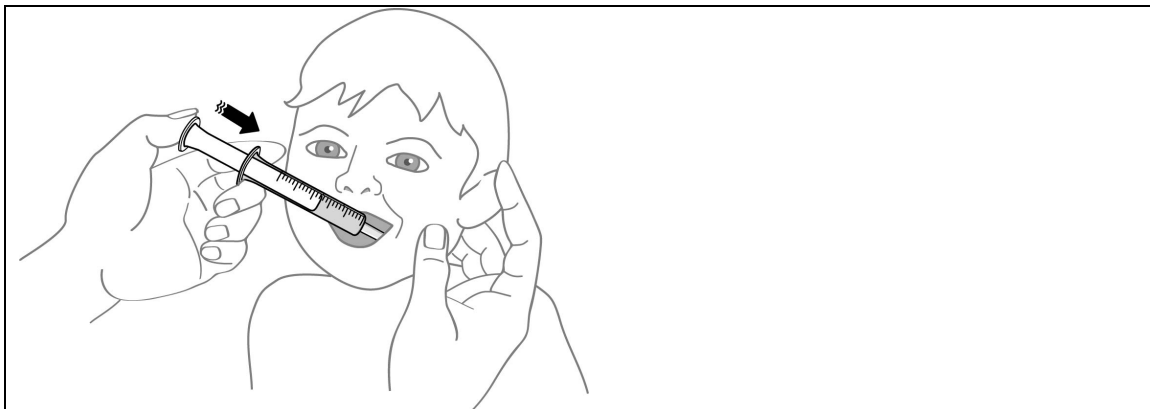
Voor elke dosis EMEND zult u een voorgevuld doseerspuitje krijgen dat de voorgeschreven dosis voor het kind bevat.

Bewaar het doseerspuitje voor orale toediening in de koelkast (tussen 2 °C en 8 °C) totdat u het geneesmiddel aan het kind gaat geven.



Gebruik dit geneesmiddel binnen 2 dagen nadat u het geneesmiddel van uw arts heeft gekregen.

Voorafgaand aan de toediening kan het geneesmiddel maximaal 3 uur bij kamertemperatuur (beneden 30 °C) worden bewaard.



De kleur van het geneesmiddel in het doseerspuitje voor orale toediening kan verschillende tinten roze zijn (van lichtroze tot donkerroze). Dit is normaal en het geneesmiddel kan gewoon gebruikt worden.

- Haal de dop van het doseerspuitje voor orale toediening.
- Breng de punt van het doseerspuitje voor orale toediening in de mond van het kind en richt de punt op zijn/haar linker- of rechterwang.
- Duw langzaam de zuiger helemaal naar beneden om al het geneesmiddel uit het doseerspuitje voor orale toediening te geven.

Als het kind niet de hele dosis kan innemen, neem dan contact op met de arts van het kind.

Spoel het overgebleven geneesmiddel niet door de gootsteen of de WC en gooi het niet in de vuilnisbak nadat u klaar bent. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

### **Hoeveel moet u gebruiken?**

- De arts zal op basis van het gewicht van het kind de juiste dosis poeder voor orale suspensie uitrekenen.
- U mag de dosis niet veranderen en u mag de behandeling niet stopzetten zonder eerst te overleggen met de arts, apotheker of verpleegkundige.

### **Wanneer moet u het middel gebruiken?**

Dag 1:

- Geef dit geneesmiddel 1 uur vóór de start van de chemokuur.

Dag 2 en dag 3:

- Als het kind geen chemokuur krijgt – geef dit geneesmiddel dan in de ochtend.
- Als het kind een chemokuur krijgt – geef dit geneesmiddel 1 uur vóór de start van de chemokuur.

EMEND kan met of zonder voedsel worden ingenomen.

Geef dit geneesmiddel altijd samen met andere geneesmiddelen, ter voorkoming van misselijkheid en braken. Na de behandeling met EMEND kan de arts het kind vragen om andere geneesmiddelen ter voorkoming van misselijkheid en braken te blijven gebruiken, zoals:

- een corticosteroïd – zoals dexamethason en
- een ‘5HT<sub>3</sub>-antagonist’ – zoals ondansetron.

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

**Heeft u te veel van dit middel gegeven?**

Geef het kind niet meer van dit geneesmiddel dan de arts aanbeveelt. Als u het kind te veel heeft gegeven, neem dan direct contact op met de arts.

**Bent u vergeten dit middel te geven?**

Als het kind een dosis van dit geneesmiddel heeft overgeslagen, vertel dit dan aan de arts.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met de arts of apotheker.

**4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

**Ernstige bijwerkingen**

Stop met het geven van dit geneesmiddel en raadpleeg onmiddellijk een arts als u of het kind een van de volgende ernstige bijwerkingen opmerkt – het kind kan dringend medische behandeling nodig hebben:

- allergische reactie – de tekenen zijn onder meer netelroos, uitslag, jeuk, moeite met ademen of slikken (het is niet bekend hoe vaak dit voorkomt).

Stop met het geven van dit geneesmiddel en raadpleeg onmiddellijk een arts als u een van de bovengenoemde ernstige bijwerkingen bemerkt.

**Andere bijwerkingen**

Neem contact op met de arts, apotheker of verpleegkundige als u of het kind een van de volgende bijwerkingen opmerkt:

**Vaak:** kan voorkomen bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

- verstopping of spijsverteringsstoornis
- hoofdpijn
- vermoeidheid
- verlies van eetlust
- hik
- verhoogd aantal leverenzymen in het bloed (aangetoond via een onderzoek).

**Soms:** kan voorkomen bij minder dan 1 op de 100 gebruikers

- duizeligheid, slaperigheid
- acne, uitslag
- zich angstig voelen
- boeren, misselijkheid, braken, zuurbranden, maagpijn, droge mond, winden laten
- pijn of brandend gevoel bij het plassen
- zwakte, je minder goed voelen
- opvliegers/rood worden van het gezicht/de huid
- snelle of onregelmatige hartslag
- koorts met grotere kans op infectie, laag aantal rode bloedcellen (aangetoond bij onderzoek).

**Zelden:** kan voorkomen bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers

- moeite met denken, gebrek aan energie, abnormale smaak
- gevoeligheid van de huid voor zonlicht, buitensporig zweten, olieachtige huid, zweertjes op de huid, jeukende uitslag, Stevens-Johnson-syndroom of toxische epidermale necrolyse (zeldzame ernstige overgevoeligheidsreactie van de huid)
- euforie (gevoel van buitengewoon geluk), desoriëntatie
- bacteriële infectie, schimmelinfectie

- ernstige verstopping, maagzweer, ontsteking van de dunne en dikke darm, zweertjes in de mond, opgeblazen gevoel
- vaak moeten plassen, meer plassen dan normaal, suiker of bloed in de urine
- pijn op de borst, zwelling, veranderde manier van lopen
- hoest, slijm achter in de keel, irritatie van de keel, niezen, keelpijn
- afscheiding uit de ogen en jeuk
- oorsuizen
- spierkrampen, spierzwakte
- veel dorst hebben
- langzame hartslag, aandoening van hart en bloedvaten
- lager aantal witte bloedcellen, lage concentratie natrium in het bloed, gewichtsverlies.

### Het melden van bijwerkingen

Krijgt het kind last van bijwerkingen, neem dan contact op met de arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via [het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## 5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

### Vóór het oplossen:

**EMEND wordt over het algemeen bewaard door een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg.**

**De bewaarcondities, mocht u deze nodig hebben, zijn als volgt:**

Geef dit geneesmiddel niet aan het kind na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en op het sacht (zakje) na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

### Na het oplossen:

voorafgaand aan de toediening kan de orale suspensie maximaal 3 uur worden bewaard bij kamertemperatuur (beneden 30 °C). De suspensie kan ook maximaal 72 uur in de koelkast worden bewaard (bij 2 °C tot 8 °C).

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. 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 dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is aprepitant. Elke sachet bevat 125 mg aprepitant. Na bereiding bevat 1 ml orale suspensie 25 mg aprepitant
- De andere stoffen in dit middel zijn hydroxypropylcellulose (E 463), natriumlaurylsulfaat (E 487), sucrose en lactose (zie rubriek 2 onder 'EMEND bevat sucrose en lactose'), rood ijzeroxide (E 172) en natriumstearylfumaraat (E 485).

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

Het poeder voor orale suspensie is een roze tot lichtroze poeder in een sachet voor eenmalig gebruik.

Doosje voor eenmalig gebruik.

Verpakkingsgrootte van 1 doosje bevat 1 sachet, 1 doseerspuitje voor orale toediening van 1 ml en een van 5 ml (polypropyleen met siliconen o-ring), 1 dop en 1 mengbekertje (polypropyleen).

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

Merck Sharp & Dohme BV  
Waarderweg 39  
2031 BN Haarlem  
Nederland

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

**Belgique/België/Belgien**

MSD Belgium BVBA/SPRL  
Tél/Tel: 0800 38 693 (+32(0)27766211)  
dpoc\_belux@merck.com

**Lietuva**

UAB Merck Sharp & Dohme  
Tel.: +370 5 278 02 47  
msd\_lietuva@merck.com

**България**

Мерк Шарп и Доум България ЕООД  
Тел.: +359 2 819 3737  
info-msdbg@merck.com

**Luxembourg/Luxemburg**

MSD Belgium BVBA/SPRL  
Tél/Tel: +32(0)27766211  
dpoc\_belux@merck.com

**Česká republika**

Merck Sharp & Dohme s.r.o.  
Tel.: +420 233 010 111  
dpoc\_czechslovak@merck.com

**Magyarország**

MSD Pharma Hungary Kft.  
Tel.: +36 1 888 53 00  
hungary\_msd@merck.com

**Danmark**

MSD Danmark ApS  
Tlf: +45 44824000  
dkmail@merck.com

**Malta**

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited  
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)  
malta\_info@merck.com

**Deutschland**

MSD SHARP & DOHME GMBH  
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612)  
e-mail@msd.de

**Nederland**

Merck Sharp & Dohme BV  
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)  
medicalinfo.nl@merck.com

**Eesti**

Merck Sharp & Dohme OÜ  
Tel.: +372 6144 200  
msdeesti@merck.com

**Norge**

MSD (Norge) AS  
Tlf: +47 32 20 73 00  
msdnorge@msd.no

**Ελλάδα**

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.  
Τηλ: + 30 210 98 97 300  
dpoc\_greece@merck.com

**Österreich**

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.  
Tel: +43 (0) 1 26 044  
msd-medizin@merck.com

**España**

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.  
Tel: +34 91 321 06 00  
msd\_info@merck.com

**France**

MSD France  
Tél: +33 (0) 1 80 46 40 40

**Hrvatska**

Merck Sharp & Dohme d.o.o.  
Tel: + 385 1 6611 333  
croatia\_info@merck.com

**Ireland**

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)  
Limited  
Tel: +353 (0)1 2998700  
medinfo\_ireland@merck.com

**Ísland**

Vistor hf.  
Simi: +354 535 7000

**Italia**

MSD Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 361911  
medicalinformation.it@merck.com

**Κύπρος**

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited  
Τηλ: 80000 673 (+357 22866700)  
cyprus\_info@merck.com

**Latvija**

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija  
Tel: +371 67364 224  
msd\_lv@merck.com

**Polska**

MSD Polska Sp.z o.o.  
Tel: +48 22 549 51 00  
msdpolska@merck.com

**Portugal**

Merck Sharp & Dohme, Lda  
Tel: +351 21 4465700  
clic@merck.com

**România**

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.  
Tel: + 4021 529 29 00  
msdromania@merck.com

**Slovenija**

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila  
d.o.o.  
Tel: + 386 1 5204201  
msd\_slovenia@merck.com

**Slovenská republika**

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.  
Tel.: +421 2 58282010  
dpoc\_czechslovak@merck.com

**Suomi/Finland**

MSD Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0)9 804650  
info@msd.fi

**Sverige**

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB  
Tel: +46 (0) 77 5700488  
medicinskinfo@merck.com

**United Kingdom**

Merck Sharp & Dohme Limited  
Tel: +44 (0) 1992 467272  
medicalinformationuk@merck.com

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in mei 2018.**

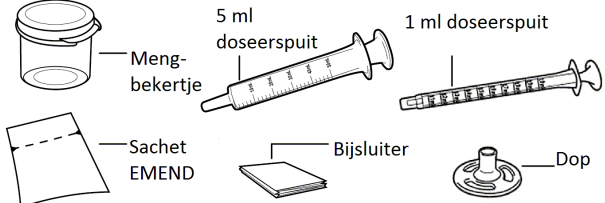
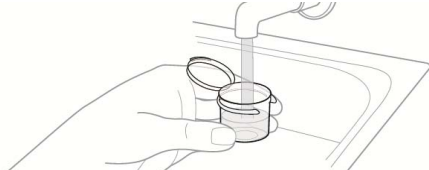
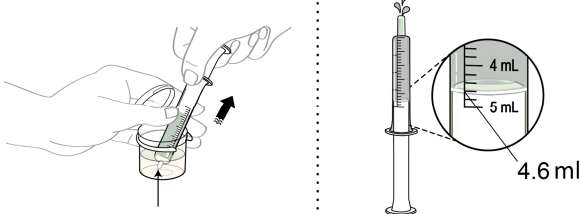


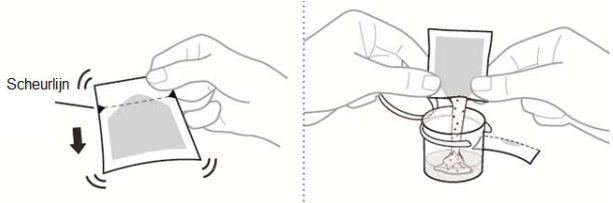
**Andere informatiebronnen**

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>.



**De volgende informatie is uitsluitend bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:**

Instructies voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg voor de bereiding van de orale suspensie

<p>Iedere verpakking van EMEND bevat een sachet met het poeder voor de orale suspensie, een doseerspuitje voor orale toediening van 1 ml en een van 5 ml, 1 dop en een mengbekertje.</p>	
<p>1. Vul het mengbekertje met drinkwater dat op kamertemperatuur is.</p>	
<p>2. Vul het doseerspuitje voor orale toediening van 5 ml met 4,6 ml water uit het mengbekertje. <b>Zorg dat er geen lucht aanwezig is in het doseerspuitje voor orale toediening (als er lucht in zit, verwijder deze dan).</b></p>	
<p>3. Gooi al het ongebruikte water dat in het mengbekertje is overgebleven weg.</p>	
<p>4. Voeg de 4,6 ml water uit het doseerspuitje voor orale toediening weer toe aan het mengbekertje.</p>	
<p>5. Elke sachet EMEND voor orale suspensie bevat 125 mg aprepitant dat gesuspendeerd moet worden in 4,6 ml water om een eindconcentratie te verkrijgen van 25 mg/ml.</p> <p>Houd het sachet EMEND voor orale suspensie rechtop en schud vervolgens al het poeder naar de bodem voordat u het sachet opent.</p> <p>6. Giet al het poeder uit het sachet in het mengbekertje dat 4,6 ml water bevat en klik het dekseltje dicht.</p>	

<p>7. Meng de EMEND suspensie door het mengbekertje voorzichtig 20 keer rond te draaien; keer daarna het mengbekertje 5 keer voorzichtig om.</p> <p>Voorkom dat het mengsel gaat schuimen – het mengbekertje niet schudden. Het mengsel zal er troebel roze tot lichtroze uit zien.</p>			
<p>8. Controleer het EMEND mengsel op klontjes of schuimvorming:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Als er klontjes zijn, herhaal stap 7 dan totdat er geen klontjes meer zijn.</li> <li>- Als er schuimvorming is, wacht dan tot het schuim is verdwenen voordat u doorgaat naar stap 9.</li> </ul>			
<p>9. Vul het doseerspuitje voor orale toediening met de voorgeschreven dosis uit het mengbekertje volgens de onderstaande tabel.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Kies het doseerspuitje op basis van de dosis:                         <ul style="list-style-type: none"> <li>– Gebruik het doseerspuitje voor orale toediening van 1 ml als de dosis 1 ml of minder is.</li> <li>– Gebruik het doseerspuitje voor orale toediening van 5 ml als de dosis groter is dan 1 ml.</li> </ul> </li> <li>– Het is normaal dat er geneesmiddel overblijft in het mengbekertje.</li> </ul> <p><b>Zorg dat er geen lucht aanwezig is in het doseerspuitje voor orale toediening (als er lucht in zit, verwijder deze dan).</b></p> <p><b>Wees er zeker van dat het doseerspuitje voor orale toediening de voorgeschreven dosis bevat.</b></p>			
	Dag 1	Dag 2	Dag 3
EMEND orale suspensie 25 mg/ml	3 mg/kg oraal Maximale dosis 125 mg	2 mg/kg oraal Maximale dosis 80 mg	2 mg/kg oraal Maximale dosis 80 mg
<p>10. Plaats de dop op het doseerspuitje voor orale toediening tot u een klik hoort.</p> <p>11. Als de dosis niet meteen na het afmeten toegediend wordt bewaar het (de) gevulde doseerspuitje(s) voor orale toediening dan voorafgaand aan gebruik maximaal 72 uur in de koelkast tussen 2 °C en 8 °C. Als de dosis/doses wordt/worden uitgegeven aan de zorgverleners geef hen dan de instructies om het (de) doseerspuitje(s) voor orale</p>			

<p>toediening in de koelkast te bewaren totdat ze klaar zijn om de dosis toe te dienen.</p> <p>12. Voorafgaand aan de toediening kan de orale suspensie maximaal 3 uur bij kamertemperatuur (beneden 30 °C) bewaard worden.</p>	
<p>Voer eventuele resterende suspensie en afvalmateriaal af. Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.</p>	