



De Belgische gezondheidsautoriteiten hebben bepaalde voorwaarden verbonden aan het in de handel brengen van het geneesmiddel LARIAM. Het verplicht plan voor risicobeperking in België, waarvan deze informatie deel uitmaakt, is een maatregel genomen om een veilig en doeltreffend gebruik van LARIAM te waarborgen (RMA versie 09/2024).

LARIAM[®]

Mefloquine

INHOUD:

1) Informatiemateriaal voor de arts:

- Gids voor gezondheidszorgbeoefenaars
- Check-list voor het voorschrijven van LARIAM (3 exemplaren in bijlage)

2) Informatiemateriaal voor de patiënt: (3 exemplaren in bijlage)

- Patiëntenkaart: mee te geven aan elke patiënt!

Dit materiaal bevat niet alle informatie. Voor de volledige informatie, lees aandachtig de SKP vooraleer LARIAM voor te schrijven en/of af te leveren.

De volledige en geactualiseerde tekst van deze SKP is beschikbaar op de website www.fagg.be, rubriek “Zoek informatie over een vergund geneesmiddel”.