

NICORETTE® Invisi Patch 10 mg, pleister voor transdermaal gebruik, NICORETTE® Invisi Patch 15 mg, pleister voor transdermaal gebruik, NICORETTE® Invisi Patch 25 mg, pleister voor transdermaal gebruik

KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING
 1 Nicorette Invisi Patch 10 mg pleister voor transdermaal gebruik geeft 10 mg nicotine af per 16 uur. 1 Nicorette Invisi Patch 15 mg pleister voor transdermaal gebruik geeft 15 mg nicotine af per 16 uur. 1 Nicorette Invisi Patch 25 mg pleister voor transdermaal gebruik geeft 25 mg nicotine af per 16 uur. Elke pleister bevat 1,75 mg nicotine/cm². Nicorette Invisi Patch 10 mg heeft een grootte van 9,0 cm². Nicorette Invisi Patch 15 mg heeft een grootte van 13,5 cm². Nicorette Invisi Patch 25 mg heeft een grootte van 22,5 cm². Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. **FARMACEUTISCHE VORM Pleister voor transdermaal gebruik.**

Nicorette Invisi Patch 10 mg, Nicorette Invisi Patch 15 mg en Nicorette Invisi Patch 25 mg zijn semi-transparante pleisters voor transdermaal gebruik. **THERAPEUTISCHE INDICATIES** Bestrijding van de nicotine-ontwenningssymptomen bij de behandeling van verslaving aan roken. **DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING** Alleen voor volwassenen. De Nicorette Invisi Patch wordt 's morgens aangebracht en 's avonds voor het slapen verwijderd. Behandeling met de pleister boost de schommelingen van nicotine bij rokers na tijdens de dag, zonder toediening van nicotine tijdens de slaap. Deze nicotinetoeediening met behulp van een overdag te dragen pleister, geeft geen slaapproblemen zoals bekend bij nachtelijke nicotinetoeediening. Klinische ervaring toont aan dat de behandeling minstens 3 maanden moet doorgaan. **Volwassenen en ouderen**
Monotherapie Dosering De dosering is afhankelijk van het type roker. Voor de bepaling van dit type verwijzen we naar de onderstaande Fagerström vragenlijst.(*). Zware rokers starten de behandeling met Nicorette Invisi Patch 25 mg gedurende 8 weken. Nadien moet er geleidelijk worden afgebouwd door over te schakelen naar steeds lichter gedoseerde pleisters: eerst Nicorette Invisi Patch 15 mg gedurende 2 weken, dan Nicorette Invisi Patch 10 mg gedurende nogmaals 2 weken. Lichte rokers starten de behandeling met Nicorette Invisi Patch 15 mg gedurende 8 weken en schakelen vervolgens over op Nicorette Invisi Patch 10 mg gedurende nogmaals 4 weken.

Zware rokers (≥ 15 sigaretten/dag)			Lichte rokers (< 15 sigaretten/dag)		
Dosering		Duur	Dosering		Duur
Phase 1	Nicorette Invisi Patch 25 mg	Eerste 8 weken	Phase 2	Nicorette Invisi Patch 15 mg	Eerste 8 weken
Phase 2	Nicorette Invisi Patch 15 mg	Volgende 2 weken	Phase 3	Nicorette Invisi Patch 10 mg	Laatste 4 weken
Phase 3	Nicorette Invisi	Laatste			

	Patch 10 mg	4 weken			
--	-------------	---------	--	--	--

Combinatietherapie Zware rokers, rokers die last hebben van een 'doorbraakhunkering' (een plotselinge, moeilijk bedwingbare drang tot roken), of rokers bij wie een behandeling met één enkele vorm van nicotinesubstitutie niet heeft geholpen, kunnen Nicorette Invisi Patch gebruiken in combinatie met een oromucosale vorm van Nicorette voor een snelle verlichting van de hunkering. De flexibele oromucosale vormen die kunnen worden overwogen in combinatie met de Nicorette Invisi Patch pleisters voor transdermaal gebruik zijn Nicorette 2 mg kauwgom, Nicorette 10 mg Inhaler, Nicorette 15 mg Inhaler, Nicorette 2 mg zuigtabletten of Nicorette 1 mg/spray, spray voor oromucosaal gebruik. Rokers moeten dezelfde doseringsaanbevelingen volgen als bij de monotherapie voor de patch en voor de gekozen flexibele oromucosale vorm. Wat de doseringsaanbevelingen voor de gekozen flexibele vorm betreft, moet de gebruiker de productinformatie van deze vorm raadplegen. Voor de combinatietherapie worden de rokers aanbevolen om slechts één flexibele vorm te gebruiken per 24 uur. **Wijze van toediening** Nicorette Invisi Patch dient te worden aangebracht op een zuivere, droge, intacte en onbehaarde huid, zoals op een heup, bovenarm of borst. Deze plaats moet elke dag afgewisseld worden en dezelfde plaats dient nooit op twee opeenvolgende dagen gebruikt te worden. 1. Was uw handen alvorens de pleister aan te brengen. 2. Snijd het zakje zijdelings open, zoals aangeduid, met behulp van een schaar. Kies vervolgens een zuivere, droge, intacte en onbehaarde plaats uit, zoals een heup, bovenarm of borst. 3. Verwijder zover mogelijk één deel van de aluminiumfolie. Vermijd zo veel mogelijk om met de vingers het klevend oppervlak van de pleister aan te raken. 4. Breng de klevende zijde van de pleister voorzichtig aan op de huid en verwijder de rest van de beschermende folie. 5. Druk de pleister met uw handpalm of vingertoppen stevig op de huid. 6. Wrijf met uw vingers stevig langs de rand van de pleister om te verzekeren dat deze goed vastkleeft. Na verwijderen dienen de gebruikte pleisters zorgvuldig te worden weggegooid. Toediening van nicotine dient tijdelijk te worden gestopt als er symptomen van een overmaat aan nicotine optreden. Als deze symptomen aanhouden, dient de toediening van nicotine te worden vermindert door de doseringsfrequentie of de sterkte te verminderen. **Kinderen en jonge volwassenen** Nicorette Invisi Patch mag niet worden toegediend aan personen onder de 18 jaar, tenzij op voorschrift van een arts. Er is beperkte ervaring met het behandelen van personen jonger dan 18 jaar met Nicorette.

(*). Addendum : Fagerström Tolerance Questionnaire

Vragen	Antwoorden	Ptn
1. Hoelang na het ontwaken steekt u uw eerste sigaret op?	Minder dan 5 min.	3
	6-30 min.	2
	31-60 min.	1
	Na 60 min.	0

2. Vindt u het moeilijk om niet te roken op plaatsen waar dat verboden is? (bioscoop, bibliotheek, kerk...)	Ja Neen	1 0
3. Welke sigaret kan u het moeilijkst missen?	De eerste 's ochtends Eender welke andere	1 0
4. Hoeveel sigaretten rookt u dagelijks?	31 of meer 21-30 11-20 Minder dan 10	3 2 1 0
5. Rookt u meer tijdens de eerste ochtenduren dan tijdens de rest van de	Ja Neen	1 0
6. Rookt u ook wanneer u ziek bent en het grootste deel van de dag in bed doorbrengt?	Ja Neen	1 0
	Totaal:	

Graad van nicotineafhankelijkheid: Score: 0 tot 2: zeer licht 3 tot 4: licht; 5: middelmatig; 6 tot 7: zwaar; 8 tot 10: zeer zwaar **CONTRA-INDICATIES** Nicorette Invisi Patch is tegenaangewezen voor niet-rokers en voor kinderen. Tijdens een behandeling met Nicorette Invisi Patch is verder blijven roken niet aangewezen. Nicorette Invisi Patch is tegenaangewezen bij: - overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen. - recent myocardiinfarct (in de voorbije 3 maanden) - instabiele of evolutieve angina pectoris - Prinzmetal's variant angina - ernstige hartritme stoornissen - acuut cerebrovasculair accident. De nicotinesubstitutie therapie geeft minder kans op de bovenvermelde aandoeningen dan roken zelf. Patiënten die lijden aan een veralgemeende chronische huidaandoening zoals psoriasis, chronische dermatitis of urticaria, kunnen beter een andere vorm van Nicorette gebruiken en niet de pleisters. **BIJWERKINGEN** Bijwerkingen die optreden tijdens het gebruik van een gecombineerde nicotinesubstitutie therapie verschillen alleen van de bijwerkingen van iedere behandeling apart op het vlak van plaatselijke ongewenste effecten verbonden met de farmaceutische vormen. De frequentie van deze bijwerkingen is vergelijkbaar met deze vermeld in de Samenvatting van de Productkenmerken van ieder product. **Effecten van het stoppen met roken** Onafhankelijk van de gebruikte methode zijn er verschillende symptomen bekend die optreden bij het stopzetten van regelmatig tabaksgebruik. Daartoe behoren emotionele of cognitieve effecten zoals dysforie of depressieve stemming, slapeloosheid, prikkelbaarheid, frustratie of woede, angst, concentratiemoelijkheden en rusteloosheid of ongeduld. Er kunnen ook fysieke effecten zijn, zoals vertraagde hartfrequentie, toegenomen eetlust of gewichtstoename, duizeligheid of symptomen van presyncope, hoesten, constipatie, bloedend tandvles of afteuze ulceraties, of nasofaryngitis. Bovendien kunnen hunkeringen naar nicotine leiden tot een diepe drang om te roken; dit is eveneens een klinisch relevant syndroom. Nicorette Invisi Patch kan aanleiding geven tot bijwerkingen, die

vergelijkbaar zijn met deze die waargenomen worden bij toediening van nicotine via andere middelen (zoals sigaretten). De meeste van de gemelde bijwerkingen vinden plaats in de beginfase van de behandeling en zijn voornamelijk dosisafhankelijk. Allergische reacties (inclusief symptomen van anafylaxie) komen zelden voor bij gebruik van Nicorette. Voor sommige rokers is het moeilijk hun nicotineafhankelijkheid af te bouwen. Langdurig gebruik van nicotinesubstitutie kan hierdoor optreden. Dit is nochtans duidelijk beter dan blijven roken. Ongeveer 20% van de gebruikers ondervonden milde lokale huidreacties gedurende de eerste weken van de behandeling. Zoals verwacht zijn de soorten bijwerkingen gezien voor de pleister in klinische onderzoeken vergelijkbaar met de bijwerkingen die optreden bij nicotine die op een ander wijze wordt toegediend. Gegevens uit klinisch onderzoek De veiligheid van nicotine op basis van gegevens uit klinisch onderzoek is gebaseerd op gegevens van een meta-analyse van gerandomiseerde klinische onderzoeken voor de behandeling van het stoppen met roken. Gerapporteerde bijwerkingen met een frequentie van ≥ 1% geïdentificeerd uit meta-analyse van gegevens van klinische onderzoeken met nicotinepleisters zijn: - Immuunsysteemaandoeningen: overgevoeligheid - Zenuwstelselaandoeningen: hoofdpijn, paresthesie - Maagdarmstelselaandoeningen: misselijkheid, braken - Huid- en onderhuidsaandoeningen: pruritus - Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen: vermoeidheid **Post-marketing gegevens** Bijwerkingen die pas zijn geïdentificeerd tijdens ervaringen met nicotine na het op de markt brengen, worden hieronder weergegeven. Frequenties worden vermeld op basis van de volgende conventie: Zeer vaak ≥1/10; vaak ≥1/100 en < 1/10; soms ≥1/1.000 en <1/100; zelden ≥1/10.000 en <1/1.000; zeer zelden <1/10.000; niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Geïdentificeerde bijwerkingen die zijn vastgesteld bij nicotinepleisters met het geschatte aantal gevallen op basis van spontane meldingen:

Systeem/orgaanklasse Frequentie categorie	Gemelde bijwerkingen
Immuunsysteemaandoeningen	
Zelden	Anafylactische reactie
Psychische stoornissen	
Zeer zelden	Abnormale dromen
Zenuwstelselaandoeningen	
Vaak	Duizeligheid
Hartaandoeningen	
Soms	Palpitaties, Hartritme stoornissen, Verergering van hypertensie
Zelden	Reversibele atriale fibrillatie
Zeer zelden	Tachycardie
Bloedvataandoeningen	

Zeer zelden	Blozen, hypertensie
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen	
Zeer zelden	Dyspneu
Maagdarmselselaandoeningen	
Vaak	Gastro-intestinaal ongemak en/of pijn
Huid- en onderhuidaandoeningen	
Zeer zelden	Angio-oedeem, Hyperhidrose, Huiduitslag
Soms	Urticaria
Vaak	Frutheem
Skeletspierstelsel- en bindweefseloandoeningen	
Zeer zelden	Myalgie (in de buurt/streek van de pleister), Pijn in de extremiteiten
Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen	
Zeer zelden	Reactie op de toedieningsplaats, Asthenie, Vervelend gevoel en pijn op de borst, Malaise

Melding van vermoedelijke bijwerkingen Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou (www.eenbijwerkingmelden.be; e-mail: adr@fagg.be). HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN Johnson & Johnson Consumer NV/SA Antwerpseweg 15-17 2340 Beerse NUMMERS VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN Nicorette Invisi Patch 10 mg : BE444281 Nicorette Invisi Patch 15 mg : BE444297 Nicorette Invisi Patch 25 mg : BE444306 DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST 08/2021 Datum van goedkeuring: 09/2021 Meer informatie is beschikbaar op verzoek.

NICORETTE[®] Freshmint 2 mg zuigtabletten

KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING Elke zuigtablet bevat 2 mg nicotine (als nicotineresinaat) Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. FARMACEUTISCHE VORM Zuigtablet Een ovale, witte tot gebroken witte tablet met "n" op één kant gedrukt en "2" op de andere kant. De afmetingen van de zuigtablet zijn ongeveer 14 x 9 x 7 mm. THERAPEUTISCHE INDICATIES Nicorette Freshmint 2 mg zuigtabletten dienen te worden gebruikt voor de behandeling van tabaksverslaving, door de symptomen van de ontweningsverschijnselen van nicotine en de behoefte om te roken te verlichten, bij rokers van 18 jaar en ouder. Het uiteindelijke doel is definitief te stoppen met roken. Nicorette Freshmint 2 mg

zuigtabletten dienen bij voorkeur te worden gebruikt in combinatie met ondersteunende gedragstherapie. DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING **Dosering** De sterkte van de zuigtablet wordt gekozen op basis van de rookgewoonten van de gebruiker. *Volwassenen* Nicorette Freshmint 2 mg zuigtabletten zijn geschikt voor rokers met een lichte verslaving aan nicotine. Dit zijn mensen die hun eerste sigaret van de dag roken meer dan 30 minuten na het ontwaken, of die 20 sigaretten of minder per dag roken. De zuigtabletten mogen niet langer dan 9 maanden worden gebruikt. Als de gebruiker dan nog de behoefte voelt aan een behandeling, moet een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg worden geraadpleegd. Advies en ondersteuning door gedragstherapie zal normaal gezien het succespercentage verbeteren. **Onmiddellijk stoppen met roken:** De patiënt moet zijn uiterste best doen om volledig te stoppen met roken tijdens de behandeling met Nicorette Freshmint zuigtabletten. De zuigtabletten moeten worden gebruikt zodra er een behoefte is om te roken. Er moeten elke dag voldoende zuigtabletten worden gebruikt, bij de meeste rokers is dat 8 tot 12, maar er mogen niet meer dan 15 zuigtabletten worden gebruikt. De duur van de behandeling is individueel, maar een behandeling van maximaal zes weken wordt aanbevolen om de rookgewoonte te doorbreken. De nicotinedosis moet dan geleidelijk worden verlaagd, door het totale aantal zuigtabletten per dag te verminderen. De behandeling moet worden gestopt als de patiënt nog maar 1-2 zuigtabletten per dag gebruikt. Gebruik een zuigtablet telkens als de behoefte ontstaat om te roken om volledige onthouding van het roken te behouden. De gebruiker moet een aantal zuigtabletten in voorraad houden, voor het geval hij plotseling de behoefte voelt om te gaan roken. **Geleidelijk afbouwen door steeds minder sigaretten te gebruiken:** Voor rokers die niet onmiddellijk kunnen of willen stoppen. Gebruik een zuigtablet tussen de sigaretten door om de behoefte om te roken te beheersen, de rookvrije intervals te verlengen en met de intentie om het roken zoveel mogelijk te verminderen. Het aantal zuigtabletten per dag is variabel en is afhankelijk van de behoeften van de patiënt. Het maximumaantal is echter 15 zuigtabletten per dag. Als het aantal sigaretten per dag niet is afgenomen na zes weken, moet deskundig advies worden ingewonnen. Een verminderd tabaksgebruik zou moeten leiden tot het volledig stoppen met roken. De roker moet proberen te stoppen met roken zodra hij zich daar klaar voor voelt, maar niet later dan zes maanden na de start van de behandeling. Als het aantal sigaretten is verminderd tot een niveau waarop de gebruiker het gevoel heeft dat hij volledig kan stoppen, moet worden begonnen met het schema voor "onmiddellijk stoppen met roken", dat hierboven beschreven staat. Als de roker nog niet is begonnen met zijn poging om volledig te stoppen met roken binnen 6 maanden na het begin van de behandeling, verdient het aanbeveling om een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg te raadplegen. *Pediatrische patiënten* Nicorette Freshmint 2 mg zuigtabletten mogen uitsluitend worden gebruikt door jongeren (12 tot en met 17 jaar) op advies van een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg. Nicorette Freshmint zuigtabletten mogen niet

gebruikt worden door kinderen onder de 12 jaar. De veiligheid en doeltreffendheid van Nicorette Freshmint 2 mg zuigtabletten bij kinderen en jongeren zijn niet onderzocht. **Wijze van toediening** Oromucosaal gebruik. De gebruiker moet één zuigtablet in de mond nemen en laten oplossen. De zuigtablet moet regelmatig van de ene kant van de mond naar de andere worden verplaatst, tot de zuigtablet volledig is opgelost (ongeveer 16-19 minuten) De gebruiker mag niet op de zuigtablet kauwen of deze in zijn geheel inslikken. De gebruiker mag niet eten of drinken zolang er een zuigtablet in de mond aanwezig is. CONTRA-INDICATIES • Overgevoeligheid voor nicotine of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen . • Kinderen onder de 12 jaar. • Mensen die nooit gerookt hebben. **BIJWERKINGEN Effecten van het stoppen met roken** Onafhankelijk van de gebruikte methode zijn er verschillende symptomen bekend die optreden bij het stopzetten van regelmatig tabaksgebruik. Daartoe behoren emotionele of cognitieve effecten zoals dysforie of depressieve stemming, slapeloosheid, prikkelbaarheid, frustratie of woede, angst, concentratiemoelijkheden en rusteloosheid of ongeduld. Er kunnen ook fysieke effecten zijn, zoals vertraagde hartfrequentie, toegenomen eetlust of gewichtstoename, duizeligheid of symptomen van presyncope, hoesten, constipatie, bloedend tandvlees of afteuze ulceraties, of nasofaryngitis. Bovendien kunnen hunkeringen naar nicotine leiden tot een diepe drang om te roken; dit is eveneens een klinisch relevant syndroom. Nicorette Freshmint zuigtabletten kunnen aanleiding geven tot bijwerkingen die vergelijkbaar zijn met deze die waargenomen worden bij toediening van nicotine met andere middelen. De meeste van de gemelde bijwerkingen vinden plaats in de beginfase van de behandeling en zijn voornamelijk dosisafhankelijk. Er kan irritatie in de mond en keel worden ervaren, maar de meeste personen passen zich hieraan met doorlopend gebruik aan. Allergische reacties (inclusief symptomen van anafylaxie) komen zelden voor bij gebruik van Nicorette Freshmint zuigtabletten. Ongewenste effecten met oromucosale nicotineformuleringen die geïdentificeerd zijn op basis van klinische proeven en tijdens ervaringen na het op de markt brengen worden hierna weergegeven. De frequentie categorie werd geraamd op basis van klinische proeven voor de ongewenste effecten die geïdentificeerd zijn tijdens ervaringen na het op de markt brengen. Binnen elk frequentiegroep worden de bijwerkingen in volgorde van ernst vermeld, met de meest ernstige eerst: zeer vaak (≥1/10), vaak (≥1/100 tot < 1/10), soms (≥ 1/1.000 tot < 1/100), zelden (≥ 1/10.000, < 1/1.000), zeer zelden (< 1/10.000), niet bekend (kan uit de beschikbare gegevens niet worden afgeleid).

Stelsel/orgaanklasse	Gemelde bijwerkingen
Immuunsysteemaandoeningen	
Vaak	Overgevoeligheid
Niet bekend	Allergische reacties, waaronder angio-oedeem en anafylaxie

Psychische aandoeningen	
Soms	Abnormale dromen
Zenuwstelselaandoeningen	
Zeer vaak	Hoofdpijn
Vaak	Smaakstoornissen, paresthesie
Oogaandoeningen	
Niet bekend	Troebel zicht, toegenomen traanproductie
Hartaandoeningen	
Soms	Palpaties, tachycardie, boezemfibrilleren
Bloedvataandoeningen	
Soms	Oplvingen, hypertensie
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen	
Zeer vaak	Hoesten, hik, keelirritatie
Soms	Bronchospasme, dysfonie, dyspneu, verstopte neus, pijn in de mond- en keelholte, niezen, dichtgeknepen keel
Maagdarmselselaandoeningen	
Zeer vaak	Misselijkheid, irritatie van mond/keel en tong
Vaak	Buikpijn, droge mond, diarree, dyspepsie, winderigheid, speekselvloed, stomatitis, braken, maagzuur
Soms	Oprispingen, glossitis, blaarvorming op en loskomen van het slijmvlies van de mondholte, orale paresthesie
Zelden	Dysfagie, orale hypesthesie, kokhalzen Droge keel, gastro-intestinaal
Huid- en onderhuidaandoeningen	
Soms	Hyperhidrose, jeuk, uitslag, netelroos
Niet bekend	Erytheem
Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen	
Vaak	Branderig gevoel, vermoeidheid
Soms	Asthenie, ongemakkelijk gevoel en pijn op de borst, malaise

Melding van vermoedelijke bijwerkingen Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten - Afdeling

Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou (www.fagg.be;
adversedrugreactions@fagg-afmps.be). AFLEVERINGSWIJZE Vrije
aflevering HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL
BRENGEN Johnson & Johnson Consumer NV/SA Antwerpseweg 15-
17 B-2340 Beerse NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN BE419702 (2 mg container) DATUM VAN
HERZIENING/GOEDKEURING VAN DE TEKST Datum van herziening :
08/2019. Datum van goedkeuring: 12/2021. Meer informatie is
beschikbaar op verzoek.