

PAKKAUSSELOSTE: TIETOA KÄYTTÄJÄLLE

Azitromysiini Aurobindo 250 mg, kalvopäällysteiset tabletit

Azitromysiini Aurobindo 500 mg, kalvopäällysteiset tabletit

Azitromysiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää tärkeää tietoa sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin uudelleen.
- Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.
- Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle määrätty. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samat oireet kuin sinulla.
- Saatko jonkin haittavaikutuksen, joka mainitaan kohdassa 4? Tai saatko haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa? Ota silloin yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

Tämän pakkausselosteen sisältö

1. Mitä Azitromysiini Aurobindo on ja mihin sitä käytetään?
2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai milloin sitä on käytettävä erityisen varovaisesti?
3. Kuinka käytät tätä lääkettä?
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kuinka säilytät tätä lääkettä?
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. MITÄ AZITROMYCIN AUROBINDO ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN KÄYTETÄÄN?

Azitromysiini Aurobindo kuuluu makrolidiantibioottien ryhmään. Antibiootteja käytetään mikro-organismien, kuten bakteerien, aiheuttamien infektioiden hoitoon.

Azitromysiini Aurobindoa käytetään tiettyjen infektioiden hoitoon, jotka ovat aiheutuneet bakteereista, jotka ovat herkkiä tälle lääkkeelle, kuten esimerkiksi:

- rinta-, kurkku- tai nenäinfektiot (kuten keuhkoputkentulehdus, keuhkokuume, nielurisatulehdus, kurkkukipu (faryngiitti) ja poskiontelotulehdus (sinuiitti))
- korvainfektiot
- ihon ja ihonalaisen kudoksen infektiot (kuten paise tai furunkkeli)
- virtsaputken (uretra) tai kohdunkaulan (cervix) infektiot, jotka ovat aiheutuneet Chlamydia trachomatis -bakteerista.

2. MILLOIN TÄTÄ LÄÄKETTÄ EI SAA KÄYTTÄÄ TAI MILLOIN SITÄ ON KÄYTETTÄVÄ ERITYISEN VAROVAISESTI?

Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?

- olet allerginen atsitromysiini-dihydraatille, erytromysiinille tai jollekin makrolidi- tai ketolidiantibioottien ryhmään kuuluvalle antibiootille

- olet allerginen jollekin tämän lääkkeen aineosalle. Nämä aineet löytyvät kohdasta 6.

Milloin sinun on oltava erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin ennen tämän lääkkeen käyttöä, jos:

- jos sinulla on ollut vakava allerginen reaktio, joka on aiheuttanut kasvojen ja kurkun turvotusta esiintyi, mahdollisesti hengitysvaikeuksien, ihottuman, kuumeen, turvonneiden rauhasien tai lisääntyminen eosinofiilien (tietyn tyyppisten valkosolujen) määrässä;
- jos sinulle kehittyy vakava ja jatkuva ripuli hoidon aikana tai sen jälkeen
- jos sinulla on vakavia maksa- tai munuaisongelmia
- jos sinulla on vakavia sydänongelmia tai sydämen rytmihäiriöitä, kuten pitkä QT-oireyhtymä (osoitettu elektrokardiogrammilla tai EKG:llä)
- jos sinulla on liian vähän kaliumia tai magnesiumia veressäsi
- jos saat oireita toisesta infektiosta
- jos käytät myös ergotamiini johdannaisia, kuten ergotamiinia (käytetään migreenin hoitoon); näitä lääkkeitä ei tule käyttää samanaikaisesti atsitromysiinin kanssa migreeni; näitä lääkkeitä ei tule käyttää samanaikaisesti atsitromysiinin kanssa kohta "käytätkö muita lääkkeitä?") jos sinulla on tietty lihasheikkous nimeltä myasthenia gravis
- jos sinulla on neurologisia ongelmia (ongelmia hermostosi kanssa) tai mielenterveysongelmia (psykiatria)
- neurologisia ongelmia (ongelmia hermostosi kanssa) tai mielenterveydellisiä (psykiatria) ongelmia on
- Käytätkö muita lääkkeitä?

Kerro lääkäriillesi tai apteekkarillesi, jos käytät, olet käyttänyt tai jos on mahdollista, että aiot käyttää muita lääkkeitä lähitulevaisuudessa.

Kerro lääkäriillesi tai apteekkarillesi, jos käytät, olet käyttänyt tai jos on mahdollista, että käytät lähitulevaisuudessa muita lääkkeitä.

Kerro lääkäriillesi tai apteekkarillesi, jos käytät yhtä tai useampaa seuraavista lääkkeistä:

- mahahapon neutraloijat (antasidit) - käytetään närästyksen ja ruoansulatushäiriöihin. Sinun tulee ottaa Azitromysiini Aurobindo vähintään 1 tunti ennen tai 2 tuntia antasidin jälkeen
- ergotamiini - (käytetään migreenin hoitoon) ei saa ottaa samanaikaisesti, koska se voi aiheuttaa vakavia sivuvaikutuksia (kuten raajojen tunnottomuutta tai pistelyä, lihaskrampeja, päänsärkyä, kouristuksia, vatsakipua tai rintakipua)
- kolesterolia alentavat lääkkeet (statiinit)
- varfariini tai vastaavat aineet - käytetään veren ohentamiseen. Azitromysiini Aurobindo voi ohentaa verta entisestään
- Hydroksiklorokiini (käytetään reumaattisten sairauksien tai malarian hoitoon): voi aiheuttaa sydänongelmia.
- sisaprid - (käytetään vatsavaivojen hoitoon) tai terfenadiini - (käytetään heinänuhan hoitoon) ei saa ottaa samanaikaisesti, koska se voi aiheuttaa vakavia sydänongelmia (näkyvät elektrokardiogrammissa tai EKG:ssä)
- tsidovudiini tai nelfinaviiri - käytetään HIV-infektioiden hoitoon. Nelfinaviirin ja Azitromysiini Aurobindon samanaikainen käyttö voi johtaa siihen, että saat enemmän tässä pakkausselosteessa mainittuja sivuvaikutuksia
- rifabutiini - käytetään tuberkuloosin (TBC) hoitoon

- kinidiini - käytetään sydämen rytmihäiriöiden hoitoon
- siklosporiini - käytetään estämään hylkimisreaktio elinsiirron jälkeen. Lääkärisi tarkistaa säännöllisesti siklosporiinin pitoisuuden veressäsi ja tarvittaessa säätää annosta.

Kerro lääkärillesi tai apteekkarillesi, kun käytät jotain seuraavista aineista. Azitromysiini Aurobindo voi vahvistaa näiden aineiden vaikutuksia. Lääkärisi säätää tarvittaessa annostusta:

- teofylliini - käytetään hengitysvaikeuksiin kuten astmaan ja krooniseen obstruktiiviseen keuhkosairauteen (COPD)
- digoksiini - käytetään sydänongelmien hoitoon
- pimosidi - käytetään psykiatristen ongelmien hoitoon.

Mihin sinun tulee kiinnittää huomiota syömisen ja juomisen kanssa?
Tämä lääke voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Oletko raskaana, luuletko olevasi raskaana, haluatko tulla raskaaksi tai imetätkö?
Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Azitromysiinin käytöstä raskauden aikana ei ole riittävästi tietoa.
Siksi tätä lääkettä ei tule käyttää raskauden aikana, ellei lääkäri nimenomaisesti suosittele sitä.

Azitromysiini erittyy osittain äidinmaitoon, joten imetystä ei saa jatkaa tämän lääkkeen käytön aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Ei ole tietoa azitromysiinin vaikutuksesta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita. Näitä toimintoja suorittaessasi sinun tulee ottaa huomioon, että azitromysiinin käyttö voi aiheuttaa huimausta ja kohtauksia.
Azitromysiini Aurobindo sisältää laktoosia

Jos lääkärisi on kertonut, että et siedä tiettyjä sokereita, ota yhteyttä lääkäriisi ennen tämän lääkkeen ottamista.

Natrium

Natrium

käytännössä "natriumvapaa".
on olennaisesti "natriumvapaa".

3. MITEN KÄYTÄT TÄTÄ LÄÄKETTÄ?

Käytä tätä lääkettä aina tarkalleen lääkärisi tai apteekkarisi ohjeiden mukaisesti. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkarisi. suositeltu käyttö? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkarisi.

Suosittelun annos

Aikuiset, lapset ja nuoret, joiden paino on 45 kg tai enemmän

500 mg kerran päivässä kolmen päivän ajan, yhteensä 1500 mg. Lääkärisi voi päättää määrätä 1500 mg:n kokonaisannoksen 5 päivän aikana, 500 mg ensimmäisenä päivänä ja 250 mg tabletti päivinä 2-5.

Kohdunkaulan ja virtsaputken infektiot, jotka johtuvat Chlamydia trachomatis -bakteerista
Yksi annos 1000 mg, otetaan kerralla.

Lapset ja nuoret, joiden paino on alle 45 kg:
Tabletteja ei suositella. Alle 45 kg painavien nuorten tulee käyttää atsitromysiiniä toisessa muodossa.

Potilaat, joilla on munuais- tai maksavaivoja
Sinun tulee kertoa lääkäriillesi, että sinulla on munuais- tai maksavaivoja, koska lääkärisi saattaa joutua säätämään annostusta.

Annostus vanhuksille
Vanhuksille voidaan käyttää samaa annosta kuin aikuisille.

Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Ottotapa
Tabletit tulee ottaa ½ lasillisen veden kanssa.
Tabletit voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman.

Oletko käyttänyt liikaa tätä lääkettä?
Jos olet ottanut liikaa tätä lääkettä, ota heti yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin tai mene lähimpään sairaalaan.

Yliannostuksen oireita ovat kuulon heikkeneminen, pahoinvointi, oksentelu ja ripuli. Yliannostustapauksessa sairaalahoito voi olla tarpeen.

Oletko unohtanut käyttää tätä lääkettä?
Jos olet unohtanut ottaa tämän lääkkeen, ota se mahdollisimman pian. Jos kuitenkin on melkein aika seuraavalle annokselle, jätä unohtunut annos väliin ja jatka normaalin annostusaikataulun mukaan. Kysy aina neuvoa lääkäritäsi tai apteekista, jos olet epävarma. Vaikka olisit unohtanut annoksen, sinun tulee silti ottaa kaikki tabletit. Tämä tarkoittaa, että kuuri kestää päivän pidempään.

Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen annoksen korvaamiseksi.

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön
Älä koskaan lopeta Azithromycin Aurobindon käyttöä itse, vaan keskustele ensin lääkärisi kanssa. Jos määrättyä kuuria ei suoriteta loppuun, on mahdollista, että infektio palaa.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota sitten yhteyttä

lääkäriisi tai apteekkiin.

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, myös tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia, vaikka ei kaikilla on tekemistä sen kanssa.

Jos saat jonkin seuraavista vakavan allergisen reaktion oireista, lopeta tämän lääkkeen käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi tai mene lähimmän sairaalan ensiapuosastolle.

- äkillinen hengitys-, puhe- tai nielemisvaikeus
- huulten, kielen, kasvojen ja kurkun turvotus
- erittäin voimakas huimaus tai pyörtyminen (romahdus)
- vakava tai kutiava ihottuma, erityisesti jos siihen liittyy rakkuloita ja silmät, suu tai sukuelimet ovat kipeitä.

Jos saat jonkin seuraavista haittavaikutuksista, ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriisi:

- ripuli, joka on vakava, pitkäkestoinen tai verinen, johon liittyy vatsakipua ja kuumetta. Tämä voi olla merkki vakavasta suolistotulehduksesta. Tämä voi joskus tapahtua antibioottien käytön yhteydessä
- ihon tai silmänvalkuaisten keltaisuus, joka johtuu maksavaivoista
- haiman tulehdus, joka aiheuttaa voimakasta kipua vatsassa ja selässä
- lisääntynyt tai vähentynyt virtsaneritys tai veren jälkiä virtsassa.
- ihottuma, joka johtuu yliherkkyydestä auringonvalolle epätavallisia mustelmia tai verenvuotoa
- epäsäännöllinen sydämenlyönti.

Nämä ovat kaikki vakavia haittavaikutuksia. Saatat tarvita kiireellistä lääkärinhoitoa.

Vakavia haittavaikutuksia esiintyy joskus (esiintyy alle 1:llä 100:sta käyttäjästä) tai esiintymistiheyttä ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella.

Muita haittavaikutuksia ovat:

Hyvin yleinen (esiintyy useammalla kuin 1 käyttäjällä 10:stä)

- ripuli.

Yleinen (esiintyy harvemmallalla kuin 1 käyttäjällä 10:stä)

- päänsärky
- pahoinvointi (oksentelu)
- vatsakipu tai kouristukset
- ruokahaluttomuus, muutokset valkosolujen määrässä ja veren bikarbonaattipitoisuudessa.

Joskus (esiintyy harvemmallalla kuin 1 käyttäjällä 100:sta)

- sammal (kandidiaasi) - sienitulehdus
- sienitulehdus
- bakteeri-infektio
- kurkun tulehdus (nielutulehdus)
- hengenahdistus, rintakipu, hengenahdistus ja yskä (hengityshäiriö)
- nenän limakalvon tulehdus (nuha)

- vatsatauti (gastroenteriitti)
- emätintulehdus
- keuhkokuume
- valkosolujen määrän väheneminen
- angioedeema
- yliherkkyys
- ruokahaluttomuus (anoreksia)
- hermostuneisuus
- uneliaisuus (unisuus)
- muutokset makuaistissa
- kihelmöinnin tai tunnottomuuden tunne (parestesia)
- näköhäiriö
- univaikeudet (unettomuus)
- korvahäiriö
- huimaus
- pyörrytyksen tunne (vertigo)
- sydämentykytys
- kuumat aallot
- hengenahdistus
- nenäverenvuoto
- mahalaukun limakalvon tulehdus (gastriitti)
- ummetus
- ilmavaivat (flatulenssi)
- nielemisvaikeudet
- turvonnut vatsa
- kuiva suu
- närästys
- suun haavauma
- lisääntynyt syljeneritys
- ihottuma
- kutina
- ihon tulehdus (dermatiitti)
- kuiva iho
- liihakato
- kipu, turvotus ja liikkeen väheneminen nivelissä (artroosi)
- lihasarkuus
- selkäkipu
- niskakipu
- veren ureapitoisuuden nousu
- kivulias tai vaikea virtsaaminen
- yläselän kipu (munuaiskipu)
- läpäisyvuoto (tiputteluvuoto)
- kiveksien häiriö
- ihottuma, johon liittyy voimakasta kutinaa ja paukamia (nokkosihottuma, urtikaria)
- rintakipu
- kasvojen turvotus
- kuume

- kipu
- nesteen kertyminen käsivarsiin ja jalkoihin (perifeerinen turvotus)
- nesteen kertyminen kudokseen (edeema)
- yleinen huonovointisuus (huonon olon tunne)
- väsymys
- heikkous (astenia)
- muutokset maksaentsyymeissä ja veriarvoissa
- toimenpiteen jälkeiset komplikaatiot.

Harvoin (esiintyy alle yhdellä 1000 käyttäjästä)

- kiihtynyt, levoton olo (agitaatio)
- epänormaali maksan toiminta, ihon ja silmänvalkuaisten keltainen värjäytyminen, tumma virtsa, vaalea uloste
- allergiset iho-oireet, kuten herkkyys auringonvalolle
- ihottuma, jolle on ominaista nopeasti ilmestyvät punaiset ihoalueet, jotka ovat täynnä pieniä märkärakkuloita (pieniä rakkuloita, jotka ovat täynnä valkoista/kellertävää nestettä).

Tuntematon (ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella)

- paksusuolen infektio (pseudomembranoottinen koliitti)
- punasolujen määrän lasku tuhoutumisen seurauksena (hemolyyttinen anemia)
- verihiutaleiden määrän lasku (trombosytopenia)
- vakava allerginen reaktio (anafylaktinen reaktio)
- tuntea itsensä vihaiseksi tai aggressiiviseksi
- ahdistus
- sekavuus
- havainnot (näkeminen, kuuleminen, haistaminen, tunteminen) asioista, joita ei ole (hallusinaatio)
- pyörtyminen (synkopee)
- tajuttomuuskohtaus lihaskouristuksilla (kouristukset)
- heikentynyt tuntoaisti (hypestesia)
- tuntea itsensä hyperaktiiviseksi
- muutos hajuaistissa (anosmia, parosmia)
- muutos makuaistissa (ageusia)
- tietyn lihasheikkouden muodon paheneminen (myasthenia gravis)
- epäselvä näkö
- heikentynyt kuulo mukaan lukien kuulon menetys, tinnitusta
- nopea (kammion takykardia) tai epäsäännöllinen sydämenlyönti, joskus hengenvaarallisia muutoksia sydämen rytmin muutokset, jotka havaitaan elektrokardiogrammilla (QT-ajan pidentyminen ja torsade de pointes)
- matala verenpaine
- haimatulehdus (pankreatiitti)
- kielen värimuutokset
- maksavaurio
- vakavat allergiset ihoreaktiot
- nivelsärky (artralgia)
- munuaisten vajaatoiminta, munuaistulehdus.

Seuraavia haittavaikutuksia on raportoitu Mycobacterium Avium -kompleksin (MAC) ennaltaehkäisevässä hoidossa:

Hyvin yleiset (esiintyvät useammalla kuin yhdellä 10 käyttäjästä)

- ripuli
- vatsakipu
- pahoinvointi
- ilmavaivat
- vatsavaivat
- löysä uloste.

Yleiset (esiintyvät harvemmallalla kuin yhdellä 10 käyttäjästä)

- ruokahaluttomuus (anoreksia)
- huimaus
- päänsärky
- kihelmöinti tai tunnottomuus (parestesia)
- muutokset hajuaistissa
- huonompi näkö
- kuurous
- sairastuminen (oksentelu), vatsakipu tai -kouristukset, ruokahaluttomuus, ruoansulatusongelmat
- ihottuma ja kutina
- nivelkipu (artralgia)
- väsymys.

Joskus (esiintyy alle yhdellä 100 käyttäjästä)

- heikentynyt tuntoaisti (hypoestesia)
- kuulon heikkeneminen tai korvien soiminen
- sydämentykytykset
- maksavaivat kuten hepatiitti
- vakava punastuminen
- allergiset ihoreaktiot kuten herkkyys auringonvalolle, punainen, hilseilevä ja turvonnut iho
- yleinen huonovointisuus (huonon olon tunne)
- heikkous (astenia).

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin. Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Suomen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimeaan, www.fimea.fi. Haittavaikutuksista ilmoittamalla voit auttaa meitä saamaan lisätietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. MITEN SÄILYTÄT TÄTÄ LÄÄKETTÄ?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivän jälkeen. Se löytyy pakkauksesta merkinnän "Exp" jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivä.

Tälle lääkkeelle ei ole erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä huuhtele lääkkeitä viemäriin tai WC:hen äläkä heitä niitä roskakoriin. Kysy apteekista, mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Ne hävitetään vastuullisesti, jotta ne eivät päädy ympäristöön.

6. PAKKAUKSEN SISÄLTÖ JA MUUTA TIETOA

Mitä aineita tämä valmiste sisältää?

- Tämän valmisteen vaikuttava aine on atsitromysiini-dihydraatti.
Azithromycin Aurobindo 250 mg: Jokainen kalvopäällysteinen tabletti sisältää 250 mg atsitromysiiniä (dihydraattina).
Azithromycin Aurobindo 500 mg: Jokainen kalvopäällysteinen tabletti sisältää 500 mg atsitromysiiniä (dihydraattina).
- Muut aineet tässä valmisteessa ovat:
Tabletin ydin: kalsiumvetyfosfaatti, esigelatinoitu tärkkelys (maissitärkkelys), natriumkroskarmelloosi, natriumlauryylisulfaatti, magnesiumstearaatti.
Tabletin päällyste: Laktoosimonohydraatti, hypromelloosi, titaanidioksidi (E 171), triatsetiini.

Miltä Azithromycin Aurobindo näyttää ja mitä pakkaus sisältää?

Kalvopäällysteinen tabletti.

Azithromycin Aurobindo 250 mg, kalvopäällysteiset tabletit:

Valkoiset tai melkein valkoiset, pitkänomaiset, kalvopäällysteiset kaksoiskuperat tabletit, joissa on merkintä "66" toisella puolella ja "D" toisella puolella. Koko on 13,5 mm x 6,6 mm.

Azithromycin Aurobindo 500 mg, kalvopäällysteiset tabletit:

Valkoiset tai melkein valkoiset, soikeat, kalvopäällysteiset kaksoiskuperat tabletit, joissa on merkintä "6" ja "7" molemmin puolin jakoviivaa toisella puolella ja "D" toisella puolella. Koko on 17,1 mm x 8,5 mm.

Azithromycin Aurobindo kalvopäällysteiset tabletit ovat saatavilla kirkaissa PVC-alumiiniblisteripakkauksissa. Blisteripakkaukset: 2, 3, 4, 6 ja 12 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Aurobindo Pharma B.V., Baarnsche Dijk 1, 3741 LN, Baarn

Valmistaja

APL Swift Services Limited

HF26, Hal Far

Teollisuusalue, Hal Far

Birzebbugia, BBG 3000

Malta

Rekisteröity seuraavasti:

RVG 117669 - Azitromycine Aurobindo 250 mg, kalvopäällysteiset tabletit.

RVG 117670 - Azitromycine Aurobindo 500 mg, kalvopäällysteiset tabletit.

Tämä lääke on rekisteröity EEA:n jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä:

Belgia: Azithromycin AB 250 mg/500 mg kalvopäällysteiset tabletit

Tšekki: Azithromycin Aurovitas 250 mg/500 mg potahované tablety

Alankomaat: Azitromycine Aurobindo 250 mg/500 mg, kalvopäällysteiset tabletit

Portugali: Azitromicina Aurovitas

Puola: Azithromycin Aurovitas

Espanja: Azitromicina aurovitas 500 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty toukokuussa 2023

Lisätietoja tästä lääkkeestä on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen (Fimea) verkkosivustolla www.cbg-meb.nl.