

## Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 4 mg, tabletit  
Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 8 mg, tabletit  
Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 16 mg, tabletit  
Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 32 mg, tabletit  
kandesartaani sileksetiili

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

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

### Sisältö tästä pakkausselosteesta Mitä

1. Candesartan cilexetil Aurobindo on ja mihin tätä lääkettä käytetään? ja mihin tätä lääkettä käytetään?
2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai milloin on oltava erityisen varovainen?
3. Miten otat tämän lääkkeen?
4. Mahdolliset sivuvaikutukset
5. Miten säilytät tätä lääkettä?
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### 1. MITÄ CANDESARTAN CILEXETIL AUROBINDO ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN?

Lääkkeesi nimi on Candesartan cilexetil Aurobindo. Se sisältää vaikuttavana aineena kandesartaania sileksetiiliä. Tämä aine kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan angiotensiini II reseptoriantagonisteiksi. Tämä aine varmistaa että verisuonesi rentoutuvat ja laajenevat. Tämä auttaa alentamaan verenpainettasi. Se helpottaa myös sydäntä pumppaamaan verta kaikkiin kehosi osiin.

Tämä lääke käytetään ::

- aikuispotilailla, joilla on sydänlihaksen heikentynyt toiminta, kun angiotensiiniä
- muuntavat entsyymien estäjät (ACE-estäjät) eivät sovi tai lisänä ACE-estäjille, kun oireet jatkuvat hoidosta huolimatta ja mineralokortikoidireseptorin antagonistit angiotensiini angiotensiinikonvertaasientsyymien estäjät (ACE-estäjät) eivät voi ottaa tai lisäyksenä ACE-estäjiin, kun oireet jatkuvat hoidosta huolimatta ja mineralokortikoidireseptoriantagonistit eivät sovi (ACE-estäjät ja MRA:t ovat lääkkeitä, joita käytetään sydämen vajaatoiminnan hoitoon). ei saa ottaa (ACE-estäjät ja MRA:t ovat lääkkeitä, joita otetaan sydämen vajaatoiminnan hoitoon).

### 2. MILLOIN ET SAA KÄYTTÄÄ TÄTÄ LÄÄKETTÄ TAI MILLOIN SINUN TULEE OLLA ERITYISEN VAROVAINEN?

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

- u olet allerginen jollekin tämän lääkkeen aineelle. Nämä aineet löydät kohdasta 6
- u olet yli 3 kuukautta raskaana (on myös parempi välttää tämän lääkkeen käyttöä raskauden alussa – katso kohta "Raskaus ja imetys")
- u sinulla on vakava maksasairaus tai sappitiehyen tukos (ongelma sapen virtauksessa sappirakosta)
- milloin potilas on alle 1-vuotias lapsi
- u sinulla on diabetes tai munuaisten toimintahäiriö ja sinua hoidetaan verenpainelääkkeellä, joka sisältää aliskiren .

Jos et ole varma, koskeeko jokin yllä olevista kuvauksista sinua, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen tämän lääkkeen käyttöä:

- jos sinulla on sydän-, maksa- tai munuaisongelmia tai jos sinua dialysoidaan
- jos olet äskettäin saanut munuaissiirron
- jos sinun täytyy oksentaa, olet äskettäin oksentanut vakavasti tai sinulla on ripuli
- jos sinulla on lisämunuaissairaus, jota kutsutaan Connin oireyhtymäksi (myös primaarinen hyperaldosteronismi)
- jos sinulla on matala verenpaine
- jos olet joskus saanut aivohalvauksen
- sinun tulee kertoa lääkärillesi, jos epäilet olevasi raskaana (tai saatat olla raskaana). Tätä lääkettä ei suositella raskauden alkuvaiheessa eikä sitä saa ottaa, jos olet yli 3 kuukautta raskaana, koska se voi aiheuttaa vakavaa haittaa vauvallesi, jos sitä käytetään tämän jakson aikana (katso kohta "Raskaus ja imetys")
- jos jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä korkean verenpaineen hoitoon:  
yksi ACE:n estäjä (esimerkiksi enalapriili, lisinopriili, ramipriili), erityisesti jos sinulla on diabetekseen liittyviä munuaisongelmia aliskireeni.
- jos käytät ACE:n estäjää yhdessä lääkkeen kanssa, joka kuuluu lääkeryhmään, joka tunnetaan nimellä mineralokortikoidireseptoriantagonistit (MRA:t). Nämä lääkkeet ovat sydämen vajaatoiminnan hoitoon (katso kohta "Käytätkö muita lääkkeitä?").

Lääkärisi saattaa säännöllisesti tarkistaa munuaistoimintasi, verenpaineesi ja elektrolyyttien (esim. kalium) määrän veressäsi.

Katso myös kohta "Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?".

On mahdollista, että lääkärisi haluaa nähdä sinut useammin ja suorittaa lisätestejä, jos jokin yllä mainituista tilanteista koskee sinua.

Kerro lääkärillesi tai hammaslääkärillesi, että käytät tätä lääkettä, jos sinulle tehdään leikkaus.

Tämä on

tärkeää koska tämä lääke yhdessä joidenkin puudutusaineiden kanssa voi aiheuttaa verenpaineesi äärimmäisen laskun.

Ota yhteyttä lääkäriisi, jos sinulle tulee vatsakipua, pahoinvointia, oksentelua tai ripulia tämän lääkkeen ottamisen jälkeen. Lääkärisi päättää jatkohoidosta. Älä lopeta tämän lääkkeen käyttöä keskustelematta ensin lääkärisi kanssa.

#### Lapset ja nuoret

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo on tutkittu lapsilla. Ota yhteyttä lääkäriisi saadaksesi lisätietoja. Kandesartaani sileksetiili Aurobindo ei saa käyttää alle 1-vuotiailla lapsilla mahdollisen munuaisten kehitykseen liittyvän riskin vuoksi.

#### Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö tämän lääkkeen lisäksi muita lääkkeitä, oletko tehnyt niin äskettäin tai onko mahdollista, että käytät muita lääkkeitä lähitulevaisuudessa? Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi.

Tämä lääke voi vaikuttaa joidenkin muiden lääkkeiden toimintaan ja jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa tähän lääkkeeseen. Jos käytät tiettyjä lääkkeitä, lääkärisi saattaa joutua tekemään verikokeita aika ajoin.

Kerro ehdottomasti lääkärillesi, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä, koska lääkärisi saattaa joutua säätämään annostusta ja/tai ottamaan muita varotoimia:

- muut lääkkeet, jotka auttavat alentamaan verenpainettasi, kuten beetasalpaajat, diatsoksidi ja ACE-estäjät (esimerkiksi enalapriili, kaptopriili, lisinopriili tai ramipriili)
- ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet (NSAID:t) kuten ibuprofeeni, naprokseeni, diklofenaakki, selekoksibi tai etorikoksibi (kipulääkkeet, joilla on tulehdusta vähentävä vaikutus)
- asetyylisalisyylihappo (jos käytät yli 3 grammaa päivässä; kipulääke, jolla on tulehdusta vähentävä vaikutus)
- kaliumlisät tai kaliumia sisältävät suolan korvikkeet (aineet, jotka lisäävät kaliumin määrää veressäsi)
- hepariini (lääke veren ohentamiseen)
- ko-trimoksatsoli (antibiootti), myös tunnettu nimellä trimetopriimi/sulfametoksatsoli
- vesipillerit (diureetit)
- litium (lääke mielenterveysongelmiin)
- jos käytät ACE-estäjää tai aliskireeni (katso myös tiedot kohdissa "Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?" ja "Milloin on oltava erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?")
- jos sinua hoidetaan sydämen vajaatoimintaan ACE-estäjällä yhdessä tiettyjen muiden lääkkeiden kanssa; näitä lääkkeitä kutsutaan mineralokortikoidireseptoriantagonisteiksi (MRA:t) (esimerkiksi spironolaktoni, eplerenoni).

#### Mihin sinun tulee kiinnittää huomiota ruoan, juoman ja alkoholin kanssa?

- voit ottaa tämän lääkkeen ruoan kanssa tai ilman
- kun tämä lääke on määrätty sinulle, keskustele lääkärisi kanssa ennen alkoholin nauttimista. Jotkut ihmiset, jotka juovat alkoholia tämän lääkkeen käytön aikana, tuntevat olonsa heikoksi tai huimaavaksi.

#### Raskaus ja imetys

Oletko raskaana, epäiletkö olevasi raskaana, haluatko tulla raskaaksi tai imetätkö? Ota siinä tapauksessa yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin ennen tämän lääkkeen käyttöä.

## Raskaus

Lääkärisi suosittelee yleensä lopettamaan tämän lääkkeen käytön ennen kuin tulet raskaaksi tai heti kun tiedät olevasi raskaana, ja hän suosittelee käyttämään toista lääkettä tämän lääkkeen sijasta. Tätä lääkettä ei suositella raskauden alkuvaiheessa, eikä sitä saa ottaa, kun olet yli 3 kuukautta raskaana, koska se voi aiheuttaa vakavaa haittaa vauvallesi, jos sitä otetaan raskauden kolmannen kuukauden jälkeen.

## Imetys

Tätä lääkettä ei suositella imettäville äideille, lääkärisi voi valita sinulle toisen hoidon, jos haluat imettää, erityisesti jos vauvasi on vastasyntynyt tai syntynyt ennenaikaisesti.

## Ajaminen ja koneiden käyttö

Jotkut ihmiset tuntevat olonsa väsyneeksi tai huimaavaksi käyttäessään tätä lääkettä. Jos näin tapahtuu sinulle, älä aja. Älä myöskään käytä työkaluja tai koneita.

## Candesartan cilexetil Aurobindo sisältää laktoosia

Tämä lääke sisältää laktoosia, joka on eräänlainen sokeri. Jos lääkärisi on kertonut sinulle, että tiettyjä sokereita ei siedä, ota yhteyttä lääkäriisi ennen tämän lääkkeen ottamista.

## 3. MITEN TÄTÄ LÄÄKETTÄ KÄYTETÄÄN?

Ota tämä lääke aina täsmälleen siten kuin lääkärisi tai apteekkihenkilökunta on sinulle kertonut. Epäiletkö sinä oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

On tärkeää, että otat tätä lääkettä joka päivä. Voit ottaa tämän lääkkeen ruoan kanssa tai ilman. Niele tabletti veden kera. Yritä ottaa tabletti joka päivä samaan aikaan. Tämä auttaa muistamaan ottaa tabletin.

### Kohonnut verenpaine:

- tämän lääkkeen suositeltu annos on 8 mg kerran päivässä. Lääkärisi voi nostaa annosta 16 tai 32 mg:aan kerran päivässä riippuen vaikutuksesta verenpaineeseen suositeltu annos tätä lääkettä on 8 mg kerran päivässä. Lääkärisi voi nostaa tätä annosta 16 tai 32 mg:aan kerran päivässä verenpaineesi vaikutuksen mukaan
- potilaille, kuten potilaille, joilla on maksa- tai munuaisongelmia tai jotka ovat äskettäin menettäneet paljon nestettä esimerkiksi oksentelun, ripulin tai nesteenpoistolääkkeiden käytön vuoksi, lääkäri voi määrätä pienemmän aloitusannoksen joillakin potilailla, kuten potilailla, joilla on maksa- tai munuaisongelmia tai jotka ovat äskettäin menettäneet paljon nestettä esimerkiksi oksentelun, ripulin tai diureettien käytön vuoksi, lääkäri voi määrätä pienemmän aloitusannoksen
- jotkut negroidipotilaat voivat saada heikentyneen vasteen tämän tyyppisiin lääkkeisiin, kun niitä annetaan ainoana hoitona. potilaat potilaat saattaa tarvita suurempaa annosta.

### Käyttö lapsilla ja nuorilla, joilla on kohonnut verenpaine

#### Lapset 6–18-vuotiaat

Suosittelut aloitusannos on 4 mg kerran päivässä.

Potilaille, joiden paino on alle 50 kg

Joillakin potilailla, joiden verenpainetta ei saada riittävästi alenemaan, lääkäri voi päättää nostaa annosta enintään 8 mg:aan kerran päivässä.

Potilaille, joiden paino on 50 kg tai enemmän

Joillakin potilailla, joiden verenpainetta ei saada riittävästi alenemaan, lääkäri voi päättää nostaa annosta 8 mg:aan kerran päivässä tai 16 mg:aan kerran päivässä.

Sydämen vajaatoiminta aikuisilla

Tämän lääkkeen suositeltu aloitusannos on 4 mg kerran päivässä. Lääkäri voi nostaa annosta 32 mg:aan kerran päivässä kaksinkertaistamalla annoksen kahden viikon välein. Tätä lääkettä voidaan yhdistää muihin sydämen vajaatoiminnan lääkkeisiin. Lääkäri päättää, mikä hoito sopii sinulle.

Oletko ottanut liikaa tätä lääkettä?

Jos olet ottanut enemmän tätä lääkettä kuin lääkäri on määrännyt, ota heti yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin saadaksesi neuvoja.

Oletko unohtanut ottaa tämän lääkkeen?

Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen annoksen korvaamiseksi. Ota seuraava tabletti normaalina aikana.

Jos lopetat tämän lääkkeen ottamisen

Jos lopetat tämän lääkkeen ottamisen, verenpaineesi voi taas nousta. Älä siis lopeta tämän lääkkeen käyttöä keskustelematta ensin lääkärisi kanssa.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota sitten yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

#### 4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, myös tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia , vaikka kaikki eivät kokea niitä. On tärkeää, että tiedät, mitä nämä haittavaikutukset voivat olla.

Lopeta tämän lääkkeen käyttö heti ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulla on yksi seuraavista allergisista reaktioista:

- hengitysvaikeuksia , kasvojen, huulten, kielen ja/tai kurkun turvotuksen kanssa tai ilman
- kasvojen , huulten, kielen ja/tai kurkun turvotus, mikä aiheuttaa nielemisvaikeuksia
- voimakas ihon kutina (nokkosihottuma).

Tämä lääke voi aiheuttaa valkosolujen määrän vähenemistä. Tämä voi heikentää vastustuskykyäsi infektioita vastaan. Saatat huomata olevasi väsynyt, sinulla on kuumetta tai infektio. Jos näin tapahtuu, kerro siitä lääkärillesi. Lääkärisi voi ajoittain tarkistaa veresi nähdäkseen, onko tällä lääkkeellä vaikutusta vereesi (agranulosytoosi).

Muita mahdollisia haittavaikutuksia ovat:

Yleinen (esiintyy 1-10 potilaalla)

- huimaus tunne/huimaus tunne

- päänsärky
- hengitystieinfektio
- matala verenpaine. Tämä voi aiheuttaa heikkouden tai huimauksen tunnetta
- muutokset sisään sinun veriarvot:  
enemmän kaliumia veressäsi, erityisesti jos sinulla on jo munuaisongelmia tai sydämen vajaatoimintaa. Jos tämä on vakavaa, saatat tuntea itsesi väsyneeksi tai heikoksi, sinulla voi olla epäsäännöllinen sydämenlyönti tai pistelyä.
- vaikutus munuaistesi toimintaan, erityisesti jos sinulla on jo munuaisongelmia tai sydämen vajaatoimintaa. Hyvin harvinaisissa tapauksissa voi esiintyä munuaisten vajaatoimintaa.

Hyvin harvoin (esiintyy alle yhdellä 10 000 potilaasta)

- kasvojen, huulten, kielen ja/tai kurkun turvotus
- vähemmän punasoluja tai valkosoluja veressäsi. Saatat huomata olevasi väsynyt, sinulla on infektio tai kuumetta
- ihottuma, kyhmyinen ihottuma (nokkosihottuma)
- kutina
- selkäkipu, kipu nivelissäsi ja lihaksissasi
- muut maksan toiminta, mukaan lukien maksan tulehdus (hepatiitti). Saatat huomata, että olet väsynyt, ihosi tai silmänvalkuaisiesi muuttuu keltaiseksi ja sinulla on flunssan oireita
- pahoinvointi
- muutokset veriarvoissasi : vähemmän:  
vähemmän natriumin taso veressäsi. Jos tämä on vakavaa, saatat huomata, että tunnet itsesi heikoksi, sinulla on vähän energiaa tai sinulla on lihaskrampeja.
- yskä.
- Suoliston angioedeema: turvotus suolistossa oireina kuten vatsakipu, pahoinvointi, oksentelu ja ripuli

Tuntematon (yleisyyttä ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella)

- ripuli.

Lisähaittavaikutuksia, joita voi esiintyä lapsilla

Lapsilla, joita hoidetaan kohonneen verenpaineen vuoksi, haittavaikutukset ovat samankaltaisia kuin aikuisilla, mutta ne esiintyvät useammin. Kurkkukipu on haittavaikutus, joka on hyvin yleinen lapsilla, mutta jota ei ole raportoitu aikuisilla. Vuotava nenä, kuume ja kohonnut syke ovat yleisiä lapsilla, mutta niitä ei ole raportoitu aikuisilla.

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi. Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Suomen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea (verkkosivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)). Haittavaikutuksista ilmoittamalla voit auttaa meitä saamaan lisätietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

## 5. MITEN SÄILYTÄT TÄTÄ LÄÄKETTÄ?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.  
Säilytä alle 30 °C.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivän jälkeen. Se löytyy etiketistä, laatikosta ja pullosta kohdan "Exp.:". Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivä.

Älä huuhtelee lääkkeitä viemäriin tai WC:hen äläkä heitä niitä roskakoriin.

Kysy apteekkariltasi, mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Ne hävitetään vastuullisesti, jotta ne eivät päädy ympäristöön.

## 6. PAKKAUKSEN SISÄLTÖ JA MUUTA TIETOA

Mitkä aineet ovat tässä valmisteessa?

- Tämän valmisteen vaikuttava aine on kandesartaani sileksetiili. Jokainen tabletti sisältää 4 mg, 8 mg, 16 mg tai 32 mg kandesartaani sileksetiili.
- Muut tämän valmisteen aineet ovat: laktoosimonohydraatti, hydroksipropyyliselluloosa, kalsiumkarmelloosi, alumiinimagnesiumsilikaatti, propyleeniglykoli, magnesiumstearaatti, punainen rautaoksidi (E172; vain 8 mg tableteille), keltainen rautaoksidi (E172; vain 16 mg ja 32 mg tableteille).

Miltä näyttää Kandesartaani sileksetiili Aurobindo ja kuinka paljon pakkauksessa on?  
Tabletti.

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 4 mg, tabletit  
Valkoiset tai melkein valkoiset, kaksoiskuperat, päällystämättömät, pyöreät (halkaisija 7,3 mm) tabletit, joihin on kaiverrettu "CN" ja "4" molemmin puolin jakourretta toisella puolella ja ilman merkintää toisella puolella. Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 8 mg, tabletit  
Haalean vaaleanpunaiset, kaksoiskuperat, päällystämättömät, pyöreät (halkaisija 7,3 mm) tabletit, joihin on kaiverrettu "CN" ja "8" molemmin puolin jakourretta toisella puolella ja ilman merkintää toisella puolella. Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 16 mg, tabletit  
Keltaiset, kaksoiskuperat, päällystämättömät, pyöreät (halkaisija 7,3 mm) tabletit, joihin on kaiverrettu "CN" ja "16" murtoviivan molemmille puolille toiselle puolelle ja ilman merkintää toiselle puolelle. Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 32 mg, tabletit  
Keltaiset, kaksoiskuperat, päällystämättömät, pyöreät (halkaisija 10 mm) tabletit, joihin on kaiverrettu "CN" ja "32" murtoviivan molemmille puolille toiselle puolelle ja ilman merkintää toiselle puolelle. Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo tabletit ovat saatavilla läpipainopakkauksissa ja HDPE-pulloissa.

Pakkauskoot

Läpipainopakkaus: 7, 14, 28, 30, 50, 56, 90, 98 ja 500 tablettia.

HDPE-pullopakkaus: 30, 90 ja 500 tablettia.

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

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

Valmistajat

- APL Swift Services (Malta) Limited, HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000, Malta
- Generis Farmacêutica, S.A., Rua João de Deus, no 19, Venda Nova, Amadora 2700-487, Portugali

Rekisteröity seuraavasti:

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 4 mg, tabletit: RVG 111811

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 8 mg, tabletit: RVG 111812

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 16 mg, tabletit: RVG 111814

Kandesartaani sileksetiili Aurobindo 32 mg, tabletit: RVG 111815

Tämä lääke on rekisteröity EEA:n jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä:

Saksa Kandesartaani Aurobindo 4 mg/8 mg/16 mg/32 mg tabletit

Ranska CANDESARTAN ARROW LAB 4 mg/8 mg/16 mg/32 mg tabletit sécable

Malta Candesarantancilexetil 2 mg/4 mg/8 mg/16 mg/32 mg tabletit

Nederland Candesarantancilexetil Aurobindo 4 mg/8 mg/16 mg/32 mg, tabletit

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty tammikuussa 2025.