

## PAKKAUSSELOSTE: TIETOA KÄYTTÄJÄLLE

Emla, hydrofiilinen voide 5%  
lidokaiini ja prilokaiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön, sillä se sisältää tärkeää tietoa sinulle. Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin uudelleen.

Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi.

Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samanlaisia oireita kuin sinulla.

Jos saat jonkin haittavaikutuksen, joka mainitaan kohdassa 4, tai haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi.

Tämän pakkausselosteen sisältö

Mikä Emla on ja mihin sitä käytetään?

1. Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai milloin sinun on oltava erityisen varovainen?
2. Miten tätä lääkettä käytetään?
3. Mahdolliset haittavaikutukset
4. Miten tätä lääkettä säilytetään?
5. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Emla sisältää kahta vaikuttavaa ainetta, nimeltään lidokaiini ja prilokaiini.

Nämä kuuluvat lääkeryhmään nimeltä paikallispuudutteet. Nämä kuuluvat lääkeryhmään nimeltä paikallispuudutteet.

Emla toimii puuduttamalla ihon pinnan lyhyeksi ajaksi. Sitä levitetään iholle ennen tiettyjä lääketieteellisiä toimenpiteitä. Se auttaa olemaan tuntematta kipua iholle; mutta on mahdollista, että tunnet painetta ja kosketusta.

Aikuiset, nuoret ja lapset

Tätä lääkettä voidaan käyttää ihon puuduttamiseen:

- neulan asettaminen (esimerkiksi injektio tai verikoe).
- pienet iholeikkaukset.

Aikuiset ja nuoret

Tätä lääkettä voidaan myös käyttää:

- sukuelinten puuduttamiseen:
  - injektioon saaminen.
  - lääketieteelliset toimenpiteet, kuten syylien poisto.

Lääkärin tai sairaanhoitajan tulee valvoa, kun Emlaa käytetään sukuelimissä.

Aikuiset

Tätä lääkettä voidaan myös käyttää ihon puuduttamiseen:

- haavauman puhdistaminen tai vaurioituneen ihon poistaminen jalasta.

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

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

- Olet allerginen jollekin tämän lääkkeen aineelle. Nämä aineet löydät kohdasta 6.

Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen tämän lääkkeen käyttöä

- jos sinulla tai lapsellasi on harvinainen perinnöllinen sairaus, nimeltään 'glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasin puutos', joka vaikuttaa vereen.
- jos sinulla tai lapsellasi on 'methemoglobinemia', joka on ylimäärä veren väriaineesta.
- älä käytä Emlaa ihottumaisilla alueilla, haavoilla, hankaumilla tai muilla avoimilla haavoilla, lukuun ottamatta jalkahaavaa. Jos jokin näistä ongelmista ilmenee, ota ensin yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin ennen voiteen käyttöä.
- jos sinulla tai lapsellasi on kutiseva ihosairaus, nimeltään 'atooppinen dermatiitti', voi lyhyempi vaikutusaika riittää. Yli 30 minuutin vaikutusaika voi johtaa paikallisen ihoärsytyksen yleisempään esiintymiseen (katso myös kohta 4 'Mahdolliset haittavaikutukset').
- jos käytät tiettyjä rytmihäiriölääkkeitä (luokka III antiarytmiset lääkkeet, kuten amiodaroni). Lääkärisi tarkkailee silloin sydämesi toimintaa.

Koska vastajauhetun ihon kautta imeytymisen riski on suurempi, on tärkeää noudattaa suosituksia määrän, ihon alueen ja vaikutusajan suhteen.

Vältä Emlan joutumista silmiin, sillä se voi aiheuttaa ärsytystä ja kemiallisia palovammoja silmissä. Jos se joutuu vahingossa silmään, huuhtelee silmäsi heti haalealla vedellä tai suolaliuksella (natriumkloridi). Varo, ettei mikään pääse silmäsi, ennen kuin tunto silmissäsi palautuu.

Kun lapset käyttävät Emlaa tietyllä kehon alueella, heitä on tarkkailtava huolellisesti, jotta Emla ei joudu silmiin.

Emlaa ei saa levittää vaurioituneelle tärykalvolle.

Kun käytät Emlaa ennen elävän rokotteen (esim. tuberkuloosirokotteen) saamista, sinun on palattava lääkäriisi tai sairaanhoitajasi luo vaaditun ajan kuluttua tarkistamaan rokotustulos.

Lapset ja nuoret alle 18-vuotiaat

Imeväisillä/vastasyntyneillä alle 3 kuukauden ikäisillä on usein havaittu ohimenevää, kliinisesti merkityksetöntä veren väriaineen, 'methemoglobinemian', lisääntymistä jopa 12 tuntia Emlan levittämisen jälkeen.

Emlan tehoa vastasyntyneiden kantapäapistoksissa tai riittävän puudutuksen saamiseksi ympärileikkaukseen ei voitu vahvistaa kliinisissä tutkimuksissa.

Emlaa ei saa levittää lasten (alle 12-vuotiaiden) sukupuolielinten limakalvoille (esim. emättimeen) riittämättömien tietojen vuoksi vaikuttavien aineiden imeytymisestä.

Emlaa ei saa käyttää alle 12 kuukauden ikäisillä lapsilla, jos heitä hoidetaan samanaikaisesti muilla lääkkeillä, jotka vaikuttavat veren väriaineen, 'methemoglobinemian', määrään (esim. sulfonamidit, katso myös kohta 2 'Käytätkö muita lääkkeitä?').

Emlaa ei saa käyttää ennenaikaisesti syntyneillä lapsilla.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö Emlan lisäksi muita lääkkeitä, tai oletko äskettäin käyttänyt tai onko mahdollista, että käytät lähitulevaisuudessa muita lääkkeitä? Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi. Tämä koskee myös lääkkeitä, joihin et tarvitse reseptiä, ja rohdosvalmisteita. Syynä on se, että Emla voi vaikuttaa joidenkin lääkkeiden toimintaan ja jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa Emlan toimintaan. Kerro lääkärillesi tai apteekkarillesi erityisesti, jos sinä tai lapsesi olette äskettäin käyttäneet seuraavia lääkkeitä:

- infektio lääkkeitä, kuten sulfonamidit ja nitrofurantoiini.
- epilepsialäkkeet, kuten fenytoliini ja fenobarbitaali.
- muut paikallispuudutteet.
- rytmihäiriölääkkeet, kuten amiodaroni.
- simetidiini tai beetasalpaajat, nämä voivat aiheuttaa lidokaiinipitoisuuden nousua veressä. Tämä yhteisvaikutus ei ole kliinisesti merkittävä lyhytaikaisessa Emlan käytössä suositelluilla annoksilla.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Oletko raskaana, epäiletkö olevasi raskaana, suunnitteletko raskautta tai imetätkö? Ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Emlan satunnaisella käytöllä raskauden aikana on epätodennäköistä haitallista vaikutusta sikiöön.

Emlan vaikuttavat aineet (lidokaiini ja prilokaiini) erittyvät äidinmaitoon, mutta pitoisuus on niin alhainen, että siitä ei yleensä ole riskiä lapselle.

Eläinkokeet eivät ole osoittaneet häiriöitä miesten tai naisten hedelmällisyydessä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Emlalla ei ole suositelluilla annoksilla vaikutusta tai on vähäinen vaikutus ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Emla sisältää makrogoliglyserolihydroksistearaattia (polyoksylerattu hydrattu risiiniöljy). Makrogoliglyserolihydroksistearaatti voi aiheuttaa iho-oireita.

### 3. MITEN TÄTÄ LÄÄKETTÄ KÄYTETÄÄN?

Käytä tätä lääkettä aina juuri siten kuin lääkäri, apteekkari tai sairaanhoitaja on neuvonut. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

Kaikki annokset ovat mahdollisia tämän pakkausselosteen tuotteella. Markkinoilla on kuitenkin myös tuotteita, joissa on enemmän grammaa voidetta per tuubi, jolloin tarvitaan vähemmän tuubeja.

Emlan käyttö

- Mihin kohtaan voidetta tulee levittää, kuinka paljon sitä tulee käyttää ja kuinka kauan sen tulee vaikuttaa, riippuu siitä, mihin tarkoitukseen Emlaa käytetään.
- Lääkäri, apteekkari tai sairaanhoitaja levittää voiteen tai näyttää, miten voit levittää voiteen itse.

- Jos Emlaa käytetään sukupuolielimissä, lääkärin tai sairaanhoitajan tulee valvoa käyttöä.

Älä käytä Emlaa seuraavilla alueilla:

- viillot, hiertymät tai haavat, paitsi jalkahaava.
- siellä missä on ihottumaa tai ekseemaa.
- silmien sisällä tai lähellä.
- nenässä, korvassa tai suussa.
- peräaukon (anus) alueella.
- lasten sukupuolielimillä.

Henkilöiden, jotka usein levittävät tai poistavat voidetta, tulee varoa kosketusta herkistymisen välttämiseksi.

Putken suojakalvo voidaan puhkaista korkin avulla.

Käyttö iholla ennen pieniä toimenpiteitä (kuten neulan asettaminen tai pienet iholeikkaukset):

- Voide levitetään paksuna kerroksena iholle. Lääkäri, apteekkari tai sairaanhoitaja ilmoittaa, mihin voidetta tulee levittää.
- Voide peitetään sitten siteellä. Tämä poistetaan juuri ennen toimenpidettä. Jos levität voidetta itse, varmista, että olet saanut siteen lääkäriltäsi, apteekkariltasi tai sairaanhoitajaltasi. - Aikuisilla ja yli 12-vuotiailla nuorilla tavanomainen annos on 2 g (grammaa).
- Aikuisilla ja yli 12-vuotiailla nuorilla voide tulee levittää vähintään 60 minuuttia ennen toimenpidettä (ellei voidetta käytetä sukupuolielimissä). Voidetta ei kuitenkaan saa levittää yli 5 tuntia etukäteen.
- Lapsilla käytettävän Emlan määrä ja käyttöaika riippuvat iästä. Lääkäri, apteekkari tai sairaanhoitaja ilmoittaa, kuinka paljon sinun tulee käyttää ja milloin voidetta tulee levittää.

Kun levität voidetta, noudata tarkasti alla olevia ohjeita:

1. Purista voidetta kasaksi iholle kohtaan, johon voidetta tarvitaan (esimerkiksi siihen, mihin neula asetetaan). Noin 3,5 cm:n voideviiva 30 g:n putkesta vastaa 1 g voidetta. Puoli 5 g:n putkesta vastaa noin 2 g Emlaa. Älä hiero voidetta.

2. Poista paperikerros esileikatusta keskusosasta, joka ei ole siteen tarttuva osa (jättäen paperikehyksen jäljelle).

3. Poista suojakerros siteen tarttuvasta puolesta.

4. Levitä sitten side huolellisesti voidekasan päälle. Älä levitävoidetta siteen alle.

5. Poista paperinen taustakerros. Silitä siteen reunat huolellisesti. Anna siteen olla paikallaan vähintään 60 minuuttia, jos iho ei ole vaurioitunut. Voidetta ei saa jättää yli 60 minuutiksi alle 3 kuukauden ikäisille lapsille tai yli 30 minuutiksi lapsille, joilla on kutiseva ihosairaus, jota kutsutaan 'atooppiseksi dermatiitiksi'. Jos voidetta käytetään sukupuolielimissä tai haavoissa, voidaan käyttää lyhyempiä levitysaikoja, kuten alla on esitetty.

6. Lääkärisi tai sairaanhoitajasi poistaa siteen ja voiteen juuri ennen lääketieteellistä toimenpidettä (esimerkiksi juuri ennen neulan asettamista).

Käyttö laajoilla alueilla vastajauhetulla iholla poliklinisissa toimenpiteissä (esimerkiksi karvanpoistossa): Tavanomainen annostus on 1 g voidetta 10 cm<sup>2</sup> (10 neliösenttimetriä) ihon pinta-alaa kohden, 1–5 tuntia vaikuttamassa siteen alla. Emlaa ei saa käyttää vastajauhetulla ihon pinnalla, joka on suurempi kuin 600 cm<sup>2</sup> (600 neliösenttimetriä, esim. 30 cm x 20 cm). Suurin annos on 60 g.

Käyttö iholla ennen sairaalatoimenpiteitä (kuten ihonsiirtoa), jotka vaativat syvemmän ihon puudutusta:

- Emlaa voidaan käyttää aikuisilla ja yli 12-vuotiailla nuorilla tällä tavalla.
- Tavanomainen annostus on 1,5 g - 2 g voidetta jokaista 10 cm<sup>2</sup> (10 neliösenttimetriä) ihon pinta-alaa kohden.
- Voidetta levitetään siteen alla 2–5 tunnin ajan.

Käyttö iholla ennen molluskojen, myös vesikarpaloina tunnettujen, poistamista:

- Emlaa voidaan käyttää lapsilla ja nuorilla, joilla on ihosairaus, jota kutsutaan atooppiseksi dermatiitiksi.
- Tavallinen annos riippuu lapsen iästä ja sitä käytetään 30–60 minuuttia (30 minuuttia, jos potilaalla on atooppinen dermatiitti). Lääkärisi, apteekkisi tai sairaanhoitajasi kertoo, kuinka paljon voidetta sinun tulee käyttää.

Käyttö sukupuolielinten iholla ennen paikallispuudutteen injektiota:

- Emlaa voidaan käyttää tällä tavalla vain aikuisilla ja yli 12-vuotiailla nuorilla.
- Tavallinen annostus on 1 g voidetta (1 g - 2 g naisten sukupuolielinten iholle) jokaista 10 cm<sup>2</sup> (10 neliösenttimetriä) ihon pinta-alaa kohden.
- Voidetta levitetään siteen alla. Miesten sukupuolielinten iholla voiteen tulee vaikuttaa 15 minuuttia; naisten sukupuolielinten iholla voiteen tulee vaikuttaa 60 minuuttia.

Käyttö sukupuolielimissä ennen pientä kirurgista toimenpidettä iholla (kuten syylien poisto):

- Emlaa voidaan käyttää tällä tavalla vain aikuisilla ja yli 12-vuotiailla nuorilla.
- Tavallinen annostus on 5 g - 10 g voidetta 10 minuutin ajan. Sidettä ei käytetä. Lääketieteellinen toimenpide tulee suorittaa heti.

Käyttö jalkahaavoissa ennen puhdistusta tai vaurioituneen ihon poistamista:

- Tavallinen annostus on 1 g - 2 g voidetta jokaista 10 cm<sup>2</sup> ihon pinta-alaa kohden, yhteensä 10 g.
- Voidetta levitetään ilmatiiviin siteen, kuten muovikelmun, alle. Voidetta levitetään 30–60 minuuttia ennen haavan puhdistusta. Poista voide puuvillaisella sidetaiteksella ja puhdista haava heti.
- Emlaa voidaan käyttää jopa 15 kertaa 1-2 kuukauden aikana jalkahaavojen puhdistamiseen.
- Kun Emlaa käytetään säarihaavoihin, putkiloa saa käyttää vain kerran. Putkilo, jossa on mahdollisesti jäljellä olevaa sisältöä, on hävitettävä heti, kun potilas on hoidettu.

Oletko käyttänyt tätä lääkettä liikaa?

Ilmoita heti lääkärillesi, apteekkarillesi tai sairaanhoitajallesi, jos olet käyttänyt tätä lääkettä enemmän kuin on määrätty, vaikka et kokisi oireita.

Oireet, jotka voivat ilmetä, jos käytät liikaa Emlaa, on lueteltu alla. Näitä oireita ei todennäköisesti esiinny, jos käytät Emlaa suositusten mukaisesti.

- Kevyt huimaus tai pyörrytys.

- Ihon kihelmöinti suun ympärillä ja kielen tunnottomuus.
- Epänormaali makuaistimus.
- Näön hämärtyminen.
- Tinnitus.
- Voit myös saada akuutin methemoglobinemian (ongelma veren väriaineen määrässä). Tämä riski on suurempi, kun tiettyjä lääkkeitä käytetään samanaikaisesti tämän lääkkeen kanssa. Voit tunnistaa methemoglobinemian ihon siniharmaasta värimuutoksesta, joka johtuu hapenpuutteesta.

Vakavassa yliannostuksessa voi esiintyä oireita kuten kouristuksia, matalaa verenpainetta, hidastunutta hengitystä, hengityksen pysähtymistä ja epänormaalia sydämen rytmiä. Nämä oireet voivat olla hengenvaarallisia.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi, apteekkariisi tai sairaanhoitajaasi.

#### 4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, myös tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia, vaikka kaikki eivät niitä saakaan.

Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkariisi, jos sinulla on seuraavia haittavaikutuksia tai jos ne jatkuvat. Kerro lääkärillesi, jos on muita asioita, jotka tekevät sinut sairaaksi Emlan käytön aikana.

Käyttöalueella, jossa Emlaa on käytetty, voi esiintyä lievä reaktio (ihon kalpeus tai punoitus, lievä turvotus, alkuperäinen polttava tunne tai kutina). Nämä ovat normaaleja reaktioita voiteeseen ja puudutukseen, jotka häviävät ajan myötä ilman toimenpiteitä.

Jos koet epämiellyttäviä tai epätavallisia haittavaikutuksia käyttäessäsi Emlaa, sinun tulee lopettaa sen käyttö ja ottaa mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriisi tai apteekkariisi.

Usein (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- Ohimeneviä paikallisia ihoreaktioita (kalpeus, punoitus, turvotus) levityskohdassa ihon, genitaalialueen limakalvojen tai säärihaavojen hoidon aikana.
- Alkuvaiheen lievä polttava tunne, kutina tai lämpö levityskohdassa genitaalialueen limakalvojen tai säärihaavojen hoidon aikana.

Joskus (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- Alkuvaiheen lievä polttava tunne, kutina tai lämpö levityskohdassa ihon hoidon aikana.
- Tunnottomuus (kihelmöinti) levityskohdassa genitaalialueen limakalvojen hoidon aikana.
- Ärsytys levityskohdassa säärihaavojen hoidon aikana.

Harvoin (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta)

- Allergiset reaktiot, jotka harvinaisissa tapauksissa voivat johtaa anafylaktiseen shokkiin (ihottuma, turvotus, kuume, hengitysvaikeudet ja pyörtymisen) ihon, genitaalialueen limakalvojen tai säärihaavojen hoidon aikana.
- Methemoglobinemia (verisairaus) ihon hoidon aikana.
- Pienet pistemäiset verenvuodot levityskohdassa (erityisesti lapsilla, joilla on ekseema ja joille tätä lääkettä on käytetty pitkään) ihon hoidon aikana.

- Silmien ärsytys, kun Emla joutuu vahingossa kosketuksiin silmien kanssa ihon hoidon aikana.

Esiintymistiheys tuntematon (ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella)  
Kemialliset palovammat silmissä, jos Emla joutuu vahingossa kosketuksiin silmien kanssa hoidon aikana.

Lisähaittavaikutukset, joita voi esiintyä lapsilla  
Methemoglobinemia, verisairaus, jota havaitaan useammin, usein yliannostuksen yhteydessä vastasyntyneillä ja imeväisillä 0–12 kuukauden iässä.

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 Fimealle, verkkosivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi). Haittavaikutuksista ilmoittamalla voit auttaa meitä saamaan lisätietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

## 5. MITEN SÄILYTÄT TÄTÄ LÄÄKETTÄ?

Pidä lasten ulottumattomissa ja näkyvistä.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivän jälkeen. Se löytyy pakkauksen etiketistä merkinnän "EXP:" jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivä. Ei saa säilyttää pakastimessa. Pidä tuubi huolellisesti suljettuna.

Älä huuhtelee 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 MUUT TIEDOT

Mitkä aineet ovat tässä valmisteessa?

- Tämän valmisteen vaikuttavat aineet ovat lidokaiini ja prilokaiini. 1 gramma voidetta sisältää 25 mg lidokaiinia ja 25 mg prilokaiinia.
- Muut aineet tässä valmisteessa ovat karbomeerit, makrogoliglyserolihydroksistearaatti (polyoksyyl hydrattu risiiniöljy), natriumhydroksidi pH:n säätöön, puhdistettu vesi.

Miltä Emla näyttää ja kuinka paljon sitä on pakkauksessa?

Valkoinen, tasainen (homogeeninen) voide. Se on pakattu alumiinituubiin, jossa on muovikorkki.

Emla on saatavana pakkauksissa, joissa on 5 tuubia, joissa on 5 grammaa voidetta + 10 sidettä ja 1 tuubi, jossa on 30 grammaa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja kaupalliseen käyttöön

Rekisteröinnin haltija:

Euro Registratie Collectief b.v.

Kempkens 2200

5465 PR Veghel

Pakkaaja (katso etiketti ulkopakkauksessa):  
Brocacef B.V., Maroastraat 43, 1060 LG Amsterdam  
tai  
Stephar B.V., Kempkens 2200, 5465 PR Veghel

Valmistaja:  
AstraZeneca AB  
Astraalén, Gärtunaporten (B 674:5)  
SE-151 85 Södertälje  
Ruotsi

AstraZeneca UK Limited  
Silk Road Business Park  
Macclesfield  
Cheshire SK10 2NA  
Iso-Britannia

Recipharm Karlskoga AB  
Björkbornsvägen 5  
SE-691 33 Karlskoga  
Ruotsi

Aspen Bad Oldesloe GmbH  
32-36 Industriestrasse  
23843 Bad Oldesloe  
Saksa

Rekisteriin merkitty:  
RVG 100630//11015 Emla, hydrofiilinen voide 5% (Kreikka)  
RVG 133425//11015 Emla, hydrofiilinen voide 5% (Espanja)

Tätä lääkettä myydään alkuperämaassa nimellä: Kreikka: Emla (2,5 + 2,5) %  
Espanja: EMLA 25 mg/g + 25 mg/g voide

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty syyskuussa 2024.

BS000135 - mmjj / 151123-0324\_ECAZ9E\_B