

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Jardiance 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Jardiance 25 mg õhukese polümeerikattega tabletid
empaglifloosiin

Lugege hoolikalt kogu pakendi infoleht enne, kui hakkate seda ravimit võtma, sest see sisaldab teie jaoks olulist teavet.

- Hoidke see infoleht alles. Teil võib seda hiljem vaja minna.
- Kas teil on veel küsimusi? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.
- Ärge andke seda ravimit teistele, sest see on määratud ainult teile. See võib olla teistele kahjulik, isegi kui nende sümptomid on samad kui teil.
- Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Selle infolehe sisu

1. Mis on Jardiance ja milleks seda ravimit kasutatakse?
2. Millal ei tohi te seda ravimit võtta või peate olema eriti ettevaatlik?
3. Kuidas seda ravimit võtta?
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas seda ravimit säilitada?
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis on Jardiance ja milleks seda ravimit kasutatakse?

Mis on Jardiance?

Jardiance sisaldab toimeainet empaglifloosiin.

Jardiance kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse naatrium-glükoosi kotransporter-2 (SGLT2) inhibiitoriteks.

Milleks kasutatakse Jardiance'i?

Diabeet tüüp 2

- Jardiance'i kasutatakse täiskasvanute ja 10-aastaste ja vanemate laste 2. tüüpi diabeedi raviks, mida ei saa kontrollida ainult toitumiskava ja kehalise aktiivsusega.
- Jardiance'i võib kasutada ilma teiste ravimiteta patsientidel, kes ei saa võtta metformiini (teine antidiabeetiline ravim).
- Jardiance'i võib kasutada ka koos teiste diabeediravimitega. Need võivad olla suu kaudu manustatavad ravimid või süstimise teel manustatavad, nagu insuliin.

Jardiance toimib, blokeerides neerudes SGLT2 valku. See eemaldab veresuhkru (glükoosi) uriini kaudu. Seega vähendab Jardiance teie veresuhkru taset.

See ravim võib aidata ka südamehaiguste ennetamisel 2. tüüpi diabeediga patsientidel.

Jätkake oma toitumiskava ja liikumist. On oluline, et jätkaksite seda vastavalt arsti, apteekri või õega arutatud plaanile.

Südamepuudulikkus

- Jardiance'i kasutatakse südamepuudulikkuse raviks täiskasvanud patsientidel, kellel esinevad sümptomid südamefunktsiooni vähenemise tõttu.

Krooniline neerukahjustus

- Jardiance'i kasutatakse kroonilise neerukahjustuse raviks täiskasvanud patsientidel.

Mis on 2. tüüpi diabeet?

2. tüüpi diabeet on haigus, mis tekib nii teie geneetilise eelsoodumuse (geenide) kui ka elustiili tõttu. Kui teil on 2. tüüpi diabeet, ei tooda teie kõhunääre piisavalt insuliini, et kontrollida veresuhkru taset, ja teie keha ei suuda oma insuliini tõhusalt kasutada. See põhjustab kõrge glükoosikontsentratsiooni veres, mis võib viia meditsiiniliste probleemideni nagu südamehaigus, neeruhaigus, pimedus ja halb vereringe kätes ja jalgades.

Mis on südamepuudulikkus?

Südamepuudulikkus tekib siis, kui süda on liiga nõrk või jäik ja ei suuda korralikult töötada. See võib viia tõsiste meditsiiniliste probleemideni ja haiglaravini. Südamepuudulikkuse kõige levinumad tunnused on hingeldus, pidev väsimus või väga väsinud tunne ja pahklude turse.

Jardiance aitab kaitsta teie südant nõrgenemise eest ja vähendab teie sümptomeid.

Mis on krooniline neerukahjustus?

Krooniline neerukahjustus on pikaajaline haigus. Selle võivad põhjustada teised haigused nagu diabeet ja kõrge vererõhk. Samuti võib juhtuda, et teie enda keha immuunsüsteem ründab neere.

Kui teil on krooniline neerukahjustus, ei suuda teie neerud enam aeglaselt verd puhastada ja filtreerida. See võib viia tõsiste meditsiiniliste probleemideni nagu turses jalad, südamepuudulikkus või vajadus haiglaravi järele.

Jardiance aitab kaitsta teie neerusid nende funktsiooni kaotamise eest.

2. Millal ei tohi te seda ravimit võtta või peate olema eriti ettevaatlik?

Millal ei tohi te seda ravimit võtta?

- Te olete allergiline mõne selle ravimi koostisosa suhtes. Neid aineid leiate jaotisest 6.

Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?

Võtke kohe ühendust oma arstiga või lähima haiglaga:

Ketoatsidoos (vere happesuse tõus)

- kui teil tekivad sümptomid nagu kiire kaalulangus, iiveldus või oksendamine, kõhuvalu, tugev janu, kiire ja sügav hingamine, segasus, ebatavaline unisus või väsimus, magus lõhn hingeõhus, magus või metalliline maitse suus või uriini või higi lõhna muutus, võtke kohe ühendust arstiga või lähima haiglaga. Need kaebused võivad viidata ketoatsidoosile – tõsisele, mõnikord eluohtlikule seisundile, kus laboratoorsetes testides leitakse teie veres või uriinis suurenenud ketokehade kontsentratsioon.

Pikaajaline mitte söömine või joomine, suur alkoholitarbimine, dehüdratsioon, insuliiniannuse järsk vähendamine või suurenenud insuliinivajadus suurte kirurgiliste operatsioonide või raske haiguse tõttu võib suurendada ketoatsidoosi riski.

Kas arvate, et teil on ketoatsidoos? Võtke kohe ühendust oma arstiga või lähima haiglaga. Lõpetage selle ravimi võtmine, kuni olete arstiga konsulteerinud.

Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega enne selle ravimi võtmist ja ravi ajal:

- kui teil on 1. tüüpi diabeet. See tüüp algab tavaliselt noores eas ja teie keha ei tooda insuliini. Te ei tohi Jardiance't kasutada, kui teil on 1. tüüpi diabeet.
- kui teil on tõsised neeruprobleemid. Teie arst võib teile öelda, et võtke 1 tablett 10 mg üks kord päevas. Samuti võib arst paluda teil võtta mõnda teist ravimit (vt ka jaotis 3, 'Kuidas seda ravimit võtta?').
- kui teil on tõsised maksaprobleemid – teie arst võib paluda teil võtta mõnda teist ravimit.
- kui teil on oht dehüdratsiooniks, näiteks:
 - kui teil on oksendamine, kõhulahtisus või palavik või kui te ei saa süüa ega juua
 - kui te kasutate ravimeid, mis suurendavad uriini tootmist (diureetikumid) või alandavad vererõhku
 - kui olete 75-aastane või vanem.

Võimalikud sümptomid on loetletud jaotises 4 pealkirja all 'Dehüdratsioon'. Teie arst võib paluda teil Jardiance'i võtmise lõpetada, kuni olete taastunud, et vältida liigse kehavedeliku kadu. Küsige, kuidas saate dehüdratsiooni vältida.

- kui teil on raske neeru- või kuseteede infektsioon koos palavikuga. Teie arst võib paluda teil Jardiance'i võtmise lõpetada, kuni olete taastunud.

Võtke kohe ühendust oma arstiga, kui teil tekib sümptomite kombinatsioon, nagu valu, tundlikkus, punetus või turse suguelundite või suguelundite ja päraku vahelise piirkonna ümber, koos palaviku või üldise halva enesetundega. Need sümptomid võivad viidata haruldasele, kuid tõsisele või isegi eluohtlikule infektsioonile, mida nimetatakse perineumi nekrotiseerivaks fastsiidiks või 'fournier' gangreeniks, mis kahjustab nahaalust kudet. Fournier' gangreeni tuleb kohe ravida.

Jalahooldus

Nagu kõigi diabeedipatsientide puhul, on oluline, et kontrolliksite regulaarselt oma jalgu ja järgiksite oma tervishoiuteenuse osutaja jalahoolduse nõuandeid.

Neerufunktsioon

Teie neerud tuleb kontrollida enne ravi alustamist ja selle ravimi kasutamise ajal.

Uriiniglükoos (suhkur uriinis)

Selle ravimi toimemehhanismi tõttu on teie uriin suhkrus suhtes positiivne, kui kasutate seda ravimit.

Lapsed ja noorukid kuni 18 aastat

10-aastased ja vanemad lapsed, kellel on 2. tüüpi diabeet, võivad kasutada Jardiance'i. Alla 10-aastaste laste kohta andmed puuduvad.

Kas olete teie või teie laps alla 18-aastane ja kas teid või teie last tuleb ravida südamepuudulikkuse või kroonilise neerukahjustuse tõttu? Siis ei ole Jardiance'i kasutamine soovitatav. Nende patsientide kohta uuringuid ei ole tehtud.

Kas kasutate veel teisi ravimeid?

Kas kasutate lisaks Jardiance'ile veel teisi ravimeid, olete seda hiljuti teinud või on võimalus, et hakkate peagi teisi ravimeid kasutama? Rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Oluline on oma arstile öelda:

- kui kasutate ravimeid, mis suurendavad uriini tootmist (diureetikumid). Teie arst võib paluda teil Jardiance'i võtmise lõpetada. Võimalikud sümptomid liigse vedelikukaotuse kohta teie kehas on loetletud jaotises 4.
- kui kasutate teisi ravimeid, mis vähendavad veresuhkru taset, nagu insuliin või 'sulfonüüluurea derivaat'. Teie arst võib soovida nende teiste ravimite annust vähendada, et vältida liiga madalat veresuhkru taset (hüpoglükeemia).
- kui kasutate liitiumi. Jardiance võib vähendada liitiumi sisaldust teie veres.

Rasedus ja imetamine

Kas olete rase, arvate, et olete rase, soovite raseduda või toidate last rinnaga? Võtke enne selle ravimi kasutamist ühendust oma arsti või apteekriga. Ärge kasutage Jardiance'i, kui olete rase. Ei ole teada, kas Jardiance on kahjulik sündimata lapsele. Ärge kasutage Jardiance'i, kui toidate last rinnaga. Ei ole teada, kas Jardiance eritub rinnapiima.

Sõiduvõime ja masinate kasutamine

Jardiance'il on vähene mõju sõiduvõimele ja masinate käsitlemise võimele.

Selle ravimi võtmine koos ravimitega, mida nimetatakse 'sulfonüüluurea derivaatideks' või insuliiniga, võib põhjustada liiga madalat veresuhkru taset (hüpoglükeemia). See võib viia sümptomiteni nagu värisemine, higistamine ja nägemise muutus ning see võib mõjutada teie sõiduvõimet ja masinate käsitlemise võimet. Ärge juhtige autot ega kasutage tööriistu või masinaid, kui tunnete end Jardiance'i kasutamise ajal uimasena.

Jardiance sisaldab laktoosi

Jardiance sisaldab laktoosi (piimasuhkur). Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, võtke enne selle ravimi kasutamist ühendust oma arstiga.

Jardiance sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol naatriumi (23 mg) tableti kohta, mis tähendab, et see on sisuliselt 'naatriumivaba'.

3. Kuidas seda ravimit võtta?

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu teie arst on teile öelnud. Kui te pole kindel õiges kasutamises, võtke ühendust oma arsti või apteekriga.

Kui palju peate võtma?

- Soovitatav on alustada Jardiance'i võtmist 1 kord päevas 1 tablett 10 mg. Kui teil on 2. tüüpi diabeet, otsustab teie arst, kas annust suurendada 1 tabletti 25 mg 1 kord päevas, kui see on vajalik teie veresuhkru kontrolli all hoidmiseks.
- Teie arst võib piirata annust 1 tabletti 10 mg 1 kord päevas, kui teil on neeruprobleeme.
- Teie arst määrab teile sobiva tugevuse. Ärge muutke annust, kui teie arst pole seda öelnud.

Kuidas seda ravimit võtta?

- Neelake tablett tervelt alla koos veega.
- Võite tableti võtta koos toiduga või ilma.
- Võite tableti võtta igal ajal päevas. Püüdke siiski võtta seda iga päev samal ajal. See aitab teil meeles pidada, et peate selle võtma.

Kui teil on 2. tüüpi diabeet, võib teie arst määrata Jardiance'i koos teise diabeediravimiga. Ärge unustage võtta kõiki ravimeid vastavalt arsti juhistele, et saavutada parim tulemus teie tervisele.

Sobiv toitumiskava ja kehaline aktiivsus aitavad teie kehal paremini kasutada veresuhkrut. On oluline jätkata arsti soovitatud toitumiskava ja kehalise aktiivsusega, kui kasutate Jardiance'i. Kas olete võtnud liiga palju seda ravimit?

Kui olete võtnud liiga palju Jardiance'i, võtke kohe ühendust arstiga või minge otse haiglasse. Võtke ravimikarbi kaasa.

Kas unustasite seda ravimit võtta?

Mida teha, kui unustate tableti võtta, sõltub sellest, kui kaua on aega järgmise annuseni.

- Kui järgmise annuseni on 12 tundi või rohkem, võtke Jardiance kohe, kui see teile meenub. Võtke siis järgmine annus tavalisel ajal.
- Kui järgmise annuseni on vähem kui 12 tundi, siis ei tohi te vahelejäädud annust enam võtta. Võtke siis järgmine annus tavalisel ajal.
- Ärge võtke kahekordset annust Jardiance'i, et unustatud annust tasa teha.

Kui lõpetate selle ravimi võtmise

Ärge lõpetage Jardiance'i võtmist ilma arstiga nõu pidamata. Lõpetage Jardiance'i võtmine, kui arvate, et teil on ketoatsidoos (vt 'Ketoatsidoos' all 'Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?'). Kui teil on 2. tüüpi diabeet ja lõpetate Jardiance'i võtmise, võib teie veresuhkru tase tõusta.

Kas teil on veel küsimusi selle ravimi kasutamise kohta? Võtke siis ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Võtke kohe ühendust arstiga või lähima haiglaga, kui teil esineb mõni järgmistest kõrvaltoimetest:

Tõsine allergiline reaktsioon, esineb mõnikord (võib esineda kuni 1 inimesel 100-st)

Võimalikud tõsise allergilise reaktsiooni tunnused võivad olla:

- näo, huulte, suu, keele või kurgu turse, mis võib raskendada hingamist või neelamist.

Ketoatsidoos (vere happesus), esineb mõnikord (võib esineda kuni 1 inimesel 100-st)

Need on ketoatsidoosi tunnused (vt ka jaotis 2 'Millal peate selle ravimiga eriti ettevaatlik olema?'):

- suurenenud 'ketoonkehade' kontsentratsioon teie veres või uriinis

- kiire kaalulangus
- iiveldus või oksendamine
- kõhuvalu
- tugev janu
- kiire ja sügav hingamine
- segasus
- ebatavaline unisus või väsimus
- magus lõhn teie hingeõhus, magus või metalliline maitse suus või uriini või higi muutunud lõhn.

Need sümptomid võivad esineda sõltumata veresuhkru tasemest. Teie arst võib otsustada ajutiselt või alaliselt lõpetada teie ravi Jardiance'iga.

Võtke võimalikult kiiresti ühendust oma arstiga, kui teil esinevad järgmised kõrvaltoimed:

Madal veresuhkru tase (hüpoglükeemia), väga sageli täheldatud (võib esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st)

Kui võtate Jardiance'i koos teise ravimiga, mis võib põhjustada madalat veresuhkru taset, nagu sulfonüüluurea derivaat või insuliin, on madala veresuhkru taseme tekkimise tõenäosus suurem. Madala veresuhkru taseme sümptomid võivad olla: värisemine, higistamine, väga ärev või

- segaduses tunne, kiire südametegevus segaduses tunne, kiire pulss
- liigne nälg, peavalu.

Teie arst ütleb teile, kuidas madalat veresuhkru taset ravida ja mida teha, kui teil tekib mõni ülalnimetatud kaebus. Kui teil on madala veresuhkru taseme kaebusi, sööge glükoositablette, suhkrurikkaid suupisteid või jooge puuviljamahla. Mõõtke võimalusel oma veresuhkru tase ja puhake.

Kuseteede infektsioon, sageli täheldatud (võib esineda kuni 1 inimesel 10-st) Kuseteede infektsiooni kaebused on:

- põletustunne urineerimisel
- uriin näeb välja hägune
- valu vaagnas või valu alaseljas (kui neerud on nakatunud).

Tung urineerida või sagedamini urineerida võib olla tingitud Jardiance'i toimemehhanismist, kuid need võivad olla ka kuseteede infektsiooni kaebused. Kui märkate selliste kaebuste suurenemist, peate samuti oma arstiga ühendust võtma.

Dehüdratsioon, väga sageli täheldatud (võib esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st)

Dehüdratsiooni kaebused ei ole spetsiifilised, kuid võivad olla:

- ebatavaline janu
- kerge peapööritus või pearinglus püsti tõustes
- minestamine või teadvusekaotus.

Muud kõrvaltoimed Jardiance'i võtmise ajal:

Sageli

- genitaalne seeninfektsioon (soor)
- rohkem urineerimist kui tavaliselt või sagedamini urineerimise vajadus

- sügelus
- nahalööve või punane nahk – see võib sügeleda ja sellega võivad kaasneda punnid, vedeliku eritumine või villid
- janu
- vereanalüüs võib näidata rasvade taseme tõusuveres (kolesterool)
- kõhukinnisus.

Mõnikord

- nõgestõbi
- raskused või valu põie tühjendamisel
- vereanalüüs võib näidata neerufunktsiooniga seotud langust (kreatiniin või uurea)
- vereanalüüs võib näidata punaste vereliblede arvu suurenemist teie veres (hematokrit).

Harva

- nekrotiseeriv fastsiit perineumis või fournier' gangreen, tõsine pehmete kudede infektsioon suguelundite või suguelundite ja päraku vahelises piirkonnas.

Väga harva

- neerude põletik (tubulo-interstitsiaalne nefriit).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. See kehtib ka võimalike kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole loetletud. Kõrvaltoimetest saate teatada ka otse riikliku teavitussüsteemi kaudu, nagu on märgitud lisas V. Kõrvaltoimetest teatamine aitab meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kuidas seda ravimit säilitada?

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. See on märgitud blisterpakendile ja karbile pärast 'EXP'. Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja lõpp.

Selle ravimi jaoks ei ole eritingimusi säilitamiseks.

Ärge kasutage seda ravimit, kui märkate, et pakend on kahjustatud või näitab rikkumise märke.

Ärge visake ravimeid kraanikaussi või WC-sse ega prügikasti. Küsige oma apteekrilt, mida teha ravimitega, mida te enam ei kasuta. Kui te hävitate ravimeid õigesti, hävitatakse need vastutustundlikult ja need ei satu keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Millised ained on selles ravimis?

- Selle ravimi toimeaine on empaglifloosin.
Iga tablett sisaldab 10 mg või 25 mg empaglifloosiini.
- Muud ained selles ravimis on:

tableti südamik: laktoosmonohüdraat (vt lõigu 2 lõpus 'Jardiance sisaldab laktoosi'), mikrokristalne tselluloos, hüdroksüpropüütselluloos, kroskarmelloosnaatrium (vt lõigu 2 lõpus 'Jardiance sisaldab naatriumi'), kolloidne veevaba ränidioksiid, magneesiumstearaat
kilekate: hüpromelloos, titaandioksiid (E171), talk, makrogool (400), kollane raudoksiid (E172).

Kuidas Jardiance välja näeb ja kui palju on pakendis?

Jardiance 10 mg kilega kaetud tabletid on ümmargused, helekollased, kaksikkumerad ja kaldservaga. Ühel küljel on kiri 'S10' ja teisel küljel Boehringer Ingelheimi logo. Tablettide läbimõõt on 9,1 mm.

Jardiance 25 mg kilega kaetud tabletid on ovaalsed, helekollased ja kaksikkumerad. Ühel küljel on kiri 'S25' ja teisel küljel Boehringer Ingelheimi logo. Tablett on 11,1 mm pikk ja 5,6 mm lai.

Jardiance tabletid on saadaval perforeeritud PVC/alumiinium ühekordse annuse blisterpakendites. Pakendi suurused on 7 x 1, 10 x 1, 14 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 70 x 1, 90 x 1 ja 100 x 1 kilega kaetud tabletti.

Võib-olla ei ole kõik loetletud pakendi suurused teie riigis saadaval.

Müügiloo hoidja

Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Saksamaa

Tootja

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Saksamaa

Boehringer Ingelheim Hellas Single Member S.A.

5. km Paiania – Markopoulo
Koropi Attiki, 19441
Kreeka

Rottendorf Pharma GmbH
Ostenfelder Strasse 51 – 61
59320 Ennigerloh
Saksamaa

Boehringer Ingelheim France

100-104 Avenue de France
75013 Paris
Prantsusmaa

Kõigi selle ravimi kohta käivate küsimuste korral võtke ühendust müügiloa hoidja kohaliku esindajaga:

Belgia	Leedu
Boehringer Ingelheim SComm	Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tél/Tel: +32 2 773 33 11	Leedu filiaal
	Tel.: +370 5 2595942

Bulgaaria	Luksemburg
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG	Boehringer Ingelheim SComm
Co KG – haru Bulgaaria	Tél/Tel: +32 2 773 33 11
Tel: +359 2 958 79 98	

Tšehhi Vabariik	Ungari
Boehringer Ingelheim spol. s r.o.	Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +420 234 655 111	Magyarországi Fióktelepe
	Tel: +36 1 299 89 00

Taani	Malta
Boehringer Ingelheim Danmark A/S	Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tlf: +45 39 15 88 88	Tel: +353 1 295 9620

Saksamaa	Holland
Boehringer Ingelheim Pharma- GmbH & Co. KG	Boehringer Ingelheim B.V.
Tel: +49 (0) 800 77 90 900	Tel: +31 (0) 800 22 55 889

Eesti	Norra
Boehringer Ingelheim RCV- GmbH & Co KG	Boehringer Ingelheim Taani
Eesti filiaal	Norra haru
Tel: +372 612 8000	Tlf: +47 66 76 13 00

Ελλάδα	Austria
Boehringer Ingelheim Ελλάς - Μονοπρόσωπη Α.Ε.	Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Τηλ: +30 2 10 89 06 300	Tel: +43 1 80 105-7870

Hispaania	Poola
Boehringer Ingelheim España, S.A.	Boehringer Ingelheim Sp.zo.o.
Tel: +34 93 404 51 00	Tel.: +48 22 699 0 699

Prantsusmaa	Portugal
Boehringer Ingelheim France S.A.S.	Boehringer Ingelheim Portugal, Lda.
Tél: +33 3 26 50 45 33	Tel: +351 21 313 53 00

Horvaatia	Rumeenia
Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o.	Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +385 1 2444 600	Viin - Bukaresti filiaal
	Tel: +40 21 302 28 00

Iirimaa
Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Sloveenia
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Ljubljana filiaal
Tel: +386 1 586 40 00

Island
Vistor ehf.
Tel: +354 535 7000

Slovakkia Vabariik
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
organisatsiooni üksus
Tel: +421 2 5810 1211

Itaalia
Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
Tel: +39 02 5355 1

Soome
Boehringer Ingelheim Finland Ky
Tel: +358 10 3102 800

Küpros
Boehringer Ingelheim Kreeka -
Μονοπρόσωπη Α.Ε.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

Rootsi
Boehringer Ingelheim AB
Tel: +46 8 721 21 00

Latvija
Boehringer Ingelheim RCV-
GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

Ühendkuningriik (Põhja-Iirimaa)
Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

See pakendi infoleht on viimati heaks kiidetud {kuu AAAA}.

Lisateavet selle ravimi kohta leiate Euroopa Ravimiameti veebisaidilt:
<http://www.ema.europa.eu>.