

PAKKAUSSELOSTE: TIETOA KÄYTTÄJÄLLE

Propranolol HCl Accord 10 mg, kalvopäällysteiset tabletit
Propranolol HCl Accord 40 mg, kalvopäällysteiset tabletit Propranolol HCl Accord 80 mg,
kalvopäällysteiset tabletit
propranololihydrokloridi

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

Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin uudelleen.

Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

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, erityisesti jos se on vakava, tai havaitset haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

Tämän pakkausselosteen sisältö

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

1. Mihin tätä lääkettä käytetään?

Propranolol HCl Accord sisältää propranololihydrokloridia, joka kuuluu beetasalpaajiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään. Se vaikuttaa sydämeen ja verenkiertoon, mutta myös muihin kehon osiin. Propranolol HCl Accordia voidaan käyttää:

hypertensio (korkea verenpaine)

angina (rintakipu)

jotkut sydämen rytmihäiriöt (arytmiat)

sydämen suojaaminen sydänkohtauksen jälkeen

migreeni

essentiaalinen vapina (tahattomat ja rytmiset vapinat)

tietyt kilpirauhasen sairaudet (tyrotoksikoosi ja hypertyreoosi, jotka johtuvat liikatoimivasta kilpirauhasesta)

hypertrofinen kardiomyopatia (paksuuntunut sydänlihas)

feokromosytooma (korkea verenpaine lisämunuaiskasvaimen vuoksi)

verenvuoto ruokatorvessa korkean maksan verenpaineen vuoksi

2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai on oltava erityisen varovainen?

Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?

Olet allerginen jollekin tämän lääkkeen sisältämälle aineelle. Nämä aineet löytyvät kohdasta 6

Jos sinulla on hoitamaton tai hallitsematon sydämen vajaatoiminta (sydämen pumppaustehon riittämättömyys)

Jos olet saanut sokin (verenkierron häiriö, jolle on ominaista voimakas verenpaineen lasku, kalpeus, levottomuus, heikko nopea syke, kostea iho ja heikentynyt tajunta), joka on aiheutunut sydänongelmista

Jos sinulla on vakavia sydänvikoja (toisen tai kolmannen asteen sydänkatkos: tietyt sydämen johtumishäiriöt, jotka johtavat rytmihäiriöihin), tila, jota voidaan hoitaa tahdistimella

Jos sinulla on sydämen johtumishäiriöitä (sydämen johtumisongelmat) tai rytmihäiriöitä

Jos sinulla on erittäin hidas tai epäsäännöllinen syke

Jos sinulla on kohonnut veren happamuus (metabolinen asidoosi)

Jos noudatat tiukkaa ruokavaliota, jossa sinun on paastottava paljon (pitkiä aikoja ilman ruokaa)

Jos kärsit astmasta, hengityksen vinkumisesta tai muista hengitysvaikeuksista

Jos sinulla on hoitamaton feokromosytooma (korkea verenpaine lisämunuaiskasvaimen vuoksi)

Jos kärsit vakavista verenkiertohäiriöistä (jotka voivat aiheuttaa sormien ja varpaiden pistelyä tai niiden muuttumista kalpeiksi tai sinisiksi)

Jos sinulla on ahdistava, kivulias tunne rintakehässä levon aikana (Prinzmetal-angina)

Jos sinulla on erittäin matala verenpaine

Jos luulet, että jokin näistä kohdista koskee sinua tai jos olet epävarma, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Keskustele lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen käyttöä, jos:

saat allergisia reaktioita esimerkiksi hyönteisten pistoista

sinulla on diabetes, koska tämä lääke voi muuttaa normaalia reaktiotasi (sydämen sykkeen kiihtyminen) alhaiseen verensokeritasoon. Tämä lääke voi aiheuttaa matalia verensokeritasoja jopa potilailla, joilla ei ole diabetesta

sinulla on tyreotoksikoosi. Tämä lääke voi peittää tyreotoksikoosin oireet.

sinulla on munuais- tai maksavaivoja (mukaan lukien maksakirroosi). Keskustele tällöin lääkärisi kanssa, koska saatat tarvita tiettyjä tarkastuksia hoidon aikana

sinulla on sydänongelmia

kärsit lihasheikkoudesta (myasthenia gravis)

sinulla on sairauksia kuten COPD (krooninen obstruktiivinen keuhkosairaus:

pitkäaikainen keuhkosairaus, jossa hengitysteiden ahtautuminen vaikeuttaa

hengittämistä) ja bronkospasmi (hengitysvaikeus hengitysteiden lihasten kouristuksen vuoksi), koska tämän lääkkeen käyttö voi pahentaa näitä sairauksia

käytät tiettyjä lääkkeitä, joita kutsutaan kalsiumkanavasalpaajiksi, joilla on negatiivinen inotrooppinen vaikutus (tämä lääke voi heikentää sydämen supistumiskykyä), kuten verapamiili ja diltiatseemi (lue kohta 'Käytätkö muita lääkkeitä?')

Jos sinulla tai jollakin perheessäsi on (tai on ollut) psoriasis.

Jos sinulle tehdään leikkaus, kerro anestesia- ja lääkäriin, että käytät Propranololia.

Jos käytät piilolinssesiä, Propranolol vähentää kyynelnesteen tuotantoa, mikä voi tehdä niiden käytöstä epämukavampaa.

Jos tupakoit, Propranololin vaikutus voi heikentyä.

Käytättekö muita lääkkeitä?

Käytättekö Propranolol HCl Accordin lisäksi muita lääkkeitä, oletteko tehnyt niin äskettäin tai onko mahdollista, että käytätte lähitulevaisuudessa muita lääkkeitä? Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi. Propranolol HCl Accord voi vaikuttaa joidenkin lääkkeiden toimintaan ja jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa Propranolol HCl Accordin toimintaan.

Propranolol HCl Accordia ei saa käyttää yhdessä kalsiumkanavasalpaajien kanssa, joilla on negatiivinen inotrooppinen vaikutus (esim. verapamiili, diltiatseemi), koska se voi voimistaa tätä vaikutusta (negatiivinen inotrooppinen: sydän supistuu heikommin). Tämä voi johtaa vakavaan verenpaineen laskuun ja hidastuneeseen sydämen sykkeeseen.

Muut lääkkeet, jotka voivat aiheuttaa ongelmia, jos niitä käytetään samanaikaisesti Propranolol HCl Accordin kanssa, ovat:

nifedipiini, nisoldipiini, nikardipiini, isradipiini, latsidipiini (käytetään korkean verenpaineen tai angina pectoriksen hoitoon)
lidokaiini (paikallispuudutusaine)
disopyramidi, kinidiini, amiodaroni, propafenoni ja glykosidit (sydänongelmien hoitoon)
adrenaliini (lääke, joka stimuloi sydäntä)
ibuprofeeni ja indometasiini (kivun ja tulehduksen hoitoon)
ergotamiini, dihydroergotamiini tai ritsatriptaani (migreeniin)
klooripromatsiini ja tioridatsiini (tiettyjen psyykkisten sairauksien hoitoon)
simetidiini (mahaongelmiin)
rifampisiini (tuberkuloosin hoitoon: infektiosairaus, jossa muodostuu kyhmyjä (tuberkkeleitä) ja joka voi vaikuttaa kaikkiin elimiin paitsi lihasjärjestelmään)
teofylliini (astmaan)
varfariini (veren ohentamiseen) ja hydralatsiini (korkean verenpaineen hoitoon)
fingolimodi (multippeliskleroosin hoitoon; keskushermoston sairaus, jossa hermoratojen suojaeroksessa syntyy tulehduksia ja arpia, jolloin jotkut hermot toimivat heikommin tai eivät lainkaan)
fluoksetiini ja barbituraatit (ahdistuksen ja unettomuuden hoitoon)
MAO-estäjät (masennuksen hoitoon).

Jos käytät samanaikaisesti klonidiinia (korkean verenpaineen tai migreenin hoitoon) ja Propranolol HCl Accordia, et saa lopettaa klonidiinin käyttöä, ellei lääkärisi niin määrää. Jos klonidiinin käytön lopettaminen on tarpeen, lääkärisi antaa sinulle tarkat ohjeet siitä, miten se tehdään.

Mihin sinun tulee kiinnittää huomiota alkoholin kanssa?
Alkoholi voi vaikuttaa siihen, miten tämä lääke toimii.

Leikkaukset

Jos sinun täytyy mennä sairaalaan leikkausta varten, kerro anestesia­lääkärille (henkilö, joka huolehtii nukutuksestasi) tai sairaalan lääkintähenkilökunnalle, että käytät Propranolol HCl Accordia.

Ajaminen ja koneiden käyttö

On epätodennäköistä, että tämä lääke vaikuttaa ajokykyysi tai kykyysi käyttää koneita. Jotkut ihmiset voivat kuitenkin tuntea itsensä ajoittain huimaaviksi tai väsyneiksi käyttäessään tätä lääkettä. Jos näin on sinun kohdallasi, kysy neuvoa lääkäriltäsi.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Raskaus:

Tämän lääkkeen käyttöä ei suositella raskauden aikana, ellei lääkärisi pidä sitä välttämättömänä.

Imetys:

Imetystä ei suositella tämän lääkkeen käytön aikana.

Propranolol HCl Accord sisältää laktoosia

Propranolol HCl Accord -kalvopäällysteiset tabletit sisältävät laktoosia. Jos lääkärisi on kertonut sinulle, että olet yliherkkä tietyille sokereille, ota yhteyttä lääkäriisi ennen tämän lääkkeen ottamista.

3. Kuinka käytät tätä lääkettä?

Käytä tätä lääkettä aina täsmälleen siten kuin lääkärisi, apteekkiisi tai sairaanhoitajasi on neuvonut. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi.

Ota tämä lääke veden kanssa ennen ateriaa. Niele tabletit kokonaisina. Älä pureskele tabletteja.

Älä lopeta lääkkeen ottamista, ellei lääkärisi niin määrää.

Aikuiset

Seuraavassa taulukossa esitetään suositellut annokset aikuisille:

	Suosittelut annos	Kokonaispäiväannos (enimmäisannos)
Hypertensio (korkea verenpaine)	Aloita 40 mg kaksi tai kolme kertaa päivässä. Annosta voidaan nostaa viikoittain 80 mg/päivä.	160 mg - 320 mg
Angina (rintakipu) ja tahaton vapina	Aloita 40 mg kaksi tai kolme kertaa päivässä. Annosta voidaan nostaa viikoittain 40 mg/päivä	120 mg - 240 mg
Sydämen suojaaminen sydänkohtauksen jälkeen	Aloita 40 mg neljä kertaa päivässä. Muutaman päivän kuluttua siirry 80	160 mg

	mg kahdesti päivässä.	
Migreeni	Aloita 40 mg kaksi tai kolme kertaa päivässä. Annosta voidaan nostaa viikoittain 40 mg/päivä	80 mg - 160 mg
Rytmihäiriöt (sydämen rytmihäiriöt), hypertyreooosi ja tyrotoksikoosi (tiedetyt kilpirauhassairaudet) ja hypertrofinen kardiomyopatia (sydänlihaksen paksuuntuminen)	10 - 40 mg kolme tai neljä kertaa päivässä	120 mg - 160 mg
Feokromosytooma	Ennen leikkausta: 60 mg päivässä Hoito, jos leikkaus ei ole mahdollinen: 30 mg päivässä	30 mg - 60 mg
Maksasairaus korkean verenpaineen vuoksi	Aloita 40 mg kahdesti päivässä, nostaen 80 mg kahdesti päivässä	160 mg - 320 mg

Lapset ja nuoret alle 18 vuotta:

Propranolol HCl Accordia voidaan käyttää myös migreenin ja sydämen rytmihäiriöiden (arytmioiden) hoitoon lapsilla:

- Migreeni: annostus alle 12-vuotiaille lapsille on 20 mg kaksi- tai kolme kertaa päivässä, annostus 12-vuotiaille ja vanhemmille lapsille on sama kuin aikuisille.
- Arytmiat: lääkäri säätää annostuksen lapsen iän tai painon mukaan.

lääkät

lääkäiden tulisi aloittaa pienimmällä annoksella. Optimaalinen annos määritetään potilaskohtaisesti lääkärin toimesta.

Maksa- tai munuaisongelmat

Optimaalinen annos määritetään potilaskohtaisesti lääkärin toimesta.

Oletko ottanut liikaa tätä lääkettä?

Jos olet vahingossa ottanut enemmän kuin määrätty annos, ota välittömästi yhteyttä lähimpään päivystykseen tai lääkäriisi tai apteekkiisi. Yliannostus voi aiheuttaa erittäin hitaan sydämen sykkeen, liian matalan verenpaineen, sydämen vajaatoiminnan ja hengitysvaikeuksia oireineen, kuten väsymystä, hallusinaatioita (havaintoja (näkeminen, kuuleminen, haistaminen, tunteminen) asioista, joita ei ole), pieniä tahattomia vapinoita, sekavuutta, pahoinvointia, oksentelua, kehon kouristuksia, pyörtymistä tai koomaa ja matalaa verensokeria. Ota aina jäljellä olevat tabletit, laatikko ja etiketti mukaasi, jotta lääke voidaan helposti tunnistaa.

Oletko unohtanut ottaa tätä lääkettä?

Jos olet unohtanut ottaa annoksen, ota se heti kun muistat. Jos on kuitenkin melkein aika seuraavalle annokselle, jätä unohtunut annos väliin. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtuneen annoksen.

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön

Älä lopeta tämän lääkkeen käyttöä keskustelematta ensin lääkärisi kanssa. Joissakin tapauksissa sinun on vähennettävä lääkkeen käyttöä hitaasti.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi, apteekkariin tai sairaanhoitajaan.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia, vaikka kaikki eivät niitä saa. Tämä lääke voi aiheuttaa seuraavia haittavaikutuksia.

Yleinen (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10:stä):

kylmät sormet ja varpaat
hidas syke, verenpaineen lasku ylösnoustessa, pyörtyminen, sydämentykytys, sydämen rytmihäiriöt, sydämen vajaatoiminnan paheneminen
sormien tunnottomuus ja lihasnykäykset, joita seuraa lämpö ja kipu (Raynaudin oireyhtymä)
unihäiriöt / painajaiset, erityisesti hoidon alussa; huimaus, sekavuus
väsymys ja/tai uupumus (usein ohimenevää)
allergiset ihoreaktiot: punoitus, kutina, ihottuma, hiustenlähtö

Joskus (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 100:sta):

pahoinvointi, oksentelu ja ripuli tai ummetus
lihassheikkous

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 1000:sta):

keuhkoputkien ahtautumiskohtaukset, hengitysvaikeudet pahenevat, joskus kuolemaan johtava, jos sinulla on tai on ollut astma tai astmaattisia oireita
sydämen vajaatoiminta, sydänongelmat pahenevat
ihon turvotus kasvoissa, kielessä, kurkussa, vatsassa tai käsivarsissa ja jaloissa (angioedeema)
huimaus, erityisesti ylösnoustessa
verenkierto toimii huonommin raajoissa, jos sinulla on jo huono verenkierto
mielialanvaihtelut
sekavuus
psykoosi (vakava mielisairaus, jossa oman ajattelun, käyttäytymisen ja toiminnan hallinta on häiriintynyt; myös yhteys todellisuuteen on häiriintynyt) tai hallusinaatiot (havaintoja (näkeminen, kuuleminen, haistaminen, tunteminen) asioista, joita ei ole olemassa), jos lopetat tämän lääkkeen käytön liian nopeasti
parestesia (epänormaali tunne, yleensä pistely tai kihelmöinti' nukkuvat' kehonosat)
näköhäiriöt
kuivat silmät
lääkkeesi voi muuttaa verisolujesi määrää ja tyyppiä, kuten verihitaleiden määrän väheneminen veressä (trombosytopenia), mikä voi aiheuttaa mustelmia ja verenvuotoa helpommin.
purppuranvärisiä läiskiä iholla (purpura), suuria hiustenlähtöalueita, psoriaasin kaltaisia ihoreaktioita (jopa vuosia myöhemmin), psoriaasin paheneminen
kuiva suu

Hyvin harvoin (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10 000:sta):

valkosolujen puute tai erittäin vakava väheneminen
väliaikainen tiettyjen valkosolutyypin lisääntyminen (ohimenevä eosinofilia)
tietyn patologisen lihasheikkouden paheneminen (myasthenia gravis), päänsärky,
masentuneet mielialat
matala verensokeritaso voi esiintyä potilailla, joilla on tai ei ole diabetes, mukaan lukien
iäkkäät potilaat, potilaat, jotka ovat dialyysissä (jätteen poistaminen verestä
suodattamalla) tai potilaat, jotka käyttävät diabeteslääkkeitä. Se voi esiintyä myös
potilailla, jotka paastoavat (eivät syö) tai jotka ovat äskettäin paastonneet, tai potilailla,
joilla on pitkäaikainen maksasairaus.
diabeteksen paheneminen, tiettyjen veren rasva-arvojen muutos (HDL-kolesterolin
lasku, triglyseridien nousu)
lisääntynyt hikoilu
sidekalvontulehdus (konjunktiviitti)
lihaskipu, lihaskrampit
pitkäaikaisessa hoidossa: nivel- ja rustosairaudet
munuaisten toiminnan heikkeneminen potilailla, joilla on vakavasti heikentynyt
munuaistoiminta
libido- ja erektiohäiriöt
tiettyjen veriarvojen nousu (GOT, GPT, ANA)

Tuntematon (yleisyyttä ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella):

hengenhädistys tai hengästyneisyys (dyspnea)
masennus

Voit lopettaa tämän lääkkeen käytön vain, jos olet keskustellut asiasta lääkärisi kanssa, ja sinun on lopetettava vähitellen (yllä mainittujen haittavaikutusten vuoksi).

Lisähaittavaikutukset lapsilla ja alle 18-vuotiailla nuorilla

Hyvin harvinainen (voi esiintyä enintään yhdellä 10 000 potilaasta):

alhainen verensokeripitoisuus vastasyntyneillä, vauvoilla ja lapsilla

Tuntematon (yleisyyttä ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella):

Kouristukset vastasyntyneillä, vauvoilla ja lapsilla alhaisen verensokeripitoisuuden
vuoksi

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan. Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Suomen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimealle. Verkkosivusto: www.lareb.nl. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa meitä saamaan lisätietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. Miten säilytät tätä lääkettä?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.
Tälle lääkkeelle ei ole erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Se löytyy etiketistä EXP:n jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivämäärä.

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 muuta tietoa

Mitkä aineet ovat tässä valmisteessa?

Tämän valmisteen vaikuttava aine on propranololihydrokloridi. Jokainen kalvopäällysteinen tabletti sisältää 10 mg / 40 mg / 80 mg propranololihydrokloridia.

Muut aineet tässä valmisteessa ovat:
maissitärkkelys laktoosimonohydraatti
mikrokiteinen selluloosa (E460)
magnesiumstearaatti

Kalvopäällysteen koostumus: hypromelloosi (E464) mikrokiteinen selluloosa (E460)
asetyloituja mono- ja diglyseridejä titaanidioksidi (E171)

Miltä Propranolol HCl Accord kalvopäällysteiset tabletit näyttävät ja kuinka paljon niitä on pakkauksessa?

10 mg: Valkoiset tai vaaleanvalkoiset, pyöreät, kaksoiskuperat (molemmilta puolilta pyöristetyt) kalvopäällysteiset tabletit, joissa on merkintä 'A1' toisella puolella ja jakouurre toisella puolella.

40 mg: Valkoiset tai vaaleanvalkoiset, pyöreät, kaksoiskuperat (molemmilta puolilta pyöristetyt) kalvopäällysteiset tabletit, joissa on merkintä 'AL' toisella puolella ja jakouurre toisella puolella.

80 mg: Valkoiset tai vaaleanvalkoiset, pyöreät, kaksoiskuperat (molemmilta puolilta pyöristetyt) kalvopäällysteiset tabletit, joissa on merkintä 'AM' toisella puolella ja jakouurre toisella puolella.

Jakouurre on vain helpottamaan jakamista, jotta nieleminen olisi helpompaa, eikä annosten jakamiseen.

PVC-PVdC/Alu läpipainopakkaus pakkauksissa, joissa on 25, 28, 30, 50, 56, 60, 100 ja 250 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija
Accord Healthcare B.V.,
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,

Alankomaat

Valmistaja

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomierska 50, 95-200 Pabianice, Puola

Accord Healthcare B.V.,
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,
Alankomaat

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens,
Lamia, 32009, Kreikka

Rekisterinumero:
10 mg: RVG 55387
40 mg: RVG 55388
80 mg: RVG 55880

Tämä lääke on rekisteröity EEA:n jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä:

NL Propranolol HCl Accord 10mg/40mg/80mg, kalvopäällysteiset tabletit
BG Propranolol Accord 40mg/80mg kalvopäällysteiset tabletit
CY Propranolol Accord 10mg/40mg kalvopäällysteiset tabletit
EE Propranolol Accord 40mg õhukese polümeerikattega tabletid
ES Propranolol Accord 10mg/40mg kalvopäällysteiset tabletit.
FI Propranolol Accord 10mg/40mg/80mg kalvopäällysteiset tabletit
FR Propranolol Accord 40mg kalvopäällysteinen jakotabletti
MT Propranolol 10mg/40 mg/80 mg kalvopäällysteiset tabletit
PT Propranolol Accord
SE Propranolol Accord 10mg/40mg kalvopäällysteiset tabletit
UK Propranolol 10mg/40mg/80mg kalvopäällysteiset tabletit

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty huhtikuussa 2025.