

Pakuotės lapelis: informacija pacientui

Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengtos tabletės

Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengtos tabletės

vareniklinas

Atidžiai perskaitykite visą pakuotės lapelį prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama svarbi informacija.

- Išsaugokite šį pakuotės lapelį. Gali prireikti jį perskaityti dar kartą.
- Jei turite klausimų, kreipkitės į savo gydytoją arba vaistininką.
- Neduokite šio vaisto kitiems, nes jis skirtas tik jums. Jis gali pakenkti kitiems, net jei jų simptomai tokie patys kaip jūsų.
- Ar pasireiškė šalutinis poveikis, nurodytas 4 skyriuje? Arba pasireiškė šalutinis poveikis, kuris nėra nurodytas šiame pakuotės lapelyje? Tada kreipkitės į savo gydytoją arba vaistininką.

Turinys šio pakuotės lapelio Kas yra Varenicline Glenmark ir kam jis vartojamas?

1. Kada negalima vartoti šio vaisto arba reikia būti ypač atsargiems?
2. Kada negalima vartoti šio vaisto arba kada reikia būti ypač atsargiems?
3. Kaip vartoti šį vaistą?
4. Galimos šalutinės reakcijos
5. Kaip laikyti šį vaistą?
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Varenicline Glenmark ir kam jis vartojamas?

Varenicline Glenmark sudėtyje yra veikioji medžiaga vareniklinas. Varenicline Glenmark yra vaistas, kuris gali padėti suaugusiems mesti rūkyti.

Varenicline Glenmark gali sumažinti potraukį cigaretėms ir palengvinti abstinencijos simptomus, susijusius su rūkymo metimu.

Varenicline Glenmark taip pat gali sumažinti malonumą rūkant cigaretes, kai rūkote gydymo metu.

2. Kada negalima vartoti šio vaisto arba reikia būti ypač atsargiems?

Kada negalima vartoti šio vaisto?

- Esate alergiškas bet kuriai šio vaisto sudedamajai daliai. Šias medžiagas galite rasti 6 skyriuje.

Kada reikia būti ypač atsargiems vartojant šį vaistą?

Prieš vartodami šį vaistą, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.

Yra pranešimų apie depresiją, savižudybės mintis ir elgesį bei savižudybės bandymus pacientams, vartojantiems varenikliną. Jei vartojate Varenicline Glenmark ir jaučiate nerimą, prislėgtą nuotaiką ar elgesio pokyčius, dėl kurių jūs ar

Jūsų šeima nerimauja, turite nutraukti Varenicline Glenmark vartojimą ir nedelsdami kreiptis į gydytoją dėl gydymo įvertinimo. Tai taip pat taikoma, jei vartojate Varenicline Glenmark ir atsiranda savižudybės minčių ar elgesio.

Rūkymo metimo poveikis

Pokyčiai jūsų kūne, kuriuos sukelia rūkymo metimas, su arba be gydymo su Varenicline Glenmark, gali pakeisti kitų vaistų veikimą. Todėl kai kuriais atvejais gali prireikti koreguoti dozę. Dėl išsamesnės informacijos žiūrėkite skyrių „Ar vartojate kitus vaistus?“ žemiau.

Kai kuriems žmonėms rūkymo metimas, su arba be gydymo, buvo susijęs su padidėjusia rizika patirti mąstymo ar elgesio pokyčius, depresijos ir nerimo jausmus ir gali būti susijęs su psichikos ligos pablogėjimu. Jei turite psichikos ligos istoriją, turėtumėte tai aptarti su savo gydytoju.

Širdies simptomai

Nauji arba pablogėję esami širdies ar kraujagyslių problemos (širdies ir kraujagyslių problemos) dažniausiai buvo pranešti žmonėms, kurie jau turi širdies ir kraujagyslių problemų. Pasakykite savo gydytojui jei jūsų simptomai pasikeitė gydymo Varenicline Glenmark metu. Nedelsdami kreipkitės į medicinos pagalbą, jei pasireiškia simptomai, būdingi širdies priepuoliui ar insultui.

Epilepsijos priepuoliai (traukulių)

Pasakykite savo gydytojui, jei turite arba turėjote epilepsijos priepuolių (traukulių) prieš pradėdami

Varenicline Glenmark gydymą. Kai kurie žmonės pranešė apie epilepsijos priepuolius (traukulius) vartojant varenikliną.

Padidėjusio jautrumo reakcijos

Nustokite vartoti Varenicline Glenmark ir nedelsdami informuokite savo gydytoją, jei pasireiškia bet kuris iš šių požymių ir simptomų, kurie gali rodyti sunkią alerginę reakciją: veido, lūpų, liežuvio, dantenų, gerklės ar kūno patinimas ir/arba kvėpavimo sunkumai, švokštimas.

Odos reakcijos

Galimai gyvybei pavojingos odos bėrimai (Stevens-Johnson sindromas ir daugiaformė eritema) buvo pranešti vartojant varenikliną. Jei atsiranda odos bėrimas arba jei jūsų oda pradeda luptis arba atsiranda pūslių, turite nustoti vartoti Varenicline Glenmark ir skubiai kreiptis į medicinos pagalbą.

Vaikai ir jaunuoliai iki 18 metų

Varenicline Glenmark nerekomenduojama vartoti vaikams, nes veiksmingumas nebuvo įrodytas.

Ar vartojate kitus vaistus?

Ar vartojate kitus vaistus be Varenicline Glenmark, ar tai darėte neseniai padarėte ar yra galimybė, kad netrukus pradėsite vartoti kitus vaistus? Pasakykite tai savo gydytojui arba vaistininkui.

Kai kuriais atvejais, nustojus rūkyti, su ar be Varenicline Glenmark, gali prireikti koreguoti kitų vaistų dozę. Pavyzdžiai yra teofilinas (vaistas kvėpavimo problemoms gydyti), varfarinas (vaistas kraujo krešėjimui mažinti) ir insulinas (vaistas diabetui gydyti). Jei abejojate, pasitarkite su savo gydytoju arba vaistininku.

Jei turite sunkią inkstų ligą, turėtumėte vengti vienu metu vartoti cimetidino (vaistas skrandžio problemoms gydyti) ir Varenicline Glenmark, nes tai gali sukelti aukštą vareniklino kiekį kraujyje.

Varenicline Glenmark vartojimas kartu su kitais gydymo būdais mesti rūkyti
Pasitarkite su savo gydytoju prieš pradėdami vartoti Varenicline Glenmark kartu su kitais gydymo būdais mesti rūkyti.

Į ką reikia atkreipti dėmesį valgant ir geriant?

Yra keletas pranešimų apie padidėjusį alkoholio toksiškumą pacientams kurie vartoja varenikliną. Tačiau nėra žinoma, ar vareniklinas iš tikrųjų pablogina apsinuodijimą alkoholiu.

Nėštumas ir žindymas

Ar esate nėščia, manote, kad galite būti nėščia, norite pastoti ar žindote? Prieš vartodami šį vaistą, pasitarkite su savo gydytoju. Pageidautina vengti Varenicline Glenmark vartojimo, kai esate nėščia. Pasitarkite su savo gydytoju, jei norite pastoti.

Nors tai nebuvo ištirta, vareniklinas gali būti išskiriamas į motinos pieną. Jūs turite savo gydytojo arba vaistininko patarimo prieš vartodami Varenicline Glenmark.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Varenicline Glenmark gali būti susijęs su galvos svaigimu, mieguistumu ir laikinu sąmonės praradimu. Jūs neturėtumėte vairuoti, valdyti sudėtingų mechanizmų ar atlikti kitų galimai pavojingų veiklų kol nežinote, ar šis vaistas veikia jūsų gebėjimą atlikti šias veiklas.

Varenicline Glenmark sudėtyje yra natrio

Šis vaistas turi mažiau nei 1 mmol natrio (23 mg) per tabletę, tai reiškia, kad jis iš esmės yra 'be natrio'.

3. Kaip vartoti šį vaistą?

Visada vartokite šį vaistą tiksliai taip, kaip nurodė gydytojas. Jei abejojate dėl tinkamo vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Jūs turite didesnę tikimybę mesti rūkyti, jei esate motyvuotas tai padaryti. Jūsų gydytojas ir vaistininkas gali patarti, palaikyti arba suteikti daugiau informacijos, kad jūsų bandymas mesti rūkyti būtų sėkmingas.

Prieš pradėdami gydymą Varenicline Glenmark, paprastai turite pasirinkti datą antrąją gydymo savaitę (tarp 8 ir 14 dienos), kada nustosite rūkyti. Jei nenorite arba negalite nustatyti planuotos nutraukimo datos per 2 savaites, galite pasirinkti savo

planuotą nutraukimo datą per 5 savaites nuo gydymo pradžios. Užrašykite šią datą ant pakuotės kaip priminimą.

Varenicline Glenmark tiekiamas baltomis tabletėmis (0,5 mg) ir šviesiai mėlynomis tabletėmis (1 mg). Pradėsite nuo baltų tablečių ir paprastai pereisite prie šviesiai mėlynų tablečių. Dozavimo instrukcijos, kurias turite sekti nuo 1 dienos pateiktos žemiau esančioje lentelėje.

1 savaitė	Dozavimas
1-3 diena	Nuo 1 iki 3 dienos turite kartą per dieną išgerti vieną baltą Varenicline Glenmark plėvele dengtą tabletę po 0,5 mg.
4-7 diena	Nuo 4 iki 7 dienos turite du kartus per dieną išgerti vieną baltą Varenicline Glenmark plėvele dengtą tabletę po 0,5 mg, vieną kartą ryte ir vieną kartą vakare, kiekvieną dieną maždaug tuo pačiu metu.
2 savaitė	
8-14 diena	Nuo 8 iki 14 dienos turite du kartus per dieną išgerti vieną šviesiai mėlyną Varenicline Glenmark plėvele dengtą tabletę po 1 mg, vieną kartą ryte ir vieną kartą vakare, kiekvieną dieną maždaug tuo pačiu metu.
3-12 savaitė	
15 diena - gydymo pabaiga	Nuo 15 dienos iki gydymo pabaigos turite vartoti po vieną šviesiai mėlyną Varenicline Glenmark plėvele dengtą tabletę 1 mg du kartus per dieną, vieną kartą ryte ir vieną kartą vakare, kiekvieną dieną maždaug tuo pačiu metu.

Jei po 12 savaičių gydymo nustojote rūkyti, gydytojas gali rekomenduoti dar 12 savaičių gydymą Varenicline Glenmark plėvele dengtomis tabletėmis 1 mg du kartus per dieną, kad padėtų išvengti rūkymo atnaujinimo.

Jei negalite arba nenorite iš karto mesti rūkyti, pirmąsias 12 gydymo savaičių turite mažinti rūkymą ir gydymo laikotarpio pabaigoje mesti. Tada dar 12 savaičių turite vartoti po vieną Varenicline Glenmark plėvele dengtą tabletę 1 mg du kartus per dieną, kad bendra gydymo trukmė būtų 24 savaitės.

Jei patiriate šalutinį poveikį, kurio negalite toleruoti, gydytojas gali nuspręsti laikinai arba visam laikui sumažinti jūsų dozę iki 0,5 mg du kartus per dieną.

Jei turite inkstų problemų, turite tai aptarti su gydytoju prieš pradėdami vartoti Varenicline Glenmark. Galbūt jums reikės mažesnės dozės.

Varenicline Glenmark skirtas vartoti per burną.

Tabletes reikia nuryti visas su vandeniu ir jas galima vartoti su maistu arba be jo.

Buteliuke yra sausiklis. Nurykite sausiklio!

Ar vartojote per daug šio vaisto?

Jei netyčia išgėrėte daugiau Varenicline Glenmark, nei gydytojas jums paskyrė, nedelsdami kreipkitės į medicinos pagalbą arba vykite į artimiausios ligoninės skubios pagalbos skyrių. Pasiimkite tablečių dėžutę.

Ar pamiršote vartoti šį vaistą?

Nevartokite dvigubos dozės, kad kompensuotumėte praleistą dozę. Svarbu, kad Varenicline Glenmark vartotumėte reguliariai tuo pačiu paros metu. Jei pamiršote išgerti dozę, išgerkite ją, kai tik prie. Jei nustojate vartoti šį vaistą

Klinikiniuose tyrimuose įrodyta, kad jūsų galimybės mesti rūkyti padidėja, kai visas vaisto dozes vartojate tinkamu laiku ir rekomenduojamą gydymo trukmę, kaip aprašyta aukščiau. Todėl svarbu toliau vartoti Varenicline Glenmark pagal aukščiau pateiktas instrukcijas, nebent gydytojas nurodytų nutraukti gydymą. Gydymo metu, siekiant mesti rūkyti, gali padidėti rizika vėl pradėti rūkyti

tiesiogiai po yra į laikotarpis tiesiog po gydymo pabaigos. Jūs galite laikinai patirti padidėjusį dirglumą, polinkį rūkyti, depresiją ir/arba miego sutrikimus, jei nustosite vartoti Varenicline Glenmark. Jūsų gydytojas gali nuspręsti gydymo pabaigoje palaipsniui mažinti jūsų Varenicline Glenmark dozę.

Ar turite kitų klausimų apie šio vaisto vartojimą? Kreipkitės į savo gydytoją arba vaistininką.

4. Galimas šalutinis poveikis

Kaip ir bet kuris vaistas, taip ir šis vaistas gali sukelti šalutinį poveikį, nors ne kiekvienas jį patiria.

Mesti rūkyti, su gydymu ar be jo, gali sukelti įvairius simptomus. Šie simptomai gali būti nuotaikos svyravimai (pvz., depresija, dirglumas, nusivylimas ar nerimas), nemiga, sunkumai susikaupti, sumažėjęs širdies ritmas ir padidėjęs apetitas ar svorio padidėjimas.

Turėtumėte žinoti apie galimą sunkių neuropsichiatrinių simptomų atsiradimą, tokių kaip neramumas (agitacija), prislėgta nuotaika ar elgesio pokyčiai bandant mesti rūkyti su arba be Varenicline Glenmark, ir turėtumėte kreiptis į savo gydytoją arba vaistininką, jei patiriate šiuos simptomus.

Sunkus šalutinis poveikis kartais arba retai pasireiškė žmonėms, bandantiems mesti rūkyti su Varenicline Glenmark: epilepsijos priepuolis, insultas, širdies priepuolis, savižudybės mintys, kontaktas su realybe ir nesugebėjimas aiškiai mąstyti ar spręsti (psichozę), mąstymo ar elgesio pokyčiai (pvz., agresija ir nenormalus elgesys). Taip pat buvo pranešta apie sunkias odos reakcijas, tokias kaip daugiaformė eritema

(odos bėrimo tipas) ir Stevens-Johnson sindromas (sunki liga su pūslių susidarymu ant odos, burnos, aplink akis ar lytinių organų) ir sunkias alergines reakcijas, įskaitant angioedemą (veido, burnos ar gerklės patinimas).

- Labai dažnai: pasireiškia daugiau nei 1 iš 10 vartotojų
 - o Nosies ir gerklės uždegimas, nenormalūs sapnai, miego sutrikimai, galvos skausmas
 - o Pykinimas

- Dažnai: pasireiškia mažiau nei 1 iš 10 vartotojų
 - o Krūtinės infekcija, nosies ančių uždegimas (sinusitas)
 - o Svorio padidėjimas, sumažėjęs apetitas, padidėjęs apetitas
 - o Mieguistumas, galvos svaigimas, pokyčiai į skonį
 - o Dusulys, kosulys
 - o Rėmuo, vėmimas, vidurių užkietėjimas, viduriavimas, pilvo pūtimas, pilvo skausmas, dantų skausmas, virškinimo sutrikimas, vidurių pūtimas, burnos džiūvimas
 - o Odos bėrimas, niežulys
 - o Sąnarių skausmas, raumenų skausmas, nugaros skausmas
 - o Skausmas ant krūtinės, nuovargis

- Kartais: pasireiškia mažiau nei 1 iš 100 vartotojų
 - o Grybelinė infekcija, virusinė infekcija
 - o Panikos priepuolis, sunkumai mąstant, neramumas, nuotaikų kaita, depresija, nerimas, haliucinacijos, pokyčiai lytiniame potraukyje (libido pokyčiai)
 - o Epilepsijos priepuolis (traukulių priepuolis), drebulys (tremoras), lėtumas, sumažėjęs jautrumas prisilietimui
 - o Konjunktyvitas, akių skausmas
 - o Spengimas ausyse
 - o Slegiantis, skausmingas jausmas krūtinėje (krūtinės angina), greitas širdies plakimas, pagreitėjęs širdies ritmas
 - o Padidėjęs kraujo spaudimas, karščio pylimas
 - o Nosies, prienosinių ančių ir gerklės uždegimas, užsikimšusi nosis, gerklė ir plaučiai, užkimimas, šienligė, gerklės dirginimas, užsikimšę prienosiniai ančiai, stipri nosies gleivių sekrecija, kuri kosulį sukelia, sloga
 - o Raudonas kraujas išmatose, sudirgęs skrandis, pasikeitęs tuštinimosi įprotis, raugėjimas, burnos opos, skausmingos dantenos
 - o Odos paraudimas, spuogai, padidėjęs prakaitavimas, naktinis prakaitavimas
 - o Raumenų mėšlungis, skausminga krūtinės siena
 - o Nenormaliai dažnas šlapinimasis, naktinis šlapinimasis
 - o Padidėjęs menstruacijų tūris
 - o Krūtinės skausmai, gripą primenanti liga, karščiavimas, silpnumo ar blogos savijautos jausmas
 - o Aukštas cukraus kiekis kraujyje

- o Širdies priepuolis
 - o Savižudybės mintys
 - o Mąstymo ar elgesio pokyčiai (pvz., agresija)
- Retai: pasitaiko mažiau nei 1 iš 1000 vartotojų
- o Pernelyg didelis troškulys
 - o Bloga savijauta arba nelaimingumo jausmas, lėtas mąstymas
 - o Insultas
 - o Padidėjęs raumenų tonusas, sunkumai kalbant, koordinacijos sutrikimai, sumažėjęs skonio pojūtis, pasikeitęs miego režimas
 - o Sutrikęs regėjimas, akies obuolio spalvos pasikeitimas, išsiplėtę vyzdžiai, jautrumas šviesai, trumparegystė, ašarojančios akys
 - o Nereguliarus širdies plakimas arba širdies ritmo sutrikimai
 - o Gerklės skausmas, knarkimas
 - o Kraujas vėmaluose, nenormalios išmatos, apnašos ant liežuvio
 - o Sustingę sąnariai, skausmas šonkaulių srityje
 - o Cukrus šlapime, dažnesnis ir gausesnis šlapinimasis
 - o Makšties išskyros, seksualinės veiklos pokyčiai
 - o Šalčio pojūtis, cista
 - o Diabetas
 - o Miegas vaikščiojant
 - o Kontakto su realybe praradimas ir nesugebėjimas aiškiai mąstyti ar spręsti (psichozė)
 - o Nenormalus elgesys
 - o Sunkios odos reakcijos, tokios kaip daugiaformė eritema (odos bėrimo tipas) ir Stevens-Johnson sindromas (sunki liga su pūslių susidarymu ant odos, burnos, aplink akis ar lytinius organus)
 - o Sunkios alerginės reakcijos, įskaitant angioedemą (veido, burnos ar gerklės patinimas)
- Ne žinoma:
- o Laikinas sąmonės praradimas sąmonės

Pranešimas apie nepageidaujamas reakcijas šalutinis poveikis

5. Kaip laikyti šį vaistą?

5. Kaip laikyti šį vaistą?

Laikyti vaikams nepasiekiamoje vietoje.

Nenaudokite šio vaisto pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant pakuotės po EXP. Ten nurodytas mėnuo ir metai. Paskutinė to mėnesio diena yra galiojimo pabaigos data.

Šiam vaistui nereikia specialių laikymo sąlygų.

Vaistų neišpilkite į kriauklę ar tualetą ir nemeskite į šiukšliadėžę. Paklauskite savo vaistininko, ką daryti su vaistais, kurių nebevartojate. Tinkamai pašalinus vaistus, jie bus sunaikinti atsakingai ir nepateks į aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Kokios medžiagos yra šiame vaistiniame preparate?

- Veiklioji medžiaga šiame vaistiniame preparate yra vareniklinas.
- Kiekvienoje 0,5 mg plėvele dengtoje tabletėje yra 0,5 mg vareniklino (kaip tartratas).
- Kiekvienoje 1 mg plėvele dengtoje tabletėje yra 1 mg vareniklino (kaip tartratas).
- Kitos medžiagos šiame vaistiniame preparate yra:

Tabletės šerdis – Varenicline Glenmark 0,5 mg ir 1 mg plėvele dengtos tabletės

Askorbo rūgštis
Mikrokristalinė celiuliozė
Bevandenis kalcio vandenilio fosfatas
Natrio kroskarmeliozė
Bevandenis koloidinis silicio dioksidas
Magnio stearatas

Tabletės danga – Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengtos tabletės
Hipromeliozė
Titano dioksidas (E171)
Macrogol 400

Tabletės dangalas – Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengtos tabletės
Hipromeliozė
Titano dioksidas (E171)
Macrogol 400
Indigokarmino aliuminio lakas (E132)

Kaip atrodo Varenicline Glenmark ir kiek yra pakuotėje?

- Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengtos tabletės yra baltos arba beveik baltos, plėvele dengtos, kapsulės formos, abipus išgaubtos tabletės, su įrašu „0,5“ vienoje pusėje ir tuščia kita pusė.
- Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengtos tabletės yra šviesiai mėlynos, kapsulės formos, abipus išgaubtos plėvele dengtos tabletės, su įrašu „1,0“ vienoje pusėje ir tuščia kita pusė.

Varenicline Glenmark yra prieinamas šiose pakuotėse:

Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengtos tabletės

- Butelis, su vaikams sunkiai atidaromu uždarymu ir sausiklio (silicio) indeliu, dėžutėje, su 56 plėvele dengtomis tabletėmis.
- Lizdinės plokštelės pakuotės su 28 arba 56 plėvele dengtomis tabletėmis kortelėje (piniginėje).
- Lizdinės plokštelės pakuotės su 11 arba 56 plėvele dengtomis tabletėmis dėžutėje.

Varenicline Glenmark 1,0 mg plėvele dengtos tabletės

- Butelis, su vaikams sunkiai atidaromu uždarymu ir sausiklio (silicio) indeliu, dėžutėje, su 56 plėvele dengtomis tabletėmis.
- Lizdinės plokštelės pakuotės, kuriose yra 28 arba 56 plėvele dengtos tabletės kortelėje (piniginėje).
- Lizdinės plokštelės pakuotės, kuriose yra 28, 42, 56, 112 arba 140 plėvele dengtų tablečių dėžutėje.

Ne visos nurodytos pakuotės dydžiai yra pateikiami rinkoje.

Leidimo prekiauti turėtojas ir gamintojas

Leidimo prekiauti turėtojas
Glenmark Arzneimittel GmbH
Industriestrasse 31
D-82194 Gröbenzell
Vokietija

Gamintojas
Combino Pharm Malta, Ltd.
HF60 Hal Far Industrial Estate
Birzebbugia BBG3000
Malta

Įregistruota registre:

RVG 132947 Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengtos tabletės
RVG 132948 Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengtos tabletės

Šis vaistas yra registruotas Europos ekonominės erdvės valstybėse narėse šiais pavadinimais:

Vokietija:	Vareniclin Glenmark 0,5 mg Filmtabletten Vareniclin Glenmark 1 mg Filmtabletten
Suomija:	Varenicline Glenmark 0.5 mg tablett, kalvopäällysteinen Varenicline Glenmark 1 mg tablett, kalvopäällysteinen
Malta:	Varenicline Glenmark 0.5

Nyderland ai:	mg plėvele dengtos tabletės Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengtos tabletės Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengtos tabletės Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengtos tabletės
Čekija:	Varenicline Glenmark Varenicline Glenmark
Švedija:	Varenicline Glenmark 0,5 mg plėvele dengta tabletė Varenicline Glenmark 1 mg plėvele dengta tabletė

Ši pakuotės lapelis paskutinį kartą patvirtintas 2025 m. vasario mėn.