

Ulotka: informacje dla pacjenta

Varenicline Glenmark 0,5 mg tabletki powlekane

Varenicline Glenmark 1 mg tabletki powlekane

wareniklina

Przeczytaj uważnie całą ulotkę przed zastosowaniem tego leku, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla Ciebie.

- Zachowaj tę ulotkę. Może być potrzebna ponownie.
- Masz pytania? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.
- Nie przekazuj tego leku innym osobom, ponieważ jest on przepisany wyłącznie Tobie. Może być szkodliwy dla innych, nawet jeśli mają takie same objawy jak Ty.
- Czy wystąpił u Ciebie którykolwiek z działań niepożądanych wymienionych w punkcie 4? A może wystąpiło działanie niepożądane, które nie jest wymienione w tej ulotce? Skontaktuj się wtedy z Twoim lekarzem lub farmaceutą.

Spis treści tej ulotki Co to jest Varenicline Glenmark i w jakim celu się go stosuje?

1. Kiedy nie należy stosować tego leku lub zachować szczególną ostrożność?
2. Kiedy nie wolno stosować tego leku lub należy zachować szczególną ostrożność?
3. Jak stosować ten lek?
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać ten lek?
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Varenicline Glenmark i w jakim celu się go stosuje?

Varenicline Glenmark zawiera substancję czynną wareniklinę. Varenicline Glenmark to lek, który może pomóc dorosłym w rzuceniu palenia.

Varenicline Glenmark może zmniejszyć pragnienie zapalenia papierosa i objawy odstawienia związane z rzucaniem palenia.

Varenicline Glenmark może również zmniejszyć przyjemność z palenia papierosów, gdy palisz podczas leczenia.

2. Kiedy nie należy stosować tego leku lub należy zachować szczególną ostrożność?

Kiedy nie należy stosować tego leku?

- Jesteś uczulony na którykolwiek ze składników tego leku. Składniki te można znaleźć w punkcie 6.

Kiedy należy zachować szczególną ostrożność stosując ten lek?

Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą przed zastosowaniem tego leku.

Zgłaszano przypadki depresji, myśli samobójczych i zachowań samobójczych oraz prób samobójczych u pacjentów stosujących wareniklinę. Jeśli stosujesz Varenicline Glenmark i odczuwasz niepokój, obniżony nastrój lub zmiany w zachowaniu, które niepokoją Ciebie lub Twoją rodzinę, powinieneś przerwać stosowanie Varenicline Glenmark i natychmiast skontaktować się z lekarzem w celu oceny leczenia. Dotyczy to również sytuacji, gdy stosujesz Varenicline Glenmark i rozwijasz myśli lub zachowania samobójcze.

Efekty rzucania palenia

Zmiany w Twoim ciele spowodowane rzuceniem palenia, z lub bez leczenia warenikliną, mogą zmienić sposób działania innych leków. Dlatego w niektórych przypadkach może być konieczna zmiana dawkowania. Szczegóły znajdziesz w punkcie 'Czy stosujesz inne leki?' poniżej.

U niektórych osób rzucenie palenia, z lub bez leczenia, wiązało się ze zwiększonym ryzykiem doświadczania zmian w myśleniu lub zachowaniu, uczuciem depresji i lęku oraz może być związane z pogorszeniem choroby psychiatrycznej. Jeśli masz historię choroby psychiatrycznej, powinieneś omówić to z lekarzem.

Objawy sercowe

Nowe lub pogorszone istniejące problemy z sercem lub naczyniami krwionośnymi (problemy sercowo-naczyniowe) zgłaszano głównie u osób, które już mają problemy sercowo-naczyniowe. Poinformuj swojego lekarza jeśli masz zmiany w swoich dolegliwościach podczas leczenia Varenicline Glenmark. Natychmiast wezwij pomoc medyczną, jeśli wystąpią objawy zawału serca lub udaru.

Napady padaczkowe (drgawki)

Poinformuj swojego lekarza, jeśli masz lub miałeś napady padaczkowe (drgawki) przed rozpoczęciem leczenia Varenicline Glenmark. Niektórzy ludzie zgłaszali napady padaczkowe (drgawki) podczas stosowania warenikliny.

Reakcje nadwrażliwości

Przestań stosować Varenicline Glenmark i natychmiast poinformuj swojego lekarza, jeśli wystąpią u Ciebie jakiegokolwiek z następujących objawów, które mogą wskazywać na poważną reakcję alergiczną: obrzęk twarzy, warg, języka, dziąseł, gardła lub ciała i/lub trudności w oddychaniu, świszczący oddech.

Reakcje skórne

Potencjalnie zagrażające życiu wysypki skórne (zespół Stevensa-Johnsona i rumień wielopostaciowy) zgłaszano podczas stosowania warenikliny. Jeśli wystąpi wysypka skórna lub jeśli skóra zacznie się łuszczyć lub pojawią się pęcherze, należy przerwać stosowanie Varenicline Glenmark i natychmiast wezwać pomoc medyczną.

Dzieci i młodzież do 18 lat

Varenicline Glenmark nie jest zalecany do stosowania u dzieci, ponieważ skuteczność nie została wykazana.

Czy stosujesz inne leki?

Czy stosujesz inne leki oprócz Varenicline Glenmark, czy to niedawno zrobione lub istnieje możliwość, że wkrótce zaczniesz stosować inne leki? Powiedz o tym swojemu lekarzowi lub farmaceutce.

W niektórych przypadkach, w wyniku zaprzestania palenia, z lub bez Varenicline Glenmark, może być wymagana zmiana dawki innych leków. Przykładami są teofilina (lek stosowany w leczeniu problemów z oddychaniem), warfaryna (lek zmniejszający krzepliwość krwi) i insulina (lek stosowany w leczeniu cukrzycy). Skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, jeśli masz wątpliwości.

Jeśli masz poważną chorobę nerek, powinieneś unikać jednoczesnego stosowania cymetydyny (leku stosowanego w leczeniu problemów żołądkowych) i Varenicline Glenmark, ponieważ może to powodować wysokie stężenia warenikliny we krwi.

Stosowanie Varenicline Glenmark w połączeniu z innymi terapiami rzucania palenia
Skonsultuj się z lekarzem przed użyciem Varenicline Glenmark w połączeniu z innymi terapiami rzucania palenia.

Na co zwrócić uwagę przy jedzeniu i piciu?

Istnieją doniesienia o zwiększonym toksycznym działaniu alkoholu u pacjentów którzy stosują wareniklinę. Nie wiadomo jednak, czy wareniklina faktycznie nasila zatrucie alkoholem.

Ciąża i karmienie piersią

Czy jesteś w ciąży, podejrzewasz, że jesteś w ciąży, chcesz zajść w ciążę lub karmisz piersią? Skontaktuj się z lekarzem przed użyciem tego leku. Zaleca się unikanie stosowania Varenicline Glenmark, gdy jesteś w ciąży. Skonsultuj się z lekarzem, jeśli chcesz zajść w ciążę.

Chociaż nie zostało to zbadane, wareniklina może być wydzielana do mleka matki. Powinieneś zapytać swojego lekarza lub farmaceutę o poradę przed zażyciem Varenicline Glenmark.

Zdolność prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn

Varenicline Glenmark może być związana z zawrotami głowy, sennością i przejściową utratą przytomności. Nie powinieneś prowadzić, obsługiwać skomplikowanych maszyn ani wykonywać innych potencjalnie niebezpiecznych czynności dopóki nie wiesz, czy ten lek wpływa na twoją zdolność do wykonywania tych czynności.

Varenicline Glenmark zawiera sód

Ten lek zawiera mniej niż 1 mmol sodu (23 mg) na tabletkę, co oznacza, że jest zasadniczo „bezsodowy”.

3. Jak stosować ten lek?

Zawsze przyjmuj ten lek dokładnie tak, jak zalecił lekarz. Masz wątpliwości co do prawidłowego stosowania? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Masz większe szanse na rzucenie palenia, jeśli jesteś zmotywowany do zaprzestania. Twój lekarz i farmaceuta mogą doradzić, wspierać lub dostarczyć dalszych informacji, aby zapewnić, że twoja próba rzucenia palenia będzie udana. Przed rozpoczęciem kuracji Varenicline Glenmark zazwyczaj należy wybrać datę w drugim tygodniu leczenia (między dniem 8 a 14), kiedy przestaniesz palić. Jeśli nie chcesz lub nie jesteś w stanie ustalić planowanej daty zaprzestania w ciągu 2 tygodni, możesz wybrać własną planowaną datę zaprzestania w ciągu 5 tygodni od rozpoczęcia leczenia. Zapisz tę datę na opakowaniu jako przypomnienie.

Varenicline Glenmark jest dostępny w postaci białych tabletek (0,5 mg) i jasnoniebieskich tabletek (1 mg). Zaczynasz od białych tabletek, a następnie zazwyczaj przechodzisz na jasnoniebieskie tabletki. Instrukcje dotyczące dawkowania, które należy przestrzegać od Dnia 1 znajdują się w tabeli poniżej.

Tydzień 1	Dawkowanie
Dzień 1-3	Od dnia 1 do dnia 3 należy przyjmować raz dziennie jedną białą tabletkę Varenicline Glenmark powlekaną filmem o dawce 0,5 mg.
Dzień 4-7	Od dnia 4 do dnia 7 należy przyjmować dwa razy dziennie jedną białą tabletkę Varenicline Glenmark powlekaną filmem o dawce 0,5 mg, raz rano i raz wieczorem, codziennie o mniej więcej tej samej porze.

Tydzień 2	
Dzień 8-14	Od dnia 8 do dnia 14 należy przyjmować dwa razy dziennie jedną jasnoniebieską tabletkę Varenicline Glenmark powlekaną filmem o dawce 1 mg, raz rano i raz wieczorem, codziennie o mniej więcej tej samej porze.

Tydzień 3-12	
Dzień 15 - koniec leczenia	Od dnia 15 do końca leczenia należy przyjmować dwa razy dziennie jedną jasnoniebieską tabletkę powlekaną Varenicline Glenmark 1 mg, raz rano i raz wieczorem, codziennie o tej samej porze.

Jeśli po 12 tygodniach leczenia przestałeś palić, lekarz może zalecić kontynuowanie leczenia tabletkami powlekanymi Varenicline Glenmark 1 mg dwa razy dziennie przez kolejne 12 tygodni, aby pomóc zapobiec ponownemu rozpoczęciu palenia.

Jeśli nie możesz lub nie chcesz od razu przestać palić, powinieneś zmniejszyć palenie w ciągu pierwszych 12 tygodni leczenia, a na końcu tego okresu leczenia przestać. Następnie należy przyjmować dwa razy dziennie jedną tabletkę powlekaną Varenicline Glenmark 1 mg przez kolejne 12 tygodni, co daje łączny czas leczenia 24 tygodnie.

Jeśli wystąpią działania niepożądane, których nie możesz znieść, lekarz może zdecydować o tymczasowym lub trwałym zmniejszeniu dawki do 0,5 mg dwa razy dziennie.

Jeśli masz problemy z nerkami, powinieneś omówić to z lekarzem przed rozpoczęciem stosowania Varenicline Glenmark. Może być konieczne zastosowanie niższej dawki.

Varenicline Glenmark jest przeznaczony do stosowania doustnego. Tabletki należy połykać w całości popijając wodą i można je przyjmować z jedzeniem lub bez.

Butelka zawiera środek osuszający. Nie połykać środka osuszającego!

Czy użyłeś zbyt dużo tego leku?

Jeśli przypadkowo przyjąłeś więcej Varenicline Glenmark niż zalecił lekarz, natychmiast zasięgnij pomocy medycznej lub udaj się na oddział ratunkowy najbliższego szpitala. Zabierz ze sobą opakowanie tabletek.

Czy zapomniałeś użyć tego leku?

Nie przyjmuj podwójnej dawki, aby uzupełnić pominiętą dawkę. Ważne jest, aby regularnie przyjmować Varenicline Glenmark o tej samej porze dnia. Jeśli zapomnisz przyjąć dawkę, przyjmij ją, gdy tylko sobie er aan Jeśli przestaniesz stosować ten lek

Badania kliniczne wykazały, że szanse na rzucenie palenia zwiększają się, gdy przyjmujesz wszystkie dawki leku o odpowiednich porach i przez zalecany czas trwania leczenia, jak opisano powyżej. Dlatego ważne jest, aby kontynuować przyjmowanie Varenicline Glenmark zgodnie z instrukcjami opisanymi w powyższej tabeli, chyba że lekarz zaleci przerwanie leczenia. Podczas leczenia rzucania palenia ryzyko nawrotu palenia może być zwiększone

w okresie bezpośrednio po zakończeniu leczenia. Możesz tymczasowo doświadczyć zwiększonej drażliwości, chęci palenia, depresji i/lub zaburzeń snu, jeśli przestaniesz przyjmować Varenicline Glenmark. Lekarz może zdecydować o stopniowym zmniejszaniu dawki Varenicline Glenmark pod koniec leczenia. są w okres bezpośrednio po zakończeniu leczenia. Możesz tymczasowo doświadczyć zwiększonej drażliwości, skłonności do palenia, depresji i/lub zaburzeń snu, jeśli przestaniesz przyjmować Varenicline Glenmark. Twój lekarz może zdecydować o stopniowym zmniejszaniu dawki Varenicline Glenmark pod koniec leczenia.

Masz jeszcze inne pytania dotyczące stosowania tego leku? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, również ten lek może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Rzucenie palenia, z leczeniem lub bez, może powodować różne objawy. Objawy te mogą obejmować wahania nastroju (takie jak uczucie depresji, irytacji, frustracji lub lęku), bezsenność, trudności z koncentracją, zmniejszenie tętna oraz zwiększenie apetytu lub przyrost masy ciała.

Powinieneś być świadomy możliwego wystąpienia poważnych objawów neuropsychiatrycznych, takich jak niepokój (agitacja), obniżony nastrój lub zmiany w zachowaniu podczas próby rzucenia palenia z lub bez Varenicline Glenmark, i powinieneś skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą, jeśli doświadczysz tych objawów.

Poważne działania niepożądane występowały czasami lub rzadko u osób próbujących rzucić palenie z Varenicline Glenmark: napad padaczkowy, udar, zawał serca, myśli samobójcze, utrata kontaktu z rzeczywistością i niezdolność do jasnego myślenia lub oceny (psychoza), zmiany w myśleniu lub zachowaniu (takie jak agresja i nietypowe zachowanie). Zgłaszano również poważne reakcje skórne, takie jak rumień wielopostaciowy (rodzaj wysypki skórnej) i zespół Stevens-Johnsona (poważna choroba z pęcherzami na skórze, w jamie ustnej, wokół oczu lub narządów płciowych) oraz poważne reakcje alergiczne, w tym obrzęk naczynioruchowy (obrzęk twarzy, jamy ustnej lub gardła).

- Bardzo często: występują u więcej niż 1 na 10 użytkowników
 - o Zapalenie nosa i gardła, nietypowe sny, problemy ze snem, ból głowy
 - o Nudności

- Często: występują u mniej niż 1 na 10 użytkowników
 - o Infekcja klatki piersiowej, zapalenie zatok przynosowych (zapalenie zatok)
 - o Przyrost masy ciała, zmniejszony apetyt, zwiększony apetyt
 - o Senność, zawroty głowy, zmiany w smaku
 - o Dusznicza, kaszel
 - o Zgaga, wymioty, zaparcia, biegunka, wzdęcia, ból brzucha, ból zęba, niestrawność, wiatry, suchość w ustach
 - o Wysypka, swędzenie
 - o Ból stawów, ból mięśni, ból pleców
 - o Ból na klatce piersiowej, zmęczenie

- Czasami: występują u mniej niż 1 na 100 użytkowników
 - o Infekcja grzybicza, wirusowa infekcja
 - o Atak paniki, trudności z myśleniem, niepokój, wahania nastroju, depresja, lęk, halucynacje, zmiany w popędzie seksualnym (zmiany libido)
 - o Napad padaczkowy (atak), drżenie (tremor), powolność, zmniejszona wrażliwość na dotyk
 - o Zapalenie spojówek, ból oka

- o Szумы uszne
 - o Ucisk, bolesne uczucie w klatce piersiowej (dławica piersiowa), szybkie bicie serca, kołatanie serca, przyspieszone tętno
 - o Podwyższone ciśnienie krwi, uderzenia gorąca
 - o Zapalenie nosa, zatok i gardła, zatkany nos, gardło i płuca, chrypka, katar sienny, podrażnienie gardła, zatkane zatoki, silne wydzielanie śluzu z nosa, co
 - o kaszel powoduje, katar
 - o Czerwona krew w stolcu, podrażniony żołądek, zmiana w nawykach wypróżniania, odbijanie, owrzodzenia jamy ustnej, bolesne dziąsła
 - o Zaczerwienienie skóry, trądzik, zwiększone pocenie się, nocne poty
 - o Skurcze mięśni, bolesna ściana klatki piersiowej
 - o Nadmierne oddawanie moczu, oddawanie moczu w nocy
 - o Zwiększona objętość menstruacyjna
 - o Dolegliwości piersi, choroba grypopodobna, gorączka, uczucie osłabienia lub złego samopoczucia
 - o Wysoki poziom cukru we krwi
 - o Zawał serca
 - o Myśli samobójcze
 - o Zmiany w myśleniu lub zachowaniu (takie jak agresja)
- Rzadko: występuje u mniej niż 1 na 1000 użytkowników
- o Nadmierne pragnienie
 - o Czucie się źle lub nieszczęśliwie, opóźnione myślenie
 - o Udar
 - o Zwiększone napięcie mięśniowe, trudności w mówieniu, trudności z koordynacją, zmniejszony smak, zmieniony wzorzec snu
 - o Zaburzenia widzenia, przebarwienia gałki ocznej, rozszerzone źrenice, wrażliwość na światło, krótkowzroczność, łzawienie oczu
 - o Nieregularne bicie serca lub arytmie
 - o Ból gardła, chrapanie
 - o Krew w wymiocinach, nieprawidłowy stolec, obłożony język
 - o Sztywne stawy, ból w okolicy żeber
 - o Cukier w moczu, częstsze i obfitsze oddawanie moczu
 - o Wydzielina z pochwy, zmiana w wydajności seksualnej
 - o Uczucie zimna, torbiel
 - o Cukrzyca
 - o Lunatykowanie
 - o Utrata kontaktu z rzeczywistością i niemożność jasnego myślenia lub oceny (psychoza)
 - o Nieprawidłowe zachowanie
 - o Poważne reakcje skórne, takie jak rumień wielopostaciowy (rodzaj wysypki skórnej) i zespół Stevensa-Johnsona (poważna choroba z pęcherzami na skórze, w jamie ustnej, wokół oczu lub narządów płciowych)
 - o Poważne reakcje alergiczne, w tym obrzęk naczynioruchowy (obrzęk twarzy, jamy ustnej lub gardła)

- Nie znany:
 - o Przemijająca utrata przytomności Świadomość

zgłaszanie działań niepożądanych Jeśli wystąpią działania niepożądane, skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą. Dotyczy to również możliwych działań niepożądanych, które nie są wymienione w tej ulotce. Działania niepożądane można również zgłaszać bezpośrednio do: Nederlands Bijwerken Centrum Lareb, strona internetowa: www.lareb.nl. Zgłaszając działania niepożądane, możesz pomóc nam uzyskać więcej informacji na temat bezpieczeństwa tego leku. 5. Jak przechowywać ten lek?

Jeśli wystąpią działania niepożądane, skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą. Dotyczy to również możliwych działań niepożądanych, które nie są wymienione w tej ulotce. Działania niepożądane można również zgłaszać bezpośrednio do: Nederlands Bijwerken Centrum Lareb, strona internetowa: www.lareb.nl. Zgłaszając działania niepożądane, możesz pomóc nam uzyskać więcej informacji na temat bezpieczeństwa tego leku.

5. Jak przechowywać ten lek?

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności. Termin ważności znajduje się na opakowaniu blistrowym lub pudełku po EXP. Podana jest tam data w formacie miesiąc i rok. Ostatni dzień tego miesiąca jest terminem ważności.

Ten lek nie wymaga żadnych specjalnych warunków przechowywania.

Nie wylewaj leków do zlewu ani toalety i nie wyrzucaj ich do kosza na śmieci. Zapytaj farmaceutę, co zrobić z lekami, których już nie używasz. Prawidłowe usuwanie leków zapewnia ich odpowiedzialne zniszczenie i zapobiega przedostawaniu się do środowiska.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Jakie substancje zawiera ten lek?

- Substancją czynną w tym leku jest wareniklina.
- Każda tabletki powlekana 0,5 mg zawiera 0,5 mg warenikliny (w postaci winianu).
- Każda tabletki powlekana 1 mg zawiera 1 mg warenikliny (w postaci winianu).
- Inne substancje w tym leku to:

Rdzeń tabletki – Varenicline Glenmark 0,5 mg i 1 mg tabletki powlekane
Kwas askorbinowy
Celuloza mikrokryształiczna
Bezwodny fosforan wapnia
Kroskarmeloza sodowa
Bezwodna krzemionka koloidalna

Stearynian magnezu

Otoczka tabletki – Varenicline Glenmark 0,5 mg tabletki powlekane
Hypromeloza
Dwutlenek tytanu (E171)
Macrogol 400

Otoczka tabletki – Varenicline Glenmark 1 mg tabletki powlekane
Hypromeloza
Dwutlenek tytanu (E171)
Macrogol 400
Lak aluminiowy indygokarminu (E132)

Jak wygląda Varenicline Glenmark i ile znajduje się w opakowaniu?

- Varenicline Glenmark 0,5 mg tabletki powlekane są białe do złamanej bieli, powlekane, w kształcie kapsułki, obustronnie wypukłe tabletki powlekane, z napisem „0,5” po jednej stronie i gładkie po drugiej stronie.
- Varenicline Glenmark 1 mg tabletki powlekane są jasnoniebieskie, w kształcie kapsułki, obustronnie wypukłe tabletki powlekane, z napisem „1,0” po jednej stronie i gładkie po drugiej stronie.

Varenicline Glenmark jest dostępny w następujących opakowaniach:

Varenicline Glenmark 0,5 mg powlekane tabletki

- Butelka, z zamknięciem trudnym do otwarcia przez dzieci i pojemnikiem z pochłaniaczem wilgoci (krzemionka), w pudełku, z 56 tabletkami powlekanymi.
- Blistry w opakowaniu z 28 lub 56 tabletkami powlekanymi w karcie (portfelu).
- Blistry w opakowaniu z 11 lub 56 tabletkami powlekanymi w pudełku.

Varenicline Glenmark 1,0 mg powlekane tabletki

- Butelka, z zamknięciem trudnym do otwarcia przez dzieci i pojemnikiem z pochłaniaczem wilgoci (krzemionka), w pudełku, z 56 tabletkami powlekanymi.
- Blistry w opakowaniu zawierającym 28 lub 56 tabletek powlekanych w karcie (portfelu).
- Blistry w opakowaniu zawierającym 28, 42, 56, 112 lub 140 tabletek powlekanych w pudełku.

Nie wszystkie wymienione wielkości opakowań są wprowadzane do obrotu.

Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i producent

Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
Glenmark Arzneimittel GmbH
Industriestrasse 31
D-82194 Gröbenzell
Niemcy

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

Zarejestrowany pod numerem:

RVG 132947 Wareniklina Glenmark 0,5 mg tabletki powlekane
RVG 132948 Wareniklina Glenmark 1 mg tabletki powlekane

Ten lek jest zarejestrowany w państwach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego pod następującymi nazwami:

Niemcy:	Vareniclin Glenmark 0,5 mg Filmtabletten Vareniclin Glenmark 1 mg Filmtabletten
Finlandia:	Varenicline Glenmark 0.5 mg tabletti, kalvopäällysteinen Varenicline Glenmark 1 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Malta:	Varenicline Glenmark 0.5 mg film-coated tablets Varenicline Glenmark 1 mg film-coated tablets
Holandia:	Varenicline Glenmark 0,5 mg filmomhulde tabletten Varenicline Glenmark 1 mg filmomhulde tabletten
Czechy:	Varenicline Glenmark Varenicline Glenmark
Szwecja:	Varenicline Glenmark 0,5 mg tabletki powlekana Varenicline Glenmark 1 mg tabletki powlekana tabletki

Ta ulotka została zatwierdzona po raz ostatni w lutym 2025