

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Mykofenolatmofetil Actavis 500 mg filmuhúðaðar töflur mýcófénólatmofetíl

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Mykofenolatmofetil Actavis og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Mykofenolatmofetil Actavis
3. Hvernig nota á Mykofenolatmofetil Actavis
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Mykofenolatmofetil Actavis
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Mykofenolatmofetil Actavis og við hverju það er notað

Mykofenolatmofetil Actavis inniheldur mýcófénólatmofetíl.

- Það tilheyrir flokki lyfja sem kallast „ónæmisbælandi lyf“.

Mykofenolatmofetil Actavis er notað til að hindra það að líkaminn hafni ígræddu líffæri.

- nýra, hjarta eða lifur.

Mykofenolatmofetil Actavis ætti að nota með öðrum lyfjum:

- Ciklósporíni og barksterum.

2. Áður en byrjað er að nota Mykofenolatmofetil Actavis

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

AÐVÖRUN

Mýcófénólat veldur fæðingargöllum og fósturláti. Konur á barneignaraldri verða að leggja fram neikvætt þungunarpróf áður en meðferð hefst og fylgja ráðleggingum læknisins um getnaðarvarnir.

Læknirinn mun ræða við þig og láta þig fá **skriflegar** upplýsingar, einkum um áhrif mýcófénólats á ófædd börn. **Lestu upplýsingarnar vandlega og fylgdu leiðbeiningunum.**

Ef þú skilur leiðbeiningarnar ekki til fulls skaltu biðja lækninn að útskýra þær aftur áður en þú tekur mýcófénólat. Frekari upplýsingar eru í köflunum „Varnaðarorð og varúðarreglur“ og „Meðganga og brjóstagjöf“.

Ekki má nota Mykofenolatmofetil Actavis

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir mýcófénolatmofetili, mýcófénólsýru eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef þú ert kona á barneignaraldri og hefur ekki lagt fram neikvætt þungunarpróf áður en þú fékkst ávísað lyfinu, þar sem mýcófénolat veldur fæðingargöllum og fósturláti.
- ef þú ert þunguð, fyrirhugar að verða þunguð eða heldur að þú getir verið þunguð
- ef þú notar ekki örugga getnaðarvörn (sjá „Meðganga, getnaðarvarnir og brjóstagjöf“)
- ef þú ert með barn á brjósti.

Taktu ekki lyfið ef eitthvað af ofangreindu á við um þig. Ef þú ert ekki viss skaltu ráðfæra þig við lækinn eða lyfjafræðing áður en þú tekur Mykofenolatmofetil Actavis.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Látið lækinn vita áður en Mykofenolatmofetil Actavis er notað:

- ef þú ert eldri en 65 ára, þar sem þú gætir verið í aukinni hættu á að fá aukaverkanir svo sem tiltekna veirusýkingar, blæðingar frá meltingarvegi og lungnabjúg, borið saman við yngri sjúklinga
- ef þú ert með einkenni sýkingar svo sem hita, særindi í hálsi, óvænta marbletti eða blæðingu.
- ef þú ert með eða hefur einhvern tímann verið með meltingarfærasjúkdóma, svo sem magasár.
- ef þú ráðgerir að verða þunguð, eða ef þú verður þunguð meðan þú eða maki þinn tekur Mykofenolatmofetil Actavis.
- ef þú ert með arfgengan ensímskort, svo sem Lesch-Nyhan eða Kelley-Seegmiller heilkenni.

Ef eitthvað af ofangreindu á við um þig (eða ef þú ert ekki viss) skaltu ræða tafarlaust við lækinn áður en þú tekur Mykofenolatmofetil Actavis.

Áhrif sólarljóss

Mykofenolatmofetil Actavis dregur úr vörnum líkamans. Afleiðing af því er aukin hætta á húðkrabbameini. Takmarkaðu sólarljós og útfólubláa geisla sem þú verður fyrir, með því að:

- nota viðeigandi hlífðarfatnað, sem hylur höfuð, háls, handleggji og fótleggji
- nota sólvörn með háum varnarstuðli.

Börn

Ekki má gefa börnum yngri en 2 ára lyfið, þar sem takmörkuð gögn liggja fyrir um öryggi og verkun þess hjá þessum aldurshóp er ekki hægt að veita ráðleggingar varðandi skammtastærð.

Notkun annarra lyfja samhliða Mykofenolatmofetil Actavis

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Þetta er vegna þess að Mykofenolatmofetil Actavis getur haft áhrif á virkni annarra lyfja og önnur lyf geta haft áhrif á virkni Mykofenolatmofetil Actavis.

Þú þarft sérstaklega að láta lækinn eða lyfjafræðing vita áður en þú byrjar að taka Mykofenolatmofetil Actavis, ef þú tekur einhver eftirtalinna lyfja:

- azatíoprín eða önnur ónæmisbælandi lyf eftir líffaraígræðslu
- aciclovír - notað við meðferð og til að fyrirbyggja (hjá ónæmisbældum einstaklingum) veirusýkingar svo sem frunsur, kynfæraherpes, ristil og hlaupabólu
- kólestyramín - notað til meðferðar við háu kólesteróli
- ríafmpicín - sýklalyf notað til að fyrirbyggja og meðhöndla sýkingar svo sem berkla
- sýrubindandi lyf eða prótónpumpuhamla - notuð við sýruvandamálum í maga, svo sem meltingartruflunum

- fosfatbindandi lyf - notuð hjá sjúklingum með langvinna nýrnabilun til að draga úr frásogi á fosfati til blóðsins
- lyf sem trufla lifrarhringrás
- ganciclovír (notað til meðferðar við og til að fyrirbyggja CMV (stórfrumuveiru-) sýkingar), einkum ef þú ert einnig með nýrnvandamál
- lyf sem innihalda bæði norfloxícín og metrónídazól
- sýklalyf – notuð við bakteríusýkingum
- ísavúkónazól – notað við sveppasýkingum
- telmisartan – notað við háum blóðþrýstingi.

Bóluefni

Ef þú þarft að láta bólusetja þig (með lifandi bóluefni) meðan þú tekur Mykofenolatmofetil Actavis, ræddu þá fyrst við lækinn eða lyfjafræðing. Læknirinn verður að ráðleggja þér hvaða bóluefni þú mátt fá.

Þú mátt ekki gefa blóð meðan á meðferð með Mykofenolatmofetil Actavis stendur eða í a.m.k. 6 vikur eftir að henni er hætt. Karlar mega ekki gefa sæði meðan á meðferð með Mykofenolatmofetil Actavis stendur eða í 90 daga eftir að henni er hætt.

Notkun Mykofenolatmofetil Actavis með mat eða drykk

Fæða og vökvi hefur engin áhrif á meðferð með Mykofenolatmofetil Actavis.

Meðganga, getnaðarvarnir og brjóstagjöf

Getnaðarvarnir hjá konum sem fá Mykofenolatmofetil Actavis

Ef þú ert kona á barneignaraldri verður þú að nota örugga getnaðarvörn meðan á notkun Mykofenolatmofetil Actavis stendur. Þetta á við um:

- Áður en þú byrjar að taka Mykofenolatmofetil Actavis
- Allan tímunn meðan á meðferð með Mykofenolatmofetil Actavis stendur
- Í 6 vikur eftir að þú hættir að taka Mykofenolatmofetil Actavis.

Ræddu við lækinn um hvaða getnaðarvörn hentar þér. Slíkt er einstaklingsbundið. Æskilegt er að nota tvenns konar getnaðarvarnir til að draga úr hættu á óæskilegri þungun. **Ræddu við lækinn eins fljótt og kostur er ef þú heldur að getnaðarvarnir hafi brugðist eða ef þú hefur gleymt að taka getnaðarvarnatöflu.**

Ef eitthvað af eftirfarandi á við um þig ert þú ekki fær um að verða þunguð:

- Þú ert komin yfir tíðahvörf þ.e. ert að minnsta kosti 50 ára og síðustu blæðingar voru fyrir meira en ári síðan (ef blæðingar hafa stöðvast vegna krabbameinslyfjameðferðar er samt sem áður möguleiki á því að verða þunguð)
- Eggjaleiðarar þínir og báðir eggjastokkar hafa verið fjarlægðir með skurðaðgerð (bilateral salpingo-oophorectomy)
- Leg þitt hefur verið fjarlægt með skurðaðgerð (legnám).
- Eggjastokkar þínir starfa ekki lengur (ótímabær vanstarfsemi í eggjastokkum sem staðfest er af sérfræðingi í kvenlækningum).
- Þú fæddist með einhvern af eftirtöldum sjaldgæfum sjúkdómum sem gera þungun ómögulega: XY arfgerð, Turner heilkenni eða meðfædda vansköpun á legi (uterine agenesis).
- Þú ert barn eða unglundur og blæðingar eru ekki byrjaðar.

Getnaðarvarnir hjá körlum sem fá Mykofenolatmofetil Actavis

Tiltæk gögn benda ekki til aukinnar hættu á vansköpunum eða fósturláti ef faðirinn tekur mýcófénólat. Þó er ekki hægt að útiloka slíka hættu með öllu. Í varúðarskyni er ráðlagt að þú eða kvenkyns maki

Þú notar örugga getnaðarvörn meðan á meðferð stendur og í 90 daga eftir að þú hættir að fá Mykofenolatmofetil Actavis.

Ef þú ætlar að eignast barn skaltu ræða við lækinn um hugsanlega áhættu og önnur meðferðarúrræði.

Meðganga og brjóstgjöf

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað. Læknirinn mun ræða við þig um áhættu sem tengist þungun og önnur lyf sem þú gætir tekið til að koma í veg fyrir höfnun ígrædds líffæris ef:

- Þú ætlar að verða þunguð.
- Tíðablæðing fellur niður eða þú heldur að tíðablæðing hafi fallið niður, hefur óeðlilegar blæðingar eða þig grunar að þú sért þunguð.
- Þú stundar kynlíf án þess að nota öruggar getnaðarvarnir.

Ef þú verður þunguð meðan þú tekur mýcófénólat, skaltu láta lækinn vita tafarlaust. Haltu þó áfram að taka Mykofenolatmofetil Actavis þar til þú hefur rætt við lækinn.

Meðganga

Mýcófénólat veldur mjög hárrí tíðni fósturláta (50%) og alvarlegra fæðingargalla (23-27 %) hjá ófæddum börnum. Meðal fæðingargalla sem tilkynnt hefur verið um eru vanskapanir á eyrum, augum, andliti (klofin vör/klofinn gómur), gallar á þroskun fingra, hjarta, vélinda (göngin frá munni niður í maga), nýrna og taugakerfis (t.d. klofinn hryggur (þar sem hryggjarliðir þroskast ekki eðlilega)). Eitthvað af þessu gæti komið fram hjá barni þínu.

Ef þú ert kona á barneignaraldri verður þú að leggja fram neikvætt þungunarpróf áður en meðferð hefst og fylgja ráðleggingum læknisins um getnaðarvarnir. Læknirinn gæti viljað framkvæma fleiri en eitt þungunarpróf til að ganga úr skugga um að þú sért ekki þunguð áður en meðferð hefst.

Brjóstgjöf

Þú mátt ekki taka Mykofenolatmofetil Actavis ef þú ert með barn á brjósti. Það er vegna þess að lítill hluti lyfsins getur borist í brjóstamjólk.

Akstur og notkun véla

Mykofenolatmofetil Actavis hefur lítil áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar tækja eða véla. Ef þú finnur fyrir syfju, dofa eða rugli skaltu ræða við lækinn eða hjúkrunarfræðing og ekki aka eða stjórna tækjum eða vélum fyrr en þér líður betur.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni.

Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana.

Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn.

Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Mykofenolatmofetil Actavis inniheldur natríum

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverri filmuhúðaðri töflu, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

3. Hvernig nota á Mykofenolatmofetil Actavis

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá læknum eða lyfjafræðingi.

Hversu mikið á að taka

Magnið sem nota á ræðst af því hvers konar líffæraígræðslu þú hefur fengið. Ráðlagðir skammtar eru sýndir hér að neðan. Meðferð mun halda áfram eins lengi og þörf krefur til að koma í veg fyrir að þú hafnir líffærinu sem grætt var í þig.

Nýrnaígræðsla

Fullorðnir:

- Fyrsti skammturinn er gefinn innan 3 daga frá ígræðslu.
- Dagsskammturinn er 4 töflur (2 g af lyfinu) tekinn í tvennu lagi.
- Taktu 2 töflur á morgnana og 2 töflur á kvöldin.

Börn og unglingar (2-18 ára)

- Skammtur er breytilegur eftir stærð barnsins.
- Læknirinn mun ákveða hentugasta skammtinn miðað við hæð og þyngd barnsins (líkamsyfirborði - mældu í fermetrum, m²). Ráðlagður skammtur er 600 mg/m² tekinn tvisvar á dag.

Notkun Mykofenolatmofetil Actavis er ekki ráðlögð hjá nýrnaþegum yngri en 2 ára.

Hjartaígræðsla

Fullorðnir

- Fyrsti skammturinn er gefinn innan 5 daga frá ígræðslu.
- Dagsskammturinn er 6 töflur (3 g af lyfinu) tekinn í tvennu lagi.
- Taktu 3 töflur á morgnana og 3 töflur á kvöldin.

Börn og unglingar

- Engar upplýsingar eru fyrirliggjandi um notkun Mykofenolatmofetil Actavis hjá börnum sem fengið hafa hjartaígræðslu.

Lifrarígræðsla

Fullorðnir

- Fyrsti skammturinn af Mykofenolatmofetil Actavis til inntöku er gefinn a.m.k. 4 dögum eftir ígræðslu og þegar þú ert fær um að gleypa lyf til inntöku.
- Dagsskammturinn er 6 töflur (3 g af lyfinu) tekinn í tvennu lagi.
- Taktu 3 töflur á morgnana og 3 töflur á kvöldin.

Börn og unglingar

Engar upplýsingar eru fyrirliggjandi um notkun Mykofenolatmofetil Actavis hjá börnum sem fengið hafa lifrarígræðslu.

Taka lyfsins

Gleypa skal töflurnar í heilu lagi með glasi af vatni.

- Þær á ekki að brjóta eða mylja.

Ef tekinn er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Ef þú tekur meira af Mykofenolatmofetil Actavis en þú átt að gera skalt þú ræða við lækni eða fara strax á sjúkrahús. Þetta á einnig við ef einhver annar tekur óvart lyfið. Hafið lyfjapakkinguna meðferðis.

Ef gleymist að taka Mykofenolatmofetil Actavis

Ef það gerist að þú gleymir að taka lyfið, skaltu taka það strax og þú manst eftir því og halda síðan áfram að taka það á venjulegum tíma.

Ekki taka tvöfaldan skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að taka.

Ef hætt er að nota Mykofenolatmofetil Actavis

Ekki hætta að taka Mykofenolatmofetil Actavis nema lækniinn hafi fyrirskipað það. Ef meðferð er hætt, geta líkur á að líkaminn hafni ígrædda líffærinu aukist.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Ræddu tafarlaust við lækni ef þú finnur fyrir einhverjum af eftirtöldum alvarlegum aukaverkunum - þú gætir þurft á bráðalæknisaðstoð að halda:

- ef þú færð einhver merki sýkingar, svo sem hita eða særindi í hálsi
- ef þú færð óvænt mar eða blæðingar
- ef þú færð útbrot, þrota í andliti, vörum, tungu eða hálsi ásamt öndunarerfiðleikum - þú gætir hafa fengið alvarleg ofnæmisviðbrögð við lyfinu (svo sem bráðaofnæmi eða ofnæmisbjúg).

Algeng vandamál

Nokkrar af algengari aukaverkunum eru niðurgangur, fækkun hvítra blóðkorna eða rauðra blóðkorna, sýking og uppköst. Lækniinn tekur blóðprufur reglulega til þess að fylgjast með breytingum á:

- fjölda blóðfrumna eða ummerki sýkinga

Börn og unglingar

Börn gætu verið líklegri en fullorðnir til að fá sumar aukaverkanir. Meðal þeirra eru niðurgangur, sýkingar, fækkun á hvítum blóðkornum og fækkun á rauðum blóðkornum.

Aldraðir sjúklingar

Almennt er hætt á aukaverkunum meiri hjá öldruðum sjúklingum (≥ 65 ára). Aldraðir sjúklingar sem fá Mykofenolatmofetil Actavis ásamt öðrum ónæmisbælandi lyfjum geta einnig átt frekar á hættu að fá ákveðnar sýkingar, auk blæðinga í meltingarvegi og vökva í lungu samanborið við yngri sjúklinga.

Barátta gegn sýkingum

Mykofenolatmofetil Actavis dregur úr vörnum líkamans sjálfs. Það er til að koma í veg fyrir höfnun á ígræddu líffæri. Afleiðing af því er að líkamanum gengur ekki eins vel og vanalega að verjast sýkingum. Þú gætir því fengið fleiri sýkingar en venjulega. Þar á meðal eru sýkingar í heila, húð, munn, maga og þörmum, lungum og þvagfærum.

Eitla- og húðkrabbamein

Eins og fyrir getur komið hjá sjúklingum sem taka þessa gerð lyfja (ónæmisbælandi lyf) hefur myndast krabbamein í eitlum og húð hjá fáeinum sjúklingum sem hafa fengið Mykofenolatmofetil Actavis.

Almenn óæskileg áhrif

Þú gætir fengið almennar aukaverkanir sem hafa áhrif á allan líkamann. Meðal þeirra eru t.d. alvarleg ofnæmisviðbrögð (eins og bráðaofnæmisviðbrögð og ofnæmisbjúgur), hiti, mikil þreytutilfinning, svefntruflanir, verkir (svo sem í maga, brjósti, liðum eða vöðvum), höfuðverkur, inflúensueinkenni og þroti.

Aðrar aukaverkanir geta verið m.a.:

Húðkvillar svo sem:

- þrymlabólur, áblástur, ristill, aukinn húðvöxtur, hárlos, útbrot og kláði.

Þvagfærakvillar svo sem:

- blóð í þvagi

Kvillar í meltingarfærum og munni svo sem:

- þroti í tannholdi, truflanir á bragðskyni og sár í munni
- vélinnisbólga, brisbólga, ristilbólga eða magabólga
- kvillar í meltingarvegi meðtöldum blæðingum og sárum, lifrarkvillar
- niðurgangur, hægðatregða, ógleði, meltingartregða, lystarleysi, vindgangur og ropar.

Tauga- og skynkvillar svo sem:

- sundl, svefnhöfgi eða doði
- skjálfti, vöðvakrampar, rykkjakrampar
- kvíði eða depurð, breytingar á skapi eða hugsunum.

Hjarta- og æðakvillar svo sem

- breytingar á blóðþrýstingi, hraðari hjartsláttur, æðavíkkun.

Lungnakvillar svo sem:

- lungnabólga, berkjubólga
- mæði, hósti, sem geta verið vegna berkjuskúlks (sjúkdómur sem veldur óeðlilegri víkkun loftrása í lungum) eða lungnatrefjunar (örvefsmýndun í lungum). Ræddu við lækinn ef þú færð viðvarandi hósta eða mæði.
- vökvi í lungum eða brjóstholi
- nefholukvillar

Aðrir kvillar svo sem:

- þyngdartap, þvagsýrugigt, hár blóðsykur, blæðingar, mar.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækinn eða lyfjafraeðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Mykofenolatmofetil Actavis

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og þynnunni á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið við lægri hita en 25°C.

Geymið þynnur í ytri öskju til varnar gegn ljósi.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Mykofenolatmofetil Actavis inniheldur

- Virka innihaldsefnið er mýcófénólatmofetíl.
Hver filmuhúðuð tafla inniheldur 500 mg af mýcófénólatmofetíli.
- Önnur innihaldsefni eru:
Töflukjarni: örkristallaður sellulósi (E460), pólyvídón, hýdroxýprópýlsellulósi, natríumcroskarmellósi, talkúm, magnesíumsterat.
Töfluhúð: hýprómellósi (E464), títantvíoxíð (E171), makrógól, rautt járnnoxíð (E172), indígótín (E132), svart járnnoxíð (E172), talkúm.

Lýsing á útliti Mykofenolatmofetil Actavis og pakkningastærðir

Fjólublá, hylkjalaga, tvíkúpt filmuhúðuð tafla, merkt með „AHI“ á annarri hliðinni og „500“ á hinni, 18,0 mm að lengd, 9,0 mm að breidd og 7,00 mm að þykkt.

Hvítar ógegnisæjar PVC/PVdC-álþynnur
Pakkningastærðir: 50, 100 og 150 töflur

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

Actavis Group PTC ehf
Dalshraun 1
220 Hafnarfjörður
Ísland

Framleiðandi

Actavis Group PTC ehf
Dalshraun 1
220 Hafnarfjörður
Ísland

Umboðsmaður á Íslandi:

Teva Pharma Iceland ehf.
Dalshraun 1
220 Hafnarfjörður

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í október 2023.

Ítarlegar upplýsingar um þetta lyf eru birtar á <http://www.serlyfjaskra.is>