

Bipacksedel: Information till användaren

Oxycodone Depot 1A Farma

40 mg, 80 mg depottabletter
oxikodonhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Oxycodone Depot 1A Farma är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Oxycodone Depot 1A Farma
3. Hur du tar Oxycodone Depot 1A Farma
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Oxycodone Depot 1A Farma ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Oxycodone Depot 1A Farma är och vad det används för

Oxycodone Depot 1A Farma innehåller den aktiva substansen oxikodonhydroklorid som är ett centralt verkande, starkt smärtstillande läkemedel i gruppen opioider.

Oxycodone Depot 1A Farma används hos vuxna och ungdomar i åldern 12 år och äldre för att behandla svår smärta som endast kan lindras tillräckligt med smärtstillande opioida läkemedel.

Oxikodonhydroklorid som finns i Oxycodone Depot 1A Farma kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Oxycodone Depot 1A Farma

Ta inte Oxycodone Depot 1A Farma om du

- är allergisk mot oxikodonhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- har andningsproblem, såsom kraftigt nedsatt andningsförmåga (andningsdepression), svår kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL) eller allvarlig bronkialastma. Symtom kan omfatta andnöd, hosta eller långsammare eller svagare andning än förväntat
- har förhöjd koldioxidhalt i blodet
- har hjärtproblem orsakade av långvarig lungsjukdom (cor pulmonale)
- har tarmstopp (paralytisk ileus). Tecken kan vara långsammare (fördröjd) tömning av magsäcken eller svår buksmärta.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Oxycodone Depot 1A Farma om du

- är äldre eller försvagad
- har svårt nedsatt lungfunktion
- har problem med levern eller njurarna
- har en sköldkörtelsjukdom med torr, kall och svullen hud i ansiktet, armarna och benen (myxödem)
- har nedsatt sköldkörtelfunktion
- har binjuresvikt, vilket kan orsaka symtom såsom svaghet, viktminskning, yrsel, illamående eller kräkningar (Addisons sjukdom)
- har förstorad prostata, vilket orsakar urineringssvårigheter (hos män)
- lider av alkoholism eller genomgår alkoholavvänjning
- har tidigare upplevt abstinenssymtom såsom upphetsning, ångest, skakningar eller svettningar när du slutat dricka alkohol eller använda droger
- har eller har haft opioidberoende
- har en psykisk störning till följd av förgiftning t.ex. med alkohol (toxisk psykos)
- har bukspottkörtelinflammation, vilket orsakar svår smärta i buken och ryggen
- har problem med gallblåsan eller gallvägar
- har en obstruktiv eller inflammatorisk tarmsjukdom
- har en huvudskada, svår huvudvärk eller illamående, eftersom detta kan tyda på förhöjt tryck i hjärnan
- har lågt blodtryck
- har låg blodvolym (hypovolemi); detta kan ske med svår blödning, svåra brännskador, kraftig svettning, svår diarré eller svåra kräkningar
- har epilepsi eller benägenhet för kramper/krampanfall
- tar en typ av läkemedel som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) för behandling av depression eller Parkinsons sjukdom eller har tagit ett sådant läkemedel inom de senaste 2 veckorna
- ska genomgå en operation eller har genomgått en bukoperation väldigt nyligen.

Tala om för din läkare om något av ovanstående gäller dig eller om du tidigare har haft något av ovanstående.

Oxycodone Depot 1A Farma kan framkalla beroende. När det används under lång tid kan tolerans mot effekterna uppkomma och allt högre doser krävas för att upprätthålla smärtkontroll.

Kronisk användning av Oxycodone Depot 1A Farma kan leda till fysiskt beroende och abstinenssymtom kan uppstå vid plötsligt avbrytande av behandlingen (se avsnitt 3 "Om du slutar att ta Oxycodone Depot 1A Farma").

Utsättningssymtom kan vara gäspningar, förstörade pupiller, onormalt eller överdrivet tårflöde, snuva, darrningar eller skakningar, kraftig svettning, ångest, rastlöshet, kramper, sömnsvårigheter och muskelvärk.

Man kan utveckla ökad smärtekänslighet (hyperalgesi) som inte reagerar på en ökning av oxikodondosen, särskilt om man tar höga doser. Oxikodondosen kan behöva sänkas alternativt kan man behöva byta till en annan opioid.

Risken för att utveckla fysiskt eller psykologiskt beroende är liten när läkemedlet används enligt ordination av patienter som lider av kronisk smärta, och denna risk måste vägas mot den möjliga fördelen. Diskutera detta med din läkare.

Depottabletterna ska användas med särskild försiktighet av patienter med tidigare eller pågående alkohol- eller drogmissbruk.

Vid missbruksinjektion (injektion i en ven) kan tablettens innehållsämnena leda till nedbrytning (nekros) av den närliggande vävnaden, förändring av lungvävnaden (lunggranulom) eller andra allvarliga, potentiellt dödliga händelser.

Du kan se rester av tablettens i avföringen. Var inte orolig, eftersom den aktiva substansen oxikodonhydroklorid har frisatts tidigare medan tablettens passerade matsmältningssystemet och har börjat verka i kroppen.

Barn

Oxycodone Depot 1A Farma depottabletter har inte undersökts på barn under 12 år. Därför har säkerhet och effekt inte fastställts och användning till barn under 12 år rekommenderas inte.

Andra läkemedel och Oxycodone Depot 1A Farma

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Om Oxycodone Depot 1A Farma tas samtidigt med vissa läkemedel som påverkar hjärnans funktion (se nedan) kan det öka risken för andningsuppehåll, särskild vid överdos och hos äldre, och/eller förstärka den sederande effekten av Oxycodone Depot 1A Farma (du kan känna dig väldigt sömning).

Samtidig användning av Oxycodone Depot 1A Farma och läkemedel som påverkar hjärnans funktion (t.ex. lugnande läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel, se nedan) ökar risken för dåsighet, andningssvårigheter (andningsdepression), koma och kan vara livshotande. På grund av detta ska samtidig användning endast övervägas när andra behandlingsalternativ inte är möjliga.

Om läkaren förskriver Oxycodone Depot 1A Farma samtidigt med lugnande läkemedel, ska dosen och behandlingstiden begränsas av läkaren. Tala om för läkaren om du tar något lugnande läkemedel och följ noga läkarens dosrekommendationer. Det kan vara bra att informera vänner eller anhöriga om att vara uppmärksamma på de tecken och symtom som är beskrivna ovan. Kontakta läkare om du upplever något av dessa symtom.

Läkemedel som påverkar hjärnan inkluderar:

- andra starka smärtlindrande läkemedel (opioider)
- sömntabletter och lugnande medel (t.ex. bensodiazepiner)

- läkemedel för behandling av depression, såsom paroxetin
- läkemedel för behandling av allergier, åksjuka och illamående (antihistaminer eller antiemetika)
- läkemedel för behandling av psykiatriska eller mentala störningar (antipsykotika)
- läkemedel som används för behandling av Parkinsons sjukdom.

Risken för biverkningar ökar om du tar antidepressiva läkemedel (till exempel citalopram, duloxetin, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, venlafaxin). Dessa läkemedel kan påverka eller påverkas av oxikodon, och du kan få symtom som ofrivilliga, rytmiska muskelsammandragningar, inklusive i musklerna som styr ögonrörelser, plötsliga rörelser, kraftiga svettningar, skakningar, överdrivna reflexmässiga rörelser, ökad muskelspänning, kroppstemperatur över 38°C. Kontakta din läkare om du upplever dessa symtom.

Ytterligare interaktioner kan uppträda med:

- vissa läkemedel som förhindrar blodproppar eller förtunnar blodet (kallas kumarinantikoagulanter t.ex. warfarin eller fenprokumon). Oxycodone Depot 1A Farma kan påverka deras effekt
- muskelavslappnande medel
- vissa antibiotika (t.ex. klaritromycin, erytromycin, telitromycin eller rifampicin)
- vissa läkemedel för behandling av svampinfektioner (t.ex. ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol eller posakonazol)
- vissa läkemedel mot HIV-infektioner (t.ex. boceprevir, ritonavir, indinavir, nelfinavir eller sakvinavir)
- cimetidin, ett läkemedel mot halsbränna
- karbamazepin (ett läkemedel för behandling av krampanfall eller kramper och vissa smärttillstånd)
- fenytoin, ett läkemedel mot krampanfall
- johannesört, ett läkemedel mot nedstämdhet
- kinidin (ett läkemedel för behandling av snabb puls)
- MAO-hämmare, eller om du har tagit denna typ av läkemedel inom de senaste två veckorna (se avsnitt 2 "Varningar och försiktighet").

Oxycodone Depot 1A Farma med mat, dryck och alkohol

Om du dricker alkohol samtidigt som du tar Oxycodone Depot 1A Farma kan det göra att du känner dig mera sömning eller öka risken för allvarliga biverkningar som ytlig andning med risk för andningsuppehåll och medvetslöshet. Därför rekommenderas inte intag av alkohol samtidigt med Oxycodone Depot 1A Farma.

Om man dricker grapefruktjuice samtidigt som man tar Oxycodone Depot 1A Farma kan risken för biverkningar öka. Drick inte grapefruktjuice under tiden som du behandlas med Oxycodone Depot 1A Farma.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

- **Graviditet**

Du bör inte ta Oxycodone Depot 1A Farma under graviditet. Erfarenhet av behandling med oxikodon under graviditet är begränsad. Oxikodon passerar genom moderkakan in i barnets blodcirkulation.

Långvarig användning av oxikodon under graviditet kan ge utsättningsymtom hos det nyfödda barnet. Användning av oxikodon under förlossningsarbetet kan ge ytlig och långsam andning (andningsdepression) hos det nyfödda barnet.

- **Amning**

Du bör inte ta Oxycodone Depot 1A Farma under amningsperioden eftersom den aktiva substansen oxikodon kan passera över i bröstmjölken och orsakar sömnhet eller ytlig och långsam andning (andningsdepression) hos det ammade barnet.

Körförmåga och användning av maskiner

Oxycodone Depot 1A Farma kan försämra förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Allmänna begränsningar av bilkörning gäller eventuellt inte om du haft samma behandling under längre tid; din läkare fattar detta beslut utgående från din individuella situation.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Oxycodone Depot 1A Farma innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Oxycodone Depot 1A Farma

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

För dosjustering kan det finnas andra styrkor av detta läkemedel.

Rekommenderad dos är

Vuxna och ungdomar (12 år och äldre)

Vanlig startdos är 10 mg oxikodonhydroklorid med 12 timmars mellanrum. Din läkare kommer att skriva ut lämplig dos för behandling av smärta. Ta det antal depottabletter som din läkare förskrivit två gånger dagligen.

Fortsatt bestämning av den dagliga dosen, uppdelningen av doserna och alla dosjusteringar under behandlingens gång genomförs av behandlande läkare och beror på den tidigare dosen.

Patienter som redan tidigare har tagit opioider kan påbörja behandlingen med högre doser, då man tar hänsyn till deras tidigare erfarenhet av opioidbehandling.

Vissa patienter som får Oxycodone Depot 1A Farma depottabletter enligt ett fastställt schema behöver snabbverkande smärtstillande medel som akutläkemedel för att kontrollera genombrottssmärta. Oxycodone Depot 1A Farma depottabletter är inte avsedda för behandling av genombrottssmärta.

Vid behandling av icke-cancerrelaterad smärta är en daglig dos på 40 mg oxikodonhydroklorid oftast tillräcklig, men högre doser kan behövas. Patienter med cancersmärta behöver oftast högre dagliga doser, från 80 mg till 120 mg av oxikodonhydroklorid, vilket kan ökas upp till 400 mg i enskilda fall.

Behandlingen behöver kontrolleras regelbundet med avseende på smärtlindring och andra effekter för att uppnå bästa möjliga smärtbehandling liksom möjligheten av att i god tid behandla alla biverkningar som uppstår och att bestämma om behandlingen ska fortsätta.

Patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion

Läkaren kan förskriva en lägre startdos.

Övriga riskpatienter

Om du har låg kroppsvikt eller metaboliserar läkemedel långsammare kan din läkare förskriva en lägre startdos.

Intag av tablett

Endast avsett att tas via munnen.

Svälj depottabletterna med tillräcklig mängd vätska (½ glas vatten), med eller utan mat, på morgon och kväll enligt ett bestämt schema (t.ex. kl. 8.00 och kl. 20.00).

Depottabletten får inte delas, brytas, krossas eller tuggas eftersom detta leder till snabb frisättning av oxikodon på grund av att tablettens depotegenskaper skadas. Om man sväljer Oxycodone Depot 1A Farma som har delats, tuggats eller krossats leder detta till snabb frisättning och absorption av en potentiellt dödlig dos av den aktiva substansen oxikodon (se avsnittet "Om du har tagit för stor mängd av Oxycodone Depot 1A Farma").

Oxycodone Depot 1A Farma är endast avsedd att tas via munnen. Vid missbruksinjektion (injektion i en ven) kan tablettens innehållsämnen leda till nedbrytning (nekros) av den närliggande vävnaden, förändring av lungvävnad (lunggranulom) eller andra allvarliga, potentiellt dödliga händelser.

Om du har tagit för stor mängd av Oxycodone Depot 1A Farma

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Tecken på överdos kan vara:

- minskade pupiller
- långsammare eller svagare andning (andningsdepression)
- sömnhet som framskrider t.o.m. till medvetslöshet
- minskad muskelspänning
- ångsam puls
- blodtrycksfall.

I svåra fall kan medvetslöshet (koma), ansamling av vatten i lungorna och cirkulatorisk kollaps förekomma, vilket kan vara dödligt.

Utsätt dig aldrig för situationer som kräver hög koncentrationsförmåga som t.ex. bilkörning.

Om du har glömt att ta Oxycodone Depot 1A Farma

Om du tar en mindre dos av Oxycodone Depot 1A Farma än enligt ordinationen eller om du glömmer att ta en tablett kommer smärtlindringen att bli otillräcklig eller att upphöra helt och hållet.

Om du har glömt att ta en dos, följ anvisningarna nedan:

- Om du ska ta din nästa vanliga dos mer än 8 timmar senare: Ta den glömda dosen genast och fortsätt med ditt vanliga doseringsschema.
- Om du ska ta din nästa vanliga dos om mindre än 8 timmar: Ta den glömda dosen och vänta ytterligare 8 timmar innan du tar nästa dos. Försök återgå till ditt normala doseringsschema.

Ta inte fler än en dos inom en 8 timmars period.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Oxycodone Depot 1A Farma

Avbryt inte behandlingen utan att tala med din läkare.

Om du inte längre behöver behandling med Oxycodone Depot 1A Farma är rådet att trappa ner dosen gradvis för att förhindra utsättningssymtom.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

De vanliga biverkningarna är illamående (särskilt i början av behandling) och förstoppning. Biverkningen förstoppning kan förebyggas med åtgärder såsom intag av rikliga mängder vätska och fiberrik näring. Om du upplever illamående eller kräkningar, kan din läkare ordinera läkemedel.

Viktiga biverkningar eller tecken som du ska vara uppmärksam på och vad du ska göra om du får dem: Sluta ta Oxycodone Depot 1A Farma och kontakta läkare eller uppsök närmaste akutmottagning omedelbart om du får något av följande symtom.

- plötslig pipande andning, andningssvårigheter, svullnad i ögonlocken, ansiktet eller läpparna, utslag eller klåda, särskilt om det förekommer på hela kroppen. Detta kan vara tecken på allvarliga allergiska reaktioner
- långsammare eller ytligare andning (andningsdepression). Detta är den allvarligaste biverkningen av överdos av starka smärtstillande medel såsom oxikodon och den förekommer främst hos äldre och svaga patienter.

Andra biverkningar

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- dåsighet, sömnighet, yrsel, huvudvärk
- förstoppning, illamående, kräkningar
- hudklåda.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- ångest, depression, minskad aktivitet, rastlöshet, ökad aktivitet, nervositet, sömnsvårigheter, onormala tankar, förvirring, darrningar
- brist på energi, svaghetskänsla, trötthet
- andfåddhet, pipande andning
- muntorrhet, hicka, matsmältningsbesvär, magont, diarré
- minskad aptit, t.o.m. aptitförlust
- hudutslag, ökad svettning
- smärtsam urinering, ökat urineringsbehov.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- ett tillstånd där du andas långsammare och svagare än förväntat (andningsdepression)
- allergiska reaktioner
- uttorkning (dehydrering)
- upphetsning, känslomässig instabilitet, extrem lyckokänsla
- hallucinationer, förändrad verklighetsuppfattning
- synrubbningar, pupillminskning
- nedsatt hörsel, svindel
- smakförändringar
- ökad muskelspänning, ofrivilliga muskelsammandragningar, epileptiska anfall, kramper
- stickningar eller domningar, minskad känslighet för smärta eller beröring
- problem med koordinationen eller med att hålla balansen
- minnesförlust, koncentrationssvårigheter, talrubbningar
- svimning
- snabb puls, hjärtklappning (i samband med utsättningssyndrom)
- vidgade blodkärl som leder till lågt blodtryck
- hosta, röstförändringar
- munsår, ömt tandkött
- väderspänning, sväljsvårigheter, rapning
- tarmvred
- minskad sexlust, impotens, låga nivåer av könshormoner i blodet (kallas hypogonadism och ses i ett blodprov)
- skador på grund av olyckor
- allmän sjukdomskänsla, smärta (t.ex. bröstsmärta)
- svullnad av händer, vristar eller fötter (ödem)
- migrän
- läkemedelstolerans
- torr hud
- törst
- problem med att urinera
- frossa
- fysiskt beroende med abstinenssymtom (se avsnitt 3 "Om du slutar att ta Oxycodone Depot 1A Farma")
- förhöjda leverenzym (ses i ett blodprov).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- lågt blodtryck, yrsel, svimning orsakad av plötsligt blodtrycksfall när man ställer sig upp
- blödande tandkött, ökad aptit, mörkfärgad tjäraliknande avföring, tandproblem
- blåsor i huden och slemhinnorna (munsår eller herpes), nässelutslag
- förändrad kroppsvikt (ökad eller minskad).

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare)

- menstruationsbortfall
- svåra allergiska reaktioner som orsakar andningssvårigheter eller yrsel
- aggression
- ökad smärtkänslighet (hyperalgesi)
- karies
- gallstensanfall (som orsakar buksmärter), hinder i gallvägarna
- abstinenssymtom hos nyfödda
- utveckling av beroende av dessa tabletter
- sammandragning av glatt muskulatur
- dämpning av hostreflexen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

5. Hur Oxycodone Depot 1A Farma ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blisterkartan/burken och kartongen efter Utg.dat eller EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Burkar: Efter det första öppnandet: 6 månader

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är oxikodonhydroklorid.

Oxycodone Depot 1A Farma 40 mg depottabletter

Varje depottablett innehåller 40 mg oxikodonhydroklorid motsvarande 35,9 mg oxikodon.

Oxycodone Depot 1A Farma 80 mg depottabletter

Varje depottablett innehåller 80 mg oxikodonhydroklorid motsvarande 71,7 mg oxikodon.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: hydrogeniserad ricinolja, kopovidon, behenoylpolyoxyglycerider, laktosmonohydrat, magnesiumstearat, majsstärkelse, kolloidal vattenfri kiseldioxid, triglycerider (medellånga kedjor)

Tablettens filmdragering: mikrokristallin cellulosa, hypromellos, stearinsyra, titandioxid (E171)

Endast Oxycodone Depot 1A Farma 40 mg depottabletter: gul järnoxid (E172);

Endast Oxycodone Depot 1A Farma 80 mg depottabletter: svart järnoxid (E172), hydratiserad aluminiumoxid, indigokarmin (E132), kinolingult (E104).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Oxycodone Depot 1A Farma 40 mg är gula, runda, bikonvexa filmdragerade depottabletter med en diameter på 6,8-7,4 mm.

Oxycodone Depot 1A Farma 80 mg är gröna, runda, bikonvexa filmdragerade depottabletter med en diameter på 9,8-10,4 mm.

Depottabletterna är förpackade i barnskyddande blisterförpackningar eller burkar tillsluten med ett barnskyddande skruvlock med eller utan en torkmedelskapsel som innehåller kiseldioxidgel som torkmedel

Förpackningsstorlekar

Blisterförpackningar: 10, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 100 och 112 depottabletter

Burkar: 50 och 100 depottabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

1A Farma A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Köpenhamn S, Danmark

Tillverkare

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 2019-05-14