

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Voriconazole Sandoz 50 mg õhukese polümeerikattega tabletid Voriconazole Sandoz 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid vorikonasool

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud (vt lõik 4).

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Voriconazole Sandoz ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Voriconazole Sandoze võtmist
3. Kuidas Voriconazole Sandozt võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Voriconazole Sandozt säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Voriconazole Sandoz ja milleks seda kasutatakse

Voriconazole Sandoz sisaldab toimeainena vorikonasooli. Voriconazole Sandoz on seentevastane ravim. Ta toimib infektsioone põhjustavate seente hävitamise või nende kasvu peatamise kaudu.

Seda ravimit kasutatakse selliste patsientide (täiskasvanud ja üle 2-aastased lapsed) raviks, kellel on:

- invasiivne aspergilloos (teatud tüüpi seeninfektsioon, mida põhjustab *Aspergillus* sp),
- kandidoemia (teist tüüpi seeninfektsioon, mida põhjustab *Candida* sp.) mitteneutropeensetel patsientidel (patsiendid, kelle vere valgeliblede arv ei ole liiga väike),
- tõsised invasiivsed *Candida* sp. põhjustatud infektsioonid, mille puhul seen on resistentne flukonasooli suhtes (teine seenevastane ravim),
- tõsised seeninfektsioonid, mida põhjustavad *Scedosporium* sp. või *Fusarium* sp. (kaks erinevat seeneliiki).

Voriconazole Sandoz määratakse halveneva, tõenäoliselt eluohtliku seeninfektsiooniga patsientidele. Seeninfektsioonide ennetamine suure riskiga vereloome tüvirakkude siiriku saajatel.

Antud ravimit tohib võtta ainult arsti järelevalve all.

2. Mida on vaja teada enne Voriconazole Sandoze võtmist

Voriconazole Sandozt ei tohi võtta

- kui olete vorikonasooli või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, sealhulgas ilma retseptita ostetud ravimeid või taimseid ravimeid.

Ravi vältel Voriconazole Sandozega ei tohi kasutada allpool loetletud ravimeid:

- Terfenadiin (kasutatakse allergia korral)

- Astemisool (kasutatakse allergia korral)
- Tsisapriid (kasutatakse maoprobleemide korral)
- Pimosiid (kasutatakse vaimsete haiguste raviks)
- Kinidiin (kasutatakse südame rütmihäirete korral)
- Rifampitsiin (kasutatakse tuberkuloosi raviks)
- Efavirens (kasutatakse HIV raviks) annustes 400 mg ja rohkem üks kord päevas
- Karbamasepiin (kasutatakse krampide raviks)
- Fenobarbitaal (kasutatakse raske unetuse ja krampide korral)
- Tungaltera alkaloidid (näiteks ergotamiin, dihidroergotamiin; kasutatakse migreeni korral)
- Siroliimus (kasutatakse siirdamise korral)
- Ritonaviir (kasutatakse HIV raviks) annustes 400 mg ja rohkem kaks korda päevas
- Naistepuna (taimne toidulisand).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Voriconazole Sandoze võtmist pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega, kui:

- teil on esinenud allergilisi reaktsioone teiste asoolide suhtes.
- teil esineb või on kunagi varem esinenud maksahaigus. Kui teil on maksahaigus, võib teie arst teile määrata Voriconazole Sandoze väiksema annuse. Teie arst peaks ravi ajal Voriconazole Sandozega jälgima vereanalüüside abil teie maksafunktsiooni.
- on teada, et teil on kardiomiopaatia, südame rütmihäired, südame löögisageduse aeglustumine või häire elektrokardiogrammis (EKG), mida nimetatakse pika QT sündroomiks.

Ravi ajal tuleb vältida igasugust kokkupuudet päikesevalgusega. Tähtis on katta päikesega kokkupuutuvad nahapinnad ja kasutada kõrge päikesekaitsefaktoriga (SPF) päikesekaitsekreemi, sest võib esineda naha suurenenud tundlikkust päikese ultraviolettkiirguse suhtes. Need ettevaatusabinõud kehtivad ka lastele.

Ravi ajal Voriconazole Sandozega teatage kohe oma arstile, kui teil tekib:

- päikese põletus;
- raske nahalööve või villid;
- luuvalu.

Kui teil tekivad eelnimetatud nahakahjustused, võib teie arst suunata teid dermatoloogi juurde, kes pärast konsultatsiooni võib otsustada, et vajalik on regulaarne dermatoloogi külastamine. Pikaajalisel vorikonasooli kasutamisel esineb väike oht nahavähi tekkeks.

Teie arst jälgib vereanalüüside abil teie maksa- ja neerufunktsiooni.

Lapsed ja noorukid

Voriconazole Sandozt ei tohi anda alla 2-aastastele lastele.

Muud ravimid ja Voriconazole Sandoz

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Mõned ravimid võivad Voriconazole Sandozega samaaegsel kasutamisel mõjutada Voriconazole Sandoze toimet või võib Voriconazole Sandozt mõjutada nende toimet.

Rääkige oma arstile, kui te võtate järgmisi ravimeid, sest samaaegset ravi Voriconazole Sandozega tuleb võimalusel vältida:

- Ritonaviir (kasutatakse HIV raviks) annustes 100 mg kaks korda päevas.

Rääkige oma arstile, kui te võtate järgmisi ravimeid, sest samaaegset ravi Voriconazole Sandozega tuleb võimalusel vältida ning vajalik võib olla vorikonasooli annuse kohandamine:

- Rifabutiin (kasutatakse tuberkuloosi raviks). Kui teid juba ravitakse rifabutiiniga, tuleb jälgida teie vereliblede arvu ja rifabutiini võimalikke kõrvaltoimeid.
- Fenütoiin (kasutatakse epilepsia raviks). Kui teid juba ravitakse fenütoiiniga, tuleb ravi ajal Voriconazole Sandozega jälgida fenütoiini sisaldust teie veres ja annust vajaduse korral kohandada.

Rääkige oma arstile, kui te võtate järgmisi ravimeid, sest vajalik võib olla annuse kohandamine või jälgimine, et veenduda nende ravimite ja/või Voriconazole Sandoze soovitud toimes:

- Varfariin ja muud antikoagulandid (nt fenprokumoon, atsenokumarool; kasutatakse vere hüübimise aeglustamiseks)
- Tsüklosporiin (kasutatakse transplantatsioonipatsientidel)
- Takroliimus (kasutatakse transplantatsioonipatsientidel)
- Sulfonüüluuread (nt tolbutamiid, glipisiid ja glüburiid) (kasutatakse diabeedi puhul)
- Statiinid (nt atorvastatiin, simvastatiin) (kasutatakse kolesteroolisisalduse vähendamiseks)
- Bensodiasepiinid (nt midasolaam, triasolaam) (kasutatakse raske unetuse ja stressi puhul)
- Omeprasool (kasutatakse haavandite raviks)
- Suukaudsed rasestumisvastased ravimid (kui te võtate Voriconazole Sandozt suukaudsete rasestumisvastaste ravimite kasutamise ajal, võivad tekkida kõrvaltoimed, nagu iiveldus ja menstruaalhäired)
- Igihali alkaloidid (nt vinkristiin ja vinblastiin) (kasutatakse vähi raviks)
- Indinaviir ja teised HIV proteaasi inhibiitorid (kasutatakse HIV raviks)
- Mittenukleosiidsed pöördtranskriptaasi inhibiitorid (nt efavirens, delavirdiin, nevirapiin) (kasutatakse HIV raviks) (efavirensi mõningaid annuseid EI TOHI võtta samaaegselt koos Voriconazole Sandozega)
- Metadoon (kasutatakse heroiniisõltuvuse raviks)
- Alfentanüül ja fentanüül ning teised lühikese toimeajaga opiaadid, nagu sufentanüül (valuvaigistid kirurgiliste protseduuride jaoks)
- Oksükodoon ja teised pikatoimelised opiaadid, nagu hüdrokodoon (kasutatakse mõõduka kuni raske valu korral)
- Mittesteroidsed põletikuvastased ravimid (näiteks ibuprofeen, diklofenak) (kasutatakse valu ja põletiku raviks)
- Flukonasool (kasutatakse seennakkuste raviks)
- Everoliimus (kasutatakse kauglearenenud neerukasvaja ravis ja transplantatsioonipatsientidel).

Rasedus ja imetamine

Voriconazole Sandozt ei tohi raseduse ajal kasutada, välja arvatud juhul, kui teie arst on niimoodi määranud. Fertiilses eas naised peavad kasutama toimivaid rasestumisvastaseid vahendeid. Informeerige viivitamatult oma arsti, kui te jääte Voriconazole Sandoze võtmise ajal rasedaks.

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Voriconazole Sandoz võib põhjustada nägemise ähmastumist või ebamugavat valgustundlikkust. Nende sümptomite esinemise ajal hoiduge autojuhtimisest ja masinate või tööriistadega töötamisest. Kui teil tekivad mainitud sümptomid, informeerige oma arsti.

Voriconazole Sandoz sisaldab laktoosi ja naatriumi

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist konsulteerima oma arstiga.

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühe õhukese polümeerikattega tableti kohta, see tähendab on praktiliselt „naatriumivaba“.

3. Kuidas Voriconazole Sandozt võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Arst määrab teie annuse vastavalt teie kehakaalule ja infektsiooni tüübile.

Soovitav annus täiskasvanutele (kaasa arvatud eakad patsiendid) on järgmine:

| | Tabletid | |
|--|---|---|
| | Patsiendid kehakaaluga 40 kg ja rohkem | Patsiendid kehakaaluga alla 40 kg |
| Küllastusannus (esimesed 24 tundi) | 400 mg iga 12 tunni järel, esimese 24 tunni jooksul | 200 mg iga 12 tunni järel, esimese 24 tunni jooksul |
| Säilitusannus (pärast esimest 24 tundi) | 200 mg kaks korda ööpäevas | 100 mg kaks korda ööpäevas |

Sõltuvalt teie reageerimisest ravile võib arst suurendada teie annust 300 mg-ni kaks korda ööpäevas.

Arst võib otsustada teie annust vähendada, kui teil on kerge kuni mõõdukas maksatsirroos.

Kasutamine lastel ja noorukitel

Soovitav annus lastele ja noorukitele on järgmine:

| | Tabletid | |
|--|--|--|
| | Lapsed vanuses 2 kuni < 12 aastat ja noorukid vanuses 12...14 aastat kehakaaluga vähem kui 50 kg | Noorukid vanuses 12...14 aastat kehakaaluga 50 kg või rohkem; ja kõik noorukid vanemad kui 14 aastat |
| Küllastusannus (esimesed 24 tundi) | Teie ravi algab infusioonina | 400 mg iga 12 tunni järel esimese 24 tunni jooksul |
| Säilitusannus (pärast esimest 24 tundi) | 9 mg/kg kaks korda ööpäevas (maksimaalne annus 350 mg kaks korda ööpäevas) | 200 mg kaks korda ööpäevas |

Sõltuvalt teie ravivastusest võib arst ööpäevast annust suurendada või vähendada.

- Tablette tohib lapsele anda ainult juhul, kui laps on võimeline tablette neelama.

Tablett tuleb sisse võtta vähemalt üks tund enne või üks tund pärast sööki. Tablett tuleb alla neelata tervelt koos vähesese veega.

Kui teie võtate või teie laps võtab Voriconazole Sandozt seeninfektsioonide ennetamiseks, võib teie arst lõpetada Voriconazole Sandoze andmise, kui teil või teie lapsel tekivad ravimiga seotud kõrvaltoimed.

Kui te võtate Voriconazole Sandozt rohkem, kui ette nähtud

Kui te võtate rohkem tablette kui määratud (või kui keegi teine võtab teie tablette), peate viivitamatult otsima arstiabi või pöörduma lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda. Võtke Voriconazole Sandoz tablettide karp endaga kaasa. Kui te võtate Voriconazole Sandozt rohkem kui ette nähtud, võib teil tekkida ebaharilik talumatus valguse suhtes.

Kui te unustate Voriconazole Sandozt võtta

Voriconazole Sandoz tablette tuleb võtta regulaarselt iga päev samal kellaajal. Kui te unustate ühe annuse võtmata, võtke järgmine annus ettenähtud ajal. Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Voriconazole Sandoze võtmise

On tõestatud, et kõigi annuste võtmine õigel ajal võib oluliselt suurendada ravimi efektiivsust. Seetõttu, kuni arst ei käsi teil ravi katkestada, tuleb jätkata Voriconazole Sandoze võtmist õigel aegadel, nagu ülalpool kirjeldatud.

Voriconazole Sandoze võtmist tuleb jätkata, kuni teie arst käsib ravimi võtmise lõpetada. Ärge lõpetage ravi liiga vara, sest teie infektsioon ei pruugi olla möödunud. Nõrgenenud immuunsüsteemiga või raskete infektsioonidega patsientidel võib osutuda vajalikuks pikaajaline ravi, et vältida infektsiooni taastumist.

Kui arst otsustab ravi Voriconazole Sandozega lõpetada, ei tohiks teil tekkida mingeid kõrvalnähte.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui tekivad kõrvaltoimed, on enamik nendest tõenäoliselt kerged ja ajutise iseloomuga. Mõned kõrvaltoimed võivad siiski olla tõsised ja vajada arstiabi.

Tõsised kõrvaltoimed – lõpetage Voriconazole Sandoze võtmine ja pöörduge kohe arsti poole

- Lööve
- Kollatõbi, muutused maksafunktsiooni kajastavates vereanalüüsides
- Kõhunäärmpõletik (pankreatiit).

Teised kõrvaltoimed

Väga sage, võivad tekkida rohkem kui ühel inimesel 10-st

- Nägemiskahjustused (muutused nägemises, sealhulgas nägemise hägustumine, muutused värvide nägemises, silmade ebatavaline valgustundlikkus, värvipimedus, silmakahjustused, halode nägemine, kanapimedus, kõikuv nägemine, sähvatuste nägemine, aura nägemine, nägemisteravuse vähenemine, nägemise eredus, tavapärase nägemisvälja osaline kadumine, laigud silmade ees)
- Palavik
- Lööve
- Iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus
- Peavalu
- Jäsemete tursed
- Kõhuvalud
- Hingamisraskused
- Maksaensüümide aktiivsuse suurenemine.

Sage, võivad tekkida kuni ühel inimesel 10-st

- Ninakõrvalkoobaste põletik, igemepõletik, külmavärinad, nõrkus
- Teatud tüüpi punaste (vahel seotud immuunsusega) ja/või valgete (vahel koos palavikuga) vereliblede arvu vähenemine (sh raske), vere hüübimist soodustavate vererakkude (trombotsüütide) arvu vähenemine
- Veresuhkru vähenemine, vere kaaliumi- ja naatriumisalduse vähenemine

- Ärevus, depressioon, segasus, ärrituvus, unetus, hallutsinatsioonid
- Krambid, värinad või kontrollimatud lihastõmbused, surin või ebanormaalsed tundmused nahas, suurenenud lihastoonus, unisus, pearinglus
- Verejooks silmas
- Probleemid südame rütmiga, sealhulgas väga kiire südamerütm, väga aeglane südamerütm, minestamine
- Madal vererõhk, veenipõletik (võib olla seotud verehüüvete moodustumisega)
- Äge hingamisraskus, valu rinnus, näoturse (suu, huulte ja silmade ümbruses), vedeliku kogunemine kopsudesse
- Kõhukinnisus, seedehäired, huulte põletik
- Kollatõbi, maksapõletik ja maksakahjustus
- Nahalööbed, mis võivad põhjustada raskekujulist villide teket ja nahakoorumist, mida iseloomustavad lamedad punetavad nahapiirkonnad, mis on kaetud väikeste liitunud muhkudega, nahapunetus
- Sügelus
- Juuste väljalangemine
- Seljavalu
- Neerupuudulikkus, vere esinemine uriinis, muutused neerufunktsiooni näitajates.

Aeg-ajalt, võivad tekkida kuni ühel inimesel 100-st

- Gripilaadsed sümptomid, seedetrakti ärritus ja põletik, seedetrakti põletik, mis põhjustab antibiootikumidega seotud kõhulahtisust, lümfisoonte põletik
- Kõhu siseseina ja kõhuõõne elundeid katva õhukese koe põletik
- Lümfisõlmede suurenemine (võib mõnikord ka valus olla), luüdihaire, eosinofiilide arvu suurenemine
- Neerupealiste funktsiooni pärssimine, kilpnäärme alatalitus
- Ajutalitluse häired, Parkinsoni tõvele omased sümptomid, närvikahjustus, mis põhjustab tuimust, valu, surinat või põletustunnet kätes või jalgades
- Tasakaalu- või koordineerimishäired
- Ajuturse
- Kahelinägemine, tõsised silmahaigused, sealhulgas silmade ning silmalaugude valu ja põletik, ebataavalised silmaliigutused, nägemisnärvi kahjustus, mis põhjustab nägemishäireid, pimetähni turse
- Puuetundlikkuse vähenemine
- Maitsetundlikkuse muutused
- Kuulmisraskused, helin kõrvus, peapööritus
- Teatud siseorganite – kõhunäärme- ja kaksteistsõrmiksoolepõletik, keelepõletik ja -turse
- Maksa suurenemine, maksapuudulikkus, sapipõie häired, sapikivid
- Liigesepõletik, nahaaluste veenide põletik (võib olla seotud verehüüvete moodustumisega)
- Neerupõletik, valkude esinemine uriinis, neerukahjustus
- Väga kiire südamerütm või südamelöökide vahelejäämine, vahel koos korrapäratute elektriimpulssidega
- Häired elektrokardiogrammis (EKG)
- Vere kolesteroolisisalduse ja uureasisalduse suurenemine
- Allergilised nahareaktsioonid (vahel rasked), sealhulgas eluohtlik nahareaktsioon, mis põhjustab valulikke villoid ja haavandeid nahal ja limaskestadel, eriti suus, nahapõletik, nõgestõbi, päikesepõletus või rasked nahareaktsioonid pärast valguse või päikese käes viibimist, naha punetus ja ärritus, punetav või lillakas värvimuutus nahas, mis võib olla tingitud väikesest vereliistakute arvust, ekseem
- Infusioonikoha reaktsioonid
- Allergilised reaktsioonid või immuunvastuse tugevnemine

Harv, võivad tekkida kuni ühel inimesel 1000-st

- Kilpnäärme ületalitus

- Ajufunktsioonide halvenemine, mis on maksahaiguse raske tüsistus
- Nägemisnärvide enamiku kiudude kaotus, silma sarvkesta hägustumine, silma tahtmatud liigutused
- Villiline valgustundlikkus
- Häire, mille korral keha immuunsüsteem ründab perifeerse närvisüsteemi osa
- Südamerütmi või juhtteede häired (vahel eluohtlikud)
- Eluohtlikud allergilised reaktsioonid
- Vere hüübimishäired
- Allergilised nahareaktsioonid (vahel rasked), sealhulgas kiire naha, nahaaluskoe, limaskestade ja limaskesta aluste kudede turse (ödeem), sügelevad või valulikud paksud, punetavad nahalaigud, millel on hõbedased naastud, naha ja limaskestade ärritus, eluohtlik nahareaktsioon, mis põhjustab naha väliskihi koorumist suurte laikudena naha alumistes kihtide küljest
- Väikesed kuivad ketendavad nahalaigud, vahel paksenenud naastu või sarvekujulise osaga.

Teadmata esinemissagedusega kõrvaltoimed

- Tedretähnid ja pigmendilaigud.

Teised olulised kõrvaltoimed, mille esinemissagedus on teadmata, kuid millest tuleb oma arstile kohe teada anda

- Nahavähk
- Luud ümbritseva koe põletik
- Punetavad ketendavad laigud või ümmargused nahakahjustused, mis võivad olla autoimmuunhaiguse, naha erütematoosse luupuse, sümptomiteks.

On teada, et Voriconazole Sandoz mõjutab maksa ja neere, seetõttu peab teie arst maksa ja neerude funktsioone vereanalüüside abil jälgima. Teatage oma arstile, kui teil esineb kõhuvalu või väljaheite konsistents on muutunud.

Pikaajalist Voriconazole Sandozega ravi saanud patsientidel on teatatud nahavähist.

Päikesepõletust või raskeid nahareaktsioone pärast päikesevalgusega kokkupuutumist esines sagedamini lastel. Kui teil või teie lapsel tekib nahakahjustus, võib teie arst suunata teid dermatoloogi juurde, kes pärast konsultatsiooni otsustab, kas teid või teie last on vaja regulaarselt kontrollida. Lastel täheldati sagedamini ka maksaensüümide aktiivsuse suurenemist.

Kui mõni kõrvaltoimetest püsib või põhjustab ebamugavust, informeerige oma arsti.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Voriconazole Sandozt säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud blisterpakendil, karbil ja pudelisildil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Voriconazole Sandoz sisaldab

- Toimeaine on vorikonasool. Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 50 mg vorikonasooli või 200 mg vorikonasooli.
- Abiained on laktoosmonohüdraat, eelgeelistatud maisitärklis, naatriumkroskarmelloos, povidoon, magneesiumstearaat, hüpromelloos (E464), titaandioksiid (E171), laktoosmonohüdraat ja triatsetiin.

Kuidas Voriconazole Sandoz välja näeb ja pakendi sisu

50 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Valge kuni valkjast, ümmargune, kaksikkumer õhukese polümeerikattega tablett, mille ühele küljele on pressitud '50' ja teine külge on sile.

200 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Valge kuni valkjast, kahelt poolt kumer kapslikujuline õhukese polümeerikattega tablett, mille ühele küljele on pressitud '200' ja teine külge on sile.

Õhukese polümeerikattega tabletid on pakendatud PVC/PVDC/Al blisterpakendisse ja kartongkarpi.

Pakendi suurused: 2, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98, 100, 500, 1000 õhukese polümeerikattega tabletti

Õhukese polümeerikattega tabletid on pakendatud lapsekindla keeratava korgiga HDPE pudelisse.

Pakendi suurused: 30, 50, 56, 100 õhukese polümeerikattega tabletti

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:

Sandoz d.d.

Verovškova 57,
SI-1000 Ljubljana
Sloveenia

Tootjad:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57,
1526 Ljubljana
Sloveenia

LEK S.A.

ul. Domaniewska 50 C,
02-672 Warszawa
Poola

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1,
39179 Barleben
Saksamaa

S.C. Sandoz, S.R.L.

Str. Livezeni nr. 7A,
RO-540472 Targu-Mures
Rumeenia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.
Sandoz d.d. Eesti filiaal
Pärnu mnt 105
11312 Tallinn
Tel: +372 6652 400

Infoleht on viimati uuendatud juunis 2020.