

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Everolimus Sandoz 2,5 mg tabletid

Everolimus Sandoz 5 mg tabletid

Everolimus Sandoz 10 mg tabletid

everoliimus

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 või apteekriga.
- 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 või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on Everolimus Sandoz ja milleks seda kasutatakse

Everolimus Sandoz on kasvavastane ravim, mis sisaldab toimeainet everoliimus. Everoliimus vähendab kasvaja verevarustust ning aeglustab kasvajarakkude kasvu ja levikut.

Everolimus Sandozt kasutatakse täiskasvanutel, et ravida:

- kaugelearenenud hormoonretseptor-positiivset rinnavähki naistel, kellel on menopaus ja kellel teised ravimid (niinimetatud „mittesteroidsed aromataasi inhibiitorid“) ei suuda haigust kontrolli all hoida. Seda antakse koos steroidseks aromataasi inhibiitoriks nimetatud ravimi eksemestaaniga, mida kasutatakse vähivastases hormoonravis.
- maost, sooltest, kopsust või kõhunäärmeist pärinevaid kaugelearenenud kasvajaid ehk neuroendokriinseid kasvajaid. Seda ravimit antakse siis, kui kasvajat ei ole võimalik opereerida ja kasvaja ei tooda liigselt teatud hormone või teisi vastavaid iseloomulikke ühendeid.
- kaugelearenenud neeruvähki (kaugelearenenud neerurakk-kartsinoom), kui teised ravimid (niinimetatud „VEGF-i (vaskulaarse endoteeli kasvufaktor) vastu suunatud ravi“) ei ole aidanud haigusest võitu saada.

2. Mida on vaja teada enne Everolimus Sandoze võtmist

Everolimus Sandoze määrab teile ainult arst, kellel on kogemusi kasvaja ravis. Järgige hoolikalt kõiki arsti juhiseid, isegi kui need erinevad infolehes sisalduvast üldisest teabest. Kui teil on küsimusi Everolimus Sandoze või selle kohta, miks see ravim on teile määratud, küsige oma arstilt.

Everolimus Sandozt ei tohi võtta

- kui olete everoliimuse, sellega sarnaste ainete, nagu näiteks siroliimuse või temsiroliimuse või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes **allergiline**.

Kui te arvate, et võite olla allergiline, pidage nõu oma arstiga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Everolimus Sandoze võtmist pidage nõu oma arstiga:

- kui teil on probleeme maksaga või kui te olete varem põdenud ükskõik millist maksa kahjustavat haigust. Sellisel juhul võib arst pidada vajalikuks määrata teile teistsugune Everolimus Sandoze annus;
- kui teil on suhkurtõbi (suur veresuhkruisaldus). Everolimus Sandoz võib põhjustada veresuhkruisalduse suurenemist ja suhkurtõve süvenemist. Selle tulemusena võib tekkida vajadus insuliini ja/või suukaudse diabeedivastase ravi järele. Rääkige oma arstile sellest, kui teil esineb ülemäärane janu või on suurenenud urineerimissagedus;
- kui teil tuleb end Everolimus Sandoze võtmise ajal vaksineerida;
- kui teil on veres suur kolesteroolisisaldus. Everolimus Sandoz võib põhjustada kolesterooli ja/või teiste vereravimite sisalduse suurenemist;
- kui teile on hiljuti tehtud suur operatsioon või kui teil on paranemata operatsioonihaav; Everolimus Sandoz võib suurendada haavaparanemise häirete riski;
- kui teil on mõni infektsioon. Enne ravi alustamist Everolimus Sandozega võib olla vajalik infektsiooni ravida;
- kui teil on varem olnud B-hepatiit, kuna see võib ravi jooksul Everolimus Sandozega uuesti aktiveeruda (vt lõik 4 „Võimalikud kõrvaltoimed“);
- kui teile tehakse või on tehtud kiiritusravi.

Everolimus Sandoz võib ka:

- nõrgestada teie immuunsüsteemi. Seetõttu võib Everolimus Sandoze võtmise ajal esineda oht infektsiooni tekkeks. Kui teil tekib palavik või muud infektsiooninäht, siis pidage nõu oma arstiga. Mõned infektsioonid võivad olla rasked ja lõppeda surmaga;
- mõjutada teie neerufunktsiooni. Seetõttu jälgib arst Everolimus Sandoze võtmise ajal teie neerufunktsiooni;
- põhjustada hingeldust, kõha ja palavikku;
- põhjustada suuhaavandite ja -villide teket. Arst võib katkestada või lõpetada teie ravi Everolimus Sandozega. Teil võib vaja minna ravi suuvee, geeli või mõne muu tootega. Mõned suuveed või geelid võivad süvendada haavandeid, seega ärge kasutage midagi enne oma arstiga nõu pidamist. Arst võib jätkata teie ravi Everolimus Sandozega samasuguse või väiksema annusega;
- põhjustada kiiritusravi tüsistusi. Osal patsientidest, kes kasutasid everoliimust kiiritusraviga samaaegselt või veidi hiljem, on ilmnunud rasked kiiritusravi tüsistused (nagu hingeldus, iiveldus, kõhulahtisus, nahalööve ja haavandumised suus, igemetel ja kurgus), sealhulgas surmaga lõppenud juhud. Lisaks on patsientidel, kes on varasemalt kiiritusravi saanud, teatatud niinimetatud kiirituskahjustuse taastekkest (mis hõlmab naha punetust või kopsupõletikku nendes kohtades kehal, kuhu varasemalt on kiiritusravi tehtud). Rääkige oma arstile, kui teile on plaanis teha kiiritusravi lähemas tulevikus või kui teile on varem tehtud kiiritusravi.

Teavitage oma arsti, kui teil tekivad need sümptomid.

Ravi ajal võetakse teilt korrapäraselt vereproove. Nendest määratakse vererakkude (valgeliblede, punaliblede ja vereliistakute) arv teie organismis, et kontrollida, kas Everolimus Sandoz avaldab nendele rakkudele soovimatut toimet. Vereproove võetakse ka neerutalitluse (kreatiiniisisalduse), maksatalitluse (transaminaaside sisalduse) ja veresuhkruisalduse ning kolesterooli kontrollimiseks, kuna Everolimus Sandoz võib mõjutada ka neid näitajaid.

Lapsed ja noorukid

Everolimus Sandozt ei tohi kasutada lastel ega noorukitel (vanuses alla 18 aasta).

Muud ravimid ja Everolimus Sandoz

Everolimus Sandoz võib mõjutada mõnede teiste ravimite toimet. Kui te võtate Everolimus Sandozega samal ajal teisi ravimeid, võib teie arst pidada vajalikuks muuta Everolimus Sandoze või teiste ravimite annust.

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Järgmised ravimid võivad suurendada riski Everolimus Sandoze kõrvaltoimete tekkeks:

- ketokonasool, itrakonasool, vorikonasool või flukonasool ja teised seenevastased ravimid, mida kasutatakse seennakkuste raviks;
- klaritromütsiin, telitromütsiin või erütromütsiin, antibiootikumid, mida kasutatakse bakteriaalsete nakkuste raviks;
- ritonaviir ja teised ravimid, mida kasutatakse HIV-nakkuse/AIDSi raviks;
- verapamiil või diltiaseem, mida kasutatakse südamehaiguste või kõrgvererõhu raviks;
- dronedaroon, mida kasutatakse südamerütmi reguleerimiseks;
- tsüklosporiin, ravim, mida kasutatakse siirdatud elundite äratõuke vältimiseks;
- imatiniib, mida kasutatakse ebanormaalsete rakkude kasvu takistamiseks;
- angiotensiini konverteeriva ensüümi (AKE) inhibiitorid (nt ramipriil), mida kasutatakse kõrgvererõhu ja muude südame-veresoonkonnahäirete raviks;
- nefasodoon, mida kasutatakse depressiooni raviks;
- kannabidiool (kasutatakse muuhulgas epilepsiahoogude raviks).

Järgmised ravimid võivad vähendada Everolimus Sandoze efektiivsust:

- rifampitsiin, mida kasutatakse tuberkuloosi (TB) raviks;
- efavirens või nevirapiin, mida kasutatakse HIV-nakkuse/AIDSi raviks;
- naistepunaürt (*Hypericum perforatum*), ravimtaim, mida kasutatakse depressiooni ja teiste seisundite raviks;
- deksametasoon, kortikosteroid, mida kasutatakse paljude erinevate haiguste raviks, sealhulgas põletiku ja immuunhäirete raviks;
- fenütoiin, karbamasepiin või fenobarbitaal ja teised epilepsiavastased ravimid, mida kasutatakse krampide ja tõmbluste ärahoidmiseks.

Nendest ravimitest tuleb Everolimus Sandoze võtmise ajal hoiduda. Kui te võtate mõnda neist ravimitest, võib arst määrata teile teise ravimi või muuta Everolimus Sandoze annust.

Everolimus Sandoz koos toidu ja joogiga

Everolimus Sandoze võtmise ajal tuleb hoiduda greibi ja greibimahla tarvitamisest. Need võivad tõsta Everolimus Sandoze sisaldust veres isegi kuni potentsiaalselt ohtliku tasemeni.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Rasedus

Everolimus Sandoz võib kahjustada teie veel sündimata last ja seda ei soovitata raseduse ajal kasutada. Rääkige oma arstile, kui te olete rase või arvate end olevat rase. Arst peab teiega nõu, kas te peaksite raseduse ajal seda ravimit võtma.

Rasestuda võivad naised peavad raseduse vältimiseks ravi ajal ja kuni 8 nädala jooksul pärast ravi lõpetamist kasutama väga tõhusaid rasestumisvastaseid vahendeid. Kui nendele meetmetele vaatamata te arvate, et olete rasestunud, küsige arstilt nõu **enne**, kui võtate järgmise annuse Everolimus Sandozt.

Imetamine

Everolimus Sandoz võib kahjustada teie rinnapiimatoidul imikut. Ravi ajal ning 2 nädala jooksul pärast Everolimus Sandoze viimast annust ei tohi te last rinnaga toita. Rääkige oma arstile, kui te toidate last rinnaga.

Naiste viljakus

Mõnedel Everolimus Sandozt saavatel naistel on esinenud menstruatsioonide ärajäämist (amenorröa).

Everolimus Sandoz võib mõjutada naiste viljakust. Kui te soovite saada last, rääkige sellest oma arstiga.

Meeste viljakus

Everolimus Sandoz võib mõjutada meeste viljakust. Kui te soovite eostada last, rääkige sellest oma arstiga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Kui te tunnete ebatavaliselt suurt väsimust (väsimus on väga sage kõrvaltoime), olge autojuhtimisel või masinatega töötamisel eriti ettevaatlik.

Everolimus Sandoz sisaldab laktoosi

Everolimus Sandoz sisaldab laktoosi (piimasuhkrut). Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima oma arstiga.

3. Kuidas Everolimus 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.

Soovitatav annus on 10 mg üks kord ööpäevas. Arst ütleb teile täpselt, mitu Everolimus Sandoze tabletti võtta.

Kui teil on maksahäired, võib arst teile määrata väiksema Everolimus Sandoze annuse (2,5 mg, 5 mg või 7,5 mg ööpäevas).

Kui teil tekivad Everolimus Sandoze võtmise ajal teatud kõrvaltoimed (vt lõik 4), võib arst ravimi annust vähendada või ravi lõpetada kas lühiajaliselt või püsivalt.

Võtke Everolimus Sandozt üks kord ööpäevas, iga päev ligikaudu samal ajal, alati koos toiduga või alati tühja kõhuga.

Neelake tabletid tervelt koos klaasitäie veega alla. Ärge purustage ega närige tablette.

Kui te võtate Everolimus Sandozt rohkem, kui ette nähtud

- Kui te olete võtnud Everolimus Sandozt liiga palju või kui keegi teine võtab kogemata teie tablette, pöörduge otsekohe arsti poole või minge haiglasse. Te võite vajada kiiresti ravi.
- Võtke ravimi karp ja käesolev infoleht endaga kaasa, et arst teaks, mida olete võtnud.

Kui te unustate Everolimus Sandozt võtta

Kui annus jääb vahele, võtke järgmine annus ettenähtud ajal. Ärge võtke kahekordset annust, kui tablett jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Everolimus Sandoze võtmise

Ärge lõpetage Everolimus Sandoze võtmist ilma oma arsti korralduseta.

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

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

LÕPETAGE Everolimus Sandoze võtmine ja pöörduge kohe arsti poole, kui teil on järgmised allergilise reaktsiooni nähud:

- hingamis- või neelamisraskused;
- näo-, huulte, keele- või kõriturse;
- tõsine naha sügelus koos punase lööbe või nahast kõrgemate muhkudega.

Everolimus Sandoze tõsised kõrvaltoimed:

Väga sage (võivad esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st)

- kehatemperatuuri tõus, külmavärinad (infektsiooni nähud);
- palavik, köha, hingamisraskus, vilisev hingamine (kopsupõletiku nähud, kutsutakse ka pneumoniidiks).

Sage (võivad esineda kuni 1 inimesel 10-st)

- suur janu, sage urineerimine, söögiisu suurenemine koos kehakaalu langusega, väsimus (suhkurtõve nähud);
- veritsused (hemorraagia), näiteks sooleseinast;
- uriinierituse oluline vähenemine (neerupuudulikkuse näht).

Aeg-ajalt (võivad esineda kuni 1 inimesel 100-st)

- palavik, nahalööve, liigeste valu ja põletik, ka väsimus, isutus, iiveldus, ikterus (nahakollasus) ja valu paremal ülakõhus, hele väljaheide ja tume uriin (võivad olla B-hepatiidi nähud);
- õhupuudus, hingamisraskused lamades, jalalabade või jalgade paistetust (südamepuudulikkuse nähud);
- paistetust ja/või valu ühes jalas, tavaliselt sääremarjas, punetus või tavalisest soojem nahk kahjustatud piirkonnas (jalaveresoone (veeni) ummistuse näht, mis on tekkinud vere hüübimise tagajärjel);
- äkki tekkinud õhupuudus, valu rinnus või vere köhimine (võivad olla kopsuembooliaks kutsutava haiguse nähud, mis tekivad siis, kui üks või mitu arterit teie kopsudes ummistub);
- uriinierituse oluline vähenemine, jalgade turse, segasusseisund, seljavalu (ägeda neerupuudulikkuse nähud);
- lööve, sügelus, nõgestõbi, hingamis- või neelamisraskused, pearinglus (tõsise allergilise reaktsiooni nähud, kutsutakse ka ülitundlikkuseks).

Harv (võivad esineda kuni 1 inimesel 1000-st)

- õhupuudus või hingeldamine (ägeda respiratoorse distressi sündroomi nähud).

Kui teil tekib ükskõik milline nimetatud kõrvaltoime, teavitage oma arsti otsekohe sellest, sest nendel kõrvaltoimetel võivad olla eluohtlikud tagajärjed.

Teised võimalikud Everolimus Sandoze kõrvaltoimed:

Väga sage (võivad esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st)

- suur veresuhkrusisaldus (hüperglükeemia);
- söögiisu puudus;
- maitsetundlikkuse häire (düsgeusia);
- peavalu;
- ninaverejooks (epistaksis);
- köha;
- suuhaavandid;
- seedehäired, sealhulgas iiveldus või kõhulahtisus;
- nahalööve;
- sügelus (pruuritus);
- nõrkuse või väsimuse tunne;
- väsimus, õhupuudus, pearinglus, kahvatu nahk, vere punaliblede vähese sisalduse nähud (aneemia);
- käsivarte, käelabade, jalgade, pahklude või teiste kehaosade paistetust (turse tunnused);

- kehakaalu langus;
- suur lipiidide (rasvade) sisaldus veres (hüperkolesteroleemia).

Sage (võivad esineda kuni 1 inimesel 10-st)

- iseeneslikud verejooksud või verevalumite teke (vereliistakute vähese sisalduse nähud, kutsutakse ka trombotsütopeeniaks);
- õhupuudus (düspnoe);
- janu, uriinierituse vähenemine, tume uriin, kuiv õhetav nahk, ärritatavus (vedelikupuuduse nähud);
- unehäired (unetus);
- peavalu, pearinglus (kõrge vererõhu nähud, mida kutsutakse ka hüpertensiooniks);
- osaline või täielik käe (sealhulgas sõrmed) või jala (sealhulgas varbad) turse, raskustunne, piiratud liikumine, ebamugavustunne (lümfoedeemi võimalikud nähud);
- palavik, kurguvalu, infektsioonist tingitud suuhaavandid (vere valgeliblede vähese sisalduse, leukopeenia, lümfopeenia ja/või neutropeenia nähud);
- palavik;
- suu-, mao- ja soolestiku limaskesta põletik;
- suukuivus;
- kõrvetised (düspepsia);
- oksendamine;
- neelamisraskus (düsfaagia);
- kõhuvalu;
- akne;
- peopesades või jalataldadel esinev lööve ja valu (käe-jala sündroom);
- nahapunetus (erüteem);
- liigesevalu;
- suuvalu;
- menstruaatsioonihäired, näiteks ebaregulaarsed menstruaatsioonid;
- lipiidide (rasvade) suur hulk veres (hüperlipideemia, suur triglütseriidide sisaldus);
- väike kaaliumisisaldus veres (hüpokaleemia);
- väike fosfaadisisaldus veres (hüpofosfateemia);
- väike kaltsiumisisaldus veres (hüpokaltseemia);
- kuiv nahk, naha koorumine, nahakahjustused;
- küünekahjustused, küünte murdumine;
- vähene juuste väljalangemine;
- vereanalüüsis kõrvalekalded maksanäitajates (suurenenudalaniini ja aspartaadi aminotransferaasi sisaldus);
- vereanalüüsis kõrvalekalded neerunäitajates (suurenenud kreatiniinisaldus);
- silmalaukude turse;
- valgusisaldus uriinis.

Aeg-ajalt (võivad esineda kuni 1 inimesel 100-st)

- nõrkus, iseeneslikud verejooksud või verevalumid ja sagedased infektsioonid selliste nähtudega, nagu palavik, külmavärinad, kurguvalu või suuhaavandid (vererakkude vähese hulga nähud, mida kutsutakse ka pantsütopeeniaks);
- maitsetundlikkuse kadu (ageusia);
- verikõha (hemoptüüs);
- menstruaatsioonihäired, näiteks menstruaatsiooni ärajäämine (amenorröa);
- urineerimise sagenemine päevasel ajal;
- rindkerevalu;
- haavaparanemise häired;
- kuumahood;
- eritis silmadest, millega kaasneb sügelus ja punetus, roosa või punetav silm (konjunktiviit).

Harv (võivad esineda kuni 1 inimesel 1000-st)

- väsimus, õhupuudus, pearinglus, kahvatu nahk (vere punaliblede vähese hulga nähud, see võib olla teatud tüüpi aneemia, mida kutsutakse isoleeritud erütrotsütaarseks aplaasiaks);
- turse teke näos, silmade ja suu ümbruses, suus ja/või kõris ja ka keelel ning hingamis- või neelamisraskus (kutsutakse ka angioödeemiks), need võivad olla allergilise reaktsiooni nähud.

Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

- reaktsioon kohas, kuhu on varem tehtud kiiritusravi, nt naha punetus või kopsupõletik (niinimetatud kiirituskahjustuse taasteke);
- kiiritusravi kõrvaltoimete ägenemine.

Kui need kõrvaltoimed muutuvad tõsiseks, teavitage otsekohe oma arsti või apteekrit. Enamik kõrvaltoimeid on kerged kuni mõõdukad ja reeglina kaovad, kui ravi katkestada mõneks päevaks.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. 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 Everolimus Sandoz säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistril pärast „EXP“.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Hoida originaalpakendis, valguse ja niiskuse eest kaitstult.

Blister avage vahetult enne tableti võtmist.

Ärge kasutage seda ravimit, kui pakend on kahjustatud või sellel esineb rikkumise märke.

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 Everolimus Sandoz sisaldab

- Toimeaine on everoliimus.

Everolimus Sandoz 2,5 mg tabletid

Üks tablett sisaldab 2,5 mg everoliimust.

Everolimus Sandoz 5 mg tabletid

Üks tablett sisaldab 5 mg everoliimust.

Everolimus Sandoz 10 mg tabletid

Üks tablett sisaldab 10 mg everoliimust.

- Teised koostisosad on butüülhüdrosütolueen (E321), magneesiumstearaat, laktoos, hüpromelloos, krospovidoon tüüp A.
- Vt lõik 2 „Everolimus Sandoz sisaldab laktoosi“.

Kuidas Everolimus Sandoz välja näeb ja pakendi sisu

Everolimus Sandoz 2,5 mg tabletid

Everolimus Sandoze tabletid on valged kuni kergelt kollakad, piklikud kaldservadega ja ilma poolitusjooneta tabletid, suurusega ligikaudu 10,1 x 4,1 mm. Neil on ühel küljel graveering „LCL“ ja teisel küljel „NVR“.

Everolimus Sandoz 5 mg tabletid

Everolimus Sandoze tabletid on valged kuni kergelt kollakad, piklikud kaldservadega ja ilma poolitusjooneta tabletid, suurusega ligikaudu 12,1 x 4,9 mm. Neil on ühel küljel graveering „5“ ja teisel küljel „NVR“.

Everolimus Sandoz 10 mg tabletid

Everolimus Sandoze tabletid on valged kuni kergelt kollakad, piklikud kaldservadega ja ilma poolitusjooneta tabletid, suurusega ligikaudu 15,1 x 6,0 mm. Neil on ühel küljel graveering „UHE“ ja teisel küljel „NVR“.

Tabletid on pakendatud alumiinium/polüamiid/alumiinium/PVC blistritesse, mis asuvad pappkarbis.

Pakendi suurused

Blisterpakend: 10, 30, 90 tabletti.

Ühekordse annuse blisterpakend: 10 x 1, 30 x 1, 90 x 1 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

SI-1526 Ljubljana

Sloveenia

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Saksamaa

Novartis Pharma GmbH

Roonstrasse 25

90429 Nürnberg

Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

Sandoz d.d. Eesti filiaal

Pärnu mnt 105

11312 Tallinn

Tel: 6652400

Infoleht on viimati uuendatud septembris 2022.