

## **Pakkausseloste: Tietoa potilaalle**

**Atacand Plus 8 mg/12,5 mg tabletti  
Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tabletti  
Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tabletti  
Atacand Plus 32 mg/25 mg tabletti**

kandesartaanisileksitiili/hydroklooritiatsidi

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännä lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Atacand Plus on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Atacand Plus -valmistetta
3. Miten Atacand Plus -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Atacand Plus -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### **1. Mitä Atacand Plus on ja mihin sitä käytetään**

Sinulle määrityn lääkkeen nimi on Atacand Plus. Sitä käytetään aikuispotilaiden korkean verenpaineen (hypertension) hoitoon. Atacand Plus sisältää kahta vaikuttavaa ainetta: kandesartaanisileksitiiliä ja hydroklooritiatsidia. Ne vaikuttavat yhdessä alentaen verenpainetta.

- Kandesartaanisileksitiili kuuluu angiotensiini II -reseptorin salpaajaksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään. Se rentouttaa ja laajentaa verisuonia, ja auttaa siten alentamaan verenpainetta.
- Hydroklooritiatsidi kuuluu diureeteiksi eli nesteenpoistolääkkeiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään. Se auttaa kehoa poistamaan nestettä ja suoloja, esimerkiksi natriumia, lisäämällä niiden eritystä virtsaan. Tämä auttaa alentamaan verenpainetta.

Lääkäri voi määrätkää sinulle Atacand Plus -valmistetta, jos verenpainettasi ei ole saatu hyvään hoitotaspainoon pelkällä kandesartaanisileksitiilillä tai hydroklooritiatsidilla.

Kandesartaanisileksitiiliä ja hydroklooritiatsidia, joita Atacand Plus sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Atacand Plus -valmistetta**

**Älä käytä Atacand Plus -valmistetta:**

- jos olet allerginen kandesartaanisileksitiilille tai hydroklooritiatsidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet allerginen sulfonamidilääkkeille. Jos et ole varma, koskeeko tämä sinua, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

- jos olet ollut raskaana yli 3 kuukautta (Atacand plus -valmisten käyttöä on syytä välttää myös alkuraskauden aikana – ks. kohta Raskaus)
- jos sinulla on vakavia munuaisongelmia
- jos sinulla on vakava maksasairaus tai sappitetukos (sappinesteen vapautuminen sappirakosta heikentynyt)
- jos sinulla on jatkuvasti alhaiset veren kaliumtasot
- jos sinulla on jatkuvasti korkeat veren kalsiumtasot
- jos sinulla on joskus ollut kihti
- jos sinulla on diabetes tai munuaisten vajaatoiminta ja sinua hoidetaan verenpainetta alentavalla lääkkeellä, joka sisältää aliskireeniä.

Jos et ole varma, koskeeko jokin yllä mainituista sinua, kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekkienkilökunnalta ennen Atacand Plus -valmisten käyttöä.

### **Varoitusset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Atacand Plus -valmistetta:

- jos sinulla on diabetes
- jos sinulla on sydän-, maksa- tai munuaisongelmia
- jos sinulle on äskettäin tehty munuasisiirto
- jos oksentelet tai sinulla on hiljattain ollut voimakkaita oksennuskohtauksia tai sinulla on ripuli
- jos sinulla on Connin oireyhtymäksi kutsuttu lisämunuaisen sairaus (jota kutsutaan myös primaariseksi hyperaldosteronismiksi)
- jos sinulla on joskus ollut sairaus nimeltä systeeminen lupus erythematosus eli SLE-tauti
- jos sinulla on alhainen verenpaine
- jos sinulla on aiemmin ollut aivohalvaus
- jos sinulla on ollut allergia tai astma
- kerro lääkärille, jos arvelet olevasi raskaana tai saatat tulla raskaaksi. Atacand plus-valmistetta ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaiheessa. Raskauden ensimmäisen kolmen kuukauden jälkeen käytettyä se voi aiheuttaa vakavaa haittaa lapsellesi (ks. kohta Raskaus).
- jos otat mitä tahansa seuraavista korkean verenpaineen hoitoon käytetyistä lääkkeistä:
  - o ACE:n estääjä (esimerkiksi enalapriili, lisinopriili, ramipriili), erityisesti, jos sinulla on diabetekseen liittyviä munuaisongelmia
  - o aliskireeni
- jos sinulla on ollut ihosyöpä tai jos sinulle kehittyy yllättävä ihmusterosion aikana. Hydroklooritiatsidilla annettava hoito, etenkin sen pitkäaikainen käyttö suurilla annoksilla, saattaa suurentaa tietytyypisten iho- ja huulisyöpien (ei-melanoomatyypin ihosyöpä) riskiä. Suojaa ihosi auringonvalolta ja UV-säteiltä, kun käytät Atacand Plus -valmistetta.
- jos sinulla on näön heikkenemistä tai silmäkipua. Nämä voivat olla oireita nesteen kertymisestä silmän suonikalvoon (suonikalvon effusio) tai lisääntyneestä silmänpaineesta ja voivat ilmetä tunneista viikkoihin Atacand Plus -valmisten ottamisen jälkeen. Tämä voi hoitamattona johtaa pysyvään näön menetykseen. Riski tämän kehitymiseen saattaa olla suurempi, jos sinulla on aiemmin ollut penisilliini- tai sulfonamidiallergia.
- jos sinulla on aiemmin ollut hengitysvaikeuksia tai keuhko-ongelmia (esimerkiksi tulehdus tai nesteen kertyminen keuhkoihin) hydroklooritiatsidin saannin jälkeen. Jos sinulle kehittyy vaikea hengenahdistus tai hengitysvaikeuksia Atacand Plus:n ottamisen jälkeen, hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon.

Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla ilmenee vatsakipua, pahoinvointia, oksentelua tai ripulia Atacand Plus-valmisten ottamisen jälkeen. Lääkäri päättää hoidon jatkamisesta. Älä lopeta Atacand Plus-valmisten ottamista oma-aloitteisesti.

Lääkärisi saattaa tarkistaa munuaistesi toiminnan, verenpaineen ja veresi elektrolyytiin (esim. kaliumin) määrän säännöllisesti.

Katso myös kohdassa "Älä käytä Atacand Plus -valmistetta" olevat tiedot.

Jos jokin yllä mainituista koskee sinua, lääkäri voi pyytää sinut vastaanotolle useammin ja tehdä joitakin lisätutkimuksia.

Jos olet menossa leikkaukseen, kerro lääkärille tai hammaslääkärille, että käytät Atacand Plus -valmistetta. Sillä Atacand Plus voi laskea verenpainetta liikaa, jos sitä käytetään yhdessä joidenkin anestesia-aineiden kanssa.

Atacand Plus voi lisätä ihmisen herkkyyttä auringonvalolle.

### Lapset

Atacand Plus -valmisteen käytöstä alle 18-vuotiaille lapsille ei ole kokemusta. Siksi sitä ei pidä antaa lapsille.

### Muut lääkevalmisteet ja Atacand Plus

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Atacand Plus voi muuttaa muiden lääkevalmisteiden vaikutusta, ja muut lääkevalmisteet voivat muuttaa Atacand Plus -valmisteen vaikutusta. Jos käytät tiettyjä lääkkeitä, lääkäri saattaa tehdä verikokeita aika ajoin.

Kerro lääkärille erityisesti, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä, koska lääkärisi on ehkä muutettava annostustasi ja/tai ryhdyttää muihin varotoimenpiteisiin:

- muut verenpainetta alentavat lääkkeet, mukaan lukien beetasalpaajat, aliskireeniä sisältävät lääkevalmisteet, diatsoksiidi ja angiotensiinikonverteerasiin eli ACE:n estäjät kuten enalapriili, kaptopriili, lisinopriili tai ramipriili.
- ei-steroidaalaiset tulehduskipulääkkeet (NSAID-lääkkeet eli lääkkeet, jotka lievittävät kipua ja tulehdusta) kuten ibuprofeeni, naprokseeni, diklofenaakki, selekoksibi tai etorikoksibi.
- asetyylisalisylylihappo (jos otat yli 3 g vuorokaudessa) (lääke, joka lievittää kipua ja tulehdusta).
- kaliumlisät tai kaliumia sisältävät suolan korvikkeet (lääkkeet, jotka nostavat veren kaliumpitoisuutta).
- kalsium- tai D-vitamiinilisät.
- kolesterolia alentavat lääkkeet kuten kolestipoli tai kolestyramiini.
- diabeteslääkkeet (tabletit tai insuliini).
- sydämen rytmiä säätelevät lääkkeet (rytmihäiriölääkkeet) kuten digoksiini ja beetasalpaajat.
- lääkkeet, joiden vaikutuksiin veren kaliumpitoisuus voi vaikuttaa, kuten tietty psykoosilääkkeet.
- hepariini (verenohennuslääke).
- nesteenpoistotabletit (diureetit).
- laksatiivit (ulostuslääkkeet).
- penisilliini tai kotrimoksatsoli (trimetopriimi/sulfametoksatsoli) (antibiootteja).
- amfoterisiini (sieni-infektioiden hoitoon käytetty lääke).
- litium (mielenterveysongelmien hoitoon käytetty lääke).
- steroidit kuten prednisoloni.
- aivolisäkehormoni (ACTH).
- syöpälääkkeet.
- amantadiini (Parkinsonin taudin tai vakavien virusinfektioiden hoitoon käytetty lääke).
- barbituraatit (rahuhoittava lääke, jota käytetään myös epilepsian hoitoon).
- karbenoksoloni (ruokatorven sairauksien tai suun haavaumien hoitoon käytetty lääke).
- antikolinergiset aineet kuten atropiini ja biperideeni.
- syklosporiini (elinsiirtojen yhteydessä käytetty lääke siirteen hyljinnän ehkäisyyn).
- muut lääkkeet, jotka voivat voimistaa valmisteen verenpainetta alentavaa vaikutusta, esim. baklofeeni (spastisuutta vähentävä lääke), amifostiini (syöpälääke) ja tiettyt psykoosilääkkeet.
- jos otat ACE:n estääjää tai aliskireeniä (katso myös tiedot kohdista "Älä käytä Atacand Plus -valmistetta" ja "Varoitukset ja varotoimet").

### Atacand Plus -valmiste ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

- Atacand Plus -valmiste voidaan ottaa joko ruuan kanssa tai ilman.
- Kun sinulle määritetään Atacand Plus -valmistetta, keskustele lääkärin kanssa alkoholin käytöstä. Alkoholi voi saada sinut tuntemaan pyörrytystä tai huimausta.

## Raskaus ja imetyks

### Raskaus

Kerro lääkärille, jos arvelet olevasi raskaana tai saatat tulla raskaaksi. Yleensä lääkäri tuolloin neuvoa sinua lopettamaan Atacand plus -valmisteen käytön ennen raskautta tai heti kun tiedät olevasi raskaana ja neuvoa käyttämään toista lääkettä Atacand plus -valmisteen sijasta. Atacand plus -valmistetta ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaiheessa ja sitä ei saa käyttää raskauden kolmen ensimmäisen kuukauden jälkeen, sillä se voi aiheuttaa vakavaa haittaa lapsellesi, jos sitä käytetään kolmannen raskauskuukauden jälkeen.

### Imetyks

Kerro lääkärille jos imetät tai aiot aloittaa imettämisen. Atacand plus -valmisteen käyttöä ei suositella imettäville äideille ja lääkäri voi valita sinulle toisen hoidon, jos haluat imettää, erityisesti, jos lapsesi on vastasyntynyt tai syntynyt keskosena.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Joillakin ihmisillä voi esiintyä väsymystä tai huimausta Atacand Plus -valmisteen käytön aikana. Älä aja autolla tai käytä mitään koneita ja työvälaineitä, jos sinulla esiintyy näitä oireita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **Atacand Plus sisältää laktoosia**

Atacand Plus sisältää laktoosia (maitosokeria). Jos sinulla on todettu jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa asiasta ennen tämän lääkkeen käyttöä.

## **3. Miten Atacand Plus -valmistetta käytetään**

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määritnyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai aptekista, jos olet epävarma. On tärkeää, että otat Atacand Plus -valmistetta joka päivä.

Suositeltu Atacand Plus -annos on yksi tabletti kerran vuorokaudessa.

Niele tabletti kokonaisen veden kanssa.

Pyri ottamaan tabletti aina samaan aikaan päivästä. Näin lääkkeen oton muistaminen on helpompaa.

### **Jos otat enemmän Atacand Plus -valmistetta kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkyystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

### **Jos unohdat ottaa Atacand Plus -annoksen**

Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi tabletin. Ota seuraava annos normaalista.

### **Jos lopetat Atacand Plus -valmisteen käytön**

Jos lopetat Atacand Plus -valmisteen käytön, verenpaineesi saattaa jälleen nousta. Älä tämän vuoksi lopeta Atacand Plus -valmisteen käyttöä ilman, että keskustelet siitä ensin lääkärin kanssa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. On tärkeää, että tiedät millaisia nämä haittavaikutukset voivat olla. Jotkut Atacand Plus -valmistenaiheuttamat haittavaikutukset johtuvat kandesartaanisileksiitistä ja jotkut taas hydroklooritiatsidista.

**Lopeta Atacand Plus -valmistenaiheuttaminen ja otta välittömästi yhteys lääkäriin, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista allergisista reaktioista:**

- Hengitysvaikeudet, joihin voi liittyä kasvojen, huuften, kielen ja/tai kurkun turvotusta.
- Kasvojen, huuften, kielen ja/tai kurkun turpoaminen, mikä voi aiheuttaa nielemisvaikeuksia.
- Vaikea ihmisen kutina (ja kohoumat).

Atacand Plus voi aiheuttaa veren valkosolujen määän alenemista. Tällöin vastustuskykyksi tulehdusia vastaan voi alentua, ja sinulla voi esiintyä väsymystä, jokin tulehdus tai kuumetta. Jos niitä esiintyy, otta yhteys lääkäriin. Lääkäri saattaa aika ajoin tehdä verikokeita, joilla voidaan selvittää, vaikuttaako Atacand Plus veren soluihin (agranulosytoosi).

Muut mahdolliset haittavaikutukset:

**Yleinen (esiintyy yhdestä kymmenestä käyttäjällä sadasta)**

- Muutokset verikokeiden tuloksissa:
  - Veren natriumpitoisuuden aleneminen. Vaikeissa tapauksissa voi esiintyä heikkoutta, voimattomuutta ja lihaskramppeja.
  - Kohonnut tai laskenut veren kaliumpitoisuus, etenkin jos sinulla jo on munuaisongelmia tai sydämen vajaatoiminta. Vaikeissa tapauksissa voi esiintyä väsymystä, heikkoutta, epäsäännöllistä sydämen rytmää tai pistelyä.
  - Veren kolesteroli-, sokeri- tai virtsahappopitoisuuden kohoaminen.
- Sokeria virtsassa.
- Heite- tai kiertohuimaus tai heikotus.
- Päänsärky.
- Hengitystieinfektiot.

**Melko harvinainen (esiintyy harvemmalla kuin yhdellä käyttäjällä sadasta)**

- Alhainen verenpaine. Se voi aiheuttaa heikkouden tunnetta tai huimausta.
- Ruokahaluttomuus, ripuli, ummetus, mahan ärsytys.
- Ihottuma, nokkosihattuma (urtikaria), valoherkkyysihottuma.

**Harvinainen (esiintyy harvemmalla kuin yhdellä käyttäjällä tuhannesta)**

- Keltatauti (ihon tai silmävalkuisten kellaruminen). Jos tästä esiintyy, otta välittömästi yhteys lääkäriin.
- Vaikutukset munuaisten toimintaan etenkin, jos sinulla on jo munuaisongelmia tai sydämen vajaatoiminta.
- Univaikeudet, masennus, levottomuus.
- Pistely tai kihelmöinti kässissä tai jaloissa.
- Hetkellinen näön sumeneminen.
- Epäsäännöllinen sydämen rytmä.
- Hengitysvaikeudet (mukaan lukien keuhkotulehdus ja nesteiden kertyminen keuhkoihin).
- Kuume.
- Haimatulehdus. Se aiheuttaa kohtalaista tai voimakasta vatsakipua.
- Lihaskrampit.
- Verisuonten vaurioituminen, mikä näkyy punaisina tai sinipunaishina pisteinä iholla.
- Veren punasolujen, valkosolujen tai verihiualeiden määän aleneminen. Saatat havaita väsymystä, infektioita, kuumetta tai mustelmataipumusta.
- Nopeasti kehittyvä vaikea ihottuma, johon liittyy ihmisen hilseilyä tai rakkulointia sekä mahdollisesti suun rakkulointia.

**Hyvin harvinainen (esiintyy harvemmalla kuin yhdellä käyttäjällä 10 000:sta)**

- Akuutti hengitysvaikeus (merkkejä ovat voimakas hengenahdistus, kuume, heikotus ja sekavuus).

- Suoliston angioedeema: suoliston turvotus, johon liittyviä oireita ovat vatsakipu, pahoinvoindi, oksentelu ja ripuli.
- Kasvojen, huulten, kielen ja/tai kurkun turpoaminen.
- Kutina.
- Selkä-, niveli- ja lihaskivut.
- Muutokset maksan toiminnassa, mukaan lukien maksatulehdus (hepatiitti). Saatat havaita väsymystä, ihmisen ja silmänvalkuisten kellaristumista ja flunssan kaltaisia oireita.
- Yskä.
- Pahoinvoindi.

#### **Yleisyyys tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintymistiheden arviointiin)**

- Iho- ja huulisyöpä (ei-melanoomatyppinen ihosyöpä).
- Äkillinen likinäköisyys.
- Näön heikkeneminen tai kipu silmissä korkean silmänpaineen takia (mahdollisia merkkejä nesteen kertymisestä silmän suonikalvoon (suonikalvon effusio) tai akuutista ahdaskulmaglaukoomasta).
- Systeeminen ja ihmisen lupus erythematosus (allerginen sairaus, joka aiheuttaa kuumetta, nivelpipua, ihottumaa, johon voi liittyä ihmisen punoitusta, rakkuloita, hilseilyä ja kiinteältä tuntuvia läiskiä).
- Ripuli.

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

#### **5. Atacand Plus -valmisteen säilyttäminen**

- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuheteita.
- Älä käytä tästä lääketä ulkopakkauksessa, läpipainopakkauksessa tai pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nämä menetellen suojelet luontoa.

#### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

##### **Mitä Atacand Plus sisältää**

Vaikuttavat aineet Atacand Plus -valmisteessa ovat kandesartaanisileksiili ja hydroklooritiatsidi. Tabletit sisältävät 8, 16 tai 32 mg kandesartaanisileksiiliä ja joko 12,5 mg tai 25 mg hydroklooritiatisidia.

Muut aineet ovat karmelloosikalsium, hydroksipropyliselluloosa, laktoosimonohydraatti, magnesiumstearaatti, maissitarkkelys, makrogoli. Atacand Plus 16 mg/12,5 mg ja 32 mg/25 mg

tabletit sisältävät lisäksi punaista rautaoksidia (E 172). Atacand Plus 16 mg/12,5 mg, Atacand Plus 32 mg/12,5 mg ja Atacand Plus 32 mg/25 mg tabletit sisältävät myös keltaista rautaoksidia (E 172).

### Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Atacand Plus 8 mg/12,5 mg tabletit ovat valkoisia, 4,5 mm x 9,5 mm soikeita tabletteja, joissa on

$\frac{A}{CK}$

kummallakin puolella jakouurre sekä toisella puolella merkintä  $\frac{A}{CK}$ .

Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tabletit ovat punaruskeita, 4,5 mm x 9,5 mm soikeita tabletteja, joissa on

$\frac{A}{CS}$

kummallakin puolella jakouurre sekä toisella puolella merkintä  $\frac{A}{CS}$ .

Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tabletit ovat keltaisia, 6,5 mm x 11 mm soikeita tabletteja, joissa on

$\frac{A}{CJ}$

kummallakin puolella jakouurre sekä toisella puolella merkintä  $\frac{A}{CJ}$ . Tabletti voidaan jakaa kahteen yhtä suureen osaan jakourteen avulla.

Atacand Plus 32 mg/25 mg tabletit ovat vaaleanpunaisia, 6,5 mm x 11 mm soikeita tabletteja, joissa on

$\frac{A}{CD}$

kummallakin puolella jakouurre sekä toisella puolella merkintä  $\frac{A}{CD}$ . Tabletti voidaan jakaa kahteen yhtä suureen osaan jakourteen avulla.

Atacand Plus 8 mg/12,5 mg tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, jotka sisältävät joko 28, 30, 90 tai 98 tablettia.

Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tabletit on pakattu 100 tabletin muovipurkkeihin tai läpipainopakkauksiin, jotka sisältävät joko 14, 28, 30, 56, 90 tai 98 tablettia.

Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, jotka sisältävät joko 28 tai 98 tablettia.

Atacand Plus 32 mg/25 mg tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, jotka sisältävät joko 28, 56 tai 98 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

### Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

Ziegelhof 24

17489 Greifswald

Saksa

Valmistaja:

Klocke Pharma-Service GmbH

Straßburger Str. 77

77767 Appenweier

Saksa

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

Ziegelhof 23-24

17489 Greifswald

Saksa

AstraZeneca AB, 152 57 Södertälje, Ruotsi

**Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluviissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:**

Nimi	Jäsenvaltio
Atacand Plus	Itävalta, Belgia, Kypros, Viro, Saksa, Kreikka, Suomi, Irlanti, Luxemburg, Alankomaat, Norja, Slovakia, Slovenia, Espanja, Ruotsi
Hytacand	Ranska, Portugali
Atacand Zid	Tanska
Ratacand Plus	Italia

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 23.01.2025.**

#### **Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivulla [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

## Bipacksedel: Information till användaren

**Atacand Plus 8 mg/12,5 mg tablett  
Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablett  
Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablett  
Atacand Plus 32 mg/25 mg tablett**

kandesartancilexetil/hydroklortiazid

**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 finns information om följande:**

1. Vad Atacand Plus är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Atacand Plus
3. Hur du tar Atacand Plus
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Atacand Plus ska förvaras
6. Förfäckningens innehåll och övriga upplysningar

### **1. Vad Atacand Plus är och vad det används för**

Ditt läkemedel heter Atacand Plus. Det används för att behandla högt blodtryck (hypertoni) hos vuxna patienter. Det innehåller två aktiva ingredienser: kandesartancilexetil och hydroklortiazid. De samarbetar för att sänka ditt blodtryck.

- Kandesartancilexetil tillhör en grupp läkemedel som kallas angiotensin II-receptorantagonister. Det får dina blodkärl att slappna av och vidgas, vilket bidrar till att sänka ditt blodtryck.
- Hydroklortiazid tillhör en grupp läkemedel som kallas diuretika (urindrivande medel). Det hjälper din kropp att göra sig av med vatten och salter, som natrium, i urinen. Detta bidrar till att sänka ditt blodtryck.

Din läkare kan skriva ut Atacand Plus om ditt blodtryck inte har reglerats tillräckligt med enbart kandesartancilexetil eller hydroklortiazid.

Kandesartancilexetil och hydroklortiazid som finns i Atacand Plus kan också vara godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

### **2. Vad du behöver veta innan du tar Atacand Plus**

**Ta inte Atacand Plus:**

- om du är allergisk mot kandesartancilexetil eller hydroklortiazid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk mot läkemedel som innehåller sulfonamid. Om du känner dig osäker om detta gäller dig ska du tala med din läkare.
- om du är gravid i mer än tredje månaden (även tidigare under graviditeten är det bra att undvika Atacand Plus, se Graviditet och amning)
- om du har allvarliga njurproblem

- om du har en allvarlig leversjukdom eller gallvägshinder (ett tillstånd då gallan har svårt att komma ut ur gallblåsan)
- om du har ihållande låg mängd av kalium i blodet
- om du har ihållande hög mängd av kalcium i blodet
- om du någonsin har haft gikt
- om du har diabetes eller nedsatt njurfunktion och behandlas med ett blodtryckssänkande läkemedel som innehåller aliskiren.

Om du känner dig osäker på om något av ovanstående stämmer in på dig ska du tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Atacand Plus.

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Atacand Plus:

- om du har diabetes
- om du har hjärt-, lever- eller njurproblem
- om du nyligen har genomgått en njurtransplantation
- om du kräks, nyligen haft svåra kräkningar eller har diarré
- om du har en sjukdom i binjurens som heter Conns syndrom (även kallad primär hyperaldosteronism)
- om du någon gång har haft en sjukdom som kallas systemisk lupus erythematosus (SLE)
- om du har lågt blodtryck
- om du någon gång har drabbats av slaganfall
- om du någon gång har haft allergi eller astma
- om du tror att du är gravid eller blir gravid under behandlingen, kontakta din läkare. Atacand Plus rekommenderas inte i början av graviditeten och ska inte användas efter tredje månaden av graviditeten, eftersom det då kan orsaka fosterskador, se Graviditet och amning.
- om du tar något av följande läkemedel som används för att behandla högt blodtryck:
  - o en ACE-hämmare (till exempel enalapril, lisinopril, ramipril), särskilt om du har diabetesrelaterade njurproblem
  - o aliskiren
- om du har haft hudcancer eller om du får en oförutsedd hudförändring under behandlingen. Behandling med hydroklorotiazid, särskilt långvarig användning med höga doser, kan öka risken för vissa typer av hud- och läppcancer (icke-melanom hudcancer). Skydda din hud från exponering för solljus och UV-strålar medan du använder Atacand Plus.
- om du får nedsatt syn eller ögonsmärta. Detta kan vara symtom på vätskeansamling i ögat (mellan åderhinnan och senhinnan) eller en ökning av trycket i ögat och kan ske inom några timmar till veckor efter att du tagit Atacand Plus. Detta kan leda till permanent synnedsättning, om det inte behandlas. Om du tidigare har haft penicillin- eller sulfonamidallergi, kan du ha högre risk för att utveckla detta.
- om du tidigare har fått andnings- eller lungproblem (inklusive inflammation eller vätska i lungorna) efter intag av hydroklorotiazid. Om du får svår andnöd eller svåra andningsproblem efter att du har tagit Atacand Plus ska du omedelbart söka vård.

Tala med läkare om du upplever magsmärta, illamående, kräkningar eller diarré efter att ha tagit Atacand Plus. Din läkare kommer att ta beslut om fortsatt behandling. Sluta inte att ta Atacand Plus på eget beväg.

Din läkare kan behöva kontrollera njurfunktion, blodtryck och mängden elektrolyter (t.ex. kalium) i blodet med jämna mellanrum.

Se även information under rubriken ”Ta inte Atacand Plus”.

Det kan hända att din läkare vill träffa dig oftare och ta en del prover om du har något av dessa tillstånd.

Tala om för din läkare eller tandläkare att du tar Atacand Plus om du ska genomgå någon typ av operation. Anledningen är att Atacand Plus i kombination med vissa narkos- eller bedövningsmedel kan orsaka ett kraftigt blodtrycksfall.

Atacand Plus kan göra att huden blir känsligare för solljus.

## Barn

Det finns ingen erfarenhet av att använda Atacand Plus till barn (under 18 års ålder). Därför ska Atacand Plus inte ges till barn.

## Andra läkemedel och Atacand Plus

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Atacand Plus kan påverka hur vissa andra läkemedel fungerar och vissa andra läkemedel kan påverka Atacand Plus. Om du använder vissa läkemedel kan din läkare behöva ta blodprover emellanåt.

Speciellt ska du berätta för din läkare om du använder något av följande läkemedel, eftersom din läkare kan behöva ändra din dos och/eller vidta andra försiktighetsåtgärder:

- andra läkemedel som hjälper till att sänka blodtrycket, inklusive betablockerare, aliskiren-innehållande läkemedel, diazoxid och ACE-hämmare som enalapril, kaptopril, lisinopril eller ramipril
- icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID-preparat) som ibuprofen, naproxen, diklofenak, celecoxib eller etoricoxib (läkemedel som lindrar smärta och inflammation)
- acetylsalicylsyra (om du tar mer än 3 g om dagen) (ett läkemedel som lindrar smärta och inflammation)
- kaliumtillskott eller saltersättningsmedel som innehåller kalium (läkemedel som ökar mängden kalium i blodet)
- kalcium- eller D-vitamintillskott
- läkemedel som sänker kolesterolvärdet, som colestipol eller kolestyramin
- läkemedel mot diabetes (tablett(er) eller insulin)
- läkemedel för att kontrollera hjärtrytmens (antiarytmiska medel) som digoxin och betablockerare
- läkemedel som kan påverkas av kaliumhalten i blodet, som vissa antipsykotiska läkemedel
- heparin (ett blodförtunnande läkemedel)
- vätskedrivande medel (diuretika)
- laxermedel
- penicillin eller trimetoprim/sulfametoxazol (en kombination av antibiotika)
- amfotericin (mot svampinfektioner)
- litium (ett läkemedel mot psykiska sjukdomar)
- steroider som prednisolon
- hypofyshormon (ACTH)
- läkemedel mot cancer
- amantadin (mot Parkinsons sjukdom eller mot allvarliga virusinfektioner)
- barbiturater (en typ av lugnande medel som även används mot epilepsi)
- karbenoxolon (mot sjukdom i matstrupen eller sår i munnen)
- antikolinerga medel som atropin och biperiden
- cyklosporin, ett läkemedel som används när man transplanterar organ för att förhindra att organet stöts bort
- andra läkemedel som kan orsaka en förstärkning av den blodtryckssänkande effekten, som baklofen (ett läkemedel som lindrar spasticitet (muskelkramper)), amifostin (mot cancer) och vissa antipsykotiska läkemedel
- om du tar en ACE-hämmare eller aliskiren (se även information under rubrikerna ”Ta inte Atacand Plus” och ”Varningar och försiktighet”).

## Atacand Plus med mat, dryck och alkohol

- Du kan ta Atacand Plus med eller utan mat.
- När du har ordinerats Atacand Plus ska du diskutera med din läkare innan du dricker alkohol. Alkohol kan göra att du känner dig svag eller yr.

## **Graviditet och amning**

### Graviditet

Om du tror att du är gravid eller blir gravid under behandlingen, kontakta din läkare. Vanligtvis föreslår din läkare att du ska sluta ta Atacand Plus före graviditet eller så snart du vet att du är gravid och istället rekommendera ett annat läkemedel till dig. Atacand Plus bör inte användas i början av graviditeten och ska inte användas efter tredje månaden av graviditeten, eftersom det då kan orsaka fosterskador.

### Amning

Tala om för din läkare om du ammar eller tänker börja amma. Atacand Plus rekommenderas inte till ammande mödrar, och din läkare kan välja ett annat läkemedel åt dig om du vill amma, speciellt om ditt barn är nyfött eller föddes för tidigt.

### **Körförstånd och användning av maskiner**

Vissa mänskor kan känna trötthet eller yrsel när de tar Atacand Plus. Om det händer dig ska du inte köra bil eller använda verktyg eller maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förstånd 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **Atacand Plus innehåller laktos**

Atacand Plus innehåller laktos som är en sorts socker. Om din läkare har sagt till dig att du inte tål vissa sockerarter, måste du prata med honom/henne innan du tar detta läkemedel.

### **3. Hur du tar Atacand Plus**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Det är viktigt att du fortsätter att ta Atacand Plus varje dag.

Rekommenderad dos av Atacand Plus är en tablett en gång dagligen.

Svälj tabletten med lite vatten.

Försök ta tabletten vid samma tidpunkt varje dag. På så sätt blir det lättare att komma ihåg att ta den.

### **Om du har tagit för stor mängd av Atacand Plus**

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 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

### **Om du har glömt att ta Atacand Plus**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Ta nästa dos som normalt.

### **Om du slutar att ta Atacand Plus**

Om du slutar att ta Atacand Plus kan ditt blodtryck stiga igen. Sluta därför inte att ta Atacand Plus utan att först tala med din läkare.

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. Det är viktigt att du känner till vad det kan vara för biverkningar. Vissa av biverkningarna av Atacand Plus orsakas av kandesartancilexetil och vissa orsakas av hydroklortiazid.

**Sluta att ta Atacand Plus och sök genast läkare om du får någon av följande allergiska reaktioner:**

- Andningssvårigheter, med eller utan svullnad i ansikte, på läppar, på tunga och/eller svalg.
- Svullnad i ansikte, på läppar, på tunga och/eller svalg, som kan ge svårighet att svälja.
- Svår hudklädda (med upphöjda utslag).

Atacand Plus kan orsaka en minskning av vita blodkroppar. Din motståndskraft mot infektioner kan försämras och du kan känna trötthet, få en infektion eller feber. Om det händer ska du kontakta din läkare. Eventuellt tar din läkare blodprov emellanåt för att kontrollera om Atacand Plus har haft någon påverkan på ditt blod (agranulocytos).

Andra eventuella biverkningar är:

**Vanliga (förekommer hos 1 till 10 av 100 patienter)**

- Förändrade resultat av vissa blodprover:
  - Minskad mängd natrium i blodet. Om minskningen är kraftig kan du känna av svaghet, energilöshet eller muskelkramper.
  - Ökad eller minskad mängd kalium i blodet, speciellt om du redan har njurproblem eller hjärtsvikt. Om förändringen är kraftig kan du känna av trötthet, svaghet, oregelbundna hjärtslag eller stickningar och domningar i huden.
  - En ökad mängd kolesterol, socker eller urinsyra i blodet.
- Socker i urinen.
- Känsla av yrsel eller svaghet.
- Huvudvärk.
- Luftvägsinfektion.

**Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 patienter)**

- Lågt blodtryck. Det kan göra att du känner dig svag eller yr.
- Aptitlöshet, diarré, förstopning, irritation i magen.
- Hudutslag, kliande knotriga utslag (nässelutslag), utslag som beror på känslighet för solljus.

**Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1 000 patienter)**

- Gulsot (gulfärgning av huden eller ögonvitorna). Om du får detta ska du genast kontakta din läkare.
- Påverkan på njurfunktionen, speciellt om du har njurproblem eller hjärtsvikt.
- Sömnsvårigheter, depression, rastlöshet.
- Stickningar eller pirningar i armar eller ben.
- Dimsyn under kort tid.
- Onormal hjärtrytm.
- Andningssvårigheter (inklusive lunginflammation och vätska i lungorna).
- Feber.
- Inflammation i bukspottkörteln (pankreatit). Detta ger en måttlig till svår smärta i magen.
- Muskelkramper.
- Skador på blodkärl som ger röda eller lila prickar i huden.
- Minskning i antalet röda eller vita blodkroppar eller blodplättar. Du kan då märka trötthet, infektion, feber eller att du lätt får blåmärken.
- Kraftiga utslag som utvecklas snabbt, med blåsor och hudavflagnings och eventuellt blåsor i munnen.

**Mycket sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 10 000 patienter)**

- Akut andnödssyndrom (tecken på detta är svår andnöd, feber, svaghet och förvirring).
- Intestinalt angioödem: svullnad i tarmen med symptom som magsmärta, illamående, kräkningar och diarré.
- Svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller svalg.

- Klåda.
- Ont i rygg, leder eller muskler.
- Förfärdad leverfunktion, inklusive inflammation i levern (hepatit). Du kan märka av trötthet, gulfärgning av hud och ögonvitor och influensaliknande symtom.
- Hosta.
- Illamående.

#### **Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)**

- Hud och läppcancer (icke-melanom hudcancer).
- Plötslig närsynhet.
- Nedslatt syn eller smärta i ögonen på grund av högt tryck (möjligt tecken på vätskeansamling i ögat (mellan åderhinnan och senhinnan) eller akut trångvinkelglaukom).
- Systemisk och kutan lupus erythematosus (allergiskt tillstånd som orsakar feber, ledsmärta, hudutslag som kan innefatta rodnad, blåsbildning, fjällning och knölar).
- Diarré.

#### **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 (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

Finland:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

#### **5. Hur Atacand Plus ska förvaras**

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Inga särskilda temperaturanvisningar.
- Används före utgångsdatum som anges på kartongen, blisterförpackningen eller burken efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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**

De aktiva substanserna i Atacand Plus är kandesartancilexetil och hydroklortiazid. Tablettorna innehåller antingen 8 mg, 16 mg eller 32 mg kandesartancilexetil och antingen 12,5 mg eller 25 mg hydroklortiazid.

Övriga innehållsämnen är karmelloskalcium, hydroxipropylcellulosa, laktosmonohydrat,

magnesiumstearat, majsstärkelse och makrogol. Atacand Plus 16 mg/12,5 mg och Atacand Plus 32 mg/25 mg innehåller också röd järnoxid (E 172). Atacand Plus 16 mg/12,5 mg, Atacand Plus 32 mg/12,5 mg och Atacand Plus 32 mg/25 mg innehåller också gul järnoxid (E 172).

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Atacand Plus 8 mg/12,5 mg är vita, 4,5 mm x 9,5 mm, ovala tablettor med en skåra på båda sidor och  
 $\frac{A}{CK}$ .  
är märkta .

Atacand Plus 16 mg/12,5 mg är persikofärgade, 4,5 mm x 9,5 mm, ovala tablettor med en skåra på  
 $\frac{A}{CS}$ .  
båda sidor och är märkta .

Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablettor är gula, 6,5 mm x 11 mm, ovala tablettor med en skåra och  
 $\frac{A}{CJ}$   
märkning på den ena sidan och en tryckkänslig skåra på den andra sidan. Tablettan kan delas i två  
lika stora halvor genom att bryta vid skåran.

Atacand Plus 32 mg/25 mg tablettor är rosa, 6,5 mm x 11 mm, ovala tablettor med en skåra och  
 $\frac{A}{CD}$   
märkningen på den ena sidan och en tryckkänslig skåra på den andra sidan. Tablettan kan delas i  
två lika stora halvor genom att bryta vid skåran.

Atacand Plus 8 mg/12,5 mg tablettor förpackas i blister innehållande 28, 30, 90 eller 98 tablettor.

Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablettor förpackas i plastburk innehållande 100 tablettor eller i blister  
innehållande 14, 28, 30, 56, 90 eller 98 tablettor.

Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablettor förpackas i blister innehållande 28 eller 98 tablettor.

Atacand Plus 32 mg/25 mg tablettor förpackas i blister innehållande 28, 56 eller 98 tablettor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Ziegelhof 24  
17489 Greifswald  
Tyskland

Tillverkare:  
Klocke Pharma-Service GmbH  
Straßburger Str. 77  
77767 Appenweier  
Tyskland

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Ziegelhof 23-24  
17489 Greifswald  
Tyskland

AstraZeneca AB, 152 57 Södertälje, Sverige

**Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:**

<b>Namn</b>	<b>Medlemsstat</b>
Atacand Plus	Österrike, Belgien, Cypern, Estland, Tyskland, Grekland, Finland, Irland, Luxemburg, Nederländerna, Norge, Slovakien, Slovenien, Spanien, Sverige
Hytacand	Frankrike, Portugal
Atacand Zid	Danmark
Ratacand Plus	Italien

Sverige: **Denna bipacksedel ändrades senast dd.mm.yyyy.**

Finland: **Denna bipacksedel ändrades senast 23.01.2025.**

#### **Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets/Fimeas webbplats  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se) / [www.fimea.fi/](http://www.fimea.fi/).