

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Di-Adreson-F Aquosum 25 mg injektiokuiva-aine, liuosta varten prednisoloninatriumsukkinaatti

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen, vaikka kokemiasi haittavaikutuksia ei olisikaan mainittu tässä pakkausselosteessa..

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Di-Adreson-F Aquosum on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta
3. Miten Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Di-Adreson-F Aquosum on ja mihin sitä käytetään

Lääkeaineryhmä

Di-Adreson-F Aquosum kuuluu lisämunaaiskuoren erittämien hormonien ryhmään (kortikosteroideihin).

Mihin Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta käytetään?

- Sokin hoito.
- Vakavat allergiset tilat.
- Nivelreuma, nivelen ympäristön tulehdus (periartriitti), jännetupittulehdus.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta

Älä käytä Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta

- jos olet allerginen prednisolonille tai jollekin muulle glukokortikoidille
- jos sinulla on todettu Cushingin tauti
- jos sinulla on maha- tai pohjukaissuolihaava
- jos sinulla on systeeminen (koko elimistöön liittyvä) sieni-infektio
- jos sinulla on tiettyjä virusinfektioita, esimerkiksi vesirokko tai herpes
- jos sinulla on glaukooma.

Älä injisoi Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta suoraan hoidettavaan kohtaan (esimerkiksi niveleen)

- jos hoidettavassa kohdassa on tulehdus
- jos sinulla on bakteereja veressä (bakteremia) tai systeeminen sieni-infektio
- jos sinulla on epävakaaat nivelet.

Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen paikallinen käyttö voi vaikuttaa koko elimistöön.

Varoitukset ja varotoimet

Jos sinulla on tai on ollut jokin seuraavista tiloista, kerro siitä lääkärille etukäteen, sillä lisäseuranta voi olla tarpeen:

- hauraat luut (osteoporoosi)
- piilevä tuberkuloosi
- diabetes (diabetes mellitus)

- mielenterveyshäiriö (psykoosi)
- sydänsairaus (sydämen vajaatoiminta)
- munuaissairaus (munuaisten vajaatoiminta)
- korkea verenpaine (hypertensio)
- migreeni
- infektiosairauksia
- loisinfektio (amebiaasi).

Jos saat glukokortikoideja pitkäaikaishoitona, sinulta tarkistetaan

- silmänpaine ja linssisamentuman mahdollisuus
- glukosiaineenvaihdunta.

Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta ei pidä käyttää vaikean päävamman tai aivohalvauksen komplikaatioiden hoitoon, sillä siitä ei ole ehkä hyötyä ja se voi jopa aiheuttaa haittaa sinulle.

Jos sinulla on kuumetta tai kärsit stressistä, Di-Adreson-F Aquosum -annosta pitää suurentaa. Kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekista.

Kun Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta annetaan kasvaville lapsille, lääkärin pitää seurata tarkasti lapsen kasvua ja fyysistä kehitystä.

Muut lääkevalmisteet ja Di-Adreson-F Aquosum

Huomioi, että seuraavat kohdat voivat koskea myös lääkkeitä, joita olet käyttänyt jokin aika sitten tai joita käytät lähitulevaisuudessa.

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Kysy neuvoa lääkäriltä, jos

- käytät samanaikaisesti
 - epilepsialääkkeitä tai nopeasti vaikuttavia nukutus- tai puudutusaineita (fenytoiini, karbamatsepiini ja barbituraatit, kuten fenobarbitaali)
 - bakteerilääkkeitä (rifampisiini)
 - efedriiniä
 - primidonia
 - nesteenpoistolääkkeitä ja/tai sydänglykosideja
 - diabeteslääkkeitä
 - tulehduskipulääkkeitä
 - suun kautta otettavia hyytymisenestolääkkeitä
 - eläviä rokotteita.
- käytät samanaikaisesti
 - salisylaatteja.

Di-Adreson-F Aquosum -hoidon lopettaminen voi johtaa salisylaattimyrkytykseen.

Raskaus ja imetys

Tämän lääkkeen käytöstä raskaana oleville naisille ei ole riittävästi tietoja. Eläinkokeissa sen on havaittu olevan haitallinen. Pitkäaikaishoito voi aiheuttaa lisämunuaisen vajaatoiminnan vastasyntyneelle. Käytä raskauden aikana vain, jos lääkäri on erityisesti niin neuvonut.

Prednisolonia erittyy ihmisen rintamaitoon hyvin pieniä määriä. Ei tiedetä, vaikuttaako se haitallisesti imeväiseen.

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Di-Adreson-F Aquosum voi aiheuttaa mielialanvaihteluita ja näköhäiriöitä. Tällöin on noudatettava varovaisuutta ajamisessa ja koneiden käytössä.

3. Miten Di-Adreson-F Aquosum -valmistetta käytetään

Injektiot saa antaa vain lääkäri tai sairaanhoitaja.

Annos

Annos riippuu hoidettavan tilan vaikeudesta, hoitovasteesta ja pistokohdasta. Hoitava lääkäri määrittää oikean annoksen, ja sitä voidaan muuttaa hoidon aikana kokemiesi oireiden mukaan.

Koko elimistöön vaikuttava hoito (sokki):

- 25 mg (1 ml) injektiona laskimoon 1–3 kertaa vuorokaudessa.

Paikallinen hoito:

- Nivelen/pistokohdan mukaan, yleensä 12,5–25 mg (0,5–1 ml) injektiota kohden.

Käyttökuntoon saattaminen

- Lisää 1 ml injektioneesteisiin käytettävää vettä kylmäkuivattuun jauheeseen.
- Ravistele varovasti, kunnes liuos on kirkas.
- 1 ml käyttökuntoon saatettua liuosta sisältää 25 mg prednisoloninatriumsukkinaattia.

Liuos pitää käyttää välittömästi käyttökuntoon saattamisen jälkeen. Liuosta voidaan laimentaa useilla infuusioliuoksilla. Liuos voidaan myös injisoida suoraan tällaisten liuosten infuusioletkuun.

Kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekista ennen Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen laimentamista.

Antotapa

Injektion antotapa riippuu hoidettavan tilan luonteesta ja hoidettavan kohdan sijainnista. Injektio voidaan antaa esimerkiksi verenkiertoon, lihaskudokseen, ihonalaiseen kudokseen (heti ihon alle) tai niveleen. Injektioneeste voidaan myös lisätä laskimonsisäiseen infuusioon tai antaa peräsuoleen (peräruiske).

Jos havaitset, että Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekista.

Jos lopetat Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen käytön

Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen pitkäaikaisen käytön jälkeen hoito pitää lopettaa asteittain, muutoin hoitoa edeltäneet oireet voivat palata. Komplikaatioita voi ilmetä nopeammin, ja lisämunuaisten erittämien hormonien säätelyjärjestelmällä voi olla huonommat mahdollisuudet kunnolliseen palautumiseen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Useimmat haittavaikutukset ilmenevät vain silloin, kun kortikosteroideja annetaan suuria annoksia pitkään.

Koko elimistöön vaikuttava hoito

Koko elimistö

- suolan ja nesteen kertyminen elimistöön
- veren kaliumin niukkuus (hypokaleeminen alkaloosi)
- päänsärky

Verisuonisto

- korkea verenpaine (hypertensio)

Umpieritys

- lasten kasvun estyminen
- sekundaarinen lisämunuais- ja aivolisäkevasteen puuttuminen (hypotalamus-aivolisäkejärjestelmän toiminta)
- lisämunuaiskuoren riittämätön vaste stressitilanteessa (esimerkiksi onnettomuus, leikkaus tai infektio)
- heikentynyt glukoosinsietokyky, mikä voi paljastaa piilevän diabeteksen. Ensimmäisiä oireita ovat jano, lisääntynyt virtsaamistarve ja laihtuminen. Se voi myös pahentaa diabetesta.
- Cushingin taudin kaltaisia oireita (kuten kuukasvoisuus, pään ja vartalon lihavuus, punaisia juovia rintakehässä ja vatsassa)
- negatiivinen typpi- ja kalsiumtasapaino

Ruoansulatuselimistö

- mahan ja pohjukaissuolen haavaumat, puhkeama ja verenvuoto
- vatsan turpoaminen

Iho ja ihonalainen kudος

- ihon oheneminen ja suurentunut ihonalaisen verenvuodon riski (mustelmat, arpijuovat, ihon ohentuminen, verenpurkaukemat)
- tiettyntyyppiset hiussuonipurkaukemat (petekiat)
- tiettyntyyppiset mustelmat (ekkymoosit)
- kasvojen punoitus
- akne ja liikakarvaisuus (hirsutismi)
- heikentynyt haavojen paraneminen
- heikentynyt vaste ihotestien yhteydessä
- lisääntynyt hikoilu

Aineenvaihdunta ja ravitsemus

- negatiivinen typpitasapaino ja katabolisia (kudoksia hajottavia) haittavaikutuksia

Sukupuolielimet ja rinnat

- kuukautishäiriöt

Muut

- heikentynyt vastustuskyky infektioille
- heikentynyt vaste rokotuksen yhteydessä

Luusto, lihakset ja sidekudos

- lihasheikkous
- lihaskudoksen väheneminen (steroidimyopatia)
- osteoporoosi
- reisi- ja olkaluun pään aseptinen nekroosi (kuolio)

Psyykkiset häiriöt

- euforia
- psykoosi

Silmät

- kaihi
- silmän poikkeavuudet (suurentunut silmänpaine ja glaukoomariski)

Hermosto

- suurentunut aivopaine ja näköhermon nystyn turvotus, erityisesti lapsilla lopetettaessa hoito
- kouristukset

Paikallisen hoidon jälkeen

Iho ja ihonalainen kudος

- Harvinainen: pistokohdan ärsytys

Luusto, lihakset ja sidekudos

- Harvinainen: kivuton niveltuho, erityisesti toistuvan annon jälkeen

Kysy neuvoa lääkäriltä, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista haittavaikutuksista tai jotakin muita epätavallisia oireita hoidon aikana tai heti sen lopettamisen jälkeen.

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

5. Di-Adreson-F Aquosum -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä 2–25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Älä käytä Di-Adreson-F Aquosum -valmistettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Käytettävä välittömästi käyttökuntoon saattamisen jälkeen.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Di-Adreson-F Aquosum sisältää

- Vaikuttava aine on prednisoloninatriumsukkinaatti.
- Muita aineita (apuaineita) ei ole.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Kymmenen 2 ml:n injektiopulloa. Yksi injektiopullo sisältää 25 mg prednisoloninatriumsukkinaattia 1 ml:n injektiooliuosta varten.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

ACE Pharmaceuticals BV
Schepenveld 41
3891 ZK Zeewolde
Alankomaat

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 12.10.2012

Bipacksedeln: Information till användaren

Di-Adreson-F Aquosum 25 mg pulver till injektionsvätska, lösning prednisolon-natriumsuccinat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Di-Adreson-F Aquosum är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Di-Adreson-F Aquosum
3. Hur du använder Di-Adreson-F Aquosum
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Di-Adreson-F Aquosum ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Di-Adreson-F Aquosum är och vad det används för

Läkemedelsgrupp

Di-Adreson-F Aquosum tillhör den grupp av hormoner som bildas i binjurebarken (kortikosteroider).

Vad används Di-Adreson-F Aquosum för?

- Chockbehandling
- Allvarliga allergiska reaktioner
- Ledgångsreumatism, inflammation i vävnaden omkring en led (periartrit) och senskidesinflammation (tendovaginit)

2. Vad du behöver veta innan du använder Di-Adreson-F Aquosum

Använd inte Di-Adreson-F Aquosum

- om du är allergisk mot prednisolon eller mot andra glukokortikoider.
- om du har diagnosen Cushings sjukdom
- om du har magsår i magsäcken eller tarmen
- om du har systemisk (förekommer i hela kroppen) svampinfektion
- om du har vissa virusinfektioner såsom vattkoppor eller herpes
- om du har glaukom

Injicera inte Di-Adreson-F Aquosum direkt i området som behöver behandlas (t.ex. i leden)

- om du har en infektion (inflammation) i området som behöver behandlas
- om du har en bakterier i blodet (bakteremi) eller systemisk svampinfektion
- om du har instabila leder

Lokal applicering av Di-Adreson-F Aquosum kan påverka hela kroppen.

Varningar och försiktighet

Om du har eller har haft något av följande tillstånd ska du informera din läkare i förväg, eftersom ytterligare undersökningar kan vara nödvändiga:

- benskörhet (osteoporos)

- latent tuberkulos
- diabetes
- mentala besvär (psykos)
- hjärtsvikt
- nedsatt njurfunktion
- högt blodtryck
- migrän
- infektionssjukdomar
- parasitinfektioner (amöbiasis)

Om du har långvarig behandling med glukokortikoider bör din läkare undersöka:

- ögats tryck och linsens grumlighet
- glukosmetabolismen

Di-Adreson-F Aquosum bör inte användas vid behandling av komplikationer efter svåra huvudskador eller stroke, detta eftersom du troligtvis inte har någon nytta av behandlingen och den kan t.o.m. vara skadlig.

Om du besväras av feber eller stress ska dosen för Di-Adreson-F Aquosum ökas. Fråga läkare eller apotekspersonal för ytterligare information.

Vid behandling med Di-Adreson-F Aquosum hos växande barn, ska läkaren följa tillväxt och kroppsutveckling hos barnet.

Andra läkemedel och Di-Adreson-F Aquosum

Observera: följande påpekanden kan vara tillämpliga för läkemedel som du använt för ett tag sedan eller som du kommer att ta under den närmsta tiden.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Kontakta din läkare om:

- Du samtidigt använder:
 - läkemedel som dels används vid behandling av epilepsi och dels som snabbverkande narkosedel (fenytoin, karbamazepin och barbiturater som fenobarbital)
 - läkemedel mot bakterieinfektion (rifampicin)
 - efedrin
 - primidon
 - diuretika och/eller hjärtglykosider
 - diabetesläkemedel
 - anti-inflammatoriska läkemedel
 - orala antikoagulanter
 - levande vacciner
- Du samtidigt använder:
 - salicylater

Avslutning av behandlingen med Di-Adreson-F Aquosum kan leda till salicylatförgiftning.

Graviditet och amning

Det finns inte tillräckligt med information om användandet av detta läkemedel under graviditeten för att kunna bedöma den möjliga risken det utgör för fostret. På basen av djurstudier kan preparatet vara skadligt. Långtidsbehandling kan leda till risk för minskad aktivitet hos det nyfödda barnets binjuror. Använd Di-Adreson-F Aquosum under graviditet endast om läkaren uttryckligen rekommenderat det.

Prednisolon utsöndras i mycket små mängder i bröstmjölk. Det är okänt om detta har skadliga effekter på barnet.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Di-Adreson-F Aquosum kan orsaka humörsvängningar och synstörningar. I sådana fall bör försiktighet iaktas då man kör bil eller hanterar maskiner.

3. Hur du använder Di-Adreson-F Aquosum

Injektionerna måste ges av läkare eller sjuksköterska.

Dosering

Dosen bestäms i förhållande till svårighetsgraden av ditt sjukdomstillstånd, hur du reagerar på behandlingen och vilket injektionsställe som valts. Läkaren bestämmer lämplig dos och det kan bli aktuellt att ändra dosen under behandlingen, beroende på dina symtom.

Systembehandling (chock):

- Vanligtvis ges en intravenös injektion på 25 mg (1 ml) 1-3 gånger per dag.

Lokal behandling:

- Beroende på leden/infiltrationsområdet ges vanligtvis 12,5-25 mg (0,5-1 ml) per injektion.

Beredning

- Tillsätt 1 ml vatten för injektionsvätskor till det frystorkade pulvret.
- Snurra försiktigt tills en klar lösning erhålls.
- 1 ml färdigberedd lösning innehåller 25 mg prednisolon-natriumsuccinat.

Använd lösningen omedelbart efter beredning. Lösningen kan utspädas med flera infusionslösningar. Lösningen kan även tillsättas direkt i infusionsslangen på dessa lösningar.

Rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan utspädning av Di-Adreson-F Aquosum.

Administreringssätt

Hur injektionen ska ges beror på ditt sjukdomstillstånd och var på kroppen det sitter. Injektionen kan ges direkt i blodet, i muskelfvävnad, i underhuden eller i en led. Injektionsvätskan kan även ges som en intravenös infusion eller via ändtarmen.

Om du märker att du antingen får för kraftig eller otillräcklig effekt av Di-Adreson-F Aquosum, rådfråga läkare eller apotekspersonal.

Om du slutar att använda Di-Adreson-F Aquosum

Efter långtidsbehandling med Di-Adreson-F Aquosum måste dosen trappas ner stegvis, eftersom de symtom du hade innan behandlingen annars kan återkomma. Komplikationer kan uppträda snabbare och kroppens egen produktion av binjurebarkshormoner kan vara nedsatt.

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 flesta biverkningar uppstår när kortikosteroider tas i stora doser under en lång tid.

Systembehandling

Hela kroppen

- salt- och vätskeansamling i kroppen
- för lite kalium i blodet (hypokalemisk alkalos)
- huvudvärk

Blodkärl

- högt blodtryck

Endokrina systemet

- tillväxthämning hos barn
- avsaknad av sekundär binjurebarks- och hypofysrespons (hypothalamus-hypofyssystemets funktion)
- bristfällig respons från binjurebarken i stressituationer (t ex olycksfall, operation eller infektion)
- sänkt glukostolerans som kan medföra att dold diabetes uppträder. De första tecknen är törst, tätta vattenkastningar och viktninskning. Det kan även medföra att diabetes försämras.
- tecken på Cushings sjukdom (såsom fullmåneansikte, övervikt som sätter sig på huvud och bål, röda strimmor på bröst och buk)
- negativ kväve- och kalciumbalans

Magtarmkanalen

- magsår i magsäcken eller tarmen, perforation och blödning
- svullen mage

Hud och subkutan vävnad

- hudförtunning med ökad risk för blödning (blåmärken, bristningar, hudatrofi, blodutgjutning)
- vissa former av blödning under huden (petekier)
- vissa former av blåmärken (ekkymoser)
- hudrodnad i ansiktet
- akne och kraftig behåring (hirsutism)
- försämrad sårhäkning
- försämrad reaktion vid hudtest
- ökad svettning

Metabolism och nutrition

- negativ kvävebalans med katabola (nedbrytning av vävnad) biverkningar som följd

Reproduktionsorgan och bröstkörtel

- störning i menstruationscykeln

Övriga

- hämning av immunförsvaret
- försämrad respons i samband med vaccination

Muskuloskeletala systemet och bindväv

- muskelsvaghet
- minskad muskelvävnad (steroidmyopati)
- benskörhet (osteoporos)
- aseptisk nekros i lår- och överarmsbenets huvud

Psykiska störningar

- eufori
- psykos

Ögon

- starr
- avvikelser i ögat (förhöjt ögontryck med risk för glaukom)

Centrala och perifera nervsystemet

- ökat tryck i huvudet med svullnad av synnerven i ögonbotten, särskilt hos barn när behandlingen avbryts
- kramper

Efter lokal behandling

Hud och subkutan vävnad

- Sällsynta: Irritation vid injektionsområdet

Muskuloskeletala systemet och bindväv

- Sällsynta: Smärtfri nedbrytning av ledvävnad, särskilt efter upprepad dosering

Konsultera din läkare om du upplever någon av nämnda biverkningar eller om ovanliga tecken uppträder under behandlingen eller omedelbart efter att den avslutats.

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

5. Hur Di-Adreson-F Aquosum ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid 2-25 °C. Förvaras i originalförpackningen.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd lösningen omedelbart efter beredning.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är prednisolon-natriumsuccinat.
- Inga övriga innehållsämnen ingår

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

10 injektionsflaskor om 2 ml innehållande 25 mg prednisolon-natriumsuccinat pulver för beredning av 1 ml injektionsvätska, lösning.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

ACE Pharmaceuticals BV
Schepenveld 41
3891 ZK Zeewolde
Nederländerna

Denna bipacksedel ändrades senast: 12.10.2012