

PAKKAUSSELOSTE

Histec 10 mg kalvopäällysteinen tabletti Setiritsiinidihydrokloridi

Tämä pakkauskoko on tarkoitettu lääkärin aiemmin toteamien allergisten oireiden hoitoon. Ilman lääkärin tekemiä tutkimuksia ja diagnoosia valmistetta ei tule käyttää pidempiä jaksoja. On tärkeää, että lääkäri varmistaa oikean diagnoosin ja pitkäaikaisen antihistamiinilääkityksen tarpeen. Näin vältetään muiden kuin allergisten oireiden turha hoito antihistamiinilääkkeellä.

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

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane 3 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Histec on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Histeciä
3. Miten Histeciä otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Histecin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. MITÄ HISTEC ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN

Histecin vaikuttava aine on setiritsiinidihydrokloridi.
Histec on allergialääke.

Histec on tarkoitettu aikuisten ja vähintään 6-vuotiaiden lasten

- kausiluonteiseen ja ympärivuotiseen allergiseen nuhaan liittyvien nenä- ja silmäoireiden hoitoon
- pitkäaikaisen nokkosihottuman (kroonisen idiopaattisen urtikarian) hoitoon.

Käännä lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi 3 päivän jälkeen.

2. MITÄ SINUN ON TIEDETTÄVÄ, ENNEN KUIN OTAT HISTECIÄ

Älä ota Histeciä

- jos sinulla on vaikea munuaissairaus (vaikea munuaisten vajaatoiminta ja kreatiniinipuhdistuma on alle 10 ml/min)
- jos olet allerginen Histecin vaikuttavalle aineelle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6), hydroksitsiinille tai piperatsiinijohdoksille (tämän lääkevalmisteen vaikuttavan aineen sukulaisaineille).
- jos sinulla on perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, saamelaisilla esiintyvä laktaasiinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imeytymishäiriö.

Ole erityisen varovainen Histecin suhteen

Jos sinulla on munuaisten vajaatoiminta, kysy neuvoa lääkäriltä ja ota tarvittaessa pienempi annos. Lääkäri määrää sinulle uuden annostuksen.

Jos sairastat epilepsiaa tai sinulla on alttius saada kouristuksia, ota yhteyttä lääkäriin saadaksesi neuvoja.

Alkoholin (pitoisuus veressä 0,5 promillea, mikä vastaa yhtä viinilasillista) ja normaaleina annoksina käytettävän setiritsiinin välillä ei ole havaittu yhteisvaikutuksia, joilla olisi erityistä merkitystä. Alkoholin samanaikaista käyttöä suositellaan kuitenkin välttämään, kuten muidenkin antihistamiinien käytön yhteydessä.

Varovaisuutta tulee noudattaa, jos sinulla on virtsaummelle altistavia tekijöitä (esim. selkäydinvaurio, eturauhasen liikasvu), sillä Histec voi lisätä virtsaumpiriskiä.

Histec saattaa vaikuttaa allergiatestien tuloksiin. Jos joudut allergiatestiin, Histecin käyttö tulee keskeyttää 3 vuorokaudeksi ennen allergiatestausta.

Muut lääkevalmisteet ja Histec

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Setiritsiinin ominaisuuksien vuoksi muiden lääkeaineiden kanssa ei odoteta esiintyvän yhteisvaikutuksia.

Histecin otto ruuan ja juoman kanssa

Ruoka ei vaikuta merkittävästi setiritsiinin imeytymiseen.

Raskaus ja imetys

Kysy lääkäriltä tai apteekkihenkilökunnalta neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä.

Muiden lääkkeiden tavoin myös Histecin käyttöä on vältettävä raskauden aikana. Raskaana olevalle naiselle vahingossa annettu lääke ei todennäköisesti aiheuta sikiölle haitallisia vaikutuksia. Lääkkeen käyttö on siitä huolimatta lopetettava.

Älä käytä Histeciä imetyksen aikana, koska setiritsiini erittyy rintamaitoon.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Kliiniset tutkimukset eivät ole viitanneet siihen, että valmiste heikentäisi huomiokykyä, vireystilaa tai ajokykyä, kun Histeciä käytetään suositeltuina annoksina.

Jos aiot ajaa, ryhtyä vaaraa mahdollisesti aiheuttaviin toimiin tai käyttää koneita, älä ylitä suositeltuja annoksia. Seuraa tarkoin, miten elimistösi reagoi lääkkeeseen.

Jos elimistösi on herkkä, saatat havaita alkoholin tai muiden hermostoa lamaavien lääkkeiden vaikuttavan voimakkaammin huomio- ja reaktiokykyysi.

Tärkeää tietoa Histecin sisältämistä aineista

Valmiste sisältää laktoosimonohydraattia (101,8 mg/tabletti). Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. MITEN HISTECIÄ OTETAAN

Miten ja milloin Histeciä otetaan?

Noudata seuraavia ohjeita, ellei lääkäri ole antanut sinulle muunlaisia annostusohjeita. Noudata annettuja ohjeita, jotta Histec tehoaa riittävästi.

Tablettien nielemisen yhteydessä on juotava lasillinen nestettä.

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret:

10 mg kerran vuorokaudessa (1 tabletti).

6–12-vuotiaat lapset:

5 mg kaksi kertaa vuorokaudessa (½ tablettia kaksi kertaa vuorokaudessa).

Keskivaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavat

Keskivaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavien hoitoon suositellaan 5 mg kerran vuorokaudessa.

Jos Histecin vaikutus on mielestäsi liian heikko tai liian voimakas, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

Hoidon kesto

Hoidon kesto riippuu oireidesi luonteesta, kestosta ja etenemisestä. Lääkäri määrittelee hoidon keston.

Jos otat enemmän Histeciä kuin sinun pitäisi

Jos epäilet ottaneesi yliannoksen Histeciä, ota yhteyttä lääkäriin.

Lääkäri päättää, millaisiin toimenpiteisiin on syytä ryhtyä.

Yliannoksen ottamisen jälkeen seuraavassa mainittuja haittavaikutuksia saattaa esiintyä tavallista voimakkaampina. Tällaisia haittavaikutuksia ovat sekavuus, ripuli, huimaus, väsymys, päänsärky, heikkokuntoisuus, silmien mustuaisten laajeneminen, kutina, levottomuus, lääkkeen rauhoittava vaikutus, uneliaisuus, tokkuraisuus, poikkeavan nopea sydämensyke, vapina ja virtsaumpi.

Jos unohdat ottaa Histeciä

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Histecin oton

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

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu lääkkeen myyntiin tulon jälkeisen käyttökokemuksen yhteydessä. Haittojen esiintyvyys on määritelty seuraavasti: yleiset: 1–10 potilaalla 100:sta, melko harvinaiset: 1–10 potilaalla 1 000:sta, harvinaiset: 1–10 potilaalla 10 000:sta, hyvin harvinaiset: harvemmallakin kuin 1 potilaalla 10 000:sta, tuntemattomat (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

- Veri ja imukudos:
Hyvin harvinaiset: trombositopenia (verihiutaleiden vähyys).
- Aineenvaihdunta ja ravitsemus:
Tuntemattomat: lisääntynyt ruokahalu.
- Sydän:
Harvinaiset: sydämen tihälyöntisyys.
- Kuulo ja tasapainoelin:
Tuntemattomat: kiertoaihe.
- Silmät:
Hyvin harvinaiset: silmien mukautumishäiriöt, näön hämärtyminen, silmien hallitsematon kiertoaihe.
- Ruoansulatuselimistö:
Yleiset: suun kuivuminen, pahoinvointi, ripuli.
Melko harvinaiset: vatsakipu.
- Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat:
Yleiset: uupumus
Melko harvinaiset: voimattomuus, huonovointisuus.
Harvinaiset: turvotus.
- Immuunijärjestelmä:
Harvinaiset: allergiset reaktiot, joista osa voi olla vaikeita.
- Maksa ja sappi:
Harvinaiset: poikkeava maksan toiminta.
- Tutkimukset:
Harvinaiset: painonnousu.
- Hermosto:
Yleiset: huimaus, päänsärky.
Melko harvinaiset: harhatuntemukset (parestesiat).
Harvinaiset: kouristukset, liikehäiriöt.
Hyvin harvinaiset: pyörtyminen, vapina, makuhäiriö (makuaistimusten muuttuminen).
Tuntemattomat: muistinmenetykset, muistin heikkeneminen.
- Psykkiset häiriöt:
Yleiset: unisuus.
Melko harvinaiset: levottomuus.
Harvinaiset: aggressiivisuus, sekavuus, masennus, aistiharhat, unettomuus.
Hyvin harvinaiset: nykimishäiriö.
Tuntemattomat: itsemurha-ajatukset.
- Munuaiset ja virtsatiet:
Hyvin harvinaiset: virtsaamisen vaikeutuminen.
Tuntemattomat: virtsaumpi.
- Hengityselimet:

Yleiset: nielutulehdus, nuha.

- Iho ja ihonalainen kudosis:
Melko harvinaiset: kutina, ihottuma.
Harvinaiset: nokkosihottuma.
Hyvin harvinaiset: turvotus, lääkeihottuma.

Jos sinulle kehittyy jokin edellä mainituista haittavaikutuksista, kerro siitä lääkärille. Lopeta Histecin ottaminen heti yliherkkyysreaktion ensimmäisten merkkien ilmaantuessa. Lääkäri arvioi haittavaikutuksen vaikeusasteen ja päättää mahdollisesti tarvittavista toimenpiteistä.

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

5. HISTECIN SÄILYTTÄMINEN

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä Histeciä ulkopakkauksessa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. PAKKAUKSEN SISÄLTÖ JA MUUTA TIETOA

Mitä Histec sisältää

- Vaikuttava aine on setiritsiimidihydrokloridi, jota on 10 mg yhdessä tabletissa.
- Tablettiytimen apuaineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, kolloidinen vedetön piidioksidi, talkki ja magnesiumstearaatti.
- Kalvopäällysteen apuaineet ovat titaanidioksidi (E171), laktoosimonohydraatti, natriumsitraatti, hypromelloosi ja makrogolit.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen, pyöreä, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on kohokuvio ”A” ja toisella puolella jakouurre. Halkaisija n. 8 mm. Tabletin voi jakaa yhtä suuriksi annoksiksi.

6, 10 tai 30 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Orion Oyj
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Pakkausseloste tarkistettu

6.3.2014

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Histec 10 mg filmdragerad tablett Cetirizindihydroklorid

Denna förpackningstorlek är avsedd för att sköta allergiska symtom som läkaren tidigare har påvisat. Utan läkarens undersökningar och diagnos får preparatet inte användas i långa perioder. Det är viktigt, att läkaren säkrar den rätta diagnosen och behovet av långvarig antihistaminbehandling. Så undviker man situationer, där man i onödan tar allergimedieiner för symtom, som inte beror på allergi.

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

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. VAD HISTEC ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Cetirizindihydroklorid är den aktiva ingrediensen i Histec.
Histec är ett läkemedel mot allergi.

Till vuxna och barn från 6 år används Histec för

- lindring av symtom från näsan och ögonen vid säsongsbunden och kronisk rinit (allergisk snuva)
- lindring av kronisk nässelutslag (kronisk idiopatisk urtikari).

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar.

2. VAD DU BEHÖVER VETA INNAN DU TAR HISTEC

Ta inte Histec

- om du har allvarlig njursjukdom (allvarligt nedsatt njurfunktion med kreatininclearance under 10 ml/min)
- om du är allergisk mot aktiv substans i Histec, något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6), hydroxyzin eller piperazinderivat (nära besläktade substanser i andra läkemedel).
- om du har något av följande sällsynta ärftliga tillstånd: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

Var särskilt försiktig med Histec

Om du har nedsatt njurfunktion ska du rådgöra med läkare; eventuellt kan dosen behöva justeras. Den nya dosen bestäms av läkaren.

Om du har epilepsi eller riskerar att få kramper ska du rådgöra med läkaren.

Det har inte visats att alkohol (vid 0,5 promille i blodet, vilket motsvarar ett glas vin) och cetirizin påverkar varandra när cetirizin tas i normal dos. Precis som för alla antihistaminer bör dock samtidig konsumtion av alkohol undvikas.

Försiktighet skall följas, om du har extra riskfaktorer (t.ex. ryggmärgsskada, prostataförstoring), eftersom Histec kan öka risken för urinretention.

Om du ska göra allergitest på huden, Histec kan påverka resultatet av testet. Därför ska du avbryta användningen av Histec 3 dagar före testet.

Andra läkemedel och Histec

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

På grund av cetirizins egenskaper förväntas ingen påverkan på eller av andra läkemedel.

Intag av Histec med mat och dryck

Absorptionen av cetirizin påverkas inte nämnvärt av föda.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Som med andra läkemedel ska Histec undvikas av gravida kvinnor. Oavsiktlig användning av läkemedlet av en gravid kvinna bör inte orsaka några skadliga effekter på fostret. Behandlingen med läkemedlet bör dock upphöra.

Du ska inte använda Histec under amning eftersom cetirizin passerar över i modersmjölk.

Körförmåga och användning av maskiner

Kliniska studier har inte visat att Histec ger försämrad uppmärksamhet, vaksamhet eller körförmåga vid normala doser.

Om du avser att framföra motorfordon, delta i tänkbart farliga aktiviteter eller använda maskiner ska du inte överskrida rekommenderad dos. Du bör känna till hur du reagerar på läkemedlet.

Om du är känslig kan samtidig användning av alkohol eller andra lugnande medel påverka din uppmärksamhet och reaktionsförmåga ytterligare.

Viktig information om något innehållsämne i Histec

Läkemedlet innehåller laktosmonohydrat (101,8 mg/tablett). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. HUR DU TAR HISTEC

Hur och när ska du ta Histec?

Dessa riktlinjer gäller såvida inte läkaren har gett dig andra instruktioner om hur du ska använda Histec. Följ dessa instruktioner, annars har kanske Histec inte full effekt.

Tabletterna ska sväljas hela med ett glas vätska.

Vuxna och ungdomar över 12 år:

10 mg en gång dagligen som 1 tablett.

Barn mellan 6 och 12 år:

5 mg 2 gånger dagligen som ½ tablett 2 gånger dagligen.

Patienter med måttligt nedsatt njurfunktion:

Rekommenderad dos till patienter med måttligt nedsatt njurfunktion är 5 mg en gång dagligen.

Om du upplever att effekten av Histec är för svag eller för stark ska du kontakta läkare.

Behandlingstid

Behandlingstiden beror på typ, varaktighet och orsak till dina besvär och bestäms av läkaren.

Om du har tagit för stor mängd av Histec

Om du tror att du fått i dig för stor mängd av Histec, kontakta läkare.

Läkaren kommer då att bestämma vilka eventuella åtgärder som måste vidtagas.

Efter en överdos kan nedan beskrivna biverkningar uppträda med ökad intensitet. Biverkningar som förvirring, diarré, yrsel, trötthet, huvudvärk, sjukdomskänsla, pupillutvidgning, klåda, rastlöshet, dåsighet, sömnlighet, stelhet, onormalt hög hjärtfrekvens, darrningar och svårigheter att kasta vatten har rapporterats.

Om du har glömt att ta Histec

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att ta Histec

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.

Följande biverkningar har rapporterats efter marknadsföringen. Frekvenser definieras enligt följande: vanliga: 1 patient av 100 till 1 av 10, mindre vanliga: 1 av 1 000 till 1 av 100, sällsynta: 1 av 10 000 till 1 av 1 000, mycket sällsynta: mindre än 1 av 10 000, ingen känd frekvens (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data).

- Blodet och lymfsystemet:
Mycket sällsynta: trombocytopeni (minskat antal blodplättar).

- Metabolism och nutrition:
Ingen känd frekvens: ökad aptit.
- Hjärtat:
Sällsynta: takykardi (för snabb hjärtfrekvens).
- Öron och balansorgan:
Ingen känd frekvens: yrsel.
- Ögon:
Mycket sällsynta: ackommodationsstörningar, dimsyn, okulogyr kris (ögonen har okontrollerade rörelser).
- Mag-tarmkanalen:
Vanliga: muntorrhet, illamående, diarré.
Mindre vanliga: buksmärta.
- Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället:
Vanliga: utmattning
Mindre vanliga: asteni (extrem kraftlöshet), sjukdomskänsla.
Sällsynta: ödem (svullnad).
- Immunsystemet:
Sällsynta: allergiska reaktioner, ibland allvarliga (mycket sällsynta).
- Lever och gallvägar:
Sällsynta: onormal leverfunktion.
- Undersökningar:
Sällsynta: viktökning.
- Centrala och perifera nervsystemet:
Vanliga: yrsel, huvudvärk.
Mindre vanliga: parestesi (onormala känselömmelser i huden).
Sällsynta: kramper, rörelsesvårigheter.
Mycket sällsynta: svimning, darrningar, dysgeusi (ändrad smak).
Ingen känd frekvens: minnesförlust, glömska.
- Psykiska störningar:
Vanliga: sömnighet.
Mindre vanliga: rastlöshet.
Sällsynta: aggressivitet, förvirring, depression, hallucinationer, sömnlöshet.
Mycket sällsynta: tics.
Ingen känd frekvens: självmordstankar.
- Njurar och urinvägar:
Mycket sällsynta: onormal urinutsöndring.
Ingen känd frekvens: urinretention.
- Andningsvägar:
Vanliga: inflammation i svalget, snuva.

- Hud och subkutan vävnad:
Mindre vanliga: klåda, utslag.
Sällsynta: nässelfeber.
Mycket sällsynta: ödem, fixt läkemedelsutslag.

Om du får någon av ovanstående biverkningar ska du informera läkaren. Sluta att ta Histec vid första tecken på överkänslighetsreaktion. Läkaren utvärderar svårighetsgraden och beslutar om eventuella åtgärder.

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

5. HUR HISTEC SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

6. FÖRPACKNINGENS INNEHÅLL OCH ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är cetirizindihydroklorid, varav det finns 10 mg per tablett.
- Övriga innehållsämnen i tabletkärnan är laktosmonohydrat, majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, vattenfri kolloidal kiseldioxid, talk och magnesiumstearat.
- Övriga innehållsämnen i filmdrageringen är titandioxid (E171), laktosmonohydrat, natriumcitrat, hypromellos och makrogoler.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, rund, bikonvex filmdragerad tablett med märkningen "A" på ena sidan och brytskåra på den andra sidan. Diameter ca. 8 mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

6, 10 eller 30 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
02200 Esbo

Tillverkare

Orion Pharma
Orionvägen 1

02200 Esbo

Bipacksedeln reviderad

6.3.2014