

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Lamisil 1 % sumute iholle, liuos

terbinafiinihydrokloridi

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

Käytä tästä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilokunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro näistä lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane viikon kuluessa hoidon lopettamisesta tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Lamisil-sumute on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Lamisil-sumutetta
3. Miten Lamisil-sumutetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Lamisil-sumutteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Lamisil-sumute on ja mihin sitä käytetään

Lamisil-sumute on sienilääke ihan sieni-infektion hoitoon. Se vaikuttaa tappamalla iho-oireita aiheuttavan sieniin.

Lamisil-sumutetta käytetään jalkasilsan ja varpaiden välisen sienitulehdusen hoitoon.

Lääkärin määräyksestä valmistetta voidaan käyttää myös muuhun käyttöaiheeseen.

Käännä lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi viikon kuluessa hoidon lopettamisesta.

Jos et ole varma infektion aiheuttajasta, käännä lääkärin tai apteekkienkilokunnan puoleen saadaksesi neuvoja ennen Lamisil-sumutteen käyttämistä.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Lamisil-sumutetta

Älä käytä Lamisil-sumutetta

- jos olet allerginen terbinafiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle, jos tämä koskee sinua äläkä käytä Lamisil-sumutetta.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilokunnan kanssa ennen kuin käytät Lamisil-sumutetta.

- Käytä vain ulkoisesti.
- Älä käytä valmistetta suuhun tai niele sitä.

- Varo sumutteen joutumista kasvoille, silmiin tai vaurioituneelle iholle, missä alkoholi saattaa aiheuttaa ärsytystä.
- Jos sumuteliosta joutuu silmiin, huuhtele huolellisesti juoksevalla vedellä. Jos oireet pitkittyvät, ota yhteyttä lääkäriin.
- Älä hengitä sumuteliosta.
- Lamisil-sumute sisältää alkoholia. Pidä poissa avotulen lähettyviltä.

Lapset ja nuoret

Lasten ja alle 18-vuotiaiden nuorten ei pidä käyttää Lamisil-sumutetta.

Muut lääkevalmisteet ja Lamisil-sumute

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

Älä käytä hoidettavalla alueella muita lääkkeitä tai hoitoja (myöskään ilman reseptiä saatavia itsehoitovalmisteita) samaan aikaan Lamisil-sumutteen kanssa.

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Lamisil-sumutetta ei saa käyttää raskauden aikana, ellei se ole selvästi tarpeellista.

Lääkeainetta saattaa kulkeutua rintamaitoon. Jos imetät, kysy lääkäristä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Älä päästä imeväisiä kosketukseen Lamisillalla hoidetun ihoalueen kanssa, rintojen iho mukaan lukien.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Lamisil-sumutteen käyttö ei vaikuta ajokykyyn ja kykyyn käyttää koneita.

Lamisil-sumute sisältää 96 %:sta etanolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 250 mg/g 96 %:sta etanolia.
Saattaa aiheuttaa polttelua vahingoittuneilla ihoalueilla.

Lamisil-sumute sisältää propyleeniglykolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 50 mg/g propyleeniglykolia.

3. Miten Lamisil-sumutetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Sumuta Lamisil-sumutetta hoidettavalle ihoalueelle kerran päivässä viikon ajan seuraavasti:

Käyttöohjeet Vain aikuiset

- Puhdista ja kuivaa hoidettava ja sitä ympäröivä ihoalue ja pese kädet.
- Poista sumutepullon korkki.
- Paina ennen ensimmäistä käyttökertaa sumutepullon pumppua muutaman kerran, jotta saat tasaisen sumutteen.
- Sumuta riittävästi liuosta, jotta hoidettava ihoalue ja sitä ympäröivä iho kostuvat kauttaaltaan. Voit pitää pulloa pystyasennossa tai ylösalaisin saadaksesi sumutteen helpommin hoidettavalle ihoalueelle.
- Laita korkki takaisin pulloon.
- Pese kädet sen jälkeen, kun olet koskenut hoidettavaan ihoalueeseen, jotta et levitä tartuntaa itseesi tai muihin ihmisiin.

Jos hoidat ihopoimussa sijaitsevaa infektiota, voit peittää hoidetun alueen sideharsolla, etenkin yön ajaksi. Jos peität alueen sideharsolla, vaihda siihen uusi sideharso aina valmisten levittämisen yhteydessä.

Miten usein ja kuinka kauan Lamisil-sumutetta käytetään

*Tavallinen annos aikuisille varpaiden välisen sienitulehdusen ja jalkasilsan (*tinea pedis*) hoitoon:*
Sumuta Lamisil-sumutetta hoidettavalle ihoalueelle kerran päivässä viikon ajan.

Jos lääke on lääkärin määräämä, noudata lääkärisi antamia ohjeita, jotka ovat apteekissa kirjoitetussa ohjelipussa.

Käytä valmistetta suositellun hoitojakson ajan, vaikka oireet häviäisivät muutamassa päivässä. Sieni-infektio näyttää paranevan muutaman päivän jälkeen, mutta saattaa uusiutua jos valmistetta ei käytetä säännöllisesti tai hoito lopetetaan liian aikaisin.

Valmisten pitäisi alkaa helpottaa oireita muutamassa päivässä.

Jos et havaitse paraneesta viikon kuluessa Lamisil-hoidon lopettamisen jälkeen, ota yhteyttä apteekkihenkilökuntaan varmistaaksesi että olet käyttänyt valmistetta oikein, tai lääkäriin oikean diagnoosin varmistamiseksi.

Hävitä jäljellä mahdollisesti oleva sumuteliuos 12 viikon kuluttua pullon ensimmäisen avaamisen jälkeen.

Hoitoa edistäviä tekijöitä

Pidä hoidettava ihoalue puhtaana pesemällä se säännöllisesti. Kuivaa ihoalue hyvin, mutta älä hankaa sitä vaan taputtele kevyesti. Vaikka iho saattaa kutista, yrity olla raapimatta sitä, koska siitä voi aiheutua lisähaittaa ja se voi hidastaa paranemista tai levittää infektiota.

Käytä omaa pyyhettä ja omia vaatteitasi äläkä anna toisten käyttää niitä, koska tällaiset infektiot voivat tarttua helposti. Pese vaatteesi ja pyyhkeesi usein vältyäksesi infektion uusiutumiselta.

Jos unohdat käyttää Lamisil-sumutetta

Jos unohdat sumuttaa liuosta, sumuta sitä iholle mahdollisimman pian ja jatka sitten hoitoa normaaliiin tapaan. Jos muistat vasta, kun on aika sumuttaa seuraava annos iholle, sumuta liuosta tavanomainen määärä ja jatka hoitoa sitten tavanomaiseen tapaan. Älä käytä kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Käytä sumutetta käyttöohjeen mukaisesti. Tämä on tärkeää, koska hoitokertojen poisjääminen suurentaa infektion uusiutumisriskiä.

Jos vahingossa nielet valmistetta

Käännyn heti lääkärin puoleen, jotta saat toimintaohjeet. Valmisten sisältämä alkoholi tulee ottaa huomioon.

Jos valmistetta pääsee vahingossa silmiin

Huutele silmät huolellisesti juoksevalla vedellä. Mene lääkäriin, jos epämiellyttävät tuntemukset silmissä jatkuvat.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Jotkut henkilöt saattavat olla allergisia Lamisil-sumutteelle, mikä voi aiheuttaa turvotusta ja kipua, ihottumaa tai nokkosihottumaa. Näitä on raportoitu, mutta niiden *esiintymistäajuus on tuntematona* (*yleisyyttä ei voida arvioida saatavilla olevan tiedon perusteella*).

Jos sinulla on näitä oireita, lopeta Lamisil-sumutteen käyttö ja ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin välittömästi.

Myös seuraavia haittavaikutuksia on raportoitu:

Yleiset haittavaikutukset (*voivat esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä kymmenestä*):
Hoidetun alueen ihmisen hilseily ja kutina.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (*voivat esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä sadasta*):
Ihovauriot, rupimuodostus, iho-oireet, ihmisen värin muutokset, punaisuus, polttelu, kipu tai ärsytys hoidetulla ihmalueella.

Harvinaiset haittavaikutukset (*voivat esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä tuhannesta*):
Ihmisen kuivuminen, ekseema, oireiden paheneminen, kosketusihottuma (eräänlainen ihotulehdus)..

Jos Lamisil-sumutetta on vahingossa joutunut silmiin, silmien ärsytystä voi esiintyä.

Esiintymis taajuuden taan tunte matto mat haittavaikutukset (*yleisyyttä ei voida arvioida saatavilla olevan tiedon perusteella*):
Ihottuma.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkien henkilökunnalle. 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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Lamisil-sumutteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa ja pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 30 °C. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Kierrä pullon korkki kiinni käytön jälkeen. Hävitä jäljellä mahdollisesti oleva sumuteliuos 12 viikon kuluttua pullon ensimmäisestä avaamisesta.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Lamisil-sumute sisältää

- Vaikuttava aine on terbinafiinihydrokloridi. Yksi gramma Lamisil-sumutetta sisältää 10 mg terbinafiinihydrokloridia (1 % w/w).
- Muut aineet ovat puhdistettu vesi, etanol 96 %, propyleeniglykoli (E 1520), makrogolisetostearyylieetteri.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Lamisil-sumute on kirkas, väritön tai hieman kellertävä liuos.

Lamisil-sumutetta on saatavana 15 ml:n pullossa, jossa on sumutepumppu.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Karo Healthcare AB
Box 16184
103 24 Stockholm
Ruotsi

Valmistaja

Delpharm Huningue S.A.S.
26 rue de la Chapelle
68330 Huningue
Ranska

Karo Healthcare AB
Klara Norra Kyrkogata 33
111 22 Stockholm
Ruotsi

Tämä pakkausseloste on hyväksytty viimeksi 30.04.2024

Bipacksedeln: Information till användaren

Lamisil 1 % kutan spray, lösning

terbinafinhydroklorid

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

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

- Spara denna information, 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. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre inom en vecka efter avslutad behandling.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Lamisil spray är och vad det används för

Lamisil spray är ett svampmedel som används på huden. Det verkar genom att döda svampen som orsakar hudproblemen.

Lamisil spray används för att behandla fotsvamp och svampinfektion mellan tårna.

Läkare kan ordinera preparatet även för andra användningsområden.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre inom en vecka efter avslutad behandling.

Fråga läkare eller apotekspersonal om råd innan du använder Lamisil spray om du är osäker på vad som orsakat infektionen.

2. Vad du behöver veta innan du använder Lamisil spray

Använd inte Lamisil spray

- om du är allergisk mot terbinafin eller något annat innehållsstämme i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Tala om för läkaren eller apotekspersonalen om detta gäller dig och **använd inte Lamisil spray**.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Lamisil spray.

- Endast avsett för utvärtes användning.
- Använd inte i munnen eller svälj inte sprayen
- Använd inte sprayen i ansiktet, i ögonen eller på skadad hud där alkohol kan irritera huden.
- Om du av misstag får sprayen i ögonen, skölj dem noga med rinnande vatten. Kontakta läkaren om symtomen fortsätter.
- Andas inte in sprayen.

- Lamisil spray innehåller alkohol. Får inte hanteras nära öppen eld.

Barn och ungdomar

Barn och ungdomar under 18 år får inte använda Lamisil spray.

Andra läkemedel och Lamisil spray

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

- Applicera inte andra läkemedel eller behandlingar på det drabbade området (inklusive receptfria läkemedel) samtidigt med Lamisil spray.

Graviditet och amning

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Lamisil spray ska inte användas under graviditet om det inte är oundvikligt.

Detta läkemedel kan passera över i modersmjölk. Om du ammar, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. Spädbarnet får inte komma i kontakt med något behandlat område, inklusive brösten.

Körförmåga och användning av maskiner

Användningen av Lamisil spray påverkar inte förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Lamisil spray innehåller etanol (96 %)

Detta läkemedel innehåller 250 mg/g etanol (96 %).

Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud.

Lamisil spray innehåller propylenglykol

Detta läkemedel innehåller 50 mg/g propylenglykol.

3. Hur du använder Lamisil spray

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är att använda sprayen en gång dagligen i en veckas tid enligt anvisningarna nedan.

Hur sprayen används

Endast vuxna

- Rengör och torka det drabbade hudområdet samt det omgivande hudområdet och tvätta sedan händerna.
- Avlägsna korken från sprayflaskan.
- Innan du använder första gången ska du pumpa några gånger så du får en jämn spray.
- Spraya tillräckligt lösning för att grundligt fukta det drabbade hudområdet och den omgivande huden. Du kan hålla flaskan upprätt eller upp och ner för att nå de drabbade områdena bättre.
- Skruva korken tillbaka på flaskan.
- Tvätta händerna efter att du vidrört den infekterade hudenså du inte sprider infektionen till dig själv eller till andra mäniskor.

Om du behandlar en infektion i hudveck kan du täcka det behandlade området med gasbinda, särskilt på natten. Om du gör det, byt och använd en ny ren gasremsa varje gång du applicerar produkten.

Hur ofta och hur länge ska Lamisil spray användas

Vanlig dos för vuxna vid behandling av svampinfektion mellan tårna eller fotsvamp (tinea pedis):

Använd Lamisil sprayen på det drabbade området en gång dagligen under en vecka.

Om läkemedlet ordinerats av läkare, fölж läkarens anvisningar som finns på apoteksetiketten.

Använd produkten under den rekommenderade behandlingsperioden, även om infektionen ser ut att bli bättre inom några dagar. Infektioner ser ofta ut att förbättras efter några dagar, men kan återkomma om produkten inte användas regelbundet eller om behandlingen avbryts för tidigt.

Produkten bör börja förbättra din hud inom några dagar.

Om du inte m rker några tecken på förbättring inom en vecka efter avslutat behandling, med Lamisil spray, rådfråga apotekspersonal för att säkerställa att produkten använts på rätt sätt eller kontakta läkare för att bekräfta rätt diagnos.

Oanv nd spray ska kasseras senast 12 veckor efter första öppnandet.

F r en lyckad behandling

H ll det drabbade hudområdet rent genom att tvätta det regelbundet. Klappa huden torr omsorgsfullt men utan att gnugga. Även om huden kan klia, försök låta bli att skrapa eftersom det kan orsaka mera skada och fördröja tillfriskningsprocessen eller sprida infektionen.

Använd separata handdukar och dina egna kläder och dela dem inte med andra eftersom infektionerna enkelt kan sprida sig. Tvätta dina kläder och handdukar ofta för att skydda dig själv mot att bli  tersmittad.

Om du har glömt att använda Lamisil spray

Om du glömmer att använda sprayen, g r det då genast när du m rker det och fortsätt sedan som normalt. Om du m rker det vid tiden för ditt nästa behandlingstillfälle, spraya då en normal mängd och fortsätt behandlingen som vanligt. Använd inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Använd sprayen enligt anvisningarna. Detta är viktigt, eftersom uteblivna behandlingstillfällen ökar risken för att infektionen återkommer.

Om du av miss tag sväljer av produkten

Kontakta omedelbart en läkare som kan ge råd om vad du ska göra. Det är viktigt att beakta att produkten innehåller alkohol.

Om du av miss tag för produkten i ögonen

Skölj ögonen omsorgsfullt med r nnande vatten. Uppsök läkare om du fortfarande har besvär efter det.

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.

Vissa personer kan vara allergiska mot Lamisil spray, vilket kan orsaka svullnad och smärta, hudutslag eller n sselutsalg. Detta har rapporterats, men *f rekvensen  r okänd (kan inte beräknas för tillgängliga data)*.

Sluta anv ndta Lamisil sprayen och kontakta läkare omedelbart om något av dessa symtom förekommer.

Också följande biverkningar har rapporterats:

Vanliga biverkningar (*kan förekomma högst hos en användare av 10*)
Hudfj llning och kl  a vid appliceringsstället.

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma högst hos en användare av 100)

Skador på huden, skorv, hudsymtom, förändringar i hudens färg, hudrodnad, brännande känsla på huden, smärta eller irritation vid appliceringsstället.

Sällsynta biverkningar (kan förekomma högst hos en användare av 1 000)

Torr hud, eksem, försvårade symtom, kontakteksem (en typ av hudinflammation).

Om du av misstag får Lamisil spray i ögonen kan irritation inträffa.

Biverkningar med okänd förekomstfrekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

Utslag.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur Lamisil spray ska förvaras

Förvara detta läke medel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan efter (Utg.dat.). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30 °C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Tillslut flaskan efter användning. Oanvänt spray ska kasseras senast 12 veckor efter första öppnandet.

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 inne håll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är terbinafinhydroklorid. Ett gram Lamisil spray innehåller 10 mg terbinafinhydroklorid (1 % w/w)
- Övriga innehållsämnen är renat vatten, etanol 96 %, propylenglykol (E 1520), makrogolcetostearyleter.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Lamisil kutan spray är en klar, färglös eller svagt gulaktig lösning.

Lamisil spray, lösning finns tillgängligt i 15 ml flaska med spraypump.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Karo Healthcare AB

Box 16184
103 24 Stockholm
Sverige

Tillverkare
Delpharm Huningue S.A.S.
26 rue de la Chapelle
68330 Huningue
Frankrike

Karo Healthcare AB
Klara Norra Kyrkogata 33
111 22 Stockholm
Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast 30.04.2024