

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zoviduo 50 mg/g + 10 mg/g emulsiovoide

asikloviiri ja hydrokortisoni

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

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit 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. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, jos oireesi jatkuvat 5 päivää hoidon lopettamisen jälkeen.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Zoviduo on ja mihin sitä käytetään

Zoviduo sisältää kahta vaikuttavaa ainetta: asikloviiria ja hydrokortisonia. Asikloviiri on antiviruserääläke, joka torjuu yskänrokon aiheuttavaa virusta. Hydrokortisoni on mieto steroidi, joka vähentää yskänrokkoon liittyvää tulehdusta.

Zoviduo-emulsiovoidetta käytetään vähentämään aikuisten ja nuorten (12-vuotiaat ja vanhemmat) huulissa ja huulten lähellä iholla esiintyvien yskänrokkojen varhaisten oireiden ja merkkien (esim. kihelmöinti, kutina tai punoitus) mahdollista etenemistä haavaisiksi yskänrokoiksi.

Vaikka sinulle olisi jo kehittynyt yskänrokko, Zoviduo voi lyhentää paranemisprosessia puolella tai yhdellä päivällä verrattuna emulsiovoiteeseen, joka ei sisällä vaikuttavia aineita.

Yskänrokon aiheuttaa herpes simplex -niminen virus. Virus aiheuttaa rakkuloiden ja haavaumien muodostumista lähinnä huuliin, mutta toisinaan myös muualle kasvoihin. Yskänrokko pääsee kehittymään, kun elimistön immuunijärjestelmä on heikentynyt, esim. vilustumisen tai muun infektion yhteydessä. Stressi, voimakas auringonvalo, kylmä sää tai kuukautiset saattavat myös laukaista yskänrokon.

Keskustele lääkärin kanssa, jos oireesi jatkuvat 5 päivää hoidon lopettamisen jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zoviduo-emulsiovoidetta

Älä käytä Zoviduo-emulsiovoidetta

- jos olet allerginen asikloviirille, valasikloviirille tai hydrokortisonille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- muun ihoinfektion hoitoon kuin yskänrokon.

Varoitukset ja varotoimet

Käytä Zoviduo-emulsiovoidetta vain huulten tai huulten lähellä olevan ihon yskänrokkoon.

Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on vaikea uusiutuva yskänrokko varmistaaksesi, ettei sinulla ole muita taustalla olevia terveysongelmia.

Älä käytä Zoviduo-emulsiovoidetta:

- silmiin, suun tai nenän sisäpuolelle tai sukupuolielimille.
- hoitaaksesi sukupuolielinten herpesä.
- jos immuunijärjestelmäsi ei toimi kuten sen pitäisi (esim. jos sinulla on HIV tai jos sinulle on tehty luuydinsiirto) tai jos sinulla on todettu heikentynyt immuunijärjestelmä.
- minkään siteen, laastarin tai herpeslaastarin kanssa.

Pese kätesi ennen voiteen levittämistä ja sen jälkeen välttääksesi yskänrokon paheneminen tai infektion tarttuminen jollekin toiselle.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Älä käytä pidempään kuin 5 päivän ajan.

Lapset

Lääkettä ei saa käyttää alle 12-vuotiaille lapsille. Ei tiedetä, kuinka valmiste tehoaa tai kuinka turvallinen se on heille.

Muut lääkkeet ja Zoviduo

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

Ei tiedetä, voiko Zoviduo vaikuttaa muiden lääkkeiden vaikutuksiin, jos niitä käytetään samanaikaisesti Zoviduo-emulsiovoiteen kanssa.

Zoviduo ruuan ja juoman kanssa

Älä levitä emulsiovoidetta juuri ennen ruokailua, koska emulsiovoidetta saattaa tällöin joutua suuhun.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Tätä lääkettä ei pidä käyttää raskauden tai imetyksen aikana, ellei lääkärisi katso, että mahdolliset hyödyt ovat suurempia kuin tuntemattomien riskien mahdollisuus.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Zoviduo-emulsiovoiteen käyttö ei vaikuta ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

Zoviduo sisältää propyleeniglykolia ja setostearyylialkoholia

Tämä lääkevalmiste sisältää 200 mg/g propyleeniglykolia Setostearyylialkoholi voi aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusihottumaa).

Zoviduo sisältää natriumlauryylisulfaattia

Tämä lääkevalmiste sisältää 8 mg/g natriumlauryylisulfaattia. Natriumlauryylisulfaatti saattaa aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (kuten pistelyä tai polttelua) tai lisätä muiden valmisteiden aiheuttamia ihoreaktioita samalle alueelle käytettynä.

3. Miten Zoviduo-emulsiovoidetta käytetään

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

Vain iholle.

Älä ylitä suositeltua annosta.

Aikuiset ja 12-vuotiaat ja sitä vanhemmat lapset

Levitä emulsiovoidetta viisi kertaa päivässä 5 päivän ajan (esim. noin joka 3.-4. tunti hereillä olo aikana). On suositeltavaa aloittaa hoito mahdollisimman nopeasti, mieluiten ensimmäisten merkkien ja oireiden (esim. kihelmöinnin, punoituksen tai kutinan) ilmaannuttua.

Hoito kestää korkeintaan 5 päivää. Keskustele lääkärin kanssa, jos oireesi jatkuvat 5 päivää hoidon lopettamisen jälkeen.

Antotapa

Pese kädet ennen emulsiovoiteen levittämistä ja sen jälkeen välttääksesi yskänrokon paheneminen tai infektion tartuttaminen jollekin muulle.

Jos sinulle kehittyy rakkuloita, älä koske niihin enempää kuin on välttämätöntä, ettet tartuttaisi infektiota muualle kehoon tai silmiin.

Jos käytät enemmän Zoviduo-emulsiovoidetta kuin sinun pitäisi

Jos käytät emulsiovoidetta vahingossa liikaa tai nielet sitä, haitallisia vaikutuksia ei todennäköisesti synny. Jos nielet suuren määrän emulsiovoidetta, sinun on otettava yhteys lääkäriin.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09-471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

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

Jos unohdat käyttää Zoviduo-emulsiovoidetta

Jos unohdat annoksen, levitä emulsiovoidetta kun muistat ja jatka kuten aiemmin.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Lopeta tämän lääkkeen käyttö ja ota yhteys lääkäriin välittömästi, jos saat joitain seuraavista allergisen reaktion oireista (hyvin harvinainen haittavaikutus: enintään yksi 10 000:sta voi saada sen):

- kasvojen, kielen tai kurkun turvotus, mikä voi johtaa nielemis- tai hengitysvaikeuteen.
- nokkosrokko.

Alla luetellut haittavaikutukset on ilmoitettu sillä todennäköisyydellä, millä ne voivat ilmaantua.

Yleiset (enintään yksi 10:stä voi saada näitä)

- ihon kuivuminen tai hilseily.

Melko harvinaiset (enintään yksi 100:sta voi saada näitä)

- ohimenevää polttelua, kihelmöintiä ja pistelyä voi joskus ilmaantua heti emulsiovoiteen levittämisen jälkeen.
- kutina.

Harvinaiset (enintään yksi 1000:sta voi saada näitä)

- ihon punoitus.
- ihon värimuutos.
- paikallinen ihottuma tai ihon ärsytys, johon liittyy kutina ja polttava tunne voidellulla alueella.

Tuntematon

- näön hämärtyminen

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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

00034 FIMEA

5. Zoviduo-emulsiovoiteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätyä.

Älä käytä tätä lääkettä ulkopakkauksessa ja putkessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Kesto aika putken ensimmäisen avaamisen jälkeen: 3 kuukautta.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat emulsiovoiteen ulkonäön ja/tai koostumuksen muuttuneen.

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 Zoviduo sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat asikloviiri ja hydrokortisoni. Yksi gramma emulsiovoidetta sisältää 50 mg asikloviiria ja 10 mg hydrokortisonia.
- Muut aineet ovat nestemäinen parafiini, propyleeniglykoli, isopropyylimyristaatti, natriumlauryylisulfaatti, setostearyylialkoholi, valkovaseliini, poloksameeri 188, sitruunahappomonohydraatti, natriumhydroksidi, kloorivetyhappo ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Yksi putki sisältää 2 g Zoviduo-emulsiovoidetta.

Zoviduo on valkoista tai kellertävää emulsiovoidetta.

Putki on valmistettu alumiinilaminoidusta polyeteenimuovista tai alumiinista.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare ApS
Postboks 61, 2610 Rødovre, Tanska

Valmistaja:

Glaxosmithkline Consumer Healthcare ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand, Tanska

tai

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG
Barthstraße 4, 80339, München,
Saksa

tai

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.A.
Site Apollo, Avenue Pascal 2-4-6,
Wavre, 1300
Belgia

tai

GSK-Gebro Consumer Healthcare GmbH
Bahnhofbichi 13, 6391 Fieberbrunn
Itävalta

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja.

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Finland Oy

PL 24

02231 Espoo

Puh: 0800 77 40 80

S-posti: scanda.consumer-relations@gsk.com

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 01.05.2021

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivuilla www.fimea.fi.

GSK-konserni omistaa tavaramerkin, tai se on lisensoitu GSK-konsernille.
©2020 GSK-konserni tai sen lisenssinantaja.

Bipacksedel: Information till användaren

Zovido 50 mg/g + 10 mg/g kräm

aciklovir och hydrokortison

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 dina symtom kvarstår 5 dagar efter att du har avslutat behandlingen.

I denna bipacksedel finner du information om följande:

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

1. Vad Zovido är och vad det används för

Zovido innehåller två aktiva substanser: aciklovir och hydrokortison. Aciklovir är ett antiviralt läkemedel som hjälper mot det virus som orsakar munsår. Hydrokortison är en mild steroid som dämpar inflammationen som uppstår då du har munsår.

Zovido kräm används för behandling av tidiga tecken och symtom (t.ex. stickande känsla, klåda eller rodnad) vid munsår på läppar och hud nära läppar för att minska risken att ett munsår utvecklas till blåsor hos vuxna och ungdomar (12 år och äldre).

Även om ditt munsår utvecklas till blåsor, kommer behandling med Zovido att förkorta läkningsprocessen med ungefär en halv till en dag jämfört med om du behandlar med kräm utan de aktiva ämnena.

Munsår orsakas av ett virus som kallas herpes simplex. Virusets orsakar blåsor och sår framförallt på läpparna men även på andra delar av ansiktet. Munsår kan bryta ut då kroppens immunförsvar är nedsatt exempelvis då du har en förkylning eller annan infektion. Stress, stark sol, kyla eller menstruation kan också framkalla munsår.

Du måste tala med läkare om dina symtom kvarstår 5 dagar efter att du har avslutat behandlingen.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zovido

Använd inte Zovido

- om du är allergisk mot aciklovir, valaciclovir eller hydrokortison eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- vid andra hudinfektion än munsår.

Varningar och försiktighet

Använd endast Zoviduo på munsår på dina läppar eller hud nära läppar.

Tala med din läkare om du lider av allvarliga återkommande munsår för att kontrollera att du inte lider av någon underliggande sjukdom.

Använd inte Zoviduo :

- i ögat, på insidan av munnen eller näsan eller på könsorganen.
- för att behandla herpes på könsorganen.
- om du har ett immunsystem som inte fungerar som det ska (t.ex. om du fått en benmärgstransplantation eller om du har HIV) eller om du har diagnostiserats med försvagat immunförsvar.
- tillsammans med förband så som plåster eller speciella munsårplåster.

Tvätta händerna före och efter att du använt krämen för att undvika att munsåret förvärras eller att infektionen sprids till någon annan.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbingar.

Använd inte under längre tid än 5 dagar.

Barn

Ge inte detta läkemedel till barn under 12 år, eftersom det inte är känt om det fungerar för dem eller om det är säkert för dem att använda det.

Andra läkemedel och Zoviduo

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

Det är inte fastställt om effekten av Zoviduo kan påverkas av samtidig användning av andra läkemedel.

Zoviduo med mat och dryck

Applicera inte krämen precis före intag av mat eller dryck eftersom krämen då kan slickas bort.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Detta läkemedel ska inte användas under graviditet eller amning om inte din läkare anser att nyttan överväger de okända riskerna.

Körförmåga och användning av maskiner

Användning av Zoviduo påverkar inte din förmåga att framföra fordon eller använda maskiner.

Zoviduo innehåller propylenglykol och cetostearylalkohol

Detta läkemedel innehåller 200 mg/g propylenglykol. Cetostearylalkohol kan orsaka lokala hudreaktioner (t.ex. kontaktdermatit).

Zovido innehåller natriumlaurilsulfat

Detta läkemedel innehåller 8 mg/g natriumlaurilsulfat.

Natriumlaurilsulfat kan ge lokala hudreaktioner (stickande eller brännande) eller öka hudreaktioner orsakade av andra produkter som används på samma hudyta.

3. Hur du använder Zovido

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.

Endast avsett för utvärtes bruk.

Använd inte mer än den rekommenderade dosen.

Vuxna och barn 12 år eller äldre:

Stryk på krämen fem gånger dagligen under 5 dagar (dvs ungefär var 3-4 timme under din vakna tid). Det rekommenderas att behandling påbörjas så snart som möjligt, helst vid de första tecknen eller symptomen (t.ex. stickande känsla, rodnad eller klåda).

Använd inte under längre tid än 5 dagar. Du måste rådfråga med en läkare om dina symtom kvarstår 5 dagar efter att du har avslutat behandlingen

Användande

Tvätta dina händer före och efter du använt krämen för att undvika att du förvärrar munsåret eller att du smittar något annat.

För att undvika att infektionen sprids till andra ställen på kroppen eller till dina ögon, ska du inte beröra eventuellt bildade sår mer än nödvändigt.

Om du använt för stor mängd Zovido

Om du av misstag använder för mycket eller råkar svälja kräm så är det inte troligt att detta kommer att orsaka några obehag. Om du svält en stor mängd kräm bör du dock kontakta läkare.

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. 09-471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du har glömt att ta Zovido

Om du glömt att ta en dos, stryk på kräm så snart som möjligt och fortsätt behandlingen som förut.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Sluta använd detta läkemedel och kontakta läkare omedelbart om du upplever något av de följande symptomen på en allergisk reaktion (mycket sällsynt biverkan: kan drabba 1 på 10 000 personer):

- svullnad av ansiktet, tungan eller halsen, vilket kan resultera i svårighet att svälja eller andas
- nässelutslag.

Biverkningarna nedan listas efter hur ofta förekommande de är:

Vanliga (kan påverka upp till 1 av 10 personer)

- Torr eller flagnande hud

Mindre vanliga (kan påverka upp till 1 av 100 personer)

- En övergående brännande, stickande eller svidande känsla kan ibland uppstå direkt efter påstrykning av krämen
- Klåda

Sällsynta (kan påverka upp till 1 av 1000 personer)

- Rodnad
- Pigmentförändringar
- Ett avgränsat utslag eller hudirritation med kliande, brännande känsla där krämen strukits på.

Biverkningar vars frekvens är okänd

- dimsyn

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

00034 FIMEA

5. Hur Zoviduo ska förvaras

Förvaras detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

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

Hållbarhet efter första öppnandet av tuben: 3 månader

Använd inte detta läkemedel om du märker att krämen har ändrat utseende och/eller konsistens.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonal hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är aciklovir och hydrokortison. Ett gram kräm innehåller 50 mg aciklovir och 10 mg hydrokortison.
- Övriga innehållsämnen är flytande paraffin, propylenglykol, isopropylmyristat, natriumlaurilsulfat, cetostearylalkohol, vitt vaselin, poloxamer 188, citronsyramonohydrat, natriumhydroxid, saltsyra och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Varje tub innehåller 2 g Zoviduo.

Zoviduo är vit eller gulaktig.

Tube är tillverkad av polyetenplast-aluminium-laminat eller av aluminium.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare ApS

Postboks 61, 2610 Rødovre, Danmark

Tillverkare:

Glaxosmithkline Consumer Healthcare ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand, Danmark

eller

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG

Barthstraße 4, 80339, München,

Tyskland

eller

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.A.

Site Apollo, Avenue Pascal 2-4-6,

Wavre, 1300

Belgien

eller

GSK-Gebro Consumer Healthcare GmbH

Bahnhofbichi 13, 6391 Fieberbrunn

Österrike

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning.

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Finland Oy

PB 24

02231 Esbo

Tel: 0800 77 40 80

E-mail: scanda.consumer-relations@gsk.com

Denna bipacksedel godkändes senast 01.05.2021

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas webbplats www.fimea.fi.

Varumärken ägs av eller licensieras till GSK-koncernen.
©2020 GSK-koncernen eller dess licensgivare.