

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Finrexin Sitruuna 350 mg/30 mg/300 mg jauhe
Finrexin Eukalyptus & Mentoli 350 mg/30 mg/300 mg jauhe
Finrexin Mustaherukka 350 mg/30 mg/300 mg jauhe

asetyyilisalisyylihappon / kofeiini / askorbiinihappon

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 kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut.

- Säilytä tämä seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane kolmen päivän aikana tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Finrexin on ja mihin sitä käytetään

Finrexin sisältää vaikuttavana aineena asetyyilisalisyylihappon, joka lievittää särkyä ja alentaa kuumetta. Kofeiini vähentää väsymystä. Lisäksi valmiste sisältää C-vitamiinia.

Finrexin-valmisteet on tarkoitettu tilapäiseen käyttöön lievittämään kuumetta ja erilaisia särkytiloja. Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane kolmen päivän aikana tai se huononee.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Finrexin -valmistetta

Älä käytä Finrexin-jauhetta

- jos olet allerginen asetyyilisalisyylihappon tai muille salisylaateille, kofeiinille tai askorbiinihappon tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos asetyyilisalisyylihappon tai muut tulehduskipulääkkeet ovat aiemmin aiheuttaneet vakavia yliherkkyyssreaktioita (esim. astmakohtauksen, allergista nuhaa tai nokkosrokkoa)
- jos sinulla on maha- tai pohjukaissuolihaava
- jos sinulla on todettu jostain syystä lisääntyntä verenvuototaipumusta tai veressäsi on niukalti verihiutaleita
- jos sinulla on vaikea munuaisten tai maksan vajaatoiminta
- kolmen viimeisen raskauskuukauden aikana.

Lapsilla asetyyilisalisyylihappon saattaa laukaista harvinaisen, mutta hengenvaarallisen Reyen oireyhtymän joidenkin virusinfektioiden yhteydessä, minkä vuoksi Finrexin-valmisteita ei pidä käyttää alle 16-vuotiaiden kuume- ja flunssalääkkeenä.

Varoitukset ja varotoimet

- Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa Finrexin-valmisteen käytöstä ennen hoidon aloittamista, jos sinulla on astma tai vastaava allerginen tila tai sairastat sydämen, maksan tai munuaisten vajaatoimintaa tai sinulla on aiemmin ollut maha- tai pohjukaissuolihaava.
- Valmisteen sisältämän askorbiinihapon (C-vitamiini) vuoksi valmistetta pitää käyttää varoen, jos sinulla on todettu munuaiskiviä tai lisääntyntä raudan varastoitumista.
- Valmisteen sisältämä kofeiini voi aiheuttaa unettomuutta.

Muut lääkevalmisteet ja Finrexin

Kerro lääkärillesi tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Valmisteen käyttö samanaikaisesti muiden tulehduskipulääkkeiden kanssa lisää haittavaikutusten todennäköisyyttä.

Valmisteen sisältämä asetyylisalisyylihappo saattaa voimistaa verenohennuslääkkeiden, joidenkin sokeritautilääkkeiden ja syöpä- ja reumataudeissa käytettävän metotreksaatin vaikutuksia. Jos käytät näitä lääkkeitä, neuvottele Finrexin-valmisteen käytöstä lääkärisi kanssa.

Joidenkin verenpainelääkkeiden (nesteenoistolääkkeet ja ACE:n estäjät) sekä kihtilääkkeen (probenesidi) teho saattaa heiketä, kun niitä käytetään samanaikaisesti asetyylisalisyylihapon kanssa.

Asetyylisalisyylihapon samanaikainen käyttö suun kautta otettavien kortikosteroidien kanssa saattaa suurentaa maha-suolikanavan verenvuotojen riskiä.

Valmisteen samanaikainen käyttö natriumvalproaatin (epilepsialääke) kanssa saattaa voimistaa natriumvalproaatin kaikkia vaikutuksia.

Samanaikainen alkoholin käyttö saattaa lisätä ruoansulatuskanavaan kohdistuvia haittavaikutuksia.

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.

Valmistetta ei suositella käytettäväksi raskauden aikana. Etenkin raskauden viimeisen kolmanneksen aikana valmiste voi häiritä sikiön hyvinvointia ja pitkittää synnytystä. Tämän vuoksi valmistetta ei pidä käyttää lainkaan raskauden viimeisen kolmanneksen aikana.

Suositteluja annoksia voi käyttää tilapäisesti imetyksen aikana.

Valmisteen sisältämä asetyylisalisyylihappo kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemistä. Tämä vaikutus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääkkeellä ei ole vaikutusta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita.

Finrexin-jauheet sisältävät sakkaroosia ja natriumia. Eukalyptuksen- ja mentolinmakuinen Finrexin-jauhe sisältää lisäksi maltitolia (E 965) ja sorbitolia (E 420).

Sisältää noin 4 g sakkaroosia per annospussi. Tämä on otettava huomioon potilailla, joilla on diabetes. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista. Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annospussi eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

Eukalyptuksen- ja mentolinmakuinen Finrexin-jauhe sisältää lisäksi 50,5 mg maltitolia ja 9,6 mg sorbitolia per annospussi.

3. Miten Finrexin -valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Suositteltu annos aikuisille on yksi annospussi tarpeen mukaan 3-4 kertaa vuorokaudessa. Pussin sisältö liuotetaan lasilliseen kuumaa vettä ja nautitaan lämpimänä. Vuorokaudessa saa ottaa korkeintaan kahdeksan annospussia.

Käyttö lapsille ja nuorille

Valmistetta ei suositella alle 16-vuotiaille.

Jos otat enemmän Finrexin -valmistetta kuin sinun pitäisi

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

Jos unohdat ottaa Finrexin -valmistetta

Tämä lääke on tarkoitettu lyhytaikaiseen hoitoon. Jos unohdat ottaa annoksen ja oireet jatkuvat, ota seuraava annos.

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Finrexin-valmisteiden tavallisimpia haittavaikutuksia voivat olla mahasuolikanavan häiriöt, kuten närästys, pahoinvointi ja ripuli. Kahviin tottumattomille valmisteiden sisältämä kofeiini voi aiheuttaa levottomuutta, vapinaa, sydämentykytystä ja nukahtamisvaikeuksia.

Muita mahdollisia, mutta harvinaisia haittavaikutuksia ovat allergiset reaktiot (anafylaktiset reaktiot, nokkosrokko, allerginen nuha, astma), huimaus, korvien soiminen ja pitkäaikaisessa käytössä maha- tai pohjukaissuolihaava ja maha-suolikanavan verenvuoto. Ota yhteys lääkäriin, jos lääkkeen käytön aikana ilmenee äkillisesti hengenahdistusta, pään ja kaulan alueen turvotusta tai nokkosrokkoa.

Valmisteiden sisältämä asetyylisalisyylihappo pidentää verenvuotoaika.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle 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 lääkevalmisteiden turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Finrexin -valmisteen säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa. Kartonkikotelo ja pakkausseloste ovat kierrätettäviä.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Finrexin sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat asetyylisalisyylihappo, kofeiini ja askorbiinihappo.
- Muut aineet ovat eri valmisteissa seuraavat:

Finrexin Sitruuna:

viinihappo, povidoni (K30), natriumsyklamaatti, natriumkloridi, vedetön natriumsitraatti, sakkaroosi, sitruuna-aromi, keltainen väriaine (E 104).

Finrexin Eukalyptus & Mentoli:

viinihappo, povidoni (K30), natriumsyklamaatti, natriumkloridi, vedetön natriumsitraatti, sakkaroosi, keltainen väriaine (E 104), eukalyptusaromi (sisältää maltitolia (E 965)), piparminttuaromi, mentoliaromi (sisältää sorbitolia (E 420)).

Finrexin Mustaherukka:

viinihappo, povidoni (K30), natriumsyklamaatti, natriumkloridi, vedetön natriumsitraatti, sakkaroosi, mustaherukka-aromi, punainen väriaine (E 163).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valmisteen kuvaus:

Finrexin Sitruuna: lievästi kellertävä, rakeinen, kiteinen ja sitruunantuoksuinen jauhe.

Finrexin Eukalyptus & Mentoli: melkein valkoinen tai lievästi kellertävä, rakeinen, eukalyptuksen- ja mentolintuoksuinen jauhe.

Finrexin Mustaherukka: vaaleanvioletti tai luonnonvalkoinen, rakeinen, kiteinen ja mustaherukantuoksuinen jauhe, jossa saattaa olla myös tummia rakeita.

Pakkauskoot:

Finrexin Sitruuna: 10 x 5 g ja 20 x 5 g

Finrexin Eukalyptus & Mentoli: 10 x 5 g ja 20 x 5 g

Finrexin Mustaherukka: 10 x 5 g, 20 x 5 g ja 30 x 5 g

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska
info@orifarm.com

Valmistaja
Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o.
Ul. Księstwa Łowickiego 12
99-420 Łyszkowice
Puola

Pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 19.04.2024

Bipacksedel: Information till användaren

Finrexin Sitruuna 350 mg/30 mg/300 mg oralt pulver
Finrexin Eukalyptus & Mentoli 350 mg/30 mg/300 mg oralt pulver
Finrexin Mustaherukka 350 mg/30 mg/300 mg oralt pulver

acetylsalicylsyra / koffein / askorbinsyra

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 läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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 efter tre dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Finrexin är och vad används det för

Finrexin innehåller som verksamt ämne acetylsalicylsyra, som lindrar värk och nedsätter feber. Koffein minskar trötthet. Därtill innehåller preparatet C-vitamin.

Finrexin är avsett för tillfällig användning för att lindra feber och olika värdtillstånd. Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter tre dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Finrexin

Använd inte Finrexin

- om du är allergisk mot acetylsalicylsyra eller andra salicylater, koffein eller askorbinsyra eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har fått svåra överkänslighetsreaktioner (t. ex. astma-anfall, allergisk snuva eller nässelutslag) vid intag av acetylsalicylsyra eller andra inflammationshämmande och smärtstillande läkemedel
- om du har mag- eller tolvfingertarmsår
- om du har konstaterats ha av någon orsak ökad blödningsbenägenhet eller om du har ett mindre antal av blodplättar i blodet
- om du har svår njur- eller leverinsufficiens
- under de tre sista graviditetsmånaderna.

Hos barn kan acetylsalicylsyra framkalla ett sällsynt, men livsfarligt Reyes syndrom i samband med vissa virusinfektioner, och Finrexin bör därför inte användas som medicin mot feber och influensa för barn under 16 år.

Varningar och försiktighet

- Före behandling med Finrexin rådgör med läkare eller apotekspersonal om användningen av preparatet, ifall du har astma eller motsvarande allergiskt tillstånd, eller om du har hjärt-, lever- eller njursvikt eller om du tidigare haft mag- eller tolvfingertarmsår.
- Produkten innehåller askorbinsyra (C-vitamin) och därför skall det användas med försiktighet om du har konstaterats ha njurstenar eller ökad lagring av järn.
- Produkten innehåller koffein, vilken kan förorsaka sömnlöshet.

Andra läkemedel och Finrexin

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

Samtidig användning av andra inflammationshämmande och smärtstillande läkemedel ökar sannolikheten för biverkningar.

Preparatet innehåller acetylsalicylsyra som kan förstärka effekten av blodförtunningsmedel, vissa diabetesläkemedel och metotrexat som används vid cancer och reuma. Ifall du använder dessa läkemedel, rådgör med läkaren om användningen av Finrexin.

Effekten hos vissa blodtrycksmediciner (vätskedrivande mediciner och ACE-hämmare) och giktmediciner (probenecid) kan försvagas, om de används samtidigt med acetylsalicylsyra.

Samtidig användning av acetylsalicylsyra och orala kortikosteroider kan öka risken för blödning från mag-tarmkanalen.

Samtidig användning av preparatet och natriumvalproat (epilepsimedicin) kan förstärka alla effekter av natriumvalproat.

Samtidig användning av alkohol kan öka biverkningarna i matsmältningskanalen.

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.

Användning av preparatet rekommenderas inte under graviditet. I synnerhet under den sista trimestern av graviditeten kan preparatet störa fostrets välmående och förlänga förlossningen. Därför skall preparatet inte alls användas under den sista trimestern av graviditeten.

Rekommenderade doser kan användas tillfälligt under amning.

Produkten innehåller acetylsalicylsyra, som hör till en grupp av läkemedel (NSAIDs), som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Påverkan är reversibel, dvs. upphör när man slutar använda dessa typer av läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Preparatet påverkar inte körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

Finrexin innehåller sackaros och natrium. Finrexin pulver med eukalyptus- och mentolsmak innehåller också maltitol (E 965) och sorbitol (E 420)

Innehåller cirka 4 gram sackaros per dospåse. Detta bör beaktas hos patienter med diabetes mellitus. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin. Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dosepåse d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Finrexin pulver med eukalyptus- och mentolsmak innehåller också 50,5 mg maltitol och 9,6 mg sorbitol per dosepåse.

3. Hur du använder Finrexin

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

Rekommenderad dos för vuxna är en dospåse vid behov 3-4 gånger per dygn. Påsinnehållet upplöses i ett glas hett vatten och intas som varm dryck. Högsta tillåtna dos under ett dygn är åtta dospåsar.

Användning för barn och ungdomar

Preparatet rekommenderas inte för barn under 16 år.

Om du har tagit för stor mängd av Finrexin

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Finrexin

Detta läkemedel är avsett för kortvarig behandling. Om du glömmet att ta en dos och symptomen fortsätter, ta följande dos.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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

4. Eventuella biverkningar

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

De vanligaste biverkningarna av Finrexin kan vara störningar i mag-tarmkanalen, såsom halsbränna, illamående och diarré. För människor som är ovana vid kaffe kan koffeininnehållet ge upphov till oro, darrningar, hjärtklappning och insomningsbesvär.

Andra eventuella men sällsynta biverkningar kan vara allergiska reaktioner (anafylaktiska reaktioner, nässelutslag, allergisk snuva, astma), yrsel, öronsusning och vid långvarig användning mag- och tolvfingertarmsår och blödning i mag-tarmkanalen.

Kontakta läkare ifall andnöd, svullnad i huvud- och halsregionen eller nässelutslag förekommer plötsligt vid användningen av preparatet.

Preparatet innehåller acetylsalicylsyra som förlänger blödningstiden.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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 Finrexin ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Använd inte detta läkemedel om läkemedlet synbart förändrats.

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. Kartongen och bipacksedeln kan återvinnas.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är acetylsalicylsyra, koffein och askorbinsyra.
- Övriga innehållsämnen i olika preparat är:

Finrexin Sitruuna:

vinsyra, povidon (K30), natriumcyklamat, natriumklorid, vattenfri natriumcitrat, sackaros, citronarom, gult färgämne (E 104).

Finrexin Eukalyptus & Mentoli:

Vinsyra, povidon (K30), natriumcyklamat, natriumklorid, vattenfri natriumcitrat, sackaros, gult färgämne (E 104), eukalyptusarom (innehåller maltitol (E 965)), pepparmintarom, mentolarom (innehåller sorbitol (E 420)).

Finrexin Mustaherukka:

vinsyra, povidon (K30), natriumcyklamat, natriumklorid, vattenfri natriumcitrat, sackaros, svartvinbärsarom, rött färgämne (E 163).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Beskrivning av preparatet:

Finrexin Sitruuna: svagt gulaktigt, granulärt, kristallint och citrondoftande oralt pulver.

Finrexin Eukalyptus & Mentoli:

nästan vitt eller svagt gulaktigt, granulärt, eukalyptus- och mentoldoftande oralt pulver.

Finrexin Mustaherukka: ljusviolett eller naturvitt, granulärt och svartvinbärsdoftande oralt pulver som kan även ha mörka gryn.

Förpackningsstorlekar:

Finrexin Sitruuna: 10 x 5 g och 20 x 5 g

Finrexin Eukalyptus & Mentoli: 10 x 5 g och 20 x 5 g

Finrexin Mustaherukka: 10 x 5 g, 20 x 5 g och 30 x 5 g

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Danmark
info@orifarm.com

Tillverkare
Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o.
Ul. Księstwa Łowickiego 12
99-420 Łyszkowice
Polen

Denna bipacksedel ändrades senast 19.04.2024