

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Cyklokapron 500 mg tabletti, kalvopäälysteinen

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

1 tabletti sisältää 500 mg traneksaamihappoa.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti, kalvopäälysteinen.

Valkoinen, kapselinmuotoinen tabletti, jossa on jakouurre ja merkintä CY. Koko 8 x 18 mm.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Lisääntynyt fibrinolyysi tai fibrinogenolyysi, joihin liittyy verenvuotoa tai verenvuotovaara. Hereditäärisen angioneuroottisen ödeeman.

4.2 Annostus ja antotapa

Suositeltu annos on 2–3 tablettia (1–1,5 g) 2–3 kertaa vuorokaudessa.

Seuraavissa käyttöaiheissa voidaan käyttää seuraavia annoksia:

Hematuria: 2–3 tablettia (1–1,5 g) 2–3 kertaa vuorokaudessa, kunnes makroskooppista hematuriaa ei enää esiinny.

Vaikea nenäverenvuoto: 3 tablettia (1,5 g) 3 kertaa vuorokaudessa 4–10 vuorokauden ajan, riippuen siitä, milloin tamponaatio voidaan poistaa.

Menorrhagia: 2–3 tablettia (1–1,5 g) 3–4 kertaa vuorokaudessa 3–4 vuorokauden ajan. Jos verenvuoto on hyvin runsasta, voidaan annos suurentaa 2 tablettiin (1 g) 6 kertaa vuorokaudessa. Cyklokapron-hoito aloitetaan vasta sitten, kun runsas verenvuoto on alkanut.

Konisaatio: 3 tablettia (1,5 g) 3 kertaa vuorokaudessa 12–14 vuorokauden ajan leikkauksen jälkeen.

Hereditäärisen angioneuroottisen edeema: Jotkut potilaat tuntevat etukäteen, milloin kohtaus on tulossa. Heitä hoidetaan parhaiten antamalla jaksottaisesti 2–3 tablettia 2–3 kertaa vuorokaudessa muutaman vuorokauden ajan. Muita potilaita hoidetaan jatkuvasti tällä annoksella.

Munuaisten vajaatoiminta:

Potilaille, joilla on munuaisten vajaatoiminta, traneksaamihappoannosta tulee pienentää veren kreatiniinitason mukaan.

Seerumin kreatiniini ($\mu\text{mol/l}$)	Traneksaamihappoannos suun kautta	Annosväli
120–249	15 mg/kg painokiloa kohti	12 tuntia

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Vaikea munuaisten vajaatoiminta (koska traneksaamihappo voi kertyä elimistöön).

Aktiivinen tromboembolia.

Aiempi laskimo- tai valtimotromboosi.

Konsumptiokoagulopatian jälkeiset fibrinolyyttiset tilat.

Aiemmat kouristukset.

4.4 Varoitukset ja käytöön liittyvät varotoimet

Ylempien virtsateiden verenvuodosta johtuvassa verivirtsaisuudessa verihyytytymät voivat joissakin tapauksissa aiheuttaa tukoksen virtsajohtimessa.

Perinnöllistä angioedeemaa sairastavien potilaiden pitkääikaishoidossa on säädöllisesti tehtävä silmätutkimus (esimerkiksi näkötaulun, rakolampun, silmänpainemittausten ja näkökenttätutkimusten avulla) ja seurattava maksa-arvoja.

Cyklokron-valmistetta ei pidä antaa potilaalle, jolla on epäsäännöllistä kuukautisvuotoa, ennen kuin häiriön syy on selvitetty.

Kohonneen tromboosiriskin takia traneksaamihappoa on käytettävä varoen potilaille, jotka käyttävät ehkäisytabletteja.

Jos potilaalla on anamneesisissa tromboembolinen tapahtuma tai suussa jokin tromboembolinen sairaus (trombofiliaptilaat), Cyklokron-valmistetta tulee käyttää vain perustellussa lääketieteellisessä käyttöaiheessa ja lääkärin tarkassa valvonnassa.

Munuaisten vajaatoiminta suurentaa traneksaamihapon pitoisuksia veressä. Siksi tällaisille potilaille suositellaan annoksen pienentämistä (katso kohta 4.2) tai käyttö on vasta-aiheista (ks. kohta 4.3).

Lisääntyneen fibrinolyysin takia traneksaamihapon käyttöä ei suositella disseminoituneen intravaskulaariseen koagulaatioon yhteydessä.

Jos potilaalla on näköhäiriötä, hoito on keskeytettävä.

Kliinisiä kokemuksia Cyklokron-valmisteen käytöstä alle 15-vuotiailla lapsilla, joilla on runsaat kuukautiset, ei ole saatavana.

Traneksaamihapon käytön yhteydessä on raportoitu kouristuksia erityisesti annettaessa isoja i.v.-annoksia sydänleikkausten aikana.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Cyklokron ehkäisee antikoagulanttien ja fibrinolyyttisten valmisteiden trombolyyttistä vaikutusta.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Raskaus

Kliiniset tiedot Cyklokron-valmisten käytöstä raskausaikana ovat puutteelliset. Eläinkokeista saadut tulokset eivät viittaa sikiövaurioriskin suurentumiseen.

Imetys

Traneksaamihappo erittyy äidinmaitoon, ja sen vuoksi imettäville naisille traneksaamihappoa tulee antaa ainoastaan huolellisen hoidon hyötyjen ja riskien arvioinnin jälkeen.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Cyklokron-valmisteella saattaa olla vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn. Näköhäiriötä saattaa ilmetä traneksaamihapon ottamisen jälkeen.

4.8 Haittavaikutukset

Maha-suolikanavan vaivoja esiintyy yli 30 prosentilla potilaista, kun suun kautta annettava vuorokausiannos on yli 6 g. Vaivat häviävät, kun annosta pienennetään.

Haittavaikutukset on lueteltu alla olevassa taulukossa elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan luokiteltuna. Haittavaikutusten yleisyys on määritelty seuraavasti:

Yleinen ($\geq 1/100$, $< 1/10$)

Harvinainen ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$)

Hyvin harvinainen ($< 1/10\ 000$)

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

Elinjärjestelmä	Yleisyyss	Haittavaikutus
Immunojärjestelmä	Hyvin harvinainen	Yliherkkyyssreaktiot, mukaan lukien anafylaksiat
Hermosto	Tuntematon	Kouristukset
Silmät	Harvinainen	Värinäön häiriöt, verkkokalvon valtimotukos
Verisuonisto	Harvinainen	Tromboemboliset tapahtumat
	Hyvin harvinainen	Valtimo- tai laskimotromboosi missä tahansa kohdassa
Ruoansulatuselimistö	Yleinen	Pahoinvohti, oksentelu, ripuli
Iho ja ihonalainen kudos	Harvinainen	Allergiset iholeaktiot

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisten epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Oireet. Huimaus, päänsärky, pahoinvohti, ripuli, kouristukset. Ortostaattisia oireita ja hypotensiota voi esiintyä.

Hoito. Tarvittaessa aloitetaan oksennuttaminen, minkä jälkeen tehdään mahahuuhTELU ja annetaan lääkehiiLTÄ ja oireenmukaista hoitoa. Riittävän diureesin ylläpitäminen. Tromboosiriski on olemassa henkilöillä, joilla on siihen taipumusta. Antikoagulaatiohoitoa on harkittava.

Toksisuus. 37 gramman annos aiheutti 17-vuotiaalle potilaalle mahahuuhTELUN jälkeen lievän myrkytyksen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: hemostaatit, antifibrinolyytit. ATC-koodi: B02AA02

Cyklokronon sisältää traneksaamihappoa, joka estää plasminogeenin aktivoitumista eli muuttumista plasmiiniksi fibrinolyyttisessä järjestelmässä. Traneksaamihapolla hoidetaan fibrinolyyttistä verenvuotoa, jonka taustalla on erilaisiin kliinisiin tiloihin liittyvä fibrinolyysisin stimuloituminen. Traneksaamihappo on noin kymmenen kertaa tehokkaampi painoYKSiKKÖ kohti kuin aminokronihappo fibrinolyysisissä, jonka aiheuttavat urokinaasi tai kudosaktivaattorit.

Yleistä fibrinolyysiä esiintyy esimerkiksi eturauhas- ja haimasyövissä, thorax- ja muiden suuren leikkausten jälkeen, synnytyskomplikaatioissa (esim. ablatio placentae, synnytyksenjälkeinen verenvuoto), leukemiassa, maksasairauksissa ja trombolyttisessä streptokinasioidossa. Jos fibrinolyysiä esiintyy diagnosoidun, lisääntyneen intravasaalisen koagulaation, nk. defibrinaatiosyndrooman yhteydessä, hoitoon lisätään myös antikoagulantti (esim. hepariini) varovasti annostellen.

Paikallista fibrinolyysiä esiintyy esimerkiksi prostatektomian ja rakkoleikkausten jälkeen, hematuriassa, uusiutuvissa mahaverenvuodoissa, haavaisessa paksusuolitulehdussessa, menorrhagiassa ja hammasläketieteellisten leikkausten (ekstraktiot) jälkeen verenvuotoon taipuvaisilla potilailla.

5.2 Farmakokinetiikka

Traneksaamihappo imeytyy maha-suolikanavasta nopeasti passiivisesti diffundoitumalla. Sen biologinen hyötyosuuus on 35 %, eikä samanaikainen ruokailu vaikuta siihen. Kun kerta-annos on 20 mg/kg, lääkkeen pitoisuus seerumissa suurenee 10–20 mg/ml:aan ja puoliintumisaika on 1–2 h. Pääosa annoksesta erityy nopeasti muuttumattomana virtsaan. Toistuvassa annossa (10–20 mg/kg) antifibrinolyttiset aktiiviset traneksaamihappopitoisuudet säilyvät seerumissa.

Traneksaamihapon aktiivinen antifibrinolyttinen taso säilyy seerumissa 7–8 h, kudoksissa 17 h ja virtsassa jopa 48 h toistuvassa annossa, jossa annos on 10–20 mg/ml. Suun kautta tapahtuvassa toistuvassa annossa puoliintumisaika pitenee. Suun kautta tapahtuvan annon jälkeen pääosa annoksesta palautuu metaboloitumattomana traneksaamihappona virtsaan. Noin 3 % terapeuttisesta plasmatasosta sitoutuu plasman proteiineihin (plasminogeeneihin). Plasman puhdistuma on 7 l/h. Traneksaamihappo voi kertyä elimistöön munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Prekliinisisä tutkimuksissa ei ole todettu lääkkeeseen liittyvää toksisuutta, kroonista toksisuutta, mutageenisuutta, karsinogenisuutta tai lisääntymistoksisuutta.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Ydin

Mikrokiteinen selluloosa
Hydroksipropyyliselluloosa, matala substituutioasteinen
Talkki
Magnesiumstearaatti
Povidoni
Vedetön kolloidinen piidioksidi

Päällyste

Eudragit E 100
Titaanidioksidi (E171)
Talkki
Magnesiumstearaatti
Makrogoli 8000
Vanilliini

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunnettuja yhteensopimattomuuksia.

6.3 Kestoaika

3 vuotta.

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppit ja pakkauskoot

PVC/Al-läpipainopakkaus: 30, 60 ja 100 tablettia.
Muovipurkki ja kansi (molemmat polyetyleeniä): 100 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle

Ei erityisohjeita.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Viatris Oy
Vaisalantie 2–8
02130 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMERO

5212

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 31.1.1968

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 3.1.2006

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

23.1.2025

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Cyklokapron 500 mg tablett, filmdragerad

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 tablett innehåller 500 mg tranexamsyra.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1

3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett, filmdragerad.

Vit tablett, kapselformad, med skåra och prägling CY. Storlek 8 x 18 mm.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Ökad fibrinolys eller fibrinogenolys med blödning eller blödningsrisk.
Hereditärt angioneurotiskt ödem.

4.2 Dosering och administreringssätt

Rekommenderad dos är 2–3 tablett(er) (1–1,5 g) 2–3 gånger per dygn.

Vid nedan angivna indikationer kan följande doseringar användas:

Hematuri: 2–3 tablett(er) (1–1,5 g) 2–3 gånger per dygn, tills makroskopisk hematuri ej längre föreligger.

Svåra näsblödningar: 3 tablett(er) (1,5 g) 3 gånger per dygn i 4–10 dygn beroende på när tamponaden kan avlägsnas.

Menorrhagi: 2–3 tablett(er) (1–1,5 g) 3–4 gånger per dygn i 3–4 dygn. Vid mycket rikliga blödningar kan dosen ökas upp till 2 tablett(er) (1 g) 6 gånger per dygn. Cyklokapron insättes först då riklig blödning börjat.

Konisering: 3 tablett(er) (1,5 g) 3 gånger per dygn i 12–14 dygn postoperativt.

Hereditärt angioneurotiskt ödem: Vissa patienter känner av anfallen i förväg. Dessa patienter behandlas bäst intermittent med 2–3 tablett(er) 2–3 gånger per dygn i några dygn. Övriga patienter behandlas kontinuerligt med denna dos.

Nedsatt njurfunktion:

Hos patienter med nedsatt njurfunktion bör dosen av tranexamsyra minskas i enlighet med blodkreatinininnivån.

Serumkreatinin ($\mu\text{mol/l}$)	Peroral dos av tranexamsyra	Dosintervall
120–249	15 mg/kg kroppsvikt	12 timmar

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmitt som anges i avsnitt i 6.1.

Svår njurinsufficiens (p.g.a. möjlig ackumulering av tranexamsyra i kroppen).

Aktiv tromboembolisk sjukdom.

Tidigare venös eller arteriell trombos.

Fibrinolytiska tillstånd efter konsumtionskoagulopati.

Tidigare kramper.

4.4 Varningar och försiktighet

Vid hematuri från de övre urinvägarna kan bildning av koagel i vissa fall leda till avflödeskinder i uretern.

Vid långtidsbehandling av patienter med ärtligt angioneurotiskt ödem ska regelbundna ögonundersökningar (t.ex. synskärpa, spatlampa, intraokulärt tryck, synfält) och leverfunktionstester utföras.

Hos patienter med oregelbundna menstruationer skall orsaken utredas innan Cyklokapron används.

Tranexamsyra bör administreras med försiktighet till patienter som använder p-piller på grund av den ökade risken för trombos.

Patienter med en tidigare tromboembolisk händelse eller familiär förekomst av tromboembolisk sjukdom (patienter med trombofili) skall inte använda Cyklokapron såvida inte en stark medicinsk indikation föreligger och då under strikt medicinsk övervakning.

Serumkoncentration av tranexamsyra ökar hos patienter med nedsatt njurfunktion. Därför rekommenderas en dosreduktion (se avsnitt 4.2) eller också är preparatet kontraindicerat (se avsnitt 4.3).

Användning av tranexamsyra i fall med ökad fibrinolys till följd av disseminerad intravasal koagulation rekommenderas inte.

Om patienten upplever synstörningar ska behandlingen avbrytas.

Klinisk erfarenhet av Cyklokapron vid behandling av barn under 15 år med menorrhagi saknas.

Fall av kramper har rapporterats i samband med tranexamsyrabehandling, i synnerhet efter en intravenös injektion i hög dos i samband med hjärtoperationer.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Cyklokapron motverkar den trombolytiska effekten av antikoagulantia och fibrinolytiska beredningar.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Klinisk erfarenhet av Cyklokapron från gravida kvinnor är begränsad. Djurexperimentella data talar ej för ökad risk för fosterskada.

Amning

Tranexamsyra utsöndras i modersmjölk, och därför bör tranexamsyra endast ges till ammande kvinnor efter en noggrann utvärdering av fördelarna och riskerna med behandlingen.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Tranexamsyra kan ha en mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Synstörningar kan uppstå efter administrering av tranexamsyra.

4.8 Biverkningar

Gastrointestinala besvär förekommer hos mer än 30 procent av patienter vid oral dos överstigande 6g/dygn. Besvären avklingar vid dosminskning.

Tabellen nedan listar biverkningar enligt organklass och frekvens. Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

Vanliga ($\geq 1/100$, $< 1/10$)
Sällsynta ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$)
Mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$)
Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

Organklass	Frekvens	Biverkning
Immunsystemet	Mycket sällsynta	Överkänslighetsreaktioner såsom anafylaxi
Centrala och perifera nervsystemet	Ingen känd frekvens	Kramper
Ögon	Sällsynta	Färgsinnesdefekter, retinalartärocklusion
Blodkärl	Sällsynta	Tromboemboli
	Mycket sällsynta	Arteriell eller venös trombos på någon plats
Magtarmkanalen	Vanliga	Illamående, kräkningar, diarré
Hud och subkutan vävnad	Sällsynta	Allergiska hudreaktioner

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Symptom. Yrsel, huvudvärk, illamående, diarré, kramper. Ortostatism och blodtrycksfall kan förekomma.

Behandling. Om befogat, framkalla kräkning, sedan magsköljning, tillför kol, och symptomatisk behandling. Bibehåll tillräcklig urinutsöndring. Det finns risk för trombos hos predisponerade individer. Behandling med antikoagulantia ska övervägas.

Toxicitet. 37 g till en 17-årig person orsakade efter magsköljning en mild intoxikation.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: hemostatika, fibrinolyshämmare. ATC-kod: B02AA02

Cyklokronin innehåller tranexamsyra, som i det fibrinolytiska systemet utövar en hämmande effekt på plasminogenaktiviteten, d.v.s. omvandlingen av plasminogen till plasmin. Tranexamsyra användes vid fibrinolytiska blödningstillstånd, som kan förekomma i olika kliniska situationer med en stimulering av aktiveringsmekanismen för fibrinolys. Tranexamsyra är ungefär tio gånger effektivare per viktenhet jämfört med aminokapronsyrat vid fibrinolys orsakad av urokinas eller vävnadsaktivatorer.

Allmän fibrinolys förekommer exempelvis vid prostata- och bukspottkörtelcancer, thoraxkirurgi och andra stora kirurgiska ingrepp, förlossningskomplikationer (t.ex. ablatio placentae, postpartumblödning), leukemi, leverjukdomar samt trombolytisk streptokinasebehandling. Vid fibrinolys i samband med diagnosticerad, disseminerad intravasal koagulation kombineras behandlingen med försiktigt doserade antikoagulantia (t.ex. heparin).

Lokal fibrinolys förekommer exempelvis efter prostatektomi och operation av urinblåsan, vid hematuri, återkommande magblödning, ulcerös kolit, menorrhagi samt tandkirurgiska ingrepp (extraktion) hos patienter med blödningstendens.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Tranexamsyra absorberas snabbt från gastrointestinalkanalen passivt via diffusion. Biotillgängligheten är ca 35 % och påverkas inte av samtidigt intag av föda. Efter en engångsdos på 20 mg/kg ökar serumkoncentrationen av läkemedlet till 10–20 mg/ml med en halveringstid på 1–2 h. Huvuddelen av dosen utsöndras snabbt i oförändrad form i urinen. Vid upprepad dos (10–20 mg/kg) kvarstår fibrinolyshämmande aktiv tranexamsyrekoncentration i serum.

Tranexamsyra behåller sin aktiva fibrinolyshämmande nivå i serum i 7–8 timmar, i vävnader i 17 timmar och i urinen i upp till 48 timmar vid upprepad dos på 10–20 mg/ml. Efter upprepad peroral tillförsel blir halveringstiden längre. Huvuddelen av peroral tranexamsyra utsöndras i oförändrad form i urinen. Bindning till plasmaproteiner (plasminogen) är ca 3 % vid terapeutisk plasmanivå. Plasma clearance är 7 l/tim. Nedsatt njurfunktion kan innebära risk för ackumulering av tranexamsyra.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Ingen läkemedelsrelaterad toxicitet, kronisk toxicitet, mutagenicitet, karcinogenicitet eller reproduktionstoxicitet observerades i prekliniska studier.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälppämnena

Tablettkärna

Mikrokristallin cellulosa
Låg substituerad hydroxypropylcellulosa
Talk
Magnesiumstearat
Povidon
Vattenfri kolloidal kiseldioxid

Tablettdrägering

Eudragit E 100
Titanoxid (E171)
Talk
Magnesiumstearat
Makrogol 8000
Vaniljarom

6.2 Inkompatibiliteter

Inga kända inkompatibiliteter.

6.3 Hållbarhet

3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Ingå särskilda förvaringsanvisningar.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

PVC/Al-blisterkarta: 30, 60 respektive 100 tablettar.

Plastburk med lock (båda av polyetylen): 100 tablettar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion

Ingå särskilda anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Viatris Oy
Vaisalavägen 2–8
02130 Esbo

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

5212

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 31.1.1968

Datum för den senaste förnyelsen: 3.1.2006

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

23.1.2025