

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

DUACT kapseli, kova

akrivastiini 8 mg ja pseudoefedriinihydrokloridi 60 mg

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Duact on ja mihin sitä käytetään

Duact-kapseleiden teho perustuu kahden lääkeaineen yhteisvaikutukseen: akrivastiinin, joka on nopeavaikutteinen uuden polven antihistamiini, ja pseudoefedriinin, joka vähentää limakalvojen turvotusta.

Duact-kapseleita käytetään allergisen nuhan hoitoon.

Akrivastiinia ja pseudoefedriinihydrokloridia, joita Duact sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Duact-kapseleita

Älä käytä Duact-kapseleita

- jos olet allerginen akrivastiinille, pseudoefedriinille, triprolidinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on jokin seuraavista sairauksista: vaikea sepelvaltimotauti, vaikea verenpainetauti, keskivaikea tai vaikea munuaisten vajaatoiminta, kilpirauhasen liikatoiminta, vaikeita sydämen rytmihäiriöitä, virtsaumpi tai kohonnut silmänpaine.
- jos sinulla on ollut aivohalvaus tai riskitekijöitä, jotka voisivat lisätä verenvuotohalvauksen vaaraa.
- jos käytät tai olet käyttänyt ns. MAO:n estäjiä kahden edeltävän viikon aikana.
- jos käytät jo jotain muuta nenän tukkoisuutta vähentävää lääkettä joko suun tai nenän kautta.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät Duactia

- jos sinulla on jokin seuraavista sairauksista: kohonnut verenpaine, sydänsairaus, diabetes, kilpirauhasen liikatoiminta, sydämen rytmihäiriöitä, kohonnut silmänpaine, suurentunut

- eturauhanen tai lisämunuaisytimen tai sympaattisen hermoston kasvain, jonka oireita ovat äkilliset verenpaine-kohtaukset tai pysyvämpi verenpaineen nousu (feokromosytooma).
- jos sinulla on tai on ollut aivoverisuonisairaus tai riskisi saada se on suuri.
 - lopeta tämän lääkevalmisteen käyttö ja käänny lääkärin puoleen välittömästi, jos saat äkillisen vaikean päänsäryn, pahoinvointia, oksentelua tai näköhäiriöitä.
 - jos käytät tiettyjä lääkeaineita, ks. kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Duact”.
 - Duact-kapselissa oleva pseudoefedriini antaa positiivisen tuloksen urheilijoiden doping-testissä.
 - jos olet menossa allergiatestiin, lopeta Duact-kapseleiden käyttö 2 vuorokautta ennen allergiatestausta.
 - jos olet yli 60-vuotias, jolloin lääkäri saattaa haluta seurata vointiasi säännöllisesti.
 - jos olet menossa nukuksen vaatimaan leikkaukseen, kerro hoitavalle lääkärille Duact-hoidostasi. Lääkäri voi joutua keskeyttämään Duact-hoidon.

Duact-valmisteen käytön yhteydessä saattaa esiintyä äkillistä vatsakipua tai peräsuolen verenvuotoa paksusuolitulehduksen (iskeeminen koliitti) vuoksi. Jos sinulla ilmenee näitä ruoansulatuskanavan oireita, lopeta Duact-valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin tai hakeudu terveydenhoitoyksikköön. Katso kohta 4.

Duact-valmisteen käytön yhteydessä voi ilmetä näköhermon verenkierron heikkenemistä. Jos näkökykysi häviää äkillisesti, lopeta Duact-valmisteen ottaminen, ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin tai hakeudu lääkärinhoitoon. Ks. kohta 4.

Lapset

Ei alle 12-vuotiaille lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Duact

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

Käytä Duact-kapseleita varoen, jos käytät

- verenpaine-lääkkeitä (esim. brettylium, betanidiini, guanetidiini, debrisiini, metyyliidopa ja alfa- ja beetasalpaajat)
- nenän tukkoisuutta vähentäviä valmisteita (esim. fenyylipropanolamiini, fenyylifriini, ksylometatsoliini, oksimetatsoliini)
- trisyklisiä masennuslääkkeitä
- ns. MAO:n estäjiä (masennuksen ja Parkinsonin taudin hoitoon)
- oksatsolidinoni-ryhmän antibiootteja (esim. linetsolidi)
- ruokahalua hillitseviä lääkkeitä
- amfetamiinin kaltaisia keskushermostoa pirstäviä aineita (psykostimulantteja)
- verisuonia supistavia lääkkeitä (esim. bromokriptiini, pergolidi, lisuridi, kabergoliini, ergotamiini tai dihydroergotamiini)
- digitaalista
- mahahappolääkkeitä (antasidemia tai protonipumpun estäjiä) tai kaolinia.

Duact alkoholin kanssa

Alkoholi voi muuttaa lääkkeen vaikutuksia joillakin yksilöillä. Vältä runsasta alkoholin käyttöä, kuten yleensäkin, lääkityksen yhteydessä.

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.

Duact-valmisteen vaikutuksista ihmisen hedelmällisyyteen ei ole tutkimustietoa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen

vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Duact-kapseli sisältää laktoosia (sokerityyppi) ja natriumia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per kapseli eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Duact-kapseleita käytetään

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

Suosittelun annos aikuisille ja yli 12-vuotiaille on 1 kapseli tarvittaessa enintään 3 kertaa vuorokaudessa. Kapselit otetaan suun kautta.

Hoitoajan tulee olla mahdollisimman lyhyt ja hoito tulee lopettaa, kun oireet ovat hävinneet. On suositeltavaa rajoittaa hoito noin 10 päivään.

Käyttö lapsille

Ei alle 12-vuotiaille lapsille.

Jos otat enemmän Duact-kapseleita kuin sinun pitäisi

Duact-kapseleiden yliannostus saattaa aiheuttaa ärtyisyyttä, rauhattomuutta, vapinaa, kouristelua, sydämentykytyksiä, verenpaineen nousua ja virtsaamisvaikeuksia. 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 Duact-kapselin

Jos unohdat ottaa kapselin, ota se heti kun muistat asian. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kapselin.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Hyvin yleiset haittavaikutukset (yli 1 potilaalla kymmenestä)

- uneliaisuus.

Yleiset haittavaikutukset (yli 1 potilaalla sadasta)

- suun kuivuminen, pahoinvointi, oksentelu
- heitehuimaus; hermostuneisuus; unihäiriöt, mukaan lukien unettomuus.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla sadasta)

- yliherkkyysoireet ihottumasta anafylaksiaan
- kiihtyneisyys, rauhattomuus, hallusinaatiot
- äkillinen yleistynyt märkärakkulainen ihottuma (turvonnut punainen ihoalue, jossa on runsaasti pieniä rakkuloita), allerginen ihotulehdus, ihottuma
- virtsaamisvaikeudet, virtsaumpi

- aivojen takaosan enkefalopatiaoireyhtymä (posterior reversible encephalopathy eli PRES) ja ohimenevä aivojen vasokonstriktio-oireyhtymä (reversible cerebral vasoconstriction syndrome eli RCVS). Oireita voivat olla päänsärky, sekavuus, kouristuskohtaukset ja/tai näköhäiriöt.

Harvinaiset hättävvaikutukset (alle 1 potilaalla tuhannesta)

- sydämen tiheälyöntisyys, sydämentykytytys
- verenpaineen nousu.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- ahdistuneisuus
- päänsärky, vapina
- riittämättömästä verenkierrasta johtuva paksusuolitulehdus (iskeeminen koliitti)
- heikentynyt näköhermon verenkierro (iskeeminen optikusneuropatia).

Hättävvaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset hättävvaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia hättävvaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa hättävvaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla hättävvaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Läkkeiden hättävvaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Duact-kapseliden säilyttäminen

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C). Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Säilytä kuivassa.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Läkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien läkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Duact-kapselit sisältävät

- Vaikuttavat aineet: akrivastiinia 8 mg ja pseudoefedriinihydrokloridia 60 mg yhdessä kapselissa.
- Muut aineet: laktoosimonohydraatti 147 mg, natriumtärkkelysglykolaatti, magnesiumstearaatti, liivate, väriaineet titaanidioksidi (E 171), rautaoksidi (E 172) ja shellakka.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkaus koot

Valkea, kova gelatiinikapseli, jossa painatus Wellcome logo ja Duact.

24, 48 ja 96 kapselia läpipainopakkauksessa (PVC/PVdC/alumiini-läpipainopakkaus tai lapsiturvallinen PVC/PVdC/alumiini/paperi-läpipainopakkaus).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
12 Riverwalk
Citywest Business Campus
Dublin 24
Irlanti

Valmistaja

Delpharm Poznań Spółka Akcyjna
ul. Grunwaldzka 189
60-322 Poznań
Puola

ja/tai

S.C. Europharm S.A., Brasov, Romania
tai
Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Saksa

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja.

GlaxoSmithKline Oy
PL 24 (Piispansilta 9 A)
02231 Espoo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 17.6.2022

Bipacksedel: Information till användaren

DUACT kapsel, hård

akrivastin 8 mg och pseudoefedrinhydroklorid 60 mg

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Duact är och vad det används för

Effekten av Duact kapslar baserar sig på samverkan av två läkemedel: akrivastin, som är ett snabbverkande antihistamin av en ny generation, och pseudoefedrin, som minskar på svullnaden i slemhinnorna.

Duact kapslar används vid behandling av allergisk snuva.

Akrivastin och pseudoefedrinhydroklorid som finns i Duact kan också vara godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Duact kapslar

Använd inte Duact kapslar

- om du är allergisk mot akrivastin, pseudoefedrin, triprolidin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har någon av de följande sjukdomarna: svår kranskärlssjukdom, svår blodtryckssjukdom, moderat eller svårt nedsatt njurfunktion, överaktiv sköldkörtel, svåra hjärtrytmstörningar, urinstopp eller ökat tryck i ögat.
- om du har haft slaganfall eller riskfaktorer som kunde öka risken att få slaganfall pga. hjärnblödning.
- om du använder eller har använt s.k. MAO-hämmare under de föregående två veckorna.
- om du redan använder något annat läkemedel mot tilltäppt näsa, antingen via munnen eller via näsan.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Duact

- om du har någon av de följande sjukdomarna: förhöjt blodtryck, hjärtsjukdom, diabetes, överaktiv sköldkörtel, hjärtrytmstörningar, ökat tryck i ögat, förstora prostata eller en tumör i binjuremärgen eller det sympatiska nervsystemet med symtom på plötsliga blodtrycksfluktuationer eller en mer ihållande förhöjning av blodtrycket (feokromocytom).

- om du har eller har haft en sjukdom i hjärnans blodkärl (cerebrovaskulär sjukdom) eller löper hög risk att få en sådan sjukdom.
- sluta använda detta läkemedel och kontakta genast läkare om du får plötslig svår huvudvärk, illamående, kräkningar eller synstörningar.
- om du använder vissa läkemedel, se avsnitt ”Andra läkemedel och Duact”.
- pseudoefedrinet i Duact kapslar ger positivt utslag i idrottarnas doping-test.
- avsluta behandlingen med Duact kapslar 2 dygn före planerat allergitest.
- om du är över 60 år, kan din läkare vilja kontrollera dig regelbundet.
- om du ska genomgå en operation som kräver anestesi, berätta för den vårdande läkaren om din Duact behandling. Läkaren måste kanske avbryta Duact behandlingen.

Plötslig buksmärta eller ändtarmsblödning kan förekomma med Duact, på grund av inflammation i tjocktarmen (ischemisk kolit). Sluta ta Duact om du upplever dessa symtom från magtarmkanalen och kontakta omedelbart läkare eller uppsök sjukvård. Se avsnitt 4.

En minskning av blodflödet till synnerven kan förekomma med Duact. Om du upplever plötslig synförlust ska du sluta ta Duact och kontakta din läkare eller söka vård omedelbart. Se avsnitt 4.

Barn

Ej för barn under 12 år.

Andra läkemedel och Duact

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

Använd Duact kapslar med försiktighet om du använder

- blodtryckssänkande läkemedel (t.ex. bretylium, betanidin, guanetidin, debrisoquin, metyldopa och alfa- och betablockerare)
- läkemedel mot tilltäppt näsa (t.ex. fenylpropanolamin, fenylefrin, xylometazolin, oximetazolin)
- tricykliska antidepressiva
- s.k. MAO-hämmare (mot depression och Parkinsons sjukdom)
- antibiotika av typ oxazolidinon (t.ex. linezolid)
- aptithämmande läkemedel
- amfetaminliknande CNS stimulerande läkemedel (psykostimulantia)
- läkemedel som sammandrar blodkärl (t.ex. bromokriptin, pergolid, lisurid, kabergolin, ergotamin eller dihydroergotamin)
- digitalis
- magsyrenedsättande läkemedel (antasider eller protonpumps hämmare) eller kaolin.

Duact med alkohol

Alkohol kan förändra effekten av läkemedlet hos några individer. Såsom i allmänhet under medicinering, bör rikligt alkoholbruk undvikas.

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 tar detta läkemedel.

Det finns ingen data beträffande fertilitet hos människa och behandling med Duact.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Duact kapslar innehåller laktos (en sockerart) och natrium

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per kapsel, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Duact kapslar

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos för vuxna och barn över 12 år är 1 kapsel vid behov, högst 3 kapslar om dygnet. Kapslarna ska tas via munnen (oralt).

Behandlingstiden ska vara så kort som möjligt och behandlingen ska avbrytas när symptomen har försvunnit. Det rekommenderas att begränsa behandlingen till cirka 10 dagar.

Användning för barn

Ej för barn under 12 år.

Om du har tagit för stor mängd av Duact kapslar

Överdoser av Duact kapslar kan orsaka irritation, orolighet, skakning, kramper, hjärtklappningar, förhöjt blodtryck och svårigheter att urinera.

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 Duact kapseln

Om du glömmet att ta kapseln, ta den så snart du kommer ihåg. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd kapsel.

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.

Mycket vanliga biverkningar (hos fler än 1 patient av 10)

- sömnhighet.

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 patient av 100)

- muntorrhet, illamående, kräkningar
- svindel, nervositet, sömnstörningar inklusive sömnlöshet.

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än 1 patient av 100)

- överkänslighetsreaktioner från utslag till anafylaxi
- upphetsning, rastlöshet, hallucinationer
- akut generaliserad pustulos hudutslag (rött, svullet område med många små varblåsor), allergisk hudinflammation, hudutslag
- svårigheter att urinera, urinestopp
- posterioert reversibelt encefalopatisyndrom (PRES) och reversibelt cerebralt vasokonstriktionssyndrom (RCVS). Symptomen kan vara huvudvärk, förvirring, kramper och/eller visuella störningar.

Sällsynta biverkningar (hos färre än 1 patient av 1 000)

- för snabb hjärtrytm, hjärtklappning
- förhöjt blodtryck.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- ångest
- huvudvärk, tremor
- inflammation av tjocktarmen på grund av otillräcklig blodtillförsel (ischemisk kolit)
- minskat blodflöde till synnerven (ischemisk optikusneuropati).

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:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Duact kapslar ska förvaras

Förvara i rumstemperatur (15–25 °C). Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Förvara i torrt. Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

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

- De aktiva substanserna i en kapsel är akrivastin 8 mg och pseudoefedrinhydroklorid 60 mg.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat 147 mg, natriumstärkelseglykolat, magnesiumstearat, gelatin, färgämnen titandioxid (E 171), järnoxid (E 172) och shellack.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

En vit, hård gelatinkapsel med tryckning Wellcome logo och Duact.

24, 48 och 96 kapslar i blister (PVC/PVdC/aluminium blisterförpackningar eller barnskyddade PVC/PVdC/aluminium/papper blisterförpackningar).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

12 Riverwalk

Citywest Business Campus

Dublin 24

Irland

Tillverkare

Delpharm Poznań Spółka Akcyjna
ul. Grunwaldzka 189
60-322 Poznań
Poland

och/eller

S.C. Europharm S.A., Brasov, Rumänien
eller
Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Tyskland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

GlaxoSmithKline Oy
PB 24 (Biskopsbron 9 A)
02231 Esbo

Denna bipacksedel ändrades senast den 17.6.2022