

## VALMISTEYHTEENVETO

### 1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Coldycin Sitruuna 5 mg/1 mg imeskelytabletit

### 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi imeskelytabletti sisältää 5 mg klooriheksidiinihydrokloridia, joka vastaa 4,37 mg klooriheksidiinia ja 1 mg:n lidokaiinihydrokloridimonohydraattia, joka vastaa 0,81 mg lidokaiinia.

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Sorbitoli (E420)	1209 mg
Aspartaami (E951)	5 mg
Bentsyylalkoholi (E1519)	± 0,9 mikrogrammaa
Maltodekstriini	2,4 mg (sisältää glukoosia)

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

### 3. LÄÄKEMUOTO

Imeskelytabletti

Imeskelytabletin halkaisija on 16 mm.

Valkoinen tai luonnonvalkoinen, pyöreä, sitruunan makuinen imeskelytabletti.

### 4. KLIININSET TIEDOT

#### 4.1 Käyttöaiheet

Kurkkukivun oireiden lievittämiseen aikuisille ja vähintään 12-vuotialle nuorille.

#### 4.2 Annostus ja antotapa

##### Annostus

*Aikuiset:* 1 imeskelytabletti 2–3 tunnin välein; imeskelytabletin annetaan liueta hitaasti suussa.

Enintään 10 imeskelytablettia päivässä.

*12–18-vuotiaat nuoret:* 1 imeskelytabletti 2–3 tunnin välein; imeskelytabletin annetaan liueta hitaasti suussa. Enintään 5 imeskelytablettia päivässä.

Tätä lääkevalmistetta ei saa käyttää yhtäjaksoisesti yli 5 päivää (ks. kohta 4.4).

##### *Pediatriset potilaat*

Ei tarkoitettu käytettäväksi alle 12-vuotialle lapsille.

##### Antotapa

Suonteloon. Imeskelytabletin pitää hajota hitaasti suuontelossa.

#### 4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyss vaikuttaville aineille ja etenkin puudutusaineille, kuten lidokaiinille, tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Alle 12-vuotiaat lapset.

#### **4.4 Varoituukset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

Desinfioivat aineet eivät steriloit, vaan ne vähentävät tilapäisesti mikrobiien lukumäärää suuontelossa ja nielussa.

Tätä lääkevalmistetta tulee käyttää vain tarvittaessa lyhytaikaisesti kivun ja ärsytyksen lievittämiseen. Tämän lääkevalmisteen tiheitä käyttöjaksoja ei suositella.

Kliininen tila pitää tutkia bakteeri-infektioiden varalta 3-4 päivän kuluessa, jos

- oireet pitkittyvät tai pahenevat
- ilmaantuu muita oireita, kuten korkeaa kuumetta, päänsärkyä, pahoinvointia, oksentelua tai ihottumaa.

Vältä tämän lääkevalmisteen käyttöä henkilölle, joilla on hyvin voimakas allergia-altilius.

Amidiryhmän paikallispuudutteille allergisten potilaiden pitää olla tietoisia ristireaktioista muiden amidiryhmän lääkevalmisteiden, kuten lidokaiinin, kanssa (ks. kohta 4.8).

Suosittelua annosta suuremman annoksen ottamisesta (eli useampi kuin 1 imeskelytabletti samanaikaisesti tai yli 5 imeskelytablettia päivässä nuorille tai 10 imeskelytablettia päivässä aikuisille) voi aiheutua äänielinten alueen puutumisen riski, mistä voi aiheutua heikentyneet nielemisrefleksin hallinta ja aspiraatio hengitysteissä.

Tämä lääkevalmiste sisältää 1209 mg sorbitolia per imeskelytabletti. Sorbitoli on fruktoosin lähde. Potilaiden, joilla on perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi (HFI), ei pidä käyttää tätä lääkevalmistetta. Sorbitoli saattaa aiheuttaa vatsavaivoja ja olla lievästi laksatiivinen.

Tämä lääkevalmiste sisältää 5 mg aspartaamia per imeskelytabletti. Aspartaami on fenyylialaniinin lähde. Voi olla haitallinen henkilölle, joilla on fenyyliketonuria (PKU).

Tämä lääkevalmiste sisältää aromiainetta, joka sisältää pieniä määriä bentsyylialkoholia, joka saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita.

Tämä lääkevalmiste sisältää maltodekstriiniä sisältävää aromiainetta, joka metaboloituu glukoosiksi. Potilaiden, joilla on harvinainen glukoosi-galaktoosi-imetyymishäiriö, ei pidä käyttää tätä lääkevalmistetta.

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

#### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Muiden antiseptisten valmisteiden samanaikaista tai peräkkäistä käyttöä pitää välttää mahdollisten yhteisvaikutusten (vastakkainen vaikuttus tai inaktivaatio) vuoksi.

#### **4.6 He de lmällisyys, raskaus ja imetys**

##### Raskaus

Lidokaiinia ja klooriheksidiiniä sisältävien imeskelytablettien käytöstä raskaana oleville naisille ei ole olemassa tietoja tai on vain vähän tietoja.

##### Imetys

Lidokaiini ja metabolitit erittivät pieninä määrinä äidinmaitoon. Klooriheksidiinin erittymisestä äidinmaitoon ei ole tietoja.

Coldycin Sitruuna -imeskelytabletteja ei suositella raskauden aikana eikä imettäville naisille.

#### Hedelmällisyys

Klooriheksidiinin tai lidokaiinin mahdollisista vaiktuksista ihmisen hedelmällisyyteen ei ole tietoa saatavissa.

#### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn**

Coldycin Sitruuna -imeskelytableteilla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

#### **4.8 Haittavaikutukset**

Haittavaikutusten esiintymistähden luokitussa käytetään seuraavaa esitystapaa: hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ), yleinen ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), melko harvinainen ( $\geq 1/1\ 000$ ,  $< 1/100$ ), harvinainen ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1\ 000$ ), hyvin harvinainen ( $< 1/10\ 000$ ), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

*Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arvioointiin):*

Immuunijärjestelmä:

- Ihon ja limakalvon harvinaiset allergiset reaktiot, jotka aiheutuvat joutumisesta kosketuksiin amidityyppisten puudutusaineiden (kuten lidokaiinin) kanssa, ovat mahdollisia. Dermatiittia ja ihottumia, jotka aiheutuvat tämän valmisteen käytöstä muissa tilanteissa, on kuvattu.
- Anafylaktisia reaktioita voi ilmaantua.

Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat:

- Makuhäiriötä ja polttavaa tunnetta kielessä voi ilmetä.
- Klooriheksidiinin pitkittynyt ja jatkuva käyttö voi aiheuttaa hampaiden värjäytymisen ruskeaksi. Värjäytymä on kuitenkin puhdistettavissa pois.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

#### **4.9 Yliannostus**

Tämä lääkevalmiste sisältää vain murto-osan toksisesta annoksesta ja sen oletettava käyttö rajoittuu paikalliskäyttöön, mutta vahingossa tai huolimattomuuden vuoksi aiheutuvan yliannoksen mahdollisuus pitää ottaa huomioon etenkin lapsilla.

#### Oireet

Lidokaiini voi aiheuttaa systeemisen myrkytyksen (toksinen annos aikuisille 0,5 g:sta alkaen), joka vaikuttaa keskushermostoon sekä sydämeen ja verenkiertoelimiistöön:

- levottomuus, haukottelu, hermostuneisuus, tinnitus, silmävärve, lihasvapina, kouristuskohtaukset, masennus, hengenahdistus
- sydänlihaksen heikentynyt supistuvuus, perifeerinen vasodilataatio, hypotensio, bradykardia, sydämen rytmihäiriöt, sydämenpysähdyt.

Klooriheksidiini imetyy maha-suolikanavasta hyvin pieninä määrinä.

## Hoito

### *Systeeminen myrkytys:*

Lopeta lääkevalmisten käyttö välittömästi. Seuranta hengityksen varmistamiseksi, nestehukan estämiseksi ja verenkierron ylläpitämiseksi. Kouristuskohtausten yhteydessä: diatsepaami.

### *Tukehtuminen:*

Vapauta hengitystiet, käytä Heimlichin otetta; jos tukkeumaa ei saada poistettua, potilas pitää saada sairaalaohitoon.

## **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Nielun sairauksien lääkkeet, antiseptit, ATC-koodi: R02AA05

Lidokaiinihydrokloridimonohydraatti on amidiryhmän paikallispuudute, jolla on paikallispuudutevaikutus ilman antokohdan motorisia toimintoja häiritsevää vaikutusta. Se vaikuttaa paikallisesti estämällä ionien virtausta.

Klooriheksidiini on kationaktiivinen antiseptinen aine, jolla on bakterisidinen vaikutus grampositiivisiin ja grammnegatiivisiin baktereihin sekä antimykotinen vaikutus dermatofyytteihin ja hiivoihin.

### **5.2 Farmakokinetiikka**

Coldycin Sitruuna -imeskelytablettien vaikuttavat aineet vapautuvat yleensä hyvin asteittain ja vaikuttavat paikallisesti. Jos sylkeä niellään, pieniä määriä voi päästä ruoansulatuselimistöön. Klooriheksidiini ei imeydy. Lidokaiini voi imeytyä suuontelon ja nielun limakalvoihin. Se hajoaa kuitenkin suurimmaksi osaksi ennen systeemiseen verenkiertoon pääsyä.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

#### *Klooriheksidiini*

Toksisuutta, mutageenisuutta ja karsinogenisuutta koskevien tutkimusten ei-kliiniset tiedot eivät osoita erityistä vaaraa ihmiselle. Kirjallisuudesta saatavilla olevat tiedot yleisestä toksikologiasta, lisääntymistoksikologiasta, turvallisuusfarmakologista ja karsinogenisuudesta osoittavat, että klooriheksidiini on hyvin siedettyä ja että sen toksisuus on vähäistä.

#### *Lidokaiini*

Lidokaiini ei osoittanut mutageenisuutta tai lisääntymistoksisuutta ei-kliinisissä tutkimuksissa. Ei-kliiniset tiedot osoittivat annokseen liittyvää neurotoksisuutta, ja lidokaiinin metabolismilla 2,6-ksyliinillä on genotoksinen potentiaali *in vitro*. Karsinogenisuustutkimuksessa rotilla, jotka altistuivat 2,6-ksyliinille kohdussa, havaittiin kasvaimia nenäontelossa, ihonalaisia kasvaimia ja maksakasvaimia, synnytyksen jälkeen ja koko elämänsä ajan. Kasvainlöydösten klinistä merkitystä pienten lidokaiiniannosten lyhytaikaisen/taukomaisen käytön yhteydessä ei tunneta.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Sorbitoli (E420)

Magnesiumstearaatti

Aspartaami (E951)

Asesulfaamikalium

Aromiaine (situuna)  
Aromiaine (situuna) sisältää maltodekstriiniä, bentsyylialkoholia (E1519) ja all-rac- $\alpha$ -tokoferolia.

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

## **6.3 Kestoaika**

2 vuotta.

## **6.4 Säilytys**

Säilytä alle 25 °C.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)**

12, 24 tai 36 imeskelytablettia läpipainopakkauksessa tai 12x1, 24x1 tai 36x1 imeskelytablettia yksittäispakatussa läpipainopakkauksessa (PVC-PCTFE/alumiiniläpipainopakkaus tai PVC-PE-PVDC/alumiiniläpipainopakkaus).

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Ei erityisvaatimuksia.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Orifarm Healthcare A/S  
Energivej 15  
5260 Odense S  
Tanska  
[info@orifarm.com](mailto:info@orifarm.com)

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

42945

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: {DD.MM.YYYY}  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: {DD.MM.YYYY}

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

19.02.2024

## PRODUKTRESUMÉ

### 1. LÄKEMEDLETS NAMN

Coldycin Sitruuna 5 mg/1 mg komprimerade sugtablett

### 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En komprimerad sugtablett innehåller 5 mg klorhexidindihydroklorid motsvarande 4,37 mg klorhexidin och 1 mg lidokainhydrokloridmonohydrat motsvarande 0,81 mg lidokain.

Hjälpmännen med känd effekt:

Sorbitol (E 420)	1209 mg
Aspartam (E 951)	5 mg
Bensylalkohol (E 1519)	± 0,9 mikrogram
Maltodextrin	2,4 mg (innehåller glukos)

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

### 3. LÄKEMEDELSFORM

Komprimerad sugtablett

Sugtablett med en diameter på 16 mm.

Vit till benvit, rund sugtablett med citronsmak.

### 4. KLINISKA UPPGIFTER

#### 4.1 Terapeutiska indikationer

Symtomlindring vid halsont hos vuxna och ungdomar från 12 år.

#### 4.2 Dosering och administreringssätt

##### Dosering

*Vuxna:* 1 sugtablett var 2–3 timme, ska smälta långsamt i munnen. Högst 10 sugtablett per dag.

*Ungdomar i åldern 12 till 18 år:* 1 sugtablett var 2–3 timme, ska smälta långsamt i munnen. Högst 5 sugtablett per dag.

Detta läkemedel ska inte användas kontinuerligt i längre än 5 dagar (se avsnitt 4.4).

##### *Pediatrisk population*

Ska inte användas av barn under 12 år.

##### Administreringssätt

Användning i munhålan. Sugtableten ska upplösas långsamt i munhålan.

#### 4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot de aktiva substanserna, särskilt mot lokalanestetika såsom lidokain, eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1.

Barn under 12 år.

#### **4.4 Varningar och försiktighet**

Desinfektionsmedel steriliseras inte; de minskar tillfälligt antalet mikroorganismer i munhålan och svalget.

Detta läkemedel ska endast användas vid behov att lindra smärta och irritation under en kortare period. Användning av läkemedlet i perioder med tätä intervall rekommenderas inte.

Det kliniska tillståndet ska bedömas med avseende på bakteriella infektioner inom 3-4 dagar om

- symptomen kvarstår eller förvärras
- andra symptom uppstår, såsom hög feber, huvudvärk, illamående, kräkningar eller hudutslag.

Undvik användning av detta läkemedel hos personer med extrem allergipredisposition.

Patienter som är allergiska mot lokalanestetika i amidgruppen ska vara medvetna om korsreaktioner med andra läkemedel i amidgruppen, såsom lidokain (se avsnitt 4.8).

Användning av högre dos än rekommenderat (dvs. mer än 1 sugtablett vid samma tillfälle eller mer än 5 sugtablett per dag för ungdomar eller 10 sugtablett per dag för vuxna) kan orsaka en risk för domning i glottisområdet, vilket kan leda till minskad kontroll av sväljningsreflexen och aspiration i luftvägarna kan uppstå.

Detta läkemedel innehåller 1209 mg sorbitol per sugtablett. Sorbitol är en källa till fruktos. Patienter med hereditär fruktosintolerans ska inte använda detta läkemedel. Sorbitol kan ge obehag i mage/tarm och kan ha en milt laxerande effekt.

Detta läkemedel innehåller 5 mg aspartam per sugtablett. Aspartam är en fenykalaninkälla. Det kan vara skadligt för personer som har fenykletonuri (PKU).

Detta läkemedel innehåller smakämne med små mängder av bensylalkohol som kan orsaka allergiska reaktioner.

Detta läkemedel innehåller smakämne med maltodextrin som metaboliseras till glukos. Patienter med sällsynta tillståndet glukos-galaktosmalabsorption bör inte ta detta läkemedel.

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

#### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

På grund av möjliga interferenser (motsatt verkan eller inaktivering) ska samtidig eller på varandra följande användning av andra antiseptika undvikas.

#### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

##### Graviditet

Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av lidokain- och klorhexidinsugtabletter hos gravida kvinnor.

##### Amning

Lidokain och metaboliter utsöndras i bröstmjölk i små mängder. Det finns inga data om utsöndring av klorhexidin i bröstmjölk.

Coldycin Sitruuna rekommenderas inte till gravida eller ammande kvinnor.

## Fertilitet

Det finns inga tillgängliga data om möjliga effekter av klorhexidin eller lidokain på human fertilitet.

## **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Coldycin Sitruuna har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## **4.8 Biverkningar**

Följande konvention används för klassificering av biverkningsfrekvens: mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), vanliga ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000$ ,  $< 1/100$ ), sällsynta ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1\ 000$ ), mycket sällsynta ( $< 1/10\ 000$ ), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

*Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):*

Immunsystemsjukdomar:

- Sällsynta allergiska reaktioner i hud och slemhinnor som orsakas av kontakt med anestetika av amidtyp, såsom lidokain, kan förekomma. Fall av dermatit och utslag som orsakats av denna produkt under andra omständigheter, har beskrivits.
- Anafylaktiska reaktioner kan förekomma.

Allmänna sjukdomar och tillstånd på administreringsställe:

- Smakstörningar och en brännande känsa på tungan kan förekomma.
- Långvarig och kontinuerlig användning av klorhexidin kan orsaka brun missfärgning av tänderna. Denna missfärgning kan dock tas bort.

## 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **4.9 Överdosering**

Även om detta läkemedel endast innehåller en bråkdel av toxisk dos och även om den förutsedda användningen av detta läkemedel är begränsad till lokal användning, ska risken för överdosering av misstag eller oaktsamhet beaktas, särskilt hos barn.

## Symtom

Lidokain kan orsaka en systemisk förgiftning (toxisk dos för vuxna från 0,5 g), vilket påverkar centrala nervsystemet och hjärt-kärlsystemet:

- rastlöshet, gäspningar, nervositet, tinnitus, nystagmus, muskeltremor, konvulsioner, depression, dyspné
- minskad kontraktilitet i hjärtmuskeln, perifer vasodilatation, hypotoni, bradykardi, störd hjärtrytm, hjärtstillestånd.

Klorhexidin absorberas i mycket små mängder från mag-tarmkanalen.

## Behandling

*Systemisk förgiftning:*

Intag av läkemedlet ska genast upphöra. Övervakning för att säkerställa andningen, förhindra uttorkning och för att upprätthålla blodcirkulationen. Vid konvulsioner: diazepam.

*Kvävning:*

Frigör luftvägarna, använd Heimlichs manöver och om obstruktion kvarstår, ska patienten läggas in på sjukhus.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: medel vid sjukdomar i strupe och svalg, antiseptika, ATC-kod: R02AA05.

Lidokainhydrokloridmonohydrat är ett lokalanestetikum i amidgruppen och har en lokal analgetisk effekt utan att störa de motoriska funktionerna vid appliceringsstället. Det verkar lokalt genom att hämma jonflödet.

Klorhexidin är ett katjonaktivt antiseptikum med bakteriostatisk effekt mot grampositiva och gramnegativa bakterier och har en antimykotisk effekt på dermatofyter och jäst.

### **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

De aktiva substanserna i Coldycin Sitruuna frisätts i allmänhet mycket gradvis och verkar lokalt. Små mängder kan komma in i matsmältningsystemet om saliv sväljs. Klorhexidin absorberas inte. Absorption av lidokain kan förekomma i slemhinnorna i munhålan och svalget. Det bryts dock ner i hög grad innan det når den systemiska cirkulationen.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

*Klorhexidin*

Prekliniska data baserat på toxicitet-, mutagenicitet- och karcinogenicitetsstudier visar inga särskilda faror för människor. Information om allmän toxikologi, reproduktionstoxikologi, säkerhetsfarmakologi och karcinogenicitet i litteraturen tyder på att klorhexidin tolereras väl och har låg toxicitet.

*Lidokain*

I prekliniska studier har lidokain inte visat tecken på mutagenicitet eller reproductionstoxicitet. Prekliniska data visar dosberoende neurotoxicitet, och att lidokainmetaboliten 2,6-dimetylanilin har genotoxisk potential *in-vitro*. I en karcinogenicitetsstudie på råttor exponerade för 2,6-dimetylanilin *in utero*, postnatalt och under dess livstid, observerades tumörer i näshåla, subkutant och i lever. Den kliniska relevansen av tumörfynd i relation till tillfällig/intervall användning av låga doser av lidokain är ej känd.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälvpämnen**

Sorbitol (E 420)

Magnesiumstearat

Aspartam (E 951)

Acesulfamkalium

Smakämne (citron)

Smakämne (citron) innehåller maltodextrin, bensylalkohol (E 1519) och all-rac- $\alpha$ -Tokoferol.

## **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

## **6.3 Hållbarhet**

2 år.

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.

## **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

12, 24 eller 36 sugtablett i blister alternativt 12x1, 24x1 eller 36x1 sugtablett i perforerad endosblister (PVC-PCTFE/aluminiumblister eller PVC-PE-PVDC/aluminiumblister).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Inga särskilda anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Orifarm Healthcare A/S  
Energivej 15  
5260 Odense S  
Danmark  
[info@orifarm.com](mailto:info@orifarm.com)

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

42945

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännandet: {ÅÅÅÅ-MM-DD}  
Datum för den senaste förnyelsen: {ÅÅÅÅ-MM-DD}

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

19.02.2024