

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Pursennid Ex-Lax 12 mg päällystetty tabletti sennaglykosidit

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 tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin.
- 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.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane 7 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Pursennid Ex-Lax on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pursennid Ex-Lax -tabletteja
3. Miten Pursennid Ex-Lax -tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pursennid Ex-Lax -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pursennid Ex-Lax on ja mihin sitä käytetään

Pursennid Ex-Laxissa vaikuttavana aineena ovat sennaglykosidit, jotka kuuluvat kontaktilaksatiivien eli suolen toimintaa tehostavien ulostuslääkkeiden lääkeryhmään.

Pursennid Ex-Lax -tabletteja käytetään ummetuksen lyhytaikaiseen hoitoon aikuisille ja vähintään 12-vuotiaille lapsille.

Vaikutus ilmaantuu tavallisesti 6-12 tuntia lääkkeen ottamisen jälkeen. Pursennid Ex-Lax on siis hyvä ottaa illalla.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pursennid Ex-Lax -tabletteja

Pitkittyntä ummetusta hoidetaan ensisijaisesti kuitupitoisella ruokavaliolla (esim. hedelmillä, vihanneksilla ja viljatuotteilla) sekä riittäväällä juomisella ja liikunnalla.

Älä käytä Pursennid Ex-Lax -tabletteja

- jos olet allerginen vaikuttavalle aineelle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos lääkäri tai apteekkihenkilökunta on kieltänyt sinua käyttämästä ulostuslääkkeitä
- jos sinulla on paksusuolen tulehdussairaus (esim. Crohnin tauti tai haavainen peräsuoli- ja paksusuolitulehdus)

- jos sinulla on pahoinvointia, ripulia tai vatsakramppeja tai oksentelet
- jos sinulla on äkillistä, terävää tai pitkittynyttä vatsakipua tai vatsa on kosketusarka tai siihen koskee liikkuaessa. Jos sinulla on tällaisia oireita, ota yhteys lääkäriin, sillä ne saattavat johtua diagnosoimattomasta suolistosairaudesta.
- jos sinulla on todettu vaikea nestehukka ja neste- ja elektrolyyttivajaus (esim. alhaiset kaliumarvot).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Pursennid Ex-Laxia

- jos Pursennid Ex-Laxin käytöstä ei ole ollut hyötyä
- jos haluat käyttää lääkettä pidempään kuin viikon ajan. Kysy tässä tapauksessa neuvoa lääkäriltä, sillä lääkkeen pitkittynyt käyttö voi johtaa tottumiseen ja suolen toiminnan huononemiseen.
- jos oireesi jatkuvat tai pahenevat hoidon aikana
- jos sinulla on tulehduksellinen suolistosairaus (kysy lisätietoa lääkäriltä)
- jos sinulla on ihottumaa, pahoinvointia tai oksentelua
- jos sinulle on äskettäin tehty vatsan alueen leikkaus
- jos olet raskaana tai imetät (ks. kohta Raskaus ja imetys).

Lapset

Pursennid Ex-Laxia saa antaa alle 12-vuotiaille lapsille vain lääkärin valvonnassa.

Muut lääkevalmisteet ja Pursennid Ex-Lax

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

Keskustele lääkärin kanssa, jos käytät diureetteja (nesteenpoistolääkkeitä) tai kortikosteroideja, sillä Pursennid Ex-Laxin käyttö saattaa häiritä suolatasapainoa.

Pursennid Ex-Laxin pitkäaikainen väärinkäyttö saattaa aiheuttaa kaliumvajetta (hypokalemia). Tämä voi voimistaa sydänglykosidien (digitalis) vaikutusta ja aiheuttaa yhteisvaikutuksia muiden sydänlääkkeiden (rytmihäiriölääkkeiden kuten kinidiinin) kanssa.

Pursennid Ex-Lax ruuan ja juoman kanssa

Lakritsijuuren käyttö Pursennid Ex-Laxin kanssa saattaa häiritä suolatasapainoa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Älä ota Pursennid Ex-Laxia raskaus- tai imetysaikana keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

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

Ajaminen ja koneiden käyttö

Pursennid Ex-Lax ei vaikuta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita.

Pursennid Ex-Lax sisältää glukoosia, laktoosia ja sakkaroosia

Pursennid Ex-Lax tabletit sisältävät glukoosia, laktoosia ja sakkaroosia. Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Pursennid Ex-Lax -tabletteja käytetään

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

Käytä Pursennid Ex-Laxia vain, jos ummetus ei ole lievittynyt (suoli ei ole alkanut toimia normaalisti) ruokavalion muutoksella (kuitupitoisella ravinnolla kuten hedelmillä, vihanneksilla ja viljatuotteilla) ja riittäväällä juomisella ja liikunnalla.

Pursennid Ex-Laxin oikea annos on pienin annos, jolla ummetus lievittyy (suoli alkaa toimia normaalisti). Älä suurena annosta, jos suoli toimii tyydyttävästi. Suositusannosta ei saa ylittää.

Ota tabletit kerran päivässä vesilasillisen kera illalla ennen nukkumaan menoa.

Suosittelun annos **aikuisille ja yli 12-vuotiaille nuorille** on iästä riippuen 1–2 tablettia ennen nukkumaanmenoa. Vuorokaudessa saa ottaa enintään 2 tablettia.

Lääkäri voi määrätä suuremman annoksen.

Käyttö lapsille

Pursennid Ex-Laxia ei tule antaa alle 12-vuotiaille lapsille.

Pursennid Ex-Lax -tabletteja ei tule käyttää yli viikon ajan. Pidempään jatkuvasta käytöstä on keskusteltava lääkärin kanssa.

Jos otat enemmän Pursennid Ex-Lax -tabletteja kuin sinun pitäisi

Liian suuri Pursennid Ex-Lax -annos voi aiheuttaa vatsakramppeja, pahoinvointia ja ripulia.

Jos olet ottanut vahingossa liian suuren annoksen ja sinulla on ripulia, juo runsaasti nestettä, etenkin hedelmämehua.

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 Pursennid Ex-Laxia

Ota normaali suositusannos.

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtuneen kerta-annoksen.

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 niitä saa.

LOPETA Pursennid Ex-Laxin ottaminen ja hakeudu välittömästi lääkäriin, jos sinulla tai lapsellasi on mikä tahansa seuraavista oireista, jotka voivat olla allergisen reaktion merkkejä:

- hengitys- tai nielemisvaikeuksia
- kasvojen, huulten, kielen tai nielun turpoamista
- voimakkaasti kutiavaa, punoittavaa ihottumaa tai nokkosihottumaa

Jos sinulla on pitkittynyttä vatsakipua, pahoinvointia tai runsasta nestehukkaa aiheuttavaa ripulia tai jos ummetus jatkuu tai pahenee Pursennid Ex-Laxin käytön aikana, lopeta valmisteen käyttö ja ota heti yhteys lääkäriin, sillä nämä saattavat olla merkkejä paksusuolen veltostumisesta.

Pursennid Ex-Lax saattaa ärsyttää mahalaukkua tai vatsaa ja aiheuttaa kouristuksia, vatsakipua tai kipua paksusuolella sekä suoliston limakalvon värimuutoksia (pseudomelanosis coli), jotka yleensä häviävät, kun lopetat lääkkeen käytön.

Yliherkkyysoireita (kutina, nokkosihottuma, paikallinen tai yleistynyt ihottuma) voi esiintyä.

Muita mahdollisia haittavaikutuksia ovat liiallinen nestehukka, verenpaineen lasku, väsymys, lihas-krampit ja lihasheikkous, suolavaje, kalsium- ja magnesiumpuutos, munuaisten häiriöt ja lisämunuaistoiminnan voimistuminen (aldosteronismi).

Pitkittynyt käyttö tai liikakäyttö voi aiheuttaa pahoinvointia ja ripulia sekä nestehukkaa ja kaliumvajetta. Suoli saattaa veltostua, ja elimistö saattaa tottua lääkkeeseen.

Virtsan väri saattaa muuttua, mutta tämä ei vaikuta vointiisi.

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. Pursennid Ex-Lax -tablettien säilyttäminen

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (käyt.viim.). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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 Pursennid Ex-Lax -tabletti sisältää

Vaikuttavana aineena ovat sennaglykosidit. Yksi tabletti sisältää 20 mg sennaglykosidien kalsiumsuoloja, mikä vastaa 12 mg sennaglykosideja. Vaikuttava aine on eristetty ja puhdistettu *Cassia acutifolia* Delile- tai *Cassia angustifolia* Vahl -kasvien lehdistä ja/tai paloista.

Muut aineet ovat steariinihappo, vedetön glukoosi, talkki, maissitärkkelys, laktoosimonohydraatti, titaanidioksidi (E171), vedetön kolloidinen piidioksidi, akaasiakumi, sakkaroosi ja setyyliipalmitaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen, pyöreä, kaksoiskupera päällystetty tabletti, halkaisija n. 6 mm, paksuus n. 4 mm. 20 ja 100 tabletin läpipainopakkaukset. Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare ApS
Postboks 61
2610 Rødovre
Tanska

Valmistaja

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare ApS
Postboks 61
2610 Rødovre
Tanska

tai

Famar Italia S.p.A.
Via Zambelletti 25
20021 Baranzate (MI)
Italia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Puh: 0800 77 40 80

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

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 17.05.2022

GSK-konserni omistaa tavaramerkin, tai se on lisensoitu GSK-konsernille. ©2022 GSK-konserni tai sen lisenssinantaja.

Bipacksedeln: Information till patienten

Pursennid Ex-Lax 12 mg dragerad tablett sennaglykosider

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

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera 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 du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Pursennid Ex-Lax är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Pursennid Ex-Lax
3. Hur du tar Pursennid Ex-Lax
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pursennid Ex-Lax ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pursennid Ex-Lax är och vad det används för

Den aktiva substansen i Pursennid Ex-Lax är sennaglykosider som tillhör en grupp läkemedel som stimulerar tarmrörelser.

Pursennid Ex-Lax tabletter används för kortvarig behandling av förstoppning hos barn över 12 år och vuxna.

Effekten inträder vanligtvis 6–12 timmar efter att läkemedlet tagits. Därför är det bäst att ta Pursennid Ex-Lax på kvällen.

2. Vad du behöver veta innan du tar Pursennid Ex-Lax

Ihållande förstoppning ska i första hand behandlas med en fiberrik kost (t.ex. frukt, grönsaker och spannmålsprodukter) tillsammans med tillräckligt vätskeintag eller motion.

Använd inte Pursennid Ex-Lax

- om du är allergisk mot aktiv substans eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om din läkare eller apotekspersonalen har sagt att du inte får ta laxerande medel.
- om du har någon inflammatorisk tjocktarmsjukdom (t.ex. Crohns sjukdom eller ulcerös kolit).
- om du redan har illamående, diarré, kräkningar eller magkramper.

- om du har akut, skarp eller ihållande buksmärta eller om din buk ömmar vid beröring eller smärtar vid rörelser. Om du har dessa symtom, kontakta läkare, då de kan vara tecken på en odiagnostiserad tarmsjukdom.
- om man funnit att du är svårt uttorkad och har vätske- och elektrolytförlust (t.ex. låga kaliumvärden).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pursennid Ex-Lax

- om du inte upplevt några gynnsamma effekter efter användning av Pursennid Ex-Lax.
- om du vill ta detta läkemedel under längre tid än en vecka. Läkarråd är nödvändiga, då långvarig användning av detta läkemedel kan leda till tillvänjning och försämring av tarmfunktionen.
- om dina symtom kvarstår eller försvåras när du använder Pursennid Ex-Lax.
- om du har någon inflammatorisk tarmsjukdom (kontakta din läkare).
- om du får hudutslag, illamående eller kräkningar.
- om du nyligen genomgått bukkirurgi.
- om du är gravid eller ammar (se avsnitt Gravitet och amning)

Barn

Pursennid Ex-Lax får inte ges till barn under 12 år, förutom under medicinsk övervakning.

Andra läkemedel och Pursennid Ex-Lax

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

Tala om för läkare om du använder diuretika (vätskedrivande medel) eller adrenokortikosteroider, då användning av Pursennid Ex-Lax kan påverka saltbalansen.

Långvarigt missbruk av Pursennid Ex-Lax kan orsaka en minskning av kalium i kroppen (hypokalemi). Detta kan förstärka effekten av hjärtglykosider (digitalis) och leda till samverkningar med andra läkemedel som används för att behandla hjärtproblem (antiarytmika, t.ex. kinidin).

Pursennid Ex-Lax med mat och dryck

Samtidigt intag av lakritsrot och Pursennid Ex-Lax kan påverka saltbalansen.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar ska du inte ta Pursennid Ex-Lax utan att ha rådfrågat läkare.

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

Körförmåga och användning av maskiner

Pursennid Ex-Lax påverkar inte körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

Pursennid Ex-Lax innehåller glukos, laktos och sackaros

Pursennid Ex-Lax tabletter innehåller glukos, laktos och sackaros. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel.

3. Hur du tar Pursennid Ex-Lax

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ta Pursennid Ex-Lax endast om förstoppningen inte kunnat avhjälpas (återställd normal tarmfunktion) genom kostförändringar (fiberrik kost, t.ex. frukt, grönsaker och spannmålsprodukter) tillsammans med ett tillräckligt vätskeintag och motion.

Rätt dos av Pursennid Ex-Lax är det minsta antal tabletter som behövs för att avhjälpa förstoppningen (återställd normal tarmfunktion). Öka inte dosen om tarmfunktionen är tillfredsställande. Överskrid inte den rekommenderade dosen.

Ta tabletterna en gång per dag med ett glas vatten på kvällen före sängdags. Rekommenderad dos för **vuxna och ungdomar över 12 år** är beroende på åldern 1–2 tabletter före sängdags. Maximal dygnsdos är 2 tabletter.

Din läkare kan öka dosen.

Användning hos barn

Pursennid Ex-Lax får inte ges till barn under 12 år.

Använd inte Pursennid Ex-Lax under längre tid än en vecka. Rådfråga läkare för längre användning.

Om du har tagit för stor mängd av Pursennid Ex-Lax

Överdoserings kan orsaka magkramper, illamående och diarré.

Om du oavsiktligt fått i dig för många tabletter och får diarré, drick stora mängder vätska, särskilt fruktjuice.

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 Pursennid Ex-Lax

Ta normal rekommenderad dos.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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.

SLUTA ta Pursennid Ex-Lax och sök läkarhjälp omedelbart om du eller ditt barn upplever något av följande som kan vara tecken på en allergisk reaktion:

- andnings- eller sväljsvårigheter
- svullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals
- svår klåda på huden, med röda utslag eller upphöjda bulor

Om du upplever ihållande buksmärta, illamående och diarré med onormalt stora vätskeförluster, om förstoppningen fortsätter eller förvärras vid intag av Pursennid Ex-Lax, ska du sluta ta läkemedlet och kontakta läkare omedelbart, då detta kan vara tecken på atonisk tjocktarm.

Pursennid Ex-Lax kan irritera magen eller buken och orsaka kramper, buksmärtor eller smärtor i tjocktarmen samt missfärgning av tarmslemhinnan (pseudomelanosis coli), som vanligen avtar efter att du slutar ta läkemedlet.

Överkänslighetsreaktioner (klåda, urtikaria, lokal eller generaliserat hudutslag) kan förekomma.

Andra biverkningar, t.ex. svår vätskeförlust (uttorkning), lågt blodtryck (hypotoni), trötthet, muskelkramper och -svaghet (myopati), saltförlust, kalcium- och magnesiumbrist, störd njurfunktion och ökad binjureaktivitet (hyperaldosteronism) kan också förekomma.

Långvarig användning eller överanvändning kan orsaka illamående och diarré med vätske- och kaliumförlust (hypokalemi). Atonisk tjocktarm (megakolon) samt tillvänjning för läkemedlet kan eventuellt uppstå.

Missfärgning av urinen (kromaturi) kan också förekomma, men har ingen medicinsk betydelse.

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 Pursennid Ex-Lax ska förvaras

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förvaras detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum (Utg.dat.) som anges på förpackningen. 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

Den aktiva substansen är sennaglykosider. Varje tablett innehåller 20 mg kalciumsalter av sennaglykosider, som motsvarar 12 mg sennaglykosider. Den aktiva substansen har isolerats och renats från blad och/eller baljor av växterna *Cassia acutifolia* Delile och/eller *Cassia angustifolia* Vahl.

Övriga innehållsämnen är stearinsyra, vattenfri glukos, talk, majsstärkelse, laktosmonohydrat, titandioxid (E171), kolloidal vattenfri kiseldioxid, akaciagummi, sackaros och cetylpalmitat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, rund, bikonvex dragerad tablett, diameter ca 6 mm, tjocklek ca 4 mm. Blistерförpackningar med 20 och 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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
Postboks 61
2610 Rødovre
Danmark

eller

Famar Italia S.p.A.
Via Zambelletti 25
20021 Baranzate (MI)
Italien

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

Tel: 0800 77 40 80

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

Denna bipacksedel ändrades senast 17.05.2022

Varumärken ägs av eller licensieras till GSK-koncernen. ©2022 GSK-koncernen eller dess licensgivare.