

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Trospium Verman 20 mg kalvopäällysteiset tabletit

trospiumkloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, 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 pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Trospium Verman on ja mihin sitä käytetään

Trospium Verman 20 mg on lääkevalmiste, joka rentouttaa virtsarakon lihaksia.

Trospium Verman -valmistetta käytetään hoidettaessa virtsaamispakkoa (voimakas pakottava virtsaamistarve), johon liittyy virtsankarkailua (pakkoinkontinenssi), ja/tai tiheävirtsaaisuutta ja virtsaamispakkoa potilailla, joilla on yliaktiivinen virtsarakko (tuntemattomasta syystä tai neurologisesta sairaudesta johtuva).

2. Mitä sinun on tiedettävää, ennen kuin otat Trospium Verman -valmistetta

Älä ota Trospium Verman -valmistetta

- jos olet allerginen trospiumkloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos et pysty tyhjentämään täyttynyttä virtsarakkoa spontaanisti mekaanisen esteen vuoksi, joka vaikeuttaa virtsan virtausta virtsarakosta (esim. eturauhasenlaajentuma)
- jos sinulla on silmien kammiokulman ahtaudesta johtuva korkea silmänpaine, nk. glaukooma (ahdaskulmaglaukooma)
- jos sydämen lyöntitiheytesi on nopeutunut tai epäsäännöllinen (takykardinen rytmihäiriö)
- jos sinulla on myasthenia gravis -sairaus, jolle on ominaista lihasheikkous käytön jälkeen
- jos sinulla on vakava krooninen tulehduksellinen suolistosairaus (vakava ulseratiivinen koliitti tai vakava Crohnin sairaus)
- jos sinulla on toksinen megakoolon, johon liittyy paksusuolen laajeneminen ja ummetus.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Trospium Verman -valmistetta, jos

- sinulla on mahasuolikanavan kaventuma, ts. mahanportin ahtauma (pylorusstenooosi)
- sinulla on virtauseste virtsaputkessa, joka estää virtsan virtausta virtsarakosta ja johon liittyy virtsan kertymistaiipumusta (kyvyttömyys tyhjentää virtsarakkoa tyhjäksi)
- sinulla on autonomisen hermoston häiriö (osa elimistön hermostoa, joka ohjaa sydämen, verisuonien, rauhasien ja muiden elimistön osien toimintaa)
- sinulla on palleatyrä tai närästystä
- sinulla on kilpirauhasen liikatoimintaa tai sydänsairaus (trospiumkloridi saattaa nopeuttaa sydämen lyöntitiheyden sietokykyäsi nopeammaksi).

Maksan vajaatoimintaa sairastavat potilaat

Jos sinulla on vakava maksasairaus, sinun ei tule käyttää Trospium Verman -valmistetta. Jos sinulla on lievä tai kohtalainen maksasairaus, keskustele asiasta lääkärisi kanssa.

Munuaisten vajaatoimintaa sairastavat potilaat

Jos kärsit munuaisten vajaatoiminnasta, keskustele asiasta lääkärisi kanssa. Lääkärisi on ehkä muutettava Trospium Verman -annosta (ks. Kohta 3: ”Miten Trospium Verman -valmistetta otetaan”).

Lapset

Älä anna Trospium Verman -valmistetta alle 12-vuotiaille lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Trospium Verman

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

Kerro lääkärille, jos otat jotakin seuraavista lääkeaineista:

- amantadiini (Parkinsonin taudin lääke)
- tietyt masennuslääkkeet (esim. imipramiini tai amitriptyliini)
- astmalääkkeet, jotka saattavat nopeuttaa sydämen lyöntitiheyttä (esim. salbutamoli)
- suolentoimintaa lisäävät lääkkeet (esim. metoklopramidi tai sisapridi)
- ruoansulatusnesteiden eritykseen vaikuttavat lääkkeet
- guarkumia, kolestyramiinia ja kolestipolia sisältävät lääkkeet
- kinidiiniä sisältävät lääkkeet
- allergioiden hoitoon käytetyt lääkkeet (antihistamiinit).

Trospium Verman ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Trospium Verman -valmisteen käytön aikana sinun ei tule, jos mahdollista, käyttää lainkaan alkoholia.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Trospiumkloridin käytöstä ihmisillä raskauden ja imetyksen aikana ei ole riittävästi tietoa.

Trospiumkloridin erittymisestä ihmisen äidinmaitoon ei ole tietoa. Lääkärisi päättää, onko sinun parasta keskeyttää imetys käyttäessäsi Trospium Verman -valmistetta.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Älä aja autoa tai käytä mitään työvälineitä tai koneita, sillä trospiumkloridi saattaa vaikuttaa kuljettajan näkökykyyn ja tällöin edelleen kykyyn reagoida liikenteeseen tai käyttää koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkähoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkauseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Trospium Verman -valmiste sisältää laktoosia

Jos lääkärisi 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 tabletti, eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Trospium Verman -valmistetta otetaan

Ota Trospium Verman -valmistetta juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekkihenkilökunnalta, jos olet epävarma.

Suositteltu annos on:

1 kalvopäällysteinen tabletti kahdesti päivässä (vastaa 40 mg trospiumkloridia päivässä).

Enimmäisvuorokausiannos on 40 mg trospiumkloridia.

Annossuositus vakavaa munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille on: 1 tabletti (20 mg trospiumkloridia) päivittäin tai joka toinen päivä.

Tabletti niellään pureskelematta vesilasillisen kera tyhjään vatsaan ennen aterioita.

Hoidon kesto

Lääkäri määrää hoidon keston. Hoidon jatkumisen tarve tulee arvioida 3–6 kuukauden välein.

Jos otat enemmän Trospium Verman -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.

Yliannostuksen oireita ovat näköhäiriöt, kiihtynyt sydämen lyöntitiheys, suun kuivuminen ja ihon punoitus (antikolinergiset oireet).

Jos unohdat ottaa Trospium Verman -valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Ota seuraava tabletti tavalliseen tapaan.

Jos lopetat Trospium Verman -valmisteen käytön

Älä keskeytä tai lopeta Trospium Verman -valmisteen käyttöä keskustelematta siitä lääkärin kanssa.

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.

Seuraavat haittavaikutukset ovat tärkeitä, ja ne vaativat välitöntä hoitoa, jos huomaat niitä. Lopeta Trosipium Verman -valmisteen käyttö ja käänny välittömästi lääkärin puoleen, jos seuraavia oireita esiintyy:

Harvinaiset haittavaikutukset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä tuhannesta

- **kyvyttömyys tyhjentää täyttynyt virtsarakko**

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 10 000:sta

- **kasvojen, kielen ja henkitorven turvotus, mikä voi aiheuttaa hengitysvaikeuksia**

Yleisyys tuntematon: ei pystytä arvioimaan käytettävissä olevan tiedon perusteella

- **äkillinen allerginen reaktio, johon liittyy hengenahdistusta, ihottumaa, hengityksen vinkumista ja verenpaineen laskua**
- **henkeä uhkaavat allergiset reaktiot, joihin liittyy ihon ja/tai limakalvojen laaja kuoriutuminen**

Muut haittavaikutukset:

Hyvin yleiset haittavaikutukset: saattaa esiintyä useammalla kuin yhdellä henkilöllä kymmenestä

- **suun kuivuminen**

Yleiset haittavaikutukset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä kymmenestä

- **ruoansulatusvaivat, ummetus, vatsakivut, pahoinvointi**

Melko harvinaiset haittavaikutukset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä sadasta

- **ilmavaivat, ripuli**
- **päänsärky**
- **sydämen tiheälyöntisyys**
- **rintakipu**

Harvinaiset haittavaikutukset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä tuhannesta

- **huimaus**
- **kyvyttömyys tyhjentää virtsarakko (kokonaan)**
- **sumentunut näkö**
- **ihottuma**
- **lihaskipu, nivelkipu**

Muut mahdolliset haittavaikutukset, joiden yleisyys on tuntematon:

- **nopea ja epäsäännöllinen sydämensyke**

- hengitysvaikeudet (dyspnea)
- kutina, nokkosihottuma (urtikaria)
- muutokset maksantoiminnan seuraamiseen tarkoitettujen (lääkärin tekemien) verikokeiden tuloksissa
- heikotus
- aistiharhat, sekavuus, kiihtyneisyys (näitä haittavaikutuksia esiintyi pääasiassa iäkkäillä potilailla ja niiden esiintymiseen voivat myötävaikuttaa neurologiset sairaudet ja/tai muiden antikolinergisten lääkkeiden samanaikainen käyttö)

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. Trospium Verman -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Trospium Verman -valmiste sisältää

Vaikuttava aine on trospiumkloridi 20 mg.

Muut aineet ovat:

Tablettiydin: Kolloidinen vedetön piioksidi, laktoosimonohydraatti 93 mg, mikrokiteinen selluloosa, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), povidoni K 25, magnesiumstearaatti
Tablettikalvo: hypromelloosi, mikrokiteinen selluloosa, steariinihappo, titaanidioksidi (E171).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Trospium Verman on pyöreä, valkoinen kalvopäällysteinen tabletti, joka on saatavana 10, 20, 30, 50, 60 ja 100 tabletin pakkauksissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole kaupan.

Myyntiluvan haltija

Oy Verman Ab
PL 164
01511 Vantaa

Valmistaja

Dr. Pflieger Arzneimittel GmbH
Dr.-Robert-Pflieger-Straße 12
D-96052 Bamberg, Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 15.6.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Trospium Verman 20 mg filmdragerade tabletter

trospiumklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 Trospium Verman är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Trospium Verman
3. Hur du tar Trospium Verman
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Trospium Verman ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Trospium Verman är och vad det används för

Trospium Verman 20 mg är ett läkemedel som har en avslappnande effekt på urinblåsans muskler.

Trospium Verman används vid urinträngning (tvingande behov av att urinera) med ofrivillig urinavgång (trängningsinkontinens) och/eller frekvent urinering och urinträngning hos patienter med överaktiv blåsa (av okända orsaker eller på grund av neurologisk sjukdom).

2. Vad du behöver veta innan du tar Trospium Verman

Ta inte Trospium Verman

- om du är allergisk mot trospiumklorid eller något annat innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du inte kan tömma den fyllda urinblåsan spontant på grund av en mekanisk obstruktion av urinflödet från blåsan (t.ex. förstoring av prostatakörteln)
- om du har förhöjt tryck i ögonen orsakat av förträngning av ögats vinkel, så kallat glaukom (trångvinkelglaukom)
- om du har en accelererad, oregelbunden hjärtrytm (takykardi, arytmier)
- om du har myastenia gravis, en sjukdom karaktäriserad av muskelsvaghet efter att ha använt musklerna
- om du har en allvarlig, kronisk inflammatorisk tarmsjukdom (allvarlig ulcerös kolit eller allvarlig Crohns sjukdom)
- om du har toxisk megakolon, ett tillstånd förknippat med dilatation av tjocktarmen och förstoppning.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Trospium Verman

- om du har ett hinder i mag- och tarmkanalen, t.ex. förträngning av magsäckens utgång (pylorusstenos)
- om du har ett hinder för urinflödet från urinblåsan med urinretention (oförmåga att helt tömma urinblåsan)
- om du har en störning av det autonoma nervsystemet (den del av kroppens nervsystem som kontrollerar aktiviteten i hjärtat, blodkärlen, körtlarna och andra kroppsdelar)
- om du har diafragmabräck eller halsbränna
- om du har en överaktiv sköldkörtel eller hjärtsjukdom (trospiumklorid kan göra att ditt hjärta slår snabbare än du kan tolerera).

Patienter med nedsatt leverfunktion

Om du har en allvarlig leversjukdom, ska du inte ta Trospium Verman.

Om du har lindrigt till måttligt nedsatt leverfunktion, tala med din läkare.

Patienter med nedsatt njurfunktion

Om du har nedsatt njurfunktion, tala med din läkare. Din läkare kan behöva justera dosen Trospium Verman -tabletter (se avsnitt 3: "Hur du tar Trospium Verman").

Barn

Ge inte Trospium Verman till barn under 12 år.

Andra läkemedel och Trospium Verman

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

Tala om för läkaren om du tar någon av följande mediciner:

- amantadin (används för behandling av Parkinsons sjukdom)
- vissa läkemedel för behandling av depression (t.ex. imipramin och amitriptylin)
- läkemedel för behandling av astma, vilka kan öka din hjärtfrekvens (t.ex. salbutamol)
- läkemedel som används för att öka tarmarnas rörelser (t.ex. metoklopramid eller cisaprid)
- läkemedel som påverkar utsöndringen av matsmältningsvätska
- läkemedel som innehåller guar, kolestyramin eller kolestipol
- läkemedel som innehåller kinidin
- läkemedel för behandling av allergier (antihistamin).

Trospium Verman med mat, dryck och alkohol

Om möjligt ska du inte dricka någon alkohol medan du använder Trospium Verman.

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.

Data om användning av trospiumklorid under graviditet och amning är otillräckliga.

Det är inte känt om trospiumklorid utsöndras i human bröstmjölk. Din läkare kommer att avgöra om du ska sluta amma medan du tar Trospium Verman -tabletter.

Körförmåga och användning av maskiner

Kör inte bil eller använd inte verktyg eller maskiner därför att trospiumklorid kan inverka på förarens syn så att förmågan att aktivt delta i trafiken och att använda maskiner påverkas.

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.

Trospium Verman innehåller laktos

Om din läkare har meddelat att du har en intolerans mot vissa sockerarter, ska du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

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

3. Hur du tar Trospium Verman

Ta alltid Trospium Verman enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

1 filmdragerad tablett två gånger om dagen (motsvarande 40 mg trospiumklorid / dag).

Den maximala dygnsdosen är 40 mg trospiumklorid.

Rekommenderad dosering till patienter med allvarligt nedsatt njurfunktion: 1 filmdragerad tablett (20 mg trospiumklorid) dagligen eller varannan dag.

Tabletten sväljs utan att tuggas med ett glas vatten i tom mage före måltid.

Behandlingens längd

Din läkare avgör hur länge behandlingen ska pågå. Behovet av att fortsätta behandlingen ska utvärderas var tredje till sjätte månad.

Om du har tagit för stor mängd av Trospium Verman

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 0800 147 111 för bedömning av risken samt rådgivning.

Symtomen av överdoseringen är synstörningar, förhöjd hjärtfrekvens, muntorrhet och hudrodnad (antikolinerga symtom).

Om du har glömt att ta Trospium Verman

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Ta nästa tablett som vanligt.

Om du slutar att ta Trospium Verman

Avbryt eller avsluta inte intaget av Trospium Verman utan att rådfråga läkare.

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.

Följande biverkningar är viktiga och kräver omedelbara åtgärder om du drabbas av dem. Du ska sluta att använda Trosipium Verman och uppsöka läkare omedelbart om följande symtom uppträder:

Sällsynta: kan påverka upp till 1 av 1 000 personer

- **oförmåga att tömma den fylla urinblåsan**

Mycket sällsynta: kan påverka upp till 1 av 10 000 personer

- **svullnad av ansikte, tunga och luftstrupe som kan orsaka stora svårigheter att andas**

Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data

- **plötslig allergisk reaktion med andfåddhet, hudutslag, vinande andning och plötsligt blodtrycksfall**
- **livshotande överkänslighetsreaktioner med omfattande hud- och/eller slemhinneavlossning**

Andra biverkningar

Mycket vanliga: kan påverka fler än 1 av 10 personer

- muntorrhet

Vanliga: kan påverka upp till 1 av 10 personer

- matsmältningsbesvär, förstoppning, buksmärta, illamående

Mindre vanliga: kan påverka upp till 1 av 100 personer

- flatulens (gasbildning), diarré
- huvudvärk
- snabb hjärtfrekvens
- smärta i bröstet

Sällsynta biverkningar: kan påverka upp till 1 av 1000 personer

- yrsel
- oförmåga att (helt) tömma urinblåsan
- dimsyn
- hudutslag
- muskel- och ledsmärta

Andra eventuella biverkningar med ingen känd frekvens

- snabb och oregelbunden hjärtrytm
- andningssvårigheter (dyspné)
- klåda, nässelutslag (urtikaria)

- förändringar i resultat av blodtester används för att övervaka leverfunktionen (mäts av din läkare)
- svaghet
- hallucination, förvirring, oro (dessa biverkningar har förekommit huvudsakligen hos äldre patienter och kan främjas av neurologiska sjukdomar och/eller samtidigt intag av andra antikolinergiska läkemedel)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Trosipium Verman ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blisterförpackningen och på kartongen efter ”EXP”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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 trosipiumklorid 20 mg.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: kolloidal, vattenfri kiseldioxid, laktosmonohydrat 93 mg, mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat (typ A), povidon K 25, magnesiumstearat.

Drageringsfilm: hypromellos, mikrokristallin cellulosa, stearinsyra, titandioxid (E171).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Trosipium Verman 20 mg filmdragerade tabletter är runda, vitfärgade, filmdragerade tabletter tillgängliga i förpackningar om 10, 20, 30, 50, 60 och 100 tabletter.

Alla förpackningsstorlekar finns inte nödvändigtvis till salu.

Innehavare av godkännande för försäljning

Oy Verman Ab

PB 164

01511 Vanda

Tillverkare

Dr. Pflieger Arzneimittel GmbH
Dr.-Robert-Pflieger-Straße 12
D-96052 Bamberg, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 15.6.2022