

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Makrogoli Orion 6 g jauhe oraaliliuosta varten, annospussi

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

1 annospussi sisältää 6 g makrogoli 4000:a.

3. LÄÄKEMUOTO

Jauhe oraaliliuosta varten, annospussi

Valkoinen tai melkein valkoinen jauhe.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Kroonisen ummetuksen hoito.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Annospussillinen (6 g) jauhetta liuotetaan lasilliseksi (200 ml) valmista oraaliliuosta. Tarkka ohje lääkkeen käyttövalmiiksi saattamiselle, ks. kohta 6.6. Jauheen liuotus käyttövalmiiksi tehdään juuri ennen annostelua.

Kroonisen ummetuksen hoito

Aikuiset ja yli 8-vuotiaat lapset:

Tavallinen annos on 12 g (2 x 6 g) 1–2 kertaa vuorokaudessa. Annosta voi suurentaa tai pienentää hoitovasteen mukaisesti.

2–7-vuotiaat lapset:

Tavallinen annos 2–3-vuotiaille lapsille on 6 g vuorokaudessa ja 4–7-vuotiaille lapsille 6 g 1–2 kertaa vuorokaudessa. Annosta voi suurentaa tai pienentää hoitovasteen mukaan siten, että ulostaminen on säännöllistä ja uloste pehmeää.

Tietoa tehosta alle 2-vuotiaille on vain vähän. Valmistetta ei suositella käytettäväksi alle 2-vuotiaille.

Ummetuksen Makrogoli Orion -hoito kestää yleensä enintään kaksi viikkoa. Hoito voidaan kuitenkin tarvittaessa toistaa. Laksatiivien pitkäaikainen käyttö ei ole yleensä suositeltavaa. Pitkäaikainen hoito voi olla tarpeen potilaille, joilla on vaikea krooninen ummetus liittyen multippeli skleroosiin, Parkinsonin tautiin tai ummetusta aiheuttavaan lääkitykseen (erityisesti opiaatit ja antikolinergiset lääkkeaineet).

Antotapa

Ks. kohdasta 6.6 ohjeet lääkevalmisteen saattamisesta käyttökuntoon ennen lääkkeen antoa.

4.3 Vasta-aiheet

- suolenseinämän rakenteellisesta tai toiminnallisesta viasta johtuva tukkeuma, ileus
- suolen perforaatio
- vakava tulehduksellinen suolistosairaus (esim. Crohnin tauti, ulseratiivinen koliitti, toksinen megakoolon)
- kivuliaat vatsaoireet, joiden syy ei ole tiedossa
- yliherkkyys vaikuttavalle aineelle.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Ummetuksen hoidossa lääkkeet toimivat vain apuna terveellisille elämäntavoille ja ruokavaliolle, joihin kuuluvat:

- nesteiden ja kuidun runsas nauttiminen,
- riittävä fyysinen aktiivisuus ja suolen toiminnan kuntouttaminen.

Elimellisen häiriön mahdollisuus on poissuljettava ennen hoidon aloittamista.

Mikäli ummetus on kehittynyt tai pahentunut nopeasti, on syytä ottaa huomioon obstruktiivisen suolisairauden mahdollisuus.

Pediatriset potilaat

Lapsilla ummetuksen hoitoa ei pidä jatkaa yli kolmea kuukautta, sillä kliiniset tiedot tätä pidemmältä ajalta puuttuvat. Niinpä kolmen kuukauden hoitojakson jälkeen suositellaan tehtäväksi ummetukseen liittyvää kokonaisvaltaista kliinistä tarkastusta.

Varovaisuutta tulee noudattaa, mikäli neste-elektrolyyttitasapainon häiriöille altuille potilaille ilmenee ripulia (esim. vanhukset, potilaat, joiden sydän- ja verenkiertoelimistön, maksan tai munuaisten toiminta on heikentynyt, tai potilaat, jotka käyttävät diureetteja). Elektrolyyttiarvojen tarkistamista tulee tällöin harkita. Varovaisuutta tulee noudattaa myös iäkkäiden potilaiden ja sydämen rytmihäiriöille alttiiden potilaiden hoidossa.

Varovaisuutta on noudatettava, jos Makrogoli Orion -valmistetta käytetään suurina määrinä potilaille, joiden nieluheijaste on heikentynyt tai joilla on refluksiesofagiitti tai joiden tajunnantaso on alentunut.

Makrogolia (polyetyleeniglykolia) sisältävien lääkkeiden on hyvin harvoissa tapauksissa raportoitu aiheuttaneen yliherkkyysreaktioita (ihottuma, urtikaria, edeema). Yksittäisiä anafylaktisen sokin tapauksia on raportoitu.

Muiden lääkevalmisteiden imeytyminen voi tilapäisesti vähentyä, koska Makrogoli Orion nopeuttaa mahan- ja suolensisällön läpikulkua (ks. kohta 4.5).

Iskeeminen koliitti

Iskeemistä koliittia on raportoitu markkinoille tulon jälkeen potilailla, joita hoidettiin makrogolilla suolen tyhjentämistä varten. Osa tapauksista oli vakavia. Makrogolia on käytettävä varoen potilailla, joilla on iskeemisen koliitin tunnettuja riskitekijöitä, tai suolta stimuloivien laksatiivien (esimerkiksi bisakodyylin tai natriumpikosulfaatin) samanaikaisen käytön yhteydessä. Potilaat, joille ilmaantuu äkillistä vatsakipua, verenvuotoa peräsuolesta tai muita iskeemisen koliitin oireita, on tutkittava viipymättä.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Makrogoli lisää sellaisten lääkevalmisteiden liukoisuutta, jotka liukenevat alkoholiin, mutta ovat suhteellisen liukenemattomia veteen. Muiden lääkevalmisteiden imeytyminen voi tilapäisesti vähentyä

Makrogoli Orion -valmisteen käytön aikana (ks. kohta 4.4).

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Raskaus

Kliinisiä kokemuksia raskaudenaikaisesta käytöstä ei ole. Makrogoli 4000 ei ole teratogeeninen rotilla tai kaneilla. Raskauden aikaisia vaikutuksia ei ole odotettavissa, sillä makrogoli 4000:n systeeminen altistus on merkityksetöntä. Makrogoli Orion -valmistetta voi käyttää raskauden aikana.

Imetys

Tietoa lääkeaineen mahdollisesta siirtymisestä äidinmaitoon ei ole. Ei ole odotettavissa vaikutuksia vastasyntyneisiin tai imeväisiin, sillä makrogoli 4000:n systeeminen altistus rintaruokkivalle naiselle on merkityksetön. Makrogoli Orion -valmistetta voi käyttää imetyksen aikana.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Makrogoli Orion -valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Haittavaikutukset on lueteltu niiden yleisyyden mukaan käyttäen seuraavaa luokitusta:

Hyvin yleinen ($\geq 1/10$); yleinen ($\geq 1/100$ ja $< 1/10$); melko harvinainen ($\geq 1/1000$ ja $< 1/100$); harvinainen ($\geq 1/10\ 000$ ja $< 1/1000$); hyvin harvinainen ($< 10\ 000$); tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

Aikuiset

Taulukossa luetellut haittavaikutukset ovat tulleet ilmi kliinisissä tutkimuksissa (mukana 600 aikuista potilasta) ja myyntiluvan saamisen jälkeisessä käytössä. Haittavaikutukset ovat olleet vähäisiä ja ohimeneviä ja ne ovat liittyneet pääasiassa ruuansulatuselimistöön:

	Yleinen	Melko harvinainen	Hyvin harvinainen	Tuntematon
Immuunijärjestelmä			Yliherkkyysreaktiot (eryteema, pruritus, ihottuma, kasvoödeema, Quincken ödeema, urtikaria, anafylaktinen sokki)	
Aineenvaihdunta ja ravitseminen				Elektrolyyttihäiriöt (hyponatremia, hypokalemia) ja/tai dehydraatio erityisesti vanhuksilla
Ruuansulatuselimistö	Vatsakipu ja/tai vatsan turvotus, pahoinvointi, ilmavaivat, ripuli	Oksentelu, äkillinen ulostustarve, ulosteinkontinenssi		

Ripuli häviää yleensä annosta pienennettäessä.

Pediatriset potilaat

Alla luetellut haittavaikutukset ovat tulleet ilmi kliinisissä tutkimuksissa (mukana 147 lasta, joiden ikä vaihteli 6 kuukaudesta 15 vuoteen) ja myyntiluvan saamisen jälkeisessä käytössä. Kuten aikuisilla, myös lapsilla ilmenneet haittavaikutukset ovat olleet vähäisiä ja ohimeneviä ja ne ovat liittyneet pääasiassa ruuansulatuselimistöön:

Immuunijärjestelmä:

Tuntemattomat: yliherkkyysreaktiot (anafylaktinen shokki, angioödeema, urtikaria, ihottuma, pruritus)

Ruuansulatuselimistö:

Yleiset: vatsakipu, ripuli (voi aiheuttaa perianaalialueen arkuutta)

Melko harvinaiset: oksentelu, vatsan turvotus, pahoinvointi

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden tutkimuskeskusta 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

Suuret annokset voivat aiheuttaa vatsakipuja, ripulia ja oksentelua. Tästä mahdollisesti aiheutuva nestehukka ja elektrolyytitasapainon häiriöt tulee korjata.

Aspiraatiotapauksia on raportoitu annettaessa suuria määriä polyetyleeniglykolia ja elektrolyyttejä nasogastrisen letkun kautta. Erityisesti oromotorisista häiriöistä kärsivillä neurologisesti heikkokuntoisilla lapsilla on olemassa aspiraation riski.

Perianaalialueen tulehduksia ja arkuutta on raportoitu käytettäessä suuria määriä (4–11 litraa) makrogoliliuosta paksusuolen huuhteluun joko kolonoskopian esivalmisteluissa tai peräsuoleen pakkautuneen ulosteen poistossa enkopreesin yhteydessä.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Ummetuslääkkeet, osmoottiset laksatiivit. ATC-koodi: A06AD15.

Makrogoli Orion sisältää osmoottisesti aktiivista, mutta imeytymätöntä polyetyleeniglykolia (makrogoli 4000). Sen vaikutuksesta suolen sisällön nestepitoisuus nousee tarvittaessa ripuliksi asti, kuten tyhjennyshoidossa tapahtuu suuria nestemääriä juotettaessa. Vähäisemmät määrät johtavat ulosteiden pehmenemiseen.

Valmisteen pitkäaikaisen käytön ei arvella johtavan hermostollisiin muutoksiin suolessa, mutta tutkimuksia aiheesta ei ole tehty.

5.2 Farmakokineetiikka

Suurimolekyylipainoiset polyetyleeniglykolit, kuten makrogoli 4000, eivät imeydy merkitsevästi ruuansulatuskanavasta. Ne hyvin pienet polyetyleeniglykolimäärät, jotka mahdollisesti imeytyvät, erittyvät muuttumattomina virtsaan.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Tiedot suurimolekyylisten polyetyleeniglykolin toistuvan altistuksen toksisuutta, karsinogeenisuutta ja lisääntymistoksisuutta koskevista tutkimuksista eivät anna viitteitä erityiseen vaaraan ihmiselle käytettäessä.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Ei ole.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kesto aika

3 vuotta.

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkaus koot

Pahvikotelossa annospusseja, joissa paperi/polyeteeni/alumiini/ionomeeri -kerrokset:
10 x 6 g, 20 x 6 g, 50 x 6 g

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Ei erityisvaatimuksia hävittämisen suhteen.

Ohje lääkkeen käyttövalmiiksi saattamiselle: Annospussillinen (6 g) jauhetta liuotetaan veteen, mehuun, teehen tai kahviin 200 ml:ksi (lasilliseksi) valmista oraaliliuosta.

Käyttö pediatrialle potilaille

Alle 8-vuotiaille lapsille 6 g annospussin sisältö voidaan tarvittaessa liuottaa 100 ml:aan (1/2 lasillista) vettä tai mehua.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMEROT

6 g: 36643

12 g: 36644

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 11.2.2020

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä:

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

28.8.2020

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Makrogoli Orion 6 g pulver till oral lösning, dospåse

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 dospåse innehåller 6 g makrogol 4000.

3. LÄKEMEDELSFORM

Pulver till oral lösning i dospåse

Vitt eller nästan vitt pulver.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Behandling av kronisk förstoppning.

4.2 Dosering och administreringsätt

Dosering

En dospåse (6 g) pulver löses upp till ett glas (200 ml) färdig oral lösning. För utförliga anvisningar om beredning se avsnitt 6.6. Pulvret ska beredas genom att lösa upp det precis före administrering.

Behandling av kronisk förstoppning

Vuxna och barn över 8 år:

Den vanliga dosen är 12 g (2 x 6 g) 1–2 gånger dagligen. Dosen kan ökas eller minskas enligt terapisvar.

2–7-åriga barn:

Den vanliga dosen för 2–3-åriga barn är 6 g dagligen och för 4–7-åriga barn 6 g 1–2 gånger dagligen. Dosen kan ökas eller minskas enligt terapisvar så att tarmtömningen är regelbunden och avföringen mjuk.

Det finns endast begränsad mängd data om effekten hos barn under 2 år. Användning av läkemedlet rekommenderas inte för barn under 2 år.

Behandling av förstoppning med Makrogoli Orion varar vanligen högst två veckor. Emellertid kan behandlingen upprepas vid behov. Långvarig användning av laxativa medel rekommenderas i allmänhet inte. Långvarig behandling kan vara nödvändig för patienter som har svår kronisk förstoppning i samband med multipel skleros, Parkinsons sjukdom eller läkemedelsbehandling som orsakar förstoppning (särskilt opiatier och antikolinerga läkemedel).

Administreringsätt

Anvisningar om beredning av läkemedlet före administrering finns i avsnitt 6.6.

4.3 Kontraindikationer

- tarmobstruktion orsakad av funktionell eller strukturell störning i tarmväggen, ileus
- tarmperforation
- allvarlig inflammatorisk tarmsjukdom (t.ex. Crohns sjukdom, ulcerös kolit, toxisk megakolon)
- smärtsamma magsymtom vars orsak är okänd
- överkänslighet mot den aktiva substansen.

4.4 Varningar och försiktighet

Behandlingen av förstoppning med läkemedel är endast en tilläggsbehandling till en hälsosam livsstil och kost, till exempel:

- rikligt intag av vätska och kostfiber,
- tillräcklig fysisk aktivitet och återställning av tarmfunktionen.

Innan behandlingen påbörjas ska misstanke om organisk störning uteslutas.

Om förstoppningen har utvecklats eller förvärrats snabbt, ska risk för obstruktiv tarmsjukdom beaktas.

Pediatrisk population

Hos barn ska behandling av förstoppning inte pågå längre än tre månader, eftersom kliniska data över längre behandlingstid saknas. Efter en behandlingsperiod på tre månader rekommenderas en fullständig klinisk undersökning av förstoppningen.

Vid diarré ska försiktighet iaktas hos patienter med ökad risk för störningar i vätske- och elektrolytbalansen (t.ex. äldre, patienter med nedsatt hjärt-kärl-, lever- eller njurfunktion eller patienter som använder diuretika). I detta fall ska kontroll av elektrolytvärden övervägas. Försiktighet ska iaktas även vid behandling av äldre patienter och patienter med ökad risk för rytmrubbningar.

Försiktighet ska iaktas om stora mängder Makrogoli Orion används för patienter med nedsatt svalgreflex eller refluxesofagit eller patienter med nedsatt medvetande.

I mycket sällsynta fall har läkemedel som innehåller makrogol (polyetylen glykol) rapporterats orsaka överkänslighetsreaktioner (utslag, urtikaria, ödem). Enskilda fall av anafylaktisk chock har rapporterats.

Absorptionen av andra läkemedel kan tillfälligt minska på grund av att Makrogoli Orion ger en ökad gastrointestinal överföringshastighet (se avsnitt 4.5).

Ischemisk kolit

Fall av ischemisk kolit efter godkännande för försäljning, även allvarliga, har rapporterats hos patienter som behandlas med makrogol för tarmberedning. Makrogol bör användas med försiktighet hos patienter med kända riskfaktorer för ischemisk kolit eller vid samtidig användning av stimulerande laxativa (t.ex. bisakodyl eller natrium pikosulfat). Patienter som inkommer med plötslig buksmärta, ändtarmsblödning eller andra symtom på ischemisk kolit ska omedelbart utvärderas.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Makrogol ökar lösligheten av läkemedlen som löses i alkohol men som är relativt icke-vattenlösliga. Absorptionen av andra läkemedel kan tillfälligt minska under behandling med Makrogoli Orion (se avsnitt 4.4).

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det finns ingen klinisk erfarenhet av användning under graviditet. Makrogol 4000 är inte teratogent hos råtta eller kanin. Inga effekter förväntas under graviditet eftersom systemexponering av makrogol 4000 är försumbar. Makrogoli Orion kan användas under graviditet.

Amning

Det är okänt om läkemedlet utsöndras i bröstmjolk. Inga effekter förväntas på ammade nyfödda/spädbarn eftersom systemexponering hos den ammande kvinnan av makrogol 4000 är försumbar. Makrogoli Orion kan användas under amning.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Makrogoli Orion har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Biverkningar har listats enligt deras förekomstfrekvens som baserar sig på följande klassificering: Mycket vanliga ($\geq 1/10$); vanliga ($\geq 1/100$ och $< 1/10$); mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000$ och $< 1/100$); sällsynta ($\geq 1/10\ 000$ och $< 1/1\ 000$); mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$); ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Vuxna

Biverkningarna som listas i tabellen har rapporterats i kliniska prövningar (omfattande 600 vuxna patienter) och vid användning efter godkännande för försäljning. Endast få biverkningar har förekommit och de har varit övergående och främst berört mag-tarmkanalen:

	Vanliga	Mindre vanliga	Mycket sällsynta	Ingen känd frekvens
Immunsystemet			Överkänslighetsreaktioner (erytem, pruritus, utslag, ansiktsödem, Quinckes ödem, urtikaria, anafylaktisk chock)	
Metabolism och nutrition				Elektrolyttrubbnin gar (hyponatremi, hypokalemi) och/eller dehydrering, speciellt hos äldre personer
Magtarmkanalen	Buksmärta och/eller buksvullnad, illamående, gasbesvär, diarré	Kräkningar, brådskanie behov av tarmtömning, fekal inkontinens		

Diarrén försvinner vanligtvis då dosen minskas.

Pediatrik population

Biverkningarna som listas nedan har rapporterats i kliniska prövningar (omfattande 147 barn i åldrarna

6 månader till 15 år) och vid användning efter godkännande för försäljning. Liksom hos vuxna har biverkningarna som uppträtt hos barn varit få och övergående och berört främst mag-tarmkanalen:

Immunsystemet:

Ingen känd frekvens: överkänslighetsreaktioner (anafylaktisk chock, angioödem, urtikaria, utslag, pruritus)

Magtarmkanalen:

Vanliga: buksmärta, diarré (kan orsaka perianal ömhet)

Mindre vanliga: kräkningar, buksvullnad, illamående

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 via:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdoser

Höga doser kan orsaka buksmärta, diarré och kräkningar vilket eventuellt kan leda till vätskeförlust och rubbningar i elektrolytbalansen som ska korrigeras.

Fall av aspiration har rapporterats när stora volymer av polyetylenglykol och elektrolyter har administrerats med nasogastrisk sond. Barn med nedsatt neurologisk funktionsförmåga som har oromuskulär dysfunktion är särskilt utsatta för aspiration.

Perianal inflammation och ömhet har rapporterats vid användning av stora volymer (4–11 liter) makrogollösning för tarmsköljning antingen i samband med förberedelser för koloskopi eller vid enkopres där avföring som ansamlats i ändtarmen avlägsnas.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid förstoppning, osmotiskt aktiva laxermedel. ATC-kod: A06AD15.

Makrogoli Orion innehåller osmotiskt aktiv men icke-absorberbar polyetylenglykol (makrogol 4000). Det verkar så att tarmvätskans volym vid behov ökar upp till diarré, liksom vid tarmtömning där patienten dricker stora mängder vätska. Mindre mängder leder till uppmjukning av avföringen.

Även om läkemedlet används under en lång tid antas det att det inte leder till neurologiska förändringar i tarmen, men inga studier har utförts.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Polyetylenglykol med hög molekylvikt, såsom makrogol 4000, absorberas inte från mag-tarmkanalen. De mycket små mängderna polyetylenglykol som eventuellt absorberas, utsöndras oförändrade i urinen.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Data från studier på polyetylenglykol med hög molekylvikt där toxicitet av upprepad exponering, karcinogenitet och reproduktionstoxicitet undersöktes, tyder inte på någon särskild risk för människan.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Inga.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

Pappkartong med papper/polyetylen/aluminium/ionomerlager:
10 x 6 g, 20 x 6 g, 50 x 6 g

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar för destruktion.

Anvisningar för beredning av läkemedlet: En dospåse (6 g) pulver löses upp i vatten, saft, te eller kaffe till 200 ml (ett glas) färdig oral lösning.

Användning för pediatrisk population

För barn under 8 år kan innehållet i dospåsen på 6 g vid behov lösas upp i 100 ml (ett halvt glas) vatten eller saft.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionvägen 1
02200 Esbo

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

6 g: 36643
12 g: 36644

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 11.2.2020

Datum för den senaste förnyelsen:

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

28.8.2020