

# **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Strepsils Mansikka 1,2 mg/0,6 mg imeskelytabletti

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

amyylimetakresoli	0,6 mg
2,4- diklooribentsyylialkoholi	1,2 mg

### Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

isomalti	1830 mg/imeskelytabletti
maltitoli	458 mg/imeskelytabletti
mansikkamakuaineen sisältämä propyleeniglykoli	7,30 mg/imeskelytabletti
allergeeneja sisältävä mansikkamakuaine (sisältää bentsyylialkoholia)	9,10 mg/imeskelytabletti

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Imeskelytabletti

### *Valmisteen kuvaus.*

Pyöreä, vaaleanpunainen, mansikanmakuinen imeskelytabletti. Halkaisija on n. 18 mm ja imeskelytabletin molemmilla puolilla on S-logo.

## **4. KLIININSET TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Suu- ja nielutulehdusten oireiden lievittämiseen.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### *Annostus*

Oireiden lievittämiseksi on käytettävä mahdollisimman pieni annostusta mahdollisimman lyhyen aikaa.

#### *Aikuiset:*

Yksi imeskelytabletti joka toinen tai joka kolmas tunti. Maksimivuorokausiannos on 12 imeskelytablettia.

#### *Pediatriset potilaat:*

Yli 6-vuotiaat lapset: Annostus kuten aikuisille.

Alle 6-vuotiaat lapset: Ei alle 6-vuotiaalle lapsille.

#### *Iäkkääät:*

Annosta ei tarvitse sovitaa.

#### Antotapa

Suonteloon.

Imeskelytabletin annetaan hitaasti liueta suussa.

#### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttaville aineille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

#### **4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

Jos oireet eivät lievity 3 päivässä, tai jos ne pahenevat, potilaan on otettava yhteys lääkäriin tai muuhun terveydenhuollon ammattilaiseen

Valmiste sisältää 1830 mg isomaltia ja 458 mg maltitolia, jotka voivat vaikuttaa lievästi laksatiivisesti, jos päivän aikana imeskellään useita tabletteja.

Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi, ei pidä käyttää tätä läkettä.

Imeskelytabletin sisältämä makuaine sisältää ainesosan (bentsyylialkoholi), joka voi aiheuttaa allergisia reaktioita. Herkistyneiden potilaiden allergisten reaktioiden lisäksi ns. hajusteallergeenit voivat aiheuttaa herkistymistä niille aiemmin herkistymättömille potilaille.

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**

Kliinisesti merkittäviä interaktioita ei ole havaittu.

#### **4.6 He delmällisyys, ras kaus ja imetyks**

##### Raskaus

Strepsils Mansikka -imeskelytablettien turvallisuutta raskauden aikana ei ole täysin vahvistettu, mutta ei ole odotettavissa, että käytöstä aiheutuisi vaaraa. Kuten kaikkien muidenkin lääkkeiden käytössä, varovaisuutta tulee kuitenkin noudattaa raskauden aikana.

##### Imetyks

Strepsils Mansikka -imeskelytablettien turvallisuutta imetyksen aikana ei ole täysin vahvistettu, mutta ei ole odotettavissa, että käytöstä aiheutuisi vaaraa. Kuten kaikkien muidenkin lääkkeiden käytössä, varovaisuutta tulee kuitenkin noudattaa imetyksen aikana, sillä vastasyntyneeseen / imeväisikäiseen lapseen mahdollisesti kohdistuvia riskejä ei voida sulkea.

##### Hedelmällisyys

Tietoja mahdollisista vaikutuksista hedelmällisyyteen ei ole saatavilla.

#### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Strepsils Mansikka -valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

#### **4.8 Hattavaikutukset**

Hattavaikutusluettelo perustuu 2,4-diklooribentsyylialkoholin ja amyylimetakresolin yhdistelmällä raportoitiuihin hattavaikutuksiin tilanteissa, joissa näitä aineita on käytetty lyhytaikaisesti ja reseptivapaasti hyväksytyin annoksin. Kroonisten sairaustilojen hoidossa ja pitkään jatkuvassa käytössä voi esiintyä myös muita hattavaikutuksia.

Valmiste sisältää isomaltia ja maltitolia, jotka voivat vaikuttaa lievästi laksatiivisesti, jos päivän aikana imeskellään useita tabletteja.

Alla olevassa taulukossa 2,4-diklooribentsyylialkoholiin ja amyylimetakresoliin liittyvät hattavaikutukset on esitetty elinryhmittäin. Yleisyyts on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä

arvointiin).

Elinryhmä	Yleisyys	Haittavaikutus
Immuunijärjestelmä	Tuntematon	Yliherkkyys <sup>1</sup>
Ruoansulatuselimitö	Tuntematon	Vatsakivut, pahoinvointi, epämukava tunne suussa <sup>2</sup>
Iho ja ihonalainen kudos	Tuntematon	Ihottuma

<sup>1</sup> Yliherkkyysreaktiot voivat aiheuttaa oireita, kuten ihottumaa, angioedeemaa, urtikariaa, bronkospasmeja tai verenpaineen laskua ja pyörtymistä.

<sup>2</sup> Tähän sisältyy polttava tai pistelevä tunne suussa tai nielussa sekä suun tai nielun turvotus.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia 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**

Mahdollisen yliannostuksen hoito on symptomattinen.

Yliannostuksesta voi seurata mahasuolikanavan oireita tai epämukavuuden tunnetta.

### **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

#### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Nielun sairauksien lääkkeet, ATC-koodi: R02AA03

2,4-diklooribentsyyli alkoholi ja amyylimetakresoli ovat antiseptejä. Niillä on bakteereja, sieniä ja viruksia tuhoavia sekä niiden lisääntymistä estäviä ominaisuuksia. Sekä amyylimetakresoli että 2,4-diklooribentsyyli alkoholi myös salpaavat palautuvasti depolarisaation induoimia ionikanavia samalla tavoin kuin paikallispuudutteet.

Yhdistettäessä nämä kaksoi vaikuttavat ainetta todetaan synergistinen antibakteerinen vaikutus ja näin niitä voidaan käyttää pienempinä annoksina Strepsils imeskelytableteissa.

Strepsils imeskelytablettien bakteereja ja sieniä tuhoava sekä niiden kasvua estävä vaikutus on todettu sekä *in vitro*- että *in vivo*-tutkimuksissa. Strepsils imeskelytablettien tuhoava ja kasvua estävä vaikutus myös vaipallisiin viruksiin on osoitettu *in vitro* yhden minuutin kontaktin jälkeen. Pitkääikäinen maailmanlaajuinen kokemus Strepsils imeskelytablettien käytöstä ei ole osoittanut niiden vaikutuksen vähentämistä erilaisia patogeenejä vastaan eikä viittaa resistenssin kehittymiseen.

Kliinisissä tutkimuksissa on osoitettu, että Strepsilsillä on analgeettista vaikutusta. Se vähentää nielun arkuutta sekä lievittää kipua ja nielemisvaikeuksia. Vaikutus alkaa 5 minuutissa ja jatkuu 2 tunnin ajan. Merkitsevästi suurempi lievitys ei-lääkkeellisiin imeskelytabletteihin verrattuna osoitettiin myös 3 päivää kestaneellä lääkityksellä.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

Strepsils imeskelytableteilla tehty oraalinen hyväksikäytettävyyystutkimus osoitti, että 2,4-diklooribentsyylialkoholi ja amyylimetakresoli vapautuvat nopeasti sylkinesteeseen ja huippupitoisuus saadaan 3-4 minuutissa tablettia imeskeltäässä. Syljen määräntodettiin kaksinkertaistuneen minuutin sisällä ja perusarvoa suuremman määren säilyivät, kun imeskelytabletti liukeni noin 6 minuutissa. Määritettävissä olevia vaikuttavien aineiden pitoisuksia todettiin vielä 20-30 minuutin kuluttua tabletin imeskelyn jälkeen. Todetut pitoisuudet viittasivat siihen, että vaikuttavat aineet säilyvät pitkään suun ja nielun limakalvoilla.

Skintigrafiatutkimukset sokeria sisältävillä Strepsils imeskelytableteilla ovat osoittaneet, että imeskelytabletti liukenee vähitellen ja muodostaa suuhun ja nieluun kertymän, joka on havaittavissa 2 minuuttia tabletin imeskelyn aloittamisesta ja säilyy jopa 2 tuntia tabletin imeskelyn lopettamisen jälkeen ja mahdollistaa näin pitkään kestävän nielun lievityksen.

## **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisudesta**

Suun kautta annetun 2,4-diklooribentsyylialkoholin ja amyylimetakresolin akutti toksisuus on vähäinen ja aineilla on laaja turvallisuusmarginaali. Toksikologiset tutkimukset osoittivat, että neljä suuruusluokkaa normaalialannosta suurempi annos aiheutti lievään munuaisaurioon sopivan muutoksen.

Kroonisissa toksisuustutkimuksissa todettiin rotista munuaisten ja maksan painon lisääntymistä, kun oli annettu 200 mg ja 400 mg/kg suun kautta päivässä 2,4-diklooribentsyylialkoholia (paljon yli Strepsils imeskelytablettien päiväannoksen). Lisäksi todettiin annoksesta riippuva vatsan epiteelin vaurio. Haavaisia eroosioita ja nekrooseja todettiin samoin kuin hyperplasiaa ja epiteelin hyperkeratoosia.

Geneettisissä toksisuuskokeissa *in vitro* ja *in vivo* ei ilmennyt merkkejä amyylimetakresolin ja 2,4-diklooribentsyylialkoholin mahdolisesta genotoksisuudesta, kun Strepsils Hunaja & Sitruuna imeskelytabletteja annettiin ohjeen mukaan. Karsinogeenisuustutkimuksia ei ole tehty, mutta mutageenisuustutkimusten tulokset ja 40 vuoden kliniseen käyttöön perustuvat tiedot turvallisuudesta tukevat kantaa, jonka mukaan Strepsils-imeskelytablettien käytöön liittyvä karsinogeenisuuden vaara on hyvin vähäinen.

Sikiötoksisuustutkimus kaniineilla ja prospektiivinen, ihmisseille tehty turvallisuustutkimus eivät antaneet todisteita teratogeenisistä vaikutuksista. Kaniineilla tehty tutkimus ei osoitanut vaikutusta raskauden kulkun, sikiön kehitykseen tai sikiön epämuodostumiin, kun Strepsilsä annettiin 50-kertainen annos normaalialannokseen verrattuna. Tietoja vaikutuksesta fertilitettili tai syntymänjälkeiseen kehitykseen ei ole.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Mansikkamakuaine (Flav P Strawberry, sisältää bentsyylialkoholia)  
Antosyaanit (E163)  
Sakkariininatrium (E954)  
Vinihappo  
Isomalti (E953)  
Maltitoli (E965)

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

2 vuotta.

### **6.4 Säilytys**

Säilytä alle 25 °C.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko**

6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 36, 40, 44, 48 tai 72 imeskelytablettia.  
Läpipainopakkaus (Al-PVC/PVdC).

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

### **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsitteleyohjeet**

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S  
Vandtårnsvej 83A  
DK-2860 Søborg  
Tanska

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

28299

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

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 31.12.2010  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 26.2.2016

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

25.11.2021

## PRODUKTRESUMÉ

### 1. LÄKEMEDLETS NAMN

Strepsils Mansikka 1,2 mg/0,6 mg sugtablett

### 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

amylmetakresol	0,6 mg
2,4-diklorobensylalkohol	1,2 mg

#### Hjälpmännen med känd effekt:

isomalt	1830 mg/sugtablett
maltiltol	458 mg/sugtablett
propylenglykol i jordgubbsaromen	7,30 mg/sugtablett
jordgubbsarom som innehåller allergener (innehåller bensylalkohol)	9,10 mg/sugtablett

För fullständig förteckning över hjälpmännen se avsnitt 6.1.

### 3. LÄKEMEDELSFORM

Sugtablett

#### *Preparatets utseende:*

Rund, ljusröd sugtablett med smak av jordgubbar. Sugtableten har en diameter på cirka 18 mm och den är försedd med logotypen S på bägge sidor av tabletten.

### 4. KLINISKA UPPGIFTER

#### 4.1 Terapeutiska indikationer

För lindring av symptom vid infektioner i mun och svalg.

#### 4.2 Dosing och administreringssätt

##### Dosering

Lägsta möjliga dos och kortast möjliga behandlingstid som räcker till för att lindra symptomen ska användas.

##### *Vuxna:*

En sugtablett varannan eller var tredje timme. Maximal dygnsdos är 12 sugtablettter.

##### *Pediatrisk population:*

Barn över 6 år: Dosering som för vuxna.

Barn under 6 år: Ej till barn under 6 år.

##### *Äldre:*

Ingen dosjustering krävs.

##### Administreringssätt

Användning i munhålan.

En sugtablett får långsamt smälta i munnen.

#### **4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

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

Om symtomen inte lindras inom 3 dagar, eller om de blir värre, ska patienten kontakta läkare eller annan hälsovårdspersonal.

Detta läkemedel innehåller 1 830 mg isomalt och 458 mg maltitol, vilka kan ha en milt laxerande effekt om man tar flera sugtablett per dag.

Patienter med följande sällsynta ärliga tillstånd bör inte ta detta läkemedel: fruktosintolerans.

Sugtablettens jordgubbsarom innehåller en ingrediens (bensylalkohol) som kan orsaka allergiska reaktioner. Dessa s.k. doftämnesallergener kan, utöver det faktum att de kan ge upphov till allergiska reaktioner hos sensibiliseringade personer, orsaka sensibilisering hos icke-sensibiliseringade personer.

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**

Inga kliniskt relevanta interaktioner har observerats.

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

##### Graviditet

Säkerheten för Strepsils Mansikka under graviditet är inte helt etablerad, men läkemedlet förväntas inte utgöra någon fara. Som för alla läkemedel, bör försiktighet ändå iakttas under graviditet.

##### Amning

Säkerheten för Strepsils Mansikka i samband med amning är inte helt etablerad, men läkemedlet förväntas inte utgöra någon fara. Som för alla läkemedel, bör försiktighet ändå iakttas under amningsperioden, eftersom möjliga risker för det nyfödda barnet/spädbarnet inte kan uteslutas.

##### Fertilitet

Data gällande eventuell inverkan på fertilitet saknas.

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

Strepsils Mansikka har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

#### **4.8 Biverkningar**

Förteckningen över biverkningar är baserad på biverkningar som rapporterats med en kombination av 2,4-diklorobensylalkohol och amylnitakresol i situationer där dessa ämnen används under en kort tid och med doser som är godkända för receptfri egenvård. Vid behandling av kroniska sjukdomstillstånd och vid långvarigt bruk kan även andra biverkningar förekomma.

Detta läkemedel innehåller isomalt och maltitol, vilka kan ha en milt laxerande effekt om man tar flera sugtablett per dag.

I följande tabell presenteras biverkningar som har associerats till 2,4-diklorobensylalkohol och

amylmetakresol; grupperade enligt organsystem. Frekvensen för biverkningarna är ”ingen känd frekvens” (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Organsystem	Frekvens	Biverkning
Immunsystemet	Ingen känd frekvens	Överkänslighet <sup>1</sup>
Magtarmkanalen	Ingen känd frekvens	Buksmärter, illamående, obehagskänslor i munnen <sup>2</sup>
Hud och subkutan vävnad	Ingen känd frekvens	Hudutslag

<sup>1</sup> Överkänslighet kan orsaka symtom som hudutslag, angioödem, urtikaria, bronkospasmer eller blodtrycksfall och synkope.

<sup>2</sup> Denna biverkning innefattar en brännande eller stickande känsla i mun eller svalg samt svullnad i mun eller svalg.

#### 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

Behandlingen vid en eventuell överdos ska vara symptomatisk.

Möjliga följer av en överdos kan vara symtom från magtarmkanalen eller obehagskänslor.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid sjukdomar i strupe och svalg

ATC-kod: R02AA03

2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol är antiseptiska medel med baktericida, fungicida och virucida samt bakteriostatiska, fungistatiska och virustatiska egenskaper. Både amylmetakresol och 2,4-diklorobensylalkohol ger en reversibel blockad av jonkanaler som induceras av depolarisering; på samma vis som lokalanestetika.

Då dessa två aktiva substanser kombineras ses en synergistisk antibakteriell effekt, och på så vis kan lägre doser utnyttjas i Strepsils sugtabletter.

De baktericida och fungicida samt bakteriostatiska och fungistatiska effekterna hos Strepsils sugtabletter har konstaterats i studier såväl *in vitro* som *in vivo*. En virucid och virustatisk effekt har visats *in vitro* efter en kontakttid på en minut; även hos höljebärande virus. Global erfarenhet under lång tid har inte visat någon minskad effekt mot olika patogener och tyder inte på någon resistensutveckling mot Strepsils.

Analgetisk effekt har konstaterats i kliniska studier. Strepsils lindrar ömhet i svalget, lindrar smärta och sväljsvårigheter. Effektstart ses inom 5 minuter och den kvarstår i 2 timmar. En signifikant bättre lindring i förhållande till läkemedelsfria sugtabletter har även visats vid en behandlingsperiod på 3 dagar.

## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

En oral biotillgänglighetsstudie med Strepsils sugtablett har visat att 2,4-diklorobensylalkohol och amylnitrosofruktsäure frisätts fort i saliv och att maximal koncentration uppnås inom 3–4 minuter då man suger på en tablett. Salivutsöndringen konstaterades fördubblas inom en minut och salivmängder över utgångsnivån bibehölls då sugtabletten upplöstes på cirka 6 minuter. Detekterbara halter av de aktiva substanserna konstaterades ännu 20–30 minuter efter att studiedeltagarna sugit på tabletten. De konstaterade halterna tyder på att de aktiva substanserna bibehålls länge på slemhinnorna i mun och svalg.

Skintigrafiundersökningar med sockerinnehållande Strepsils sugtablett har visat att sugtabletten löses upp småningom och ackumuleras i mun och svalg, vilket kan konstateras 2 minuter efter att man börjat suga på tabletten och bibehålls i upp till 2 timmar efter avslutad sugning, och på så vis möjliggör en långvarig lindring för svalget.

## **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Den akuta toxiciteten hos oralt administrerat 2,4-diklorobensylalkohol och amylnitrosofruktsäure är låg och dessa ämnen har en bred säkerhetsmarginal. I toxikologiska studier konstaterades doser som var fyra gånger större än de normala doserna ge upphov till förändringar som motsvarar lindrig njurskada.

I kroniska toxicitetsstudier konstaterades ökad njur- och levervikt hos råttor då dessa gavs 2,4-diklorobensylalkohol i perorala doser på 200 mg och 400 mg/kg/dag (betydligt mer än dygnsdosen för Strepsils sugtablett). Dessutom sågs dosberoende epitelialskador i magen (ulcerös erosion och nekros samt hyperplasis och hyperkeratos i epitelvävnaden).

Inga tecken på möjlig gentoxicitet sågs för 2,4-diklorobensylalkohol och amylnitrosofruktsäure i genetiska toxicitetsundersökningar *in vitro* och *in vivo* då Strepsils Hunaja & Sitruuna sugtablett administrerades i enlighet med doseringsanvisningarna. Karcinogenitetsstudier har inte utförts, men resultat från mutagenicitetstest och säkerhetsdata från klinisk erfarenhet under 40 år ger stöd för slutsatsen att sugtablettarnas karcinogenitet är mycket låg.

En embryotoxicitetsstudie hos kaniner samt en prospektiv säkerhetsstudie hos människor har inte visat på några teratogena effekter. Studien hos kaninerna visade ingen effekt på själva dräktigheten, på fosterutvecklingen eller på förekomsten av fostermissbildningar då Strepsils administrerades i doser som var 50 gånger större än normaldoseringen. Information om effekter på fertilitet eller utveckling efter födsel saknas.

# **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

## **6.1 Förteckning över hjälpmänne**

Jordgubbsarom (Flay P Strawberry, innehåller bensylalkohol)  
Antocyaner (E163)  
Sackarinnatrium (E954)  
Vinsyra  
Isomalt (E953)  
Maltitol (E965).

## **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

2 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.

### **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 36, 40, 44, 48 eller 72 sugtabletter.  
Blisterförpackning (Al-PVC/PVdC).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S  
Vandtårnsvej 83A  
DK-2860 Søborg  
Danmark

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

28299

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

Datum för det första godkännandet: 31.12.2010  
Datum för den senaste förnyelsen: 26.2.2016

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

25.11.2021