

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Cabaser 1 mg tabletti kabergoliini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat 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 tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Cabaser on ja mihin sitä käytetään

Cabaser vaikuttaa samalla tavoin kuin elimistön oma aine dopamiini. Dopamiinin puute elimistössä aiheuttaa muun muassa Parkinsonin tautia.

Cabaser-valmistetta käytetään Parkinsonin taudin oireiden hoitoon ja toimintakyvyn parantamiseen. Sitä käytetään joko yksinään tai yhdessä levodopan ja dopadekarboksylaasin estäjän kanssa.

Kabergoliinia, jota Cabaser sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Cabaser-valmistetta

Älä ota Cabaser-valmistetta

- jos olet allerginen kabergoliinille tai sen kaltaisille lääkeaineille (torajyväalkaloideille, ns. dopamiiniagonisteille) tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos saat pitkäaikaishoitoa Cabaser-valmisteella ja jos sinulla on tai on ollut sydämen sidekudosreaktioita (arpikudosta).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Cabaser-valmistetta, jos sinulla on

- vaikea maksan vajaatoiminta
- sydän- ja verisuonitauti
- maha- tai pohjukaissuolihaava
- verenvuoto ruoansulatuskanavassa
- aiempia vaikeita mielenterveyshäiriöitä (erityisesti psykoosi)
- hengityselinsairaus
- alhainen verenpaine
- samanaikainen verenpainelääkitys

- Raynaud'n oireyhtymä (valkosormisuus)

Jos saat pitkäaikaishoitoa Cabaser-valmisteella, lääkäri tarkistaa ennen hoidon aloittamista, ovatko sydämesi, keuhkosi ja munuaisesi hyvässä kunnossa. Hän teettää myös sydämen kaikukuvauksen (sydämen ultraäänitutkimuksen) ennen hoidon aloittamista sekä säännöllisesti hoidon aikana. Jos sidekudosreaktioita ilmenee, hoito on keskeytettävä.

Kerro lääkärille, jos sinä, perheenjäsenesi tai omaishoitajasi huomaatte, että sinulla on voimakas halu tai tarve käyttäytyä tavalla, joka on epätavallista sinulle tai et pysty vastustamaan mielihaluja, pakonomaisia tarpeita tai houkutuksia sellaiseen toimintaan, joka voi olla vahingollista sinulle tai muille. Tällaista käytöstä kutsutaan impulssikontrollin häiriöksi. Se voi ilmetä peliriippuvuutena, ylensyömisenä tai tuhlaamisena, epätavallisen voimakkaana seksuaalisena haluna tai seksuaalisten ajatusten tai tunteiden lisääntymisenä. Lääkäri saattaa muuttaa annostasi tai lopettaa lääkityksesi.

Muut lääkevalmisteet ja Cabaser

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

Muiden lääkkeiden samanaikainen käyttö voi vaikuttaa Cabaser-valmisteen tehoon. Keskustele siksi lääkärin kanssa, ennen kuin käytät samanaikaisesti muita lääkkeitä, kuten esim.

- muita torajyväälkaloideja
- eräitä psykoosilääkkeitä
- metoklopramidia sisältäviä lääkkeitä (pahoinvoinnin estoon)
- erytromysiiniä (antibiotti).

Cabaser ruuan ja juoman kanssa

Ota tabletit nesteen kera aterian yhteydessä; se lievittää mahdollisia haittavaikutuksia.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Tällä valmisteella ei ole osoitettu haitallista vaikutusta sikiöön. Kokemukset valmisteen käytöstä raskausaikana ovat kuitenkin vähäiset ja siksi valmisteen käyttöä raskausaikana ei suositella. Jos siis olet raskaana tai suunnittelet raskautta, keskustele lääkärin kanssa, ennen kuin käytät Cabaser-valmistetta. Cabaser-hoito on lopetettava kuukautta ennen aiottua hedelmöitystä. Jos tulet raskaaksi Cabaser-hoidon aikana, ota heti yhteys lääkäriin.

Ei tiedetä, erittykö Cabaser äidinmaitoon vai ei. Siksi valmistetta ei pitäisi käyttää imetysaikana. Keskustele lääkärin kanssa, ennen kuin käytät Cabaser-valmistetta imetysaikana.

Eläinkokeiden perusteella Cabaser-hoito saattaa tilapäisesti heikentää hedelmällisyyttä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

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

Cabaser sisältää laktoosia

Cabaser sisältää laktoosia (ks. kohta ”Mitä Cabaser sisältää”). Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Cabaser-valmistetta otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri määrää annostuksen yksilöllisesti juuri sinulle.

Ota huomioon, että lääkäri on voinut määrätä lääkkeen muuhun käyttötarkoitukseen ja/tai eri annostuksella kuin mitä pakkausselosteessa on ilmoitettu. Noudata aina lääkärin määräystä ja lääkepakkauksen etiketissä annettuja ohjeita.

Hoito aloitetaan tavallisesti annoksella 0,5 - 1 mg vuorokaudessa. Annos saa olla enintään 3 mg vuorokaudessa.

Jos otat enemmän Cabaser-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. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannostus voi aiheuttaa pahoinvointia, oksentelua, mahavaivoja, verenpaineen laskua, sekavuutta tai aistiharhoja.

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.

Mahdolliset haittavaikutukset on esitetty seuraavassa sen mukaan, kuinka usein niitä voi ilmetä.

Hyvin yleiset (yli 1 potilaalla kymmenestä)

Pahoinvointi, käsien ja jalkojen turvotus. Sydämen läppävika ja siihen liittyvät sairaudet, kuten sydänpussin tulehdus tai nesteiden kertyminen sydänpussiin. Varhainen oire voi olla yksi tai useampi seuraavista: hengitysvaikeus, hengenahdistus, rinta- tai selkäkipu ja jalkojen turvotus. Jos sinulla ilmenee jokin näistä oireista, ota heti yhteyttä lääkäriisi.

Yleiset (yli 1 potilaalla sadasta)

Rasitusrintakipu, aistiharhat, päänsärky, uneliaisuus, huimaus tai pyörrytys, pakkoliikkeet, sekavuus, uihäiriöt, ummetus, oksentelu, ruoansulatushäiriöt, mahatulehdus, alhainen verenpaine, verenpaineen lasku äkillisesti pystyyn noustessa, hengenahdistus, voimattomuus, sukupuolivietin voimistuminen, muutokset veriarvoissa (mm. hemoglobiiniarvon lasku), epänormaalit tulokset maksan toimintakokeissa.

Melko harvinaiset (alle 1 potilaalla sadasta)

Raajojen turvotus tai raajojen kärkevien punoitus, turvotus ja kipu, nesteiden kertyminen keuhkopussiin tai keuhkojen sidekudostuminen, yliherkkyysoire, ihottuma, lihasten yliaktiivisuus, harhaluulot, psykoottiset häiriöt, väsymys, poikkeava maksan toiminta.

Hyvin harvinaiset (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta)

Sidekudoksen muodostuminen (fibroosi).

Tuntematon (esiintymistiheys ei ole tiedossa)

Hengityselinsairaus, hengitysvaje, keuhkopussin tulehdus, rintakipu, äkillinen nukahtelu, pyörtäminen, vapina, näköhäiriöt, sormien ja varpaiden verisuonten supistelu, hiustenlähtö, jalkakramppit, muutokset veriarvoissa (mm. kreatiinifosfokinaasiarvon suureneminen).

Seuraavia haittavaikutuksia saattaa esiintyä:

Hallitsematon tarve toimia mahdollisesti haitallisten mielifohteiden mukaan, kuten:

- Voimakas pelihimo itselle tai perheelle aiheutuvista seurauksista huolimatta
- Muuttunut tai lisääntynyt seksuaalinen mielenkiinto ja käyttäytyminen, esimerkiksi lisääntynyt seksuaalinen halu, joka haittaa merkittävästi sinua tai muita
- Kontrolloimaton ja liiallinen ostelu tai tuhlaaminen
- Ahmiminen (suurten ruokamäärien syöminen lyhyessä ajassa) tai pakkomielteinen syöminen (syöminen enemmän kuin normaalisti ja enemmän kuin on tarpeen).

Kerro lääkärille, jos sinulla esiintyy tällaista käyttäytymistä keskustellaksesi miten oireita voidaan hallita tai vähentää.

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. Cabaser-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. 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 Cabaser sisältää

- Vaikuttava aine on kabergoliini. Yksi tabletti sisältää 1 mg kabergoliinia.
- Muut aineet ovat vedetön laktoosi (75,4 mg) ja leusiini.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost

Valmisteen kuvaus:

Valkoinen, soikea, molemmilta puolilta kovera tabletti, jonka toisella pinnalla on jakouurre ja merkintä ”7” jakoviivan vasemmalla puolella ja ”01” jakoviivan oikealla puolella. Tabletin voi jakaa yhtä suuriksi annoksiksi.

Pakkauskoost:

30 tai 3 x 30 tablettia tablettipurkissa. Tablettipurkit on pakattu pahvikoteloon.

Kaikkia pakkauskoostja ei välttämättä ole myynnissä.

Cabaser-tablettipurkin kannessa on kuivausainetta, jota ei saa poistaa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Pfizer Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki
Puh. (09) 430 040

Valmistaja
Pfizer Italia S.r.l.
Località Marino del Tronto
63100 Ascoli Piceno (AP)
Italia

Tämä pakkausseloste on tarkastettu viimeksi 21.11.2016.

Bipacksedel: Information till användaren

Cabaser 1 mg tablett kabergolin

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

1. Vad Cabaser är och vad det används för

Cabaser verkar på samma sätt som det kroppsegna ämnet dopamin. Brist på dopamin förorsakar bland annat Parkinsons sjukdom.

Cabaser används vid behandling av symtom på Parkinsons sjukdom och för att förbättra patientens funktionsförmåga. Preparatet används antingen ensamt eller tillsammans med levodopa och dopadekarboxylshämmare.

Kabergolin, som finns i Cabaser, kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Cabaser

Ta inte Cabaser

- om du är allergisk mot kabergolin eller substanser liknande kabergolin (sekalealkaloider, sk. dopaminagonister) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du kommer att behandlas med Cabaser under lång tid och har eller har haft fibrotiska reaktioner (ärrvävnad) i hjärtat.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Cabaser, om du har

- allvarlig leversvikt
- hjärt-kärlsjukdom
- mag- eller tolvfingertarmssår
- blödning i matsmältningskanalen
- tidigare allvarliga psykiska störningar (speciellt psykos)
- andningsorganssjukdom
- lågt blodtryck
- samtidig medicinering med blodtryckssänkande läkemedel
- Raynauds syndrom (vita fingrar)

- Om du behandlas med Cabaser under lång tid, kommer läkare att kontrollera om hjärtat, lungorna och njurarna är i bra skick innan behandlingen påbörjas. Han/hon kommer också att ta ett ekokardiogram (en ultraljudsundersökning av hjärtat) innan behandling påbörjas och med jämna mellanrum under behandlingen. Om fibrotiska reaktioner uppstår, kommer behandlingen att avbrytas.

Tala om för läkare om du eller din familj/vårdare lägger märke till att du utvecklar en stark lust eller begär för att bete dig på sätt som är ovanliga för dig, eller om du inte kan motstå impulsen, driften eller frestelsen att utföra vissa aktiviteter som kan skada dig eller andra. Dessa beteenden kallas störd impuls kontroll och kan omfatta spelberoende, tvångsmässigt ätande, tvångsmässigt köpande, en onormalt hög sexualdrift eller en ökning av sexuella tankar och känslor. Din läkare kan behöva justera din dos eller avbryta behandlingen.

Andra läkemedel och Cabaser

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

Effekten av behandlingen med Cabaser kan påverkas om andra läkemedel tas samtidigt. Rådgör därför med läkare före samtidig användning av andra mediciner, t.ex.

- andra ergotalkaloider
- vissa psykosläkemedel
- läkemedel som innehåller metoklopramid (mot illamående)
- erytromycin (antibiotikum).

Cabaser med mat och dryck

För att lindra eventuella biverkningar, ta tablettorna med vätska vid måltid.

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.

Inga ogynnsamma effekter på fostret har påvisats. Det finns begränsad mängd data från användningen av detta preparat och därför rekommenderas det inte att användas under graviditeten. Tala dock om för din läkare om du är gravid eller planerar att bli det, före du använder Cabaser. Cabaser behandling bör avbrytas en månad före planerad befruktning. Om du blir gravid under Cabaser behandlingen, kontakt genast en läkare.

Okänt om Cabaser går över till modersmjölken. Därför bör preparatet inte användas under amningstid. Rådgör med läkare innan du använder Cabaser under amningstid.

Cabaser behandling kan tillfälligt försämra fertiliteten enligt utförda djurförsök.

Körförmåga och användning av maskiner

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.

Cabaser innehåller laktos

Cabaser innehåller laktos (se avsnitt ”Innehållsdeklaration”). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Cabaser

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Läkaren avpassar doseringen individuellt för dig. Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angivet i bipacksedeln. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på etiketten på läkemedelsförpackningen.

Behandlingen börjas vanligen med en dos på 0,5 - 1 mg per dygn. Doseringen får inte överskrida 3 mg per dygn.

Om du har tagit för stor mängd av Cabaser

Om du fått i dig för stor läkemedelsdos eller om t.ex. ett barn av misstag tagit läkemedlet, kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för att bedöma risken och för att få vidare instruktioner.

Vid överdosering kan symtom som illamående, kräkningar, magbesvär, blodtrycksfall, förvirring eller hallucinationer uppträda.

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.

De möjliga biverkningarna har listats nedan enligt hur ofta de kan förekomma.

Mycket vanliga (hos fler än 1 patient av tio)

Illamående, uppsvullna ben och händer. Hjärtklaffpåverkan och relaterade skador, t.ex. inflammation eller flödesläckage ut i hjärtsäcken.

Tidiga symtom på detta kan vara ett eller flera av följande: andningssvårigheter, andfåddhet, bröst- eller ryggsmärtor och uppsvullna ben. Ifall du upplever något av dessa symtom måste du omedelbart kontakta läkare.

Vanliga (hos fler än 1 patient av hundra)

Bröstsmärta (angina), hallucinationer, huvudvärk, sömnhet, yrsel eller svimfärdig, dyskinesi, förvirring, sömnrubbingar, förstoppning, kräkningar, matsmältningsbesvär, magkatarr, lågt blodtryck, plötslig blodtrycksfall vid uppresning, andnöd, kraftlöshet, ökat sexuellt intresse, förändringar i blodprover (t.ex. nedsättning av blodets hemoglobinvärde), onormala leverfunktionsvärden.

Ganska sällsynta (hos färre än 1 patient av hundra)

Svullnad av extremiteter eller rodnad, svullnad och smärta i finger- och tåspetsarna, vätskeansamling i lungsäcken eller bindvävsökning i lungorna, överkänslighetsreaktion, hudutslag, hyperaktivt muskelfunktion, vanföreställning, psykotiska störningar, trötthet, onormal leverfunktion.

Mycket sällsynta (hos färre än 1 patient av tiotusen)

Bildning av bindväv (fibros).

Okänd (ingen känd frekvens)

Sjukdomar i andningsvägarna, andnöd, lungsäcksinflammation, bröstsmärtor, möjligt att plötsligt slumra in, svimning, skakningar, försämrad syn, kramper i fingrarnas och tårnas blodkärl, håravfall, fotkramp, förändringar i blodprover (t.ex. förhöjt värde på kreatinfosfokinas).

Du kan uppleva följande biverkningar:

Oförmåga att motstå en impuls att utföra en handling som kan vara skadlig såsom:

- En stark impuls till överdrivet spelande trots allvarliga konsekvenser för dig personligen eller för din familj
- Förändrat eller ökat sexuellt intresse eller beteende som gör dig eller andra märkbart bekymrade, t.ex. en ökad sexualdrift
- Okontrollerbart och överdrivet behov av att köpa saker och spendera pengar
- Hetsätning (att äta stora mängder mat på kort tid) eller tvångsmässigt ätande (att äta mer mat än normalt och mer än vad som behövs för att mätta din hunger).

Tala om för din läkare om du upplever något av dessa beteenden för att diskutera sätt att hantera eller minska symtomen.

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 till (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

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

5. Hur Cabaser ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen (Utg. dat.). 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 kabergolin. En tablett innehåller 1 mg kabergolin.
- Övriga innehållsämnen är vattenfri laktos (75,4 mg) och leucin.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Beskrivning av tablett:

Vita, ovala, tablett, båda sidor urholkade och delskåra på andra sidan med graveringar "7" på vänstersidan och "01" på högersidan av delskåran. Tabletten ska delas i två lika stora doser.

Förpackningsstorlekar:

30 eller 3 x 30 tablett i tablettburk. Tablettburkar har förpackats i ytterkartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Cabaser tablettburkens lock innehåller torkmedel, som skall lämnas på sin plats.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning
Pfizer Oy
Datagränden 4
00330 Helsingfors

Tillverkare
Pfizer Italia S.r.l.
Località Marino del Tronto
63100 Ascoli Piceno (AP)
Italien

Denna bipacksedel ändrades senast 21.11.2016.