

Bipacksedel: Information till användaren

Bupropion STADA 300 mg tabletter med modifierad frisättning

bupropionhydroklorid

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

1. Vad Bupropion Stada är och vad det används för

Bupropion Stada innehåller den aktiva substansen bupropionhydroklorid.

Bupropion Stada är ett läkemedel som ordinerats av din läkare för att behandla din depression. Det anses ha en inverkan på kemiska substanser i hjärnan som kallas *noradrenalin* och *dopamin*.

Bupropionhydroklorid som finns i Bupropion Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Bupropion Stada

Ta inte Bupropion Stada om du:

- är allergisk mot bupropion eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- tar något annat läkemedel som innehåller bupropion
- har fått diagnosen epilepsi eller tidigare haft krampanfall
- har eller har haft ätstörningar (t.ex. bulimi eller anorexi)
- har en hjärntumör
- har ett alkoholmissbruk som du nyligen avbrutit eller planerar att avbryta
- har en svår leversjukdom
- nyligen avslutat användning av lugnande läkemedel eller ska avsluta dem under tiden du använder Bupropion Stada
- behandlas med eller har behandlats med läkemedel mot depression som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) under de senaste 14 dagarna.

Om något av ovanstående gäller dig ska du tala med din läkare omedelbart, utan att ta Bupropion Stada.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Bupropion Stada.

Allvarliga hudreaktioner

Allvarliga hudreaktioner, såsom Stevens-Johnsons syndrom (SJS), toxisk epidermal nekrolys (TEN), läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) och akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP), har rapporterats i samband med behandling med Bupropion Stada. Sluta använda Bupropion Stada och uppsök läkare omedelbart om du upplever några av symtomen på de allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

Brugadas syndrom

Om du har Brugadas syndrom (ett sällsynt ärftligt syndrom som påverkar hjärtrytmen) eller om hjärtstopp eller plötslig död har förekommit i din familj.

Vuxna

Innan du börjar ta Bupropion Stada behöver din läkare känna till:

- **om du regelbundet dricker mycket alkohol.**
- **om du har diabetes** och behandlas med insulin eller tabletter.
- **om du har eller har haft en allvarlig skullskada**

Bupropion Stada har visats orsaka krampanfall hos ungefär 1 på 1000 personer. Risken för denna biverkning är större hos personer i ovan nämnda grupper. Om du får ett krampanfall under behandlingen ska du **sluta ta Bupropion Stada och kontakta din läkare.**

- **om du har bipolär sjukdom** (extrema humörsvängningar) kan Bupropion Stada framkalla en episod av sjukdomen.
- **om du tar andra läkemedel för depression** så kan dessa läkemedel tillsammans med Bupropion Stada leda till serotonergt syndrom, vilket är ett potentiellt livshotande tillstånd (se "Andra läkemedel och Bupropion Stada" i detta avsnitt).
- **om du har lever- eller njursjukdom** är risken ökad att du får biverkningar.

Om något av ovanstående gäller dig, tala med din läkare igen innan du börjar använda Bupropion Stada. Läkaren kan behöva vara extra uppmärksam på din behandling, eller rekommendera någon annan behandling.

Om du börjar må sämre och har tankar på att skada dig själv

Du som är deprimerad kan ibland ha tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Dessa symtom kan förvärras när man börjar använda läkemedel mot depression eftersom det tar tid innan läkemedel av den här typen har effekt, vanligtvis cirka 2 veckor, ibland längre tid.

Dessa tankar kan vara vanliga:

- Om du tidigare har haft tankar på att skada dig själv eller begå självmord.
- Om du är en ung vuxen. Studier har visat att unga vuxna (yngre än 25 år) med psykisk sjukdom som behandlas med antidepressiva läkemedel har en ökad risk för självmordstankar och tankar på att skada sig själv.

Kontakta snarast läkare eller uppsök närmaste sjukhus om du har tankar på att skada dig själv eller begå självmord.

Det kan vara till hjälp att berätta för en släkting eller nära vän att du är deprimerad. Be dem gärna läsa igenom denna bipacksedel. Du kan också be dem att berätta för dig om de tycker att du verkar må sämre eller om de tycker att ditt beteende förändras.

Effekter på urintester

Bupropion Stada kan påverka vissa urintester som används för att påvisa andra droger. Om du behöver göra ett urintest tala om för din läkare eller sjukhus att du tar Bupropion Stada.

Barn och ungdomar

Bupropion Stada rekommenderas inte för behandling av barn under 18 år.

Det finns en ökad risk för självmordstankar och självmordsbeteende när barn under 18 år behandlas med antidepressiva läkemedel.

Andra läkemedel och Bupropion Stada

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, naturmedel eller vitaminer eller andra receptfria produkter. Läkaren kan komma att ändra din dosering av Bupropion Stada eller föreslå en ändring av dina övriga läkemedel.

Om du tar eller har tagit andra antidepressiva läkemedel som kallas *monoaminoxidashämmare* (MAO-hämmare) under de senaste 14 dagarna, tala om det för din läkare utan att ta Bupropion Stada (se även ”Ta inte Bupropion Stada” i avsnitt 2).

Ta inte Bupropion Stada tillsammans med vissa läkemedel. Några av dem kan öka risken för krampanfall. Andra kan öka risken för andra biverkningar. Nedan räknas några exempel upp på detta, men det är inte någon fullständig lista.

Risken för krampanfall är ökad om du:

- tar andra läkemedel mot depression eller andra psykiska sjukdomar
- tar teofyllin för astma eller lungsjukdom
- tar tramadol, ett kraftigt smärtstillande läkemedel
- tar lugnande läkemedel, eller om du ska sluta använda dem under tiden som du använder Bupropion Stada (se även ”Ta inte Bupropion Stada” under avsnitt 2)
- tar läkemedel mot malaria (såsom mefloquin eller klorokin)
- tar centralstimulerande eller andra aptit- och viktreglerande läkemedel
- tar steroider, i tablettform eller som injektion
- tar antibiotika som tillhör gruppen kinoloner
- tar vissa antihistaminer som kan orsaka sömnighet
- tar läkemedel mot diabetes.

Om något av detta gäller dig ska du tala med din läkare omgående, innan du tar Bupropion Stada. Läkaren kommer att bedöma fördelarna gentemot riskerna för dig att ta Bupropion Stada.

Risken för andra biverkningar är ökad om du tar/använder

- **andra läkemedel mot depression** (t.ex. amitriptylin, fluoxetin, paroxetin, citalopram, escitalopram, venlafaxin, dosulepin, desipramin eller imipramin) eller mot andra psykiska sjukdomar (såsom klorazepin, risperidon, tioridazin eller olanzapin). Bupropion Stada kan påverka eller påverkas av vissa läkemedel som används vid behandling av depression, och du kan uppleva förändringar av mentalt tillstånd (t.ex. upprördhet, hallucinationer, koma), och andra biverkningar som kroppstemperatur över 38 °C, ökad hjärtfrekvens, instabilt blodtryck och överaktiva reflexer, muskelstelhet, avsaknad av koordination och/eller symtom från mag-tarmkanalen (t.ex. illamående, kräkningar, diarré).
- **läkemedel mot Parkinsons sjukdom** (levodopa, amantadin eller orfenadrin)
- **läkemedel som påverkar kroppens nedbrytning av Bupropion Stada** (karbamazepin, fenytoin eller valproat)
- **läkemedel som används för att behandla cancer** (såsom cyklofosfamid, ifosfamid)
- **tiklopidin eller klopido-rel som främst används för att förebygga stroke**
- **vissa betablockerare** (såsom metoprolol)
- **läkemedel mot oregelbunden hjärtrytm** (propafenon eller flekainid)
- **nikotinplåster för rökavvänjning.**

Om något av detta gäller dig ska du tala med din läkare omgående, innan du tar Bupropion Stada.

Bupropion Stada kan ha mindre effekt

- **om du tar ritonavir eller efavirenz**, läkemedel för att behandla hiv-infektion.

Om detta gäller dig, tala om det för din läkare. Din läkare kommer att kontrollera hur pass bra effekt Bupropion Stada har för dig. Det kan vara nödvändigt att öka din dos eller byta till en annan behandling för din depression. **Öka inte** din dos av Bupropion Stada utan att fråga din läkare eftersom det kan leda till ökad risk för biverkningar, inklusive krampanfall.

Bupropion Stada kan minska effekten av andra läkemedel

- **om du tar tamoxifen för behandling av bröstcancer.**

Om detta gäller dig, tala med läkare. Det kan bli nödvändigt att byta till en annan behandling för din depression.

- **om du tar digoxin för hjärtat.**

Om detta gäller dig, tala med läkare. Läkaren kan överväga att ändra dosen av digoxin.

Bupropion Stada med alkohol

Alkohol kan påverka hur Bupropion Stada verkar i kroppen och samtidig användning kan i sällsynta fall påverka dina nerver eller ditt mentala hälsotillstånd. Vissa människor upplever en ökad känslighet för alkohol när de tar Bupropion Stada. Läkaren kan råda dig att inte dricka alkohol (öl, vin eller starksprit) eller försöka dricka mycket sparsamt medan du tar Bupropion Stada. Men om du för närvarande har en hög alkoholkonsumtion ska du inte abrupt sluta dricka, eftersom du kan riskera att få ett krampanfall.

Tala med din läkare om dina dryckesvanor innan du börjar använda Bupropion Stada.

Graviditet och amning

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

Graviditet

Ta inte Bupropion Stada om du är gravid, såvida inte din läkare har rekommenderat det. Vissa, men inte alla, studier har rapporterat en ökad risk för fosterskador, särskilt hjärtfel, hos barn vars mödrar tog Bupropion Stada. Det är inte känt om dessa beror på användningen av Bupropion Stada.

Amning

Den aktiva substansen i Bupropion Stada kan passera över i bröstmjölk. Rådfråga din läkare som kommer att ge dig råd om huruvida du ska sluta amma eller sluta ta Bupropion Stada och väga fördelarna med amning för ditt barn mot fördelarna med din behandling.

Körförmåga och användning av maskiner

Om Bupropion Stada gör dig yr eller virrig, ska du inte köra bil eller hantera några verktyg eller 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.

Bupropion Stada innehåller natrium

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

3. Hur du tar Bupropion Stada

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

Det kan ta en tid innan du känner förbättring. Det tar tid, ibland veckor eller månader, innan läkemedlet når full effekt. När du börjar känna dig bättre kan läkaren råda dig att fortsätta med Bupropion Stada för att förhindra återfall av depressionen.

Hur mycket som ska tas

Den vanliga rekommenderade dosen är **en** 150 mg tablett per dag. En dos på 150 mg kan inte uppnås med detta läkemedel, därför bör andra läkemedel som finns tillgängliga på marknaden användas.

Läkaren kan öka din dos till 300 mg per dag om din depression inte förbättras efter flera veckor.

Dessa är de normala doseringar, men läkarens ordination är personlig för dig.

En del personer behåller doseringen 150 mg per dag under hela behandlingstiden. Din läkare kan ha ordinerat denna dosering om du har lever- eller njurproblem. En dos på 150 mg kan inte uppnås med detta läkemedel, därför bör andra läkemedel som finns tillgängliga på marknaden användas.

Ta din dos av Bupropion Stada tabletter på morgonen. Ta inte Bupropion Stada mer än en gång per dygn.

Tabletten är täckt med ett skal som sakta frigör läkemedlet inuti din kropp. Du kan märka något i din avföring som ser ut som en tablett. Detta är det tomma skalet som har passerat din kropp.

Svälj dina tabletter hela. Tabletterna ska inte tuggas, krossas eller delas – om du gör det finns det en risk för överdosering eftersom läkemedlet kommer ut i din kropp för snabbt. Det kan leda till en ökad risk för biverkningar, inklusive krampanfall.

Hur länge det ska tas

Endast du tillsammans med din läkare kan bestämma hur länge du bör ta Bupropion Stada. Det kan ta veckor eller månader av behandling innan du märker någon förbättring. Diskutera regelbundet dina symtom med din läkare för att bestämma hur länge du bör ta läkemedlet. När du börjar känna dig bättre kan läkaren råda dig att fortsätta ta Bupropion Stada för att förhindra återfall av depressionen.

Om du har tagit för stor mängd av Bupropion Stada

Om du tar för många tabletter är risken ökad för krampanfall. **Vänta inte**, utan kontakta läkare för rådgivning eller uppsök omgående närmaste sjukhus.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta genast läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Bupropion Stada

Om du har missat en dos, vänta till nästa doseringstillfälle och ta nästa dos som vanligt.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Bupropion Stada

Sluta **inte** med Bupropion Stada eller reducera dosen utan att först ha diskuterat med din 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.

Allvarliga biverkningar

Krampanfall

Ungefär 1 på 1 000 som behandlas med Bupropion Stada riskerar att få ett krampanfall. Risken för detta är högre om du tar för mycket, om du använder vissa läkemedel eller om du har en större benägenhet för krampanfall än normalt. Diskutera med din läkare om detta oroar dig.

➤ **Om du får ett krampanfall**, tala om detta för din läkare när du har återhämtat dig. **Ta inte fler tabletter.**

Allergiska reaktioner

Vissa människor kan få allergiska reaktioner av Bupropion Stada. Symtomen innefattar:

- hudrodnad eller utslag som nässelutslag och kliande svullnader
- onormal andning med väsande eller pipande ljud eller andningssvårigheter
- svullnad i ögonlock, läppar eller tunga
- muskel- eller ledsmärta

- kollaps eller tillfällig medvetenhet (blackout).
- **Om du har något tecken på en allergisk reaktion**, kontakta genast läkare. **Ta inte fler tabletter.**

Allergiska reaktioner kan pågå under lång tid. Om din läkare har ordinerat något medel mot dina allergiska symtom, var noga med att fullfölja hela kuren.

Allvarliga hudreaktioner

Sluta använda bupropion och uppsök omedelbart läkare om du märker något av följande symtom:

- Frekvens mycket sällsynta: Röda, icke upphöjda, måltavleliknande eller runda fläckar på bålen, ofta med blåsor i mitten, hudavlossning, sår i mun, svalg, näsa, könsorgan och ögon. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom (Stevens-Johnson syndrom).
- Ingen känd frekvens: Stora hudområden med blåsbildning och omfattande hudavlossning förekommer i en svår form av denna ovan beskrivna allvarliga hudreaktion (toxisk epidermal nekrolys).
- Ingen känd frekvens: Utbredda hudutslag, hög kroppstemperatur och förstörade lymfkörtlar (DRESS, läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom eller läkemedelsöverkänslighetssyndrom). Detta uppkommer ofta med fördröjning (2-6 veckor efter behandlingsstart).
- Ingen känd frekvens: Utbredda röda, fjällande utslag med knölar under huden och blåsor tillsammans med feber. Symtomen uppkommer vanligen vid behandlingsstart (akut generaliserad exantematös pustulos).

Lupus-hudutslag eller förvärrade lupus-symtom

Har rapporterats - förekommer hos ett okänt antal användare som tar Bupropion Stada. Lupus är en sjukdom i immunsystemet som påverkar huden och andra organ.

- **Om du upplever lupus-skov, hudutslag eller lesioner (i synnerhet på områden som exponerats för solljus) medan du tar Bupropion Stada, ska du genast kontakta läkare, eftersom det kan vara nödvändigt att sätta ut behandlingen.**

Övriga biverkningar

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- sömnsvårigheter. Var noga med att ta Bupropion Stada på morgonen.
- huvudvärk
- muntorrhet
- illamående, kräkningar.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- feber, yrsel, klåda, svettning och hudutslag (som ibland beror på en allergisk reaktion)
- skakighet, tremor, kraftlöshet, trötthet, bröstsmärta
- ångest eller oro
- buksmärta eller andra magbesvär (förstoppning), smakförändringar, aptitlöshet (anorexi)
- blodtrycksförhöjning, ibland allvarlig, rodnad
- öronsus, synstörning.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- depression (se även avsnitt 2 "Vad du behöver veta innan du tar Bupropion Stada" under "Om du börjar må sämre och har tankar på att skada dig själv")
- förvirring
- koncentrationssvårighet
- ökad hjärtfrekvens
- viktförlust.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- krampanfall.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- palpitationer (hjärtklappning), svimning
- ryckningar, muskelstelhet, okontrollerade muskelrörelser, problem med gång eller koordination
- rastlöshet, irritabilitet, fientlighet, aggressivitet, underliga drömmar, domningar eller stickningar, minnesförlust
- gulfärgning av hud eller ögonvitor som kan bero på förhöjda leverenzymvärden, hepatit
- allvarliga allergiska reaktioner; hudutslag tillsammans med led- och muskelsmärk
- blodsockerrubbningar
- urinering oftare eller mera sällan än normalt
- urininkontinens (ofrivillig tömning av urinblåsan, urinläckage)
- försämring av psoriasis (avgränsade, rodnande förtjockningar i huden)
- onormalt håravfall eller förtunning (*alopeci*)
- känsla av att befinna sig utanför verkligheten (depersonalisation), överkliga sinnesintryck (hallucinationer), känna eller tro saker som inte är sanna (delusioner), svår misstänksamhet (paranoia).

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- tankar om att skada sig själv eller begå självmord under användandet av Bupropion Stada eller kort tid efter avslutad behandling (se avsnitt 2. "Vad du behöver veta innan du tar Bupropion Stada"). Om du har sådana tankar, kontakta din läkare eller åk genast till ett sjukhus.
- förlorad kontakt med verkligheten och oförmåga att tänka klart eller göra klara bedömningar (psykos); andra symtom kan inkludera hallucinationer och/eller vanföreställningar.
- känsla av plötslig och intensiv rädsla (panikattack).
- stamning.
- minskat antal röda blodceller (anemi), minskat antal vita blodceller (leukopeni) och minskat antal blodplättar (trombocytopeni).
- minskade natriumhalter i blodet (hyponatremi).
- förändringar av mentalt tillstånd (t.ex. upprördhet, hallucinationer, koma), och andra biverkningar som kroppstemperatur över 38 °C, ökad hjärtfrekvens, instabilt blodtryck och överaktiva reflexer, muskelstelhet, avsaknad av koordination och/eller symtom från mag-tarmkanalen (t.ex. illamående, kräkningar, diarré), kan uppkomma om du tar Bupropion Stada tillsammans med andra läkemedel som används vid behandling av depression (t.ex. paroxetin, citalopram, escitalopram, fluoxetin och venlafaxin).

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 via

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Bupropion Stada ska förvaras

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Burken innehåller en liten förseglad behållare innehållande kol och kiselgel som håller tabletterna torra. Förvara behållaren i burken. Svälj den inte.

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 bupropionhydroklorid. En tablett innehåller 300 mg bupropionhydroklorid.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna

Mikrokristallin cellulosa (MC-102)

Granulat (toppspray)

Povidon (K90), saltsyra 10 %.

Extra granulerings ingredienser

Glyceroldibehenat, natriumstearyl fumarat.

Etylcellulosadragering (3,14 % m/m lösning)

Etylcellulosa, makrogol 1450, povidon (K90).

Enterisk dragering (15 % m/m suspension)

Metakrylsyra – etylakrylatsampolymer, trietylцитrat, kiseldioxid, kolloidal, hydratiserad, makrogol 1450.

Filmdragering (12 % m/m suspension) - Färdig att använda filmdrageringsmaterial (orange färg)

Hypromellos, titandioxid, makrogol, talk, röd järnoxid, gul järnoxid.

Tryckfärg - Svart bläck

Shellack, isopropyl alkohol, svart järnoxid, propylenglykol, ammoniumhydroxid 28 %.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Persikofärgade, runda, cirka 9,4 mm, avfasade bikonvexa tabletter med modifierad frisättning, märkta med "V1 72" på ena sidan och släta på den andra sidan.

HDPE-burk med barnskyddat lock och förseglingsmembran: 10, 30, 60, 90, 100 tabletter med modifierad frisättning.

Al – Al blisterförpackning: 7, 7x1, 10, 10x1, 30, 30x1, 60, 60x1, 90, 90x1, 100, 100x1 tabletter med modifierad frisättning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Tyskland

Övriga tillverkare

STADA Arzneimittel GmbH

Muthgasse 36/2 1190 Wien – Österrike

Stada M&D S.R.L.
Strada Trascaului Nr 10 401135 Turda – Rumänien

Laboratori Fundació Dau
C/C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca 08040 Barcelona - Spanien

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park Paola, PLA 3000 – Malta

Lokal företrädare
STADA Nordic ApS
Marielundvej 46A
2730 Herlev
Danmark

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-03-13

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
<http://www.lakemedelsverket.se>