

Bipacksedel: Information till patienten

Lacosamide Grindeks 50 mg filmdragerade tabletter
Lacosamide Grindeks 100 mg filmdragerade tabletter
Lacosamide Grindeks 150 mg filmdragerade tabletter
Lacosamide Grindeks 200 mg filmdragerade tabletter

lakosamid

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

1. Vad Lacosamide Grindeks är och vad det används för

Vad Lacosamide Grindeks är

Lacosamide Grindeks innehåller lakosamid. Det tillhör en grupp läkemedel som kallas antiepileptika. Dessa läkemedel används för att behandla epilepsi.

- Du har fått detta läkemedel för att du ska få färre anfall (kramper).

Vad Lacosamide Grindeks används för

- Lacosamide Grindeks används:
 - som enda behandling och tillsammans med andra läkemedel mot epilepsi hos vuxna, ungdomar och barn från 2 års ålder för att behandla en särskild form av epilepsi som kännetecknas av förekomsten av partiella anfall med eller utan sekundär generalisering. I denna form av epilepsi påverkar anfällen till att börja med endast den ena hjärnhalvan. Därefter kan de dock spridas till större områden i båda hjärnhalvorna.
 - tillsammans med andra läkemedel mot epilepsi hos vuxna, ungdomar och barn från 4 års ålder för att behandla primärt generaliserade tonisk-kloniska anfall (större anfall, inklusive medvetenhet) hos patienter med idiopatisk generaliserad epilepsi (den typ av epilepsi som anses vara ärftlig).

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

2. Vad du behöver veta innan du tar Lacosamide Grindeks

Ta inte Lacosamide Grindeks

- om du är allergisk mot lakosamid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6). Om du är osäker på om du är allergisk ska du diskutera med din läkare.

- om du har en särskild typ av hjärtrymsproblem som heter AV-block av andra eller tredje graden (II eller III).

Ta inte Lacosamide Grindeks om något av det som nämns ovan gäller för dig. Om du är osäker, tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Lacosamide Grindeks om:

- du har tankar på att vilja skada dig själv eller begå självmord. Ett litet antal personer som behandlats med läkemedel mot epilepsi, som t.ex. lakosamid, har haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord. Om du någon gång får dessa tankar, kontakta omedelbart läkare.
- du har hjärtproblem som påverkar dina hjärtslag och du ofta har väldigt långsamma, snabba eller oregelbundna hjärtslag (såsom AV-block, förmaksflimmer och förmaksfladder).
- du har svår hjärtsjukdom som hjärtsvikt eller har haft en hjärtinfarkt.
- du ofta är yr eller ramlar. Lacosamide Grindeks kan göra dig yr – detta kan öka risken för olyckshändelse eller fall. Detta innebär att du bör vara försiktig tills du är van vid de effekter som läkemedlet kan ha.

Om något av det som nämns ovan gäller för dig (eller om du är osäker), tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Lacosamide Grindeks.

Om du tar Lacosamide Grindeks ska du tala med läkare om du upplever en ny form av epileptiskt anfall eller försämring av de anfall som du redan har.

Om du tar Lacosamide Grindeks och upplever symtom på onormal puls (såsom långsam, snabb eller oregelbunden puls, hjärklappning, andnöd, känner dig yr, svimmar) ska du söka medicinsk rådgivning omedelbart (se avsnitt 4).

Barn

Lacosamide Grindeks rekommenderas inte för barn under 2 års ålder med epilepsi som kännetecknas av förekomsten av partiella anfall och det rekommenderas inte heller för barn under 4 år med primärt generaliserade tonisk-kloniska anfall. Detta beror på att vi ännu inte vet om det har någon effekt eller om det är säkert för barn i denna åldersgrupp.

Andra läkemedel och Lacosamide Grindeks

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

Det är särskilt viktigt att tala med läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande läkemedel som påverkar ditt hjärta. Detta beror på att Lacosamide Grindeks även kan påverka ditt hjärta:

- läkemedel för hjärtproblem;
- läkemedel som kan öka "PQ-tiden" vid en undersökning av hjärtat (EKG, elektrokardiogram) såsom läkemedel mot epilepsi eller smärtstillande läkemedel som t.ex. karbamazepin, lamotrigin eller pregabalin;
- läkemedel för att behandla vissa typer av oregelbunden hjärtrytm eller hjärtsvikt.

Om något av det som nämns ovan gäller för dig (eller om du är osäker), tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Lacosamide Grindeks.

Tala även med läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande läkemedel, eftersom de kan öka eller minska Lacosamide Grindeks effekt på din kropp:

- läkemedel mot svampinfektioner, till exempel flukonazol, itrakonazol eller ketokonazol;
- läkemedel mot HIV som ritonavir;
- läkemedel för att behandla bakterieinfektioner, till exempel klaritromycin eller rifampicin;
- (traditionella) växtbaserade läkemedel som används för att behandla lätt nedstämdhet och lindrig oro som innehåller johannesört.

Om något av det som nämns ovan gäller för dig (eller om du är osäker), tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Lacosamide Grindeks.

Lacosamide Grindeks med alkohol

Som en försiktighetsåtgärd, ta inte Lacosamide Grindeks tillsammans med alkohol.

Graviditet och amning

Kvinnor som kan bli gravida ska diskutera lämpliga preventivmedel med sin läkare.

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.

Det rekommenderas inte att ta Lacosamide Grindeks om du är gravid eftersom effekterna av lakosamid på graviditet och foster är okända.

Det rekommenderas inte att du ammar ditt barn medan du tar Lacosamide Grindeks eftersom lakosamid passerar över i bröstmjolk.

Rådfråga omedelbart läkare om du blir gravid eller planerar att bli gravid. Läkaren hjälper dig att bestämma om du ska ta Lacosamide Grindeks eller inte.

Avbryt inte behandlingen utan att först tala med din läkare, eftersom detta kan göra att du får fler anfall (kramper). En försämring av sjukdomen kan även vara skadlig för ditt barn.

Körförmåga och användning av maskiner

Du ska inte köra bil, cykla eller använda verktyg eller maskiner förrän du vet hur läkemedlet påverkar dig. Orsaken till detta är att Lacosamide Grindeks kan orsaka yrsel eller dimsyn.

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.

3. Hur du tar Lacosamide Grindeks

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Andra former av detta läkemedel kan vara mer lämpliga för barn; fråga din läkare eller apotekspersonal.

Ta Lacosamide Grindeks

- Ta Lacosamide Grindeks två gånger varje dag - med cirka 12 timmars mellanrum.
- Du bör försöka att ta det vid ungefär samma tidpunkt varje dag.
- Svälj Lacosamide Grindeks-tabletterna tillsammans med ett glas vatten.
- Du kan ta Lacosamide Grindeks med eller utan mat.

Vanligtvis får du börja med att ta en låg dos varje dag, som läkaren långsamt ökar under ett antal veckor. När du når den dos som passar dig, den så kallade underhållsdosen, kommer du sedan att ta samma mängd varje dag. Lacosamide Grindeks används för långtidsbehandling. Du bör fortsätta ta Lacosamide Grindeks tills din läkare säger att du ska sluta.

Hur mycket du ska ta

Nedan listas de doser av Lacosamide Grindeks som normalt rekommenderas för olika åldersgrupper och kroppsvikter.

Din läkare kan förskriva en annan dos om du har problem med njurarna eller levern.

Ungdomar och barn som väger minst 50 kg samt vuxna

När du tar Lacosamide Grindeks som enda behandling

- Vanlig startdos av Lacosamide Grindeks är 50 mg två gånger per dag.
- Läkaren kan också förskriva en startdos på 100 mg Lacosamide Grindeks två gånger per dag.

- Läkaren kan öka din dos, som tas två gånger dagligen, med 50 mg varje vecka. Detta pågår tills du uppnår en så kallad underhållsdos på mellan 100 mg och 300 mg två gånger per dag.

När du tar Lacosamide Grindeks tillsammans med andra läkemedel mot epilepsi

- Vanlig startdos av Lacosamide Grindeks är 50 mg två gånger per dag.
- Läkaren kan öka din dos, som tas två gånger dagligen, med 50 mg varje vecka. Detta pågår tills du uppnår en så kallad underhållsdos på mellan 100 mg och 200 mg två gånger per dag.
- Om du väger minst 50 kg kan din läkare besluta att starta Lacosamide Grindeks-behandlingen med en enkel "laddningsdos" på 200 mg. Du påbörjar sedan din fortlöpande underhållsdosering 12 timmar senare.

Barn och ungdomar som väger under 50 kg

- *Vid behandling av partiella anfall:* Observera att Lacosamide Grindeks inte rekommenderas för barn under 2 år.
- *Vid behandling av primära generaliserade tonisk-kloniska anfall:* Observera att Lacosamide Grindeks inte rekommenderas för barn under 4 år.

- Dosen beror på kroppsvikten. Man startar vanligtvis behandlingen med lakosamid i form av sirap och byter endast till tablettform om barnet/ungdomen kan ta tabletterna och få korrekt dos med de olika tablettstyrkorna. Läkaren kommer att förskriva den läkemedelsform som är mest lämplig.

Om du har tagit för stor mängd av Lacosamide Grindeks

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Försök inte att köra bil. Du kan drabbas av:

- yrsel;
- illamående eller kräkningar;
- anfall (kramper), hjärtrytmsproblem såsom långsamma, snabba eller oregelbundna hjärtslag, koma eller blodtrycksfall med snabba hjärtslag och svettningar.

Om du har glömt att ta Lacosamide Grindeks

- Om du har missat en dos och det har gått mindre än 6 timmar efter den planerade dosen ska du ta den så snart du kommer ihåg.
- Om du har missat dosen och det har gått mer än 6 timmar efter den planerade dosen ska du inte ta den missade tabletten. Ta istället nästa tablett vid normal tid.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Lacosamide Grindeks

- Sluta inte att ta Lacosamide Grindeks utan att tala med läkare eftersom din epilepsi kan komma tillbaka eller bli värre.
- Om läkaren beslutar att avsluta din behandling med Lacosamide Grindeks kommer han/hon att förklara för dig hur du ska minska dosen stegvis.

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.

Biverkningar i det centrala nervsystemet, såsom yrsel, kan öka efter en enda "laddningsdos".

Tala med läkare eller apotekspersonal om du upplever något av följande:

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

- Huvudvärk;
- Yrsel eller illamående;
- Dubbelseende (diplopi).

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- Snabba sammandragningar i en muskel eller muskelgrupp (myoklona anfall);
- Svårigheter att koordinera dina rörelser eller gå;
- Balanssvårigheter, skakningar (tremor), stickningar (parestesi) eller muskelspasmer, lätt för att ramla och få blåmärken;
- Minnessvårigheter, svårighet att tänka eller hitta ord, förvirring;
- Snabba och okontrollerade ögonrörelser (nystagmus), dimsyn;
- Snurrande känsla (svindel), berusningskänsla;
- Kräkningar, muntorrhet, förstoppning, matsmältningsbesvär, överdriven gasbildning i magen eller tarmarna, diarré;
- Minskad känsel eller känslighet, svårighet att artikulera ord, uppmärksamhetsstörning;
- Ljud i öronen, såsom sus, ringningar eller visslingar;
- Irritabilitet, svårt att sova, depression;
- Sömnighet, trötthet eller svaghet (asteni);
- Klåda, hudutslag

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer

- Långsam hjärtrytm, hjärklappning, oregelbunden puls eller andra förändringar i ditt hjärtas elektriska aktivitet (störningar i hjärtats retledningssystem);
- Överdriven känsla av välbefinnande, att se och/eller höra saker som inte är verkliga;
- Allergisk reaktion på läkemedelsintag, nässelutslag;
- Blodprover som visar avvikelser i leverfunktion, leverskada;
- Tankar på att skada dig själv eller begå självmord: tala omedelbart med din läkare;
- Ilska eller upprördhet;
- Onormalt tänkande eller förlorad kontakt med verkligheten;
- Allvarlig allergisk reaktion som orsakar svullnad i ansikte, hals, händer, fötter, vristar eller nedre delen av benen;
- Svimning;
- Onormala, ofrivilliga rörelser (dyskinesi).

Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare

- Onormalt snabb puls (ventrikulär takyarytmi);
- Halsont, hög feber och fler infektioner än normalt. Blodtester kan visa en svår minskning av en viss typ av vita blodkroppar (agranulocytos);
- En allvarlig hudreaktion vilken kan innefatta hög feber och andra influensaliknande symtom, utslag i ansiktet, utbrett hudutslag, svullna körtlar (förstorade lymfkörtlar). Blodtester kan visa ökade nivåer av leverenzymerna och en typ av vita blodkroppar (eosinofiler);
- Utbrett hudutslag med blåsor och hudavlossning, särskilt runt munnen, näsan, ögonen och könsorganet (Stevens-Johnsons syndrom) och en svårare form som orsakar hudavlossning på mer än 30 % av kroppsytan (toxisk epidermal nekrolys);
- Kramper.

Ytterligare biverkningar hos barn

De ytterligare biverkningarna som observerades hos barn var feber (pyrexia), rinnande näsa (nasofaryngit), halsont (faryngit), minskad aptit, förändrat beteende, onormalt beteende och brist på energi (letargi). Känsla av sömnighet (somnia) är en mycket vanlig biverkning och kan drabba fler än 1 av 10 barn.

Rapportering av biverkningar

Om du får några biverkningar, tala med din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

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

5. Hur Lacosamide Grindeks ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och på blister 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 lakosamid.
Varje Lacosamide Grindeks filmdragerad tablett 50 mg innehåller 50 mg lakosamid.
Varje Lacosamide Grindeks filmdragerad tablett 100 mg innehåller 100 mg lakosamid.
Varje Lacosamide Grindeks filmdragerad tablett 150 mg innehåller 150 mg lakosamid.
Varje Lacosamide Grindeks filmdragerad tablett 200 mg innehåller 200 mg lakosamid.
- Övriga innehållsämnen är:
Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa (E460); lågsubstituerad hydroxypropylcellulosa; hydroxypropylcellulosa (E463); kiseliserad mikrokristallin cellulosa (mikrokristallin cellulosa, kolloidal vattenfri kiseldioxid); krospovidon; magnesiumstearat (E572).

Filmdragering:

Lacosamide Grindeks 50 mg filmdragerade tabletter

Makrogol poly(vinylalkohol) ymp-sampolymer (E1209)

Talk (E553b)

Kalciumkarbonat (E170)

Glycerolmonokaprylokaprat (E471)

Poly(vinylalkohol) (E1203)

Röd järnoxid (E172)

Karmin (E120)

Indigokarmin aluminiumlack (E132)

Lacosamide Grindeks 100 mg filmdragerade tabletter

Makrogol poly(vinylalkohol) ymp-sampolymer (E1209)

Talk (E553b)

Kalciumkarbonat (E170)

Glycerolmonokaprylokaprat (E471)

Poly(vinylalkohol) (E1203)

Gul järnoxid (E172)

Lacosamide Grindeks 150 mg filmdragerade tabletter

Makrogol poly(vinylalkohol) ymp-sampolymer (E1209)

Talk (E553b)

Kalciumkarbonat (E170)

Glycerolmonokaprylokaprat (E471)
Poly(vinylalkohol) (E1203)
Röd järnoxid (E172)
Svart järnoxid (E172)

Lacosamide Grindeks 200 mg filmdragerade tabletter
Makrogol poly(vinylalkohol) ymp-sampolymer (E1209)
Talk (E553b)
Kalciumkarbonat (E170)
Glycerolmonokaprylokaprat (E471)
Poly(vinylalkohol) (E1203)
Indigokarmin aluminiumlack (E132)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

- Lacosamide Grindeks 50 mg är svagt rosa till ljusrosa, ovala, bikonvexa, filmdragerade tabletter med "50" ingraverat på ena sidan. Tablettstorleken är cirka 10,5 x 4,9 mm.
- Lacosamide Grindeks 100 mg är gula, ovala, bikonvexa, filmdragerade tabletter med "100" ingraverat på ena sidan. Tablettstorleken är cirka 13,3 x 6,2 mm.
- Lacosamide Grindeks 150 mg är rosa, ovala, bikonvexa, filmdragerade tabletter med "150" ingraverat på ena sidan. Tablettstorleken är cirka 15,4 x 7,1 mm.
- Lacosamide Grindeks 200 mg är ljusblå till blå, ovala, bikonvexa, filmdragerade tabletter med "200" ingraverat på ena sidan. Tablettstorleken är cirka 16,8 x 7,8 mm.

Lacosamide Grindeks 50 mg och 100 mg finns i blisterförpackningar innehållande 14, 56 eller 168 filmdragerade tabletter.

Lacosamide Grindeks 150 mg och 200 mg finns i blisterförpackningar innehållande 56 eller 168 filmdragerade tabletter eller i flerpäck innehållande 168 (3 förpackningar med 56 tabletter) filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

AS GRINDEKS
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Lettland
Telefon: +371 67083205
E-post: grindeks@grindeks.com

Tillverkare

AS GRINDEKS
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Lettland

SIEGFRIED BARBERA, S.L.
Ronda de Santa Maria 158
08210 Barberà del Vallès, Barcelona
Spanien

Lokal företrädare

Grindeks Kalceks Sverige AB
Kontinentplan 2
231 42 Trelleborg
Sverige

Detta läkemedel är godkänt i medlemsstaterna i Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och under följande namn:

Finland	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg kalvopäällysteiset tabletit
Österrike	Lacosamid Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg Filmtabletten
Belgien	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg comprimés pelliculés
Bulgarien	Лакосамид Гриндекс 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 мг филмирани таблетки
Tjeckien	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg film-coated tablets
Kroatien	Lacosamide Grindeks Lakozamid Grindeks 50 mg filmom obložene tablete Lakozamid Grindeks 100 mg filmom obložene tablete Lakozamid Grindeks 150 mg filmom obložene tablete Lakozamid Grindeks 200 mg filmom obložene tablete
Danmark	Lacosamide Grindeks
Estland	Lacosamide Grindeks
Frankrike	LACOSAMIDE GRINDEKS 50 mg, comprimé pelliculé LACOSAMIDE GRINDEKS 100 mg, comprimé pelliculé LACOSAMIDE GRINDEKS 150 mg, comprimé pelliculé LACOSAMIDE GRINDEKS 200 mg, comprimé pelliculé
Tyskland	Lacosamid Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg Filmtabletten
Grekland	LACOSAMIDE/GRINDEKS
Ungern	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg filmtabletta
Irland	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg film-coated tablets
Italien	Lacosamide Grindeks
Lettland	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg apvalkotās tabletes
Litauen	Lacosamide Grindeks 50 mg plėvele dengtos tabletės Lacosamide Grindeks 100 mg plėvele dengtos tabletės Lacosamide Grindeks 150 mg plėvele dengtos tabletės Lacosamide Grindeks 200 mg plėvele dengtos tabletės
Nederländerna	Lacosamide Grindeks 50 mg filmomhulde tabletten Lacosamide Grindeks 100 mg filmomhulde tabletten Lacosamide Grindeks 150 mg filmomhulde tabletten Lacosamide Grindeks 200 mg filmomhulde tabletten
Norge	Lacosamide Grindeks
Polen	Lacosamide Grindeks
Portugal	Lacosamida Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg comprimidos revestidos por película
Slovakien	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg filmom obalené tablety
Slovenien	Lakozamid Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg g filmsko obložene tablete
Spanien	LACOSAMIDA GRINDEKS 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg comprimidos recubiertos con película
Sverige	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg filmdragerade tabletter

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-05-15