

Bipacksedel: Information till användaren

Pregabalin CNX Therapeutics 82,5 mg depottabletter

Pregabalin CNX Therapeutics 165 mg depottabletter

Pregabalin CNX Therapeutics 330 mg depottabletter

pregabalin

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

1. Vad Pregabalin CNX Therapeutics är och vad det används för

Pregabalin CNX Therapeutics tillhör en läkemedelsgrupp som används för att behandla neuropatisk smärta hos vuxna.

Pregabalin CNX Therapeutics används för att behandla långvarig smärta som orsakats av en nervskada. Ett flertal sjukdomar kan orsaka perifer neuropatisk smärta, såsom diabetes eller bältros. Smärtekänslan kan beskrivas som het, brännande, bultande, utstrålande, huggande, skärande, krampaktig, värkande, stickande, domningar och myrkrypningar. Perifer och central neuropatisk smärta kan också förknippas med humörförändringar, sömnstörningar, utmattning (trötthet), och kan ha en påverkan på den fysiska och sociala funktionen samt den allmänna livskvaliteten. Pregabalin som finns i Pregabalin CNX Therapeutics 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 Pregabalin CNX Therapeutics

Ta inte Pregabalin CNX Therapeutics

- om du är allergisk mot pregabalin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pregabalin CNX Therapeutics.

- Vissa patienter som tar Pregabalin CNX Therapeutics har rapporterat symtom som tyder på allergiska reaktioner. Dessa symtom inkluderar svullnad av ansikte, läppar, tunga och hals såväl som diffusa hudutslag. Om du skulle uppleva någon av dessa reaktioner, kontakta läkare omedelbart.
- Allvarliga hudutslag, däribland Stevens-Johnsons syndrom och toxisk epidermal nekrolys, har

rapporterats i samband med pregabalin-behandling. Sluta ta pregabalin och uppsök omedelbart läkare om du får något av symtomen på de allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

- Pregabalin, den aktiva substansen i Pregabalin CNX Therapeutics, har förknippats med yrsel och sömnhet, vilket skulle kunna öka förekomsten av fallolyckor hos äldre patienter. Du ska därför vara försiktig tills du är van vid de effekter som läkemedlet kan tänkas ha.
- Detta läkemedel kan orsaka dimsyn, synnedsättning eller annan form av synpåverkan. Många av dessa synbiverkningar är övergående. Du ska omedelbart kontakta läkare om du upplever någon förändring av din syn.
- Vissa diabetespatienter som ökar i vikt under användningen av pregabalin kan behöva en justering av sin diabetesmedicinering.
- Vissa biverkningar kan vara vanliga, såsom sömnhet, då patienter med ryggmärgsskada kan ta andra läkemedel för att behandla till exempel smärta eller spasticitet. Dessa läkemedel har liknande biverkningar som pregabalin har och svårighetsgraden av dessa biverkningar kan öka då de tas tillsammans.
- Det har förekommit rapporter om hjärtsvikt hos vissa patienter som tar pregabalin, dessa patienter har mestadels varit äldre med hjärt-kärlsjukdom. **Innan du tar detta läkemedel ska du berätta för din läkare om du har (haft) någon hjärtsjukdom.**
- Det har förekommit rapporter om njursvikt hos vissa patienter som tar pregabalin. Om du upplever att du får minskad urinmängd under behandling med pregabalin, meddela din läkare eftersom det är möjligt att detta återgår om du slutar ta läkemedlet.
- Vissa patienter som behandlas med läkemedel mot epilepsi som t.ex. pregabalin har också haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord eller visat självmordsbeteende. Om du någon gång får dessa tankar eller visar sådant beteende, kontakta omedelbart din läkare.
- När detta läkemedel tas tillsammans med andra mediciner som kan orsaka förstoppning (som vissa typer av smärtläkemedel) är det möjligt att problem med mag-tarmkanalen kan uppstå (t ex förstoppning, blockerad eller trög tarm). Tala om för din läkare om du får förstoppning, särskilt om du har benägenhet för detta problem.
- Tala om för din läkare innan du tar denna medicin om du någon gång har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller droger. Det kan innebära att du löper högre risk att bli beroende av detta läkemedel.
- Det har förekommit rapporter om kramper vid intag av pregabalin eller kort efter avslutad behandling. Kontakta omedelbart din läkare om du upplever kramper.
- Det har förekommit rapporter om nedsatt funktion i hjärnan (encefalopati) hos vissa patienter som tagit pregabalin när de har andra sjukdomar. Tala om för din läkare om du har något allvarligt medicinskt tillstånd, inklusive lever- eller njursjukdom.
- Det har förekommit rapporter om andningssvårigheter. Om du har en sjukdom i nervsystemet eller andningsorganen, nedsatt njurfunktion eller om du är äldre än 65 år kan din läkare förskriva en annan doseringsregim. Kontakta din läkare om du får andningssvårigheter eller ytlig andning.

Beroende

Vissa personer kan bli beroende av pregabalin (ha ett behov att fortsätta ta läkemedlet). De kan få utsättningssymtom när de slutar använda detta läkemedel (se avsnitt 3, "Hur du tar Pregabalin CNX Therapeutics" och "Om du slutar att ta Pregabalin CNX Therapeutics"). Om du är orolig att du ska bli beroende av detta läkemedel är det viktigt att du pratar med din läkare.

Om du märker något av följande tecken medan du tar Pregabalin CNX Therapeutics kan det tyda på att du har blivit beroende:

- Du behöver ta medicinen längre än vad förskrivaren har angett.
- Du känner att du behöver mer än den rekommenderade dosen.
- Du använder medicinen av andra anledningar än de den har ordinerats för.
- Du har gjort upprepade, misslyckade försök att sluta eller kontrollera användningen av medicinen.
- Du mår inte bra när du slutar ta medicinen och du mår bättre när du tar den igen.

Om du märker något av detta ska du tala med din läkare för att hitta det bästa behandlingsupplägget för dig, inklusive när det är lämpligt att sluta och hur du ska göra det på ett säkert sätt.

Barn och ungdomar

Pregabalin's säkerhet och effekt hos barn och ungdomar (under 18 år) har inte klarlagts och pregabalin bör därför inte användas i denna åldersgrupp.

Andra läkemedel och Pregabalin CNX Therapeutics

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

Pregabalin CNX Therapeutics och vissa andra läkemedel kan påverka varandra (interaktion). När det tas tillsammans med vissa andra läkemedel som har lugnande effekter (inklusive opioider), kan Pregabalin CNX Therapeutics förstärka dessa effekter, vilket kan leda till försämrad andning, koma och dödsfall. Graden av yrsel, sömnhet och nedsatt koncentrationsförmåga blir mer påtagliga om Pregabalin CNX Therapeutics används tillsammans med läkemedel innehållande:

- Oxykodon – (används som ett smärtstillande läkemedel)
- Lorazepam – (används för behandling av ångest)
- Alkohol

Pregabalin CNX Therapeutics kan tas samtidigt med perorala preventivmedel (p-piller).

Pregabalin CNX Therapeutics med mat, dryck och alkohol

Du ska inte dricka alkohol under användningen av detta läkemedel. För information om behandling med Pregabalin CNX Therapeutics i samband med mat, **se avsnitt 3, "Hur du tar Pregabalin CNX Therapeutics"**.

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 använder detta läkemedel.

Detta läkemedel ska inte användas under graviditet eller vid amning, såvida du inte har fått annat råd av din läkare. Om pregabalin används under de första tre graviditetsmånaderna kan det orsaka missbildningar hos fostret som kräver medicinsk behandling. I en studie där man granskade data från kvinnor i nordiska länder som använt pregabalin under de första tre graviditetsmånaderna hade 6 barn av 100 sådana missbildningar. Detta kan jämföras med 4 barn av 100 hos de kvinnor i studien som inte behandlats med pregabalin. Missbildningar i ansiktet (läpp-käk-gomspalt), ögonen, nervsystemet (även hjärnan), njurarna och könsorganen har rapporterats.

Effektiv preventivmetod måste användas av fertila kvinnor.

Körförmåga och användning av maskiner

Pregabalin CNX Therapeutics kan orsaka yrsel, sömnhet och nedsatt koncentrationsförmåga. Du bör inte köra bil, sköta avancerade maskiner eller delta i andra aktiviteter som kan vara riskfyllda innan du vet hur detta läkemedel påverkar din förmåga att utföra dessa aktiviteter.

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 Pregabalin CNX Therapeutics

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

Pregabalin CNX Therapeutics är endast för oral användning. Du ska ta Pregabalin CNX Therapeutics en gång dagligen, på kvällen, direkt efter en kvällsmåltid. Svälj tabletten hel med vatten. Dela, krossa eller tugga inte tabletten. Tabletten ska inte delas eftersom det kan påverka dess egenskaper.

Din läkare kommer att avgöra vilken dos som är lämplig för dig.

- Ta det antal tabletter som din läkare har anvisat.
- Dosen, som har justerats för dig och ditt tillstånd, ligger vanligtvis mellan 165 mg och 660 mg om dagen.

Om du upplever att effekten av Pregabalin CNX Therapeutics är för stark eller för svag, tala med läkare eller apotekspersonal.

Om du är äldre (över 65 år) ska du ta detta läkemedel som vanligt, förutom om du har problem med dina njurar.

Din läkare kan ordinera ett annat doseringsschema och/eller en annan dos om du har problem med dina njurar.

Fortsätt ta Pregabalin CNX Therapeutics tills din läkare säger att du ska sluta.

Byte från pregabalin-läkemedel med omedelbar frisättning till pregabalin depotläkemedel, som Pregabalin CNX Therapeutics, är:

När du byter från pregabalin med omedelbar frisättning till pregabalin depotläkemedel (långsam frisättning), som detta läkemedel, kommer din läkare att instruera dig hur du gör detta. Läkaren kommer att instruera dig att vidta följande steg:

- att ta din morgondos av pregabalin med omedelbar frisättning enligt ordination
- sedan börja ta Pregabalin CNX Therapeutics efter en kvällsmåltid

Byt inte läkemedel om inte din läkare säger åt dig att göra det. Läkaren kommer också att ange lämplig dos för ditt tillstånd.

Om du har ytterligare frågor eller är osäker, tala med din läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Pregabalin CNX Therapeutics

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning, eller ta dig till närmaste akutmottagning och ta förpackningen med Pregabalin CNX Therapeutics med dig. Du kan känna dig sömning, förvirrad, orolig eller rastlös som ett resultat av att du tagit för stor mängd av Pregabalin CNX Therapeutics. Även krampanfall och medvetslöshet (koma) har rapporterats.

Om du har glömt att ta Pregabalin CNX Therapeutics

Det är viktigt att ta Pregabalin CNX Therapeutics regelbundet och vid samma tidpunkt varje dag. Om du glömmet att ta en dos, ta den så snart du kommer ihåg, såvida det inte är dags för nästa dos. Fortsätt i så fall som vanligt med nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Pregabalin CNX Therapeutics

Sluta inte ta Pregabalin CNX Therapeutics plötsligt. Om du vill sluta ta detta läkemedel ska du diskutera det med din läkare först. Läkaren talar om för dig hur du ska gå till väga. Om din behandling ska avslutas bör det ske gradvis under minst 1 vecka. Du bör veta om, att du efter plötsligt avbrytande av en lång- eller korttidsbehandling med Pregabalin CNX Therapeutics, kan uppleva vissa biverkningar; så kallade utsättningssymtom. Dessa symtom inkluderar sömnproblem, huvudvärk, illamående, ångestkänsla, diarré, influensa-liknande symtom, krampanfall, nervositet, depression, tankar på att skada dig själv eller begå självmord, smärta, svettning och yrsel. Har du tagit Pregabalin CNX Therapeutics under en längre tid så kan dessa symtom uppstå oftare och vara mer uttalade. Om du upplever utsättningssymtom ska du kontakta 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.

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

- Yrsel, dåsighet, huvudvärk.

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- Ökad aptit.
- Känsla av upprymdhet, förvirring, desorientering, minskad sexuell lust, irritabilitet.
- Nedsatt uppmärksamhet, klumpighet, minnesstörning, minnesförlust, darrning, svårighet att tala, stickande känsla, domningar, trötthet, håglöshet, sömnsvärigheter, utmattning, känsla av att vara onormal.
- Dimsyn, dubbelseende.
- Svinde, balanssvårigheter, fall.
- Muntorrhet, förstoppning, kräkning, väderspänning, diarré, illamående, uppsvälld buk.
- Svårighet att få erektion.
- Svullnad i kroppen inklusive armar och ben.
- Berusningskänsla, gångrubbning.
- Viktökning
- Muskelkramp, ledsmärta, ryggsmärta, smärta i armar och ben.
- Halsont.

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

- Minskad aptit, viktnedgång, lågt blodsocker, högt blodsocker.
- Förändrad självuppfattning, rastlöshet, depression, häftig oro, humörsvägningar, svårighet att finna ord, hallucinationer, onormala drömmar, panikattacker, likgiltighet, aggressivitet förhöjd sinnesstämning, psykisk försämring, svårighet att tänka, ökad sexuell lust, problem med den sexuella funktionen inklusive oförmåga att uppnå sexuell klimax, försenad utlösning.
- Synförändringar, ovanliga ögonrörelser, synförändringar inklusive tunnelseende, ljusblitar, ryckiga rörelser, nedsatta reflexer, hyperaktivitet, yrsel vid stående, känslig hud, smakbortfall, brännande känsla, darrning vid rörelse, medvetandesänkning, medvetlöshet, svimning, ökad känslighet för ljud, olustkänsla.
- Torra ögon, ögonsvullnad, ögonsmärta, trötta ögon, ökat tårflöde, ögonirritation.
- Rubbningar i hjärtrytmen, ökad hjärtfrekvens, lågt blodtryck, högt blodtryck, förändrade hjärtslag, hjärtsvikt.
- Rodnad, vallningar.
- Svårighet att andas, nästorrhet, nästäppa.
- Ökad salivproduktion, halsbränna, domning kring munnen.
- Svettningar, utslag, frossa, feber.
- Muskelryckning, ledsvullnad, muskelstelhet, smärta inklusive muskelsmärta, nacksmärta.
- Ömma bröst
- Svårighet med att urinera eller smärtsam urinering, inkontinens.
- Svaghet, törst, åtstrammingskänsla i bröstet.
- Förändringar i testresultat av blod och leverprover (ökat blodkreatininfosfokinas, ökat alaninaminotransferas, ökat aspartataminotransferas, minskat antal blodplättar, neutropeni, ökat blodkreatinin, minskad kaliumhalt i blodet).
- Överkänslighet, svullnad av ansikte, klåda, näselfeber, rinnande näsa, näsblod, hosta, snarkning.
- Smärtsamma menstruationer.
- Kalla händer och fötter.

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare

- Onormalt luktsinne, svängningar i synen, förändrat djupseende, förändrad ljusupplevelse, synnedsättning.

- Utvidgade pupiller, skelning.
- Kallsvett, trångghetskänsla i svalget, svullnad av tunga.
- Inflammation i bukspottskörteln.
- Sväljsvårigheter.
- Långsam eller minskad rörlighet i kroppen.
- Svårigheter att skriva ordentligt.
- Ökad vätska i buken.
- Vätska i lungorna.
- Krampanfall.
- Förändringar i de uppmätta elektriska förändringarna i hjärtat (EKG), vilket motsvarar störningar i hjärtrytmen.
- Muskelskador.
- Utsöndring från bröstet, onormal brösttillväxt, brösttillväxt hos män.
- Avbrutna menstruationer.
- Njursvikt, minskad urinmängd, svårighet att urinera.
- Minskat antal vita blodkroppar.
- Olämpligt beteende, självmordsbeteende, självmordstankar.
- Allergiska reaktioner som kan inkludera andningssvårigheter, ögoninflammation (keratit) och en allvarlig hudreaktion som kännetecknas av rödaktiga, platta, ringformiga eller runda fläckar på bålen, ofta med blåsor i mitten, fjällande hud, sår i munhåla, svalg, näsa, på könsorganen och i ögonen. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys).
- Gulsot (gulnad hud och gulnade ögon).
- Parkinsonism, dvs symtom som liknar Parkinsons sjukdom; såsom darrning, bradykinesi (minskad rörelseförmåga) och rigiditet (muskelstelhet).

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

- Leversvikt.
- Hepatit (inflammation i levern).

Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data

- Bli beroende av Pregabalin CNX Therapeutics ("läkemedelsberoende").

När du har avslutat en korttids- eller långtidsbehandling med detta läkemedel behöver du vara medveten om att du kan uppleva vissa biverkningar, så kallade utsättningssymtom (se "Om du slutar att ta Pregabalin CNX Therapeutics").

Om ditt ansikte eller din tunga svullnar eller om din hud blir röd med blåsbildning eller fjällning ska du omedelbart uppsöka läkare.

Vissa biverkningar kan vara vanligare, såsom sömnhet, då patienter med ryggmärgsskada kan ta andra läkemedel för att behandla till exempel smärta eller spasticitet. Dessa läkemedel har liknande biverkningar som pregabalin har och svårighetsgraden av dessa biverkningar kan öka då de tas tillsammans.

Följande biverkning har rapporterats efter marknadsintroduktionen: andningssvårigheter, ytliga andetag.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt enligt nedan. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

5. Hur Pregabalin CNX Therapeutics ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen eller behållaren (burken). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

För 82,5 mg: Förvaras vid högst 30°C.

För 165 mg och 330 mg: Inga särskilda förvaringsanvisningar krävs.

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 pregabalin.

Pregabalin CNX Therapeutics 82,5 mg depottabletter

Varje depottablett innehåller 82,5 mg pregabalin

Pregabalin CNX Therapeutics 165 mg depottabletter

Varje depottablett innehåller 165 mg pregabalin

Pregabalin CNX Therapeutics 330 mg depottabletter

Varje depottablett innehåller 330 mg pregabalin

Övriga innehållsämnen är:

- Tablettkärna: hypromellos, hydroxipropylcellulosa (E 463), basisk butylerad metakrylatsampolymer (E 1205), krospovidon (typ A), magnesiumstearat (E 470b), kolloidal vattenfri kiseldioxid (E 551),
- Tablettdragering: polyvinylalkohol (E 1203), titandioxid (E 171), makrogol (E 1521) och talk (E 553b).

Pregabalin CNX Therapeutics 165 mg depottablett

innehåller även gul järnoxid (E 172) och röd järnoxid (E 172)

Pregabalin CNX Therapeutics 330 mg depottablett

innehåller även röd järnoxid (E 172) och svart järnoxid (E 172)

- Tryckfärg: shellack, svart järnoxid (E 172), propylenglykol (E 1520)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Pregabalin CNX Therapeutics 82,5 mg depottabletter

Vit, oval, oskårad tablett, blank på ena sidan och präglad med "ALV 379" i svart bläck på den andra sidan, med en längd på 19 mm, bredd på 12 mm och tjocklek på cirka 7 mm.

Pregabalin CNX Therapeutics 165 mg depottabletter

Gul, oval, oskårad tablett, blank på ena sidan och präglad med "ALV 380" i svart bläck på den andra sidan, med en längd på 19 mm, bredd på 12 mm och tjocklek på cirka 7 mm.

Pregabalin CNX Therapeutics 330 mg depottabletter

Rosa, oval, oskårad tablett, blank på ena sidan och präglad med "ALV 381" i svart bläck på den andra sidan, med en längd på 19 mm, bredd på 12 mm och tjocklek på cirka 8 mm.

Pregabalin CNX Therapeutics finns i:

- Kartong med vit, rund HDPE-behållare (burk) med vid öppning, barnskyddande vitt lock med tätning och en torkmedelscylinder.
- Originalförpackning med 30 depottabletter.

Multipack med 90 (3 × 30) depottabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

CNX Therapeutics Ireland Limited
5th Floor Rear
Connaught House
1 Burlington Road
Dublin
Dublin 4
Irland

Tillverkare:

Kevaro Group Ltd
9 Tzaritza Elenora Str., Kontor 23
Sofia 1618
Bulgarien

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Sverige: Pregabalin CNX Therapeutics 82,5 mg, 165 mg, 330 mg depottabletter

Nederland: Pregabaline CNX 82,5 mg, 165 mg, 330 mg tabletten met verlengde

Denna bipacksedel ändrades senast

2025-09-26

Övriga informationskällor:

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

<http://www.lakemedelsverket.se>