

Indlægsseddel: Information til patienten

Mirtazapin "Aurobindo"

(Mirtazapin)

Læs denne indlægsseddel grundigt inden De begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apotekspersonalet, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Mirtazapin til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal de vide, før de begynder at tage Mirtazapin
3. Sådan skal de tage Mirtazapin
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Mirtazapin tilhører gruppen af medicin, der kaldes **antidepressiva**.

Mirtazapin anvendes til behandling af depression hos voksne.

Der vil gå 1 til 2 uger, før Mirtazapin begynder at virke. Efter 2 til 4 uger vil du måske begynde at få det bedre. Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 2 til 4 uger.

Du kan få yderligere oplysninger i pkt. 3 under afsnittet "Hvornår kan du forvente en forbedring".

2. Det skal de vide, før de begynder at tage Mirtazapin

Tag ikke Mirtazapin

- hvis du er allergisk over for mirtazapin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Mirtazapin (angivet i punkt 6).. Hvis det er tilfældet, skal du kontakte lægen så hurtigt som muligt inden du indtager Mirtazapin Aurobindo.
- hvis du tager eller for nyligt (inden for de sidste to uger) har taget medicin, der kaldes monoaminoxidase (MAO) hæmmere.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Mirtazapin Aurobindo.

Anvendelse til børn og unge under 18 år

Mirtazapin bør normalt ikke anvendes til børn og unge under 18 år, da der ikke blev påvist virkning. Desuden gøres opmærksom på, at patienter under 18 år har øget risiko for bivirkninger som f.eks. selvmordsforsøg, selvmordstanker og fjendtlighed (fortrinsvis aggression, oppositionel adfærd og vrede), når de behandles med denne type medicin. Trods dette kan din læge ordinere Mirtazapin til patienter under 18 år, hvis han/hun beslutter, at det er i deres bedste interesse. Hvis din læge har ordineret Mirtazapin til en patient under 18 år, og du ønsker at drøfte dette, skal du henvende dig til lægen. Hvis patienter under 18 år indtager Mirtazapin og hvis nogle af de ovennævnte symptomer opstår eller forværres, skal lægen kontaktes. Derudover foreligger der ikke langtidsdata om sikkerhed for Mirtazapin med hensyn til vækst, modning og kognitiv og adfærdsmæssig udvikling i denne aldersgruppe.

Ydermere er der mere hyppigt blevet observeret en betydelig vægtøgning i denne aldersgruppe under behandling med mirtazapin sammenlignet med voksne.

Selv mordstanker og forværring af din depression

Hvis du er deprimeret, kan du af og til tænke på at skade dig selv eller begå selvmord. Disse tanker kan blive værre, lige når du begynder at tage antidepressiva, fordi det tager tid, før denne form for medicin begynder at virke. Der går normalt ca. to uger, men det kan også vare længere.

Det er mere sandsynligt, at du tænker sådan,

- hvis du tidligere har haft selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på dig selv,
- hvis du er ung. Oplysninger fra kliniske forsøg har udvist en større risiko for selvmordsadfærd hos voksne under 25 år med psykiske lidelser, og som blev behandlet med antidepressiv medicin.

→ Hvis du på et eller andet tidspunkt tænker på at skade dig selv eller begå selvmord, skal du straks kontakte lægen eller tage på hospitalet.

Det kan være en hjælp at fortælle et familiemedlem eller en nær ven, at du er deprimeret, og bede vedkommende læse denne indlægsseddel. Du kan også bede vedkommende om at fortælle dig det, hvis han eller hun synes, at din depression bliver værre, eller hvis han eller hun er bekymret for ændringer i din adfærd.

Vær ekstra forsigtig med at tage Mirtazapin ,

- hvis du har eller har haft en af følgende tilstande.
 - Fortæl lægen om disse tilstande, inden du tager Mirtazapin , hvis ikke du allerede har gjort det.
 - **Epilepsianfald.** Hvis du begynder at få anfald eller dine anfald bliver hyppigere, skal du stoppe behandlingen med Mirtazapin og straks kontakte lægen.
 - **Leversygdomme**, inklusive gulsot. Hvis der opstår gulsot, skal du stoppe behandlingen med Mirtazapin og straks kontakte lægen.
 - **Nyresygdomme.**
 - **Hjertesygdomme eller for lavt blodtryk.**
 - **Skizofreni.** Hvis psykotiske symptomer, som f.eks. paranoide tanker, forekommer hyppigere eller bliver voldsommere skal du straks kontakte lægen.
 - **Manisk depression** (perioder skiftende mellem opstemthed/overaktivitet og nedsat sindsstemning). Hvis du begynder at føle dig opstemt eller ophidset, skal du stoppe behandlingen med Mirtazapin og straks kontakte lægen.
 - **Sukkersyge** (det kan blive nødvendigt at justere doseringen af insulin eller af anden medicin til sukkersyge).
 - **Øjensygdomme**, såsom forhøjet tryk i øjet (grøn stær).
 - **Vandladningsbesvær**, på grund af forstørret blærehalskirtel.
- Hvis du udvikler tegn på infektioner såsom uforklarlig høj feber, ondt i halsen og sår i munden.
 - Stop behandlingen med Mirtazapin og kontakt straks lægen for at få taget en blodprøve. I sjældne tilfælde kan disse symptomer være tegn på forstyrrelser i produktionen af blodceller i knoglemarven. Symptomerne, der er sjældne, forekommer oftest efter 4-6 ugers behandling.
- hvis du er ældre. Du kan være mere følsom overfor bivirkninger af antidepressiv medicin.

Brug af anden medicin sammen med Mirtazapin

Fortæl altid lægen eller på apoteket, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, f.eks. naturlægemidler og vitaminer og mineraler.

Tag ikke Mirtazapin samtidig med:

- **Monoaminoxidase-hæmmere** (MAO-hæmmere). Du må heller ikke tage Mirtazapin i to uger efter, at du er stoppet med at tage MAO-hæmmere. Hvis du holder op med at tage

Mirtazapin , må du heller ikke tage MAO-hæmmere i de første to uger herefter. Eksempler på MAO-hæmmere er moclobemid, tranylcypromine (begge er antidepressiva) og selegilin (anvendes ved Parkinsons sygdom).

Du skal være forsigtig med at tage Mirtazapin samtidig med:

- **Antidepressiva som serotoninoptagshæmmere (SSRI'er), venlafaxin og L-tryptophan eller triptaner** (til behandling af migræne), **tramadol** (smertestillende), **linezolid** (mod infektion), **lithium** (til behandling af nogle psykiatiske tilstande) **og perikon-produkter** (et naturprodukt mod depression). Mirtazapin alene eller kombinationen af Mirtazapin med disse mediciner kan i meget sjældne tilfælde føre til den tilstand, som kaldes serotonergt syndrom. Nogle af symptomerne på syndromet er: uforklarlig feber, sveden, hjertebanken, diarre, (ukontrollerede) muskelsammentrækninger, rysten, overaktive reflekser, rastløshed, humørsvingninger og bevidstløshed. Hvis du oplever en kombination af disse symptomer, skal du straks kontakte lægen.
- **Den antidepressive medicin nefazodon.** Det kan øge mængden af Mirtazapin i dit blod. Fortæl lægen, hvis du bruger denne medicin. Det kan være nødvendigt at nedsætte dosis af Mirtazapin, og øge dosis igen, når behandlingen med nefazodon stoppes.
- **Medicin mod angst eller søvnløshed** såsom benzodiazepiner;
medicin mod skizofreni såsom olanzapin;
medicin mod allergier såsom cetirizin;
medicin mod voldsomme smerter såsom morfin.
Mirtazapin kan i kombination med disse typer medicin øge den sløvende virkning af disse.
- **Medicin mod infektioner;** medicin mod bakterieinfektioner (såsom erytromycin), medicin mod svampeinfektioner (såsom ketoconazol) og medicin mod HIV/AIDS (såsom HIV proteasehæmmere) og **medicin mod mavesår** (såsom cimetidin)..
Disse typer medicin kan i kombination med Mirtazapin øge mængden af Mirtazapin i dit blod. Fortæl lægen, hvis du bruger en af disse typer medicin. Det kan være nødvendigt at nedsætte dosis af Mirtazapin, og øge dosis igen, når behandlingen med disse typer medicin stoppes.
- **Medicin mod epilepsi** såsom carbamazepin og phenytoin, og **medicin mod tuberkulose**, såsom rifampicin. Disse typer medicin kan i kombination med Mirtazapin nedsætte mængden af Mirtazapin i dit blod. Fortæl lægen, hvis du bruger en af disse typer medicin. Det kan være nødvendigt at øge dosis af Mirtazapin, og nedsætte dosis igen, når behandlingen med disse typer medicin stoppes.
- **Blodfortyndende medicin** såsom warfarin. Mirtazapin kan øge effekten af warfarin i blodet. Fortæl lægen, hvis du bruger denne medicin. Hvis denne kombination anvendes, tilrådes det, at lægen omhyggeligt kontrollerer dit blod.

Brug af Mirtazapin sammen med mad, drikke og alkohol

Du kan blive søvnig, hvis du drikker alkohol samtidig med at du bruger Mirtazapin .

Det anbefales derfor, at du ikke drikker alkohol.

Du kan indtage Mirtazapin Aurobindo sammen med mad og drikke.

Graviditet, amning og frugtbarhed Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Den begrænsede viden, man har med Mirtazapin givet til gravide kvinder, indikerer ikke noget øget risiko. Alligevel skal der udvises forsigtighed ved brug under graviditet.

Hvis du bruger Mirtazapin indtil eller til kort før fødslen, skal dit nyfødte barn undersøges for eventuelle bivirkninger.

Du bør sikre dig, at din jordemoder eller lægen ved, at du tager Mirtazapin Aurobindo. Medicin som Mirtazapin Aurobindo kan under graviditet og især sidst i graviditeten øge risikoen for en alvorlig tilstand hos nyfødte, kaldet Persisterende Pulmonal Hypertension hos den Nyfødte (PPHN). PPHN medfører, gør baby ånde hurtigere og blåligt. Disse symptomer

begynder normalt i de første 24 timer efter barnet er født. Hvis dette sker til din baby, bør du kontakte din jordemoder og / eller læge straks.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Mirtazapin kan påvirke din koncentration og opmærksomhed. Vær sikker på, at disse evner ikke er påvirkede, inden du færdes i trafikken eller arbejder med maskiner. Hvis din læge har ordineret Mirtazapin til en patient under 18 år, skal du sikre, at personens koncentration og opmærksomhed ikke er påvirket, før vedkommende færdes i trafikken (f.eks. på cykel).

Mirtazapin Aurobindo tabletter indeholder aspartam, en fenyylalaninkilde. Kan være skadelig for patienter med fenyylketonuri (PKU, Føllings sygdom).

3. Sådan skal de tage Mirtazapin

Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Hvor meget skal du tage

Den anbefalede begyndelsesdosis er 15 eller 30 mg daglig. Din læge kan råde dig til at forhøje din dosis (mellem 15 og 45 mg daglig) efter nogle få dage, for at du opnår den dosis, der er bedst for dig. Dosis er normalt den samme for alle aldersgrupper. Lægen kan dog tilpasse dosis hos ældre patienter, samt hos patienter med nyre- eller leversygdomme.

Hvornår skal Mirtazapin indtages

→ Indtag Mirtazapin på samme tidspunkt hver dag.

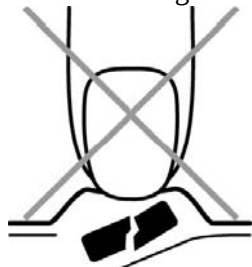
Det er bedst at indtage Mirtazapin som en enkelt dosis før sengetid. Lægen kan dog anbefale, at Mirtazapin tages som to doser – én om morgenen og én om aftenen før sengetid. Den største dosis bør tages inden du går i seng.

Smeltetabletterne skal indtages således:

Smeltetabletterne indtages gennem munden.

1. Knus ikke smeltetabletten

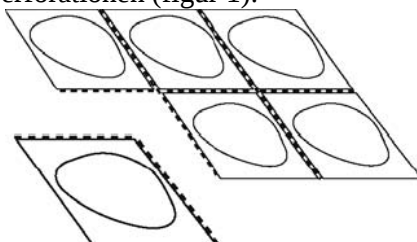
For at undgå knusning af smeltetabletten må du ikke trykke på tabletlommen (figur A).



Figur A

2. Riv en tabletlomme af

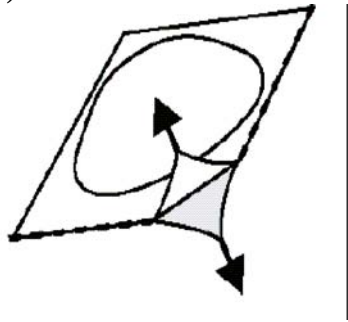
Hver blister indeholder seks tabletlommer, som er adskilt med perforationer. Riv en tabletlomme af langs perforationen (figur 1).



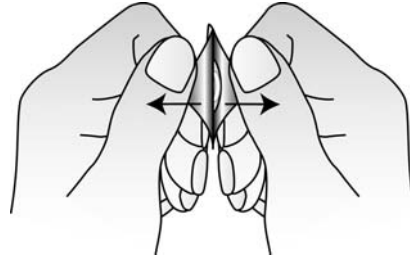
Figur 1

3. Træk folien af

Træk forsigtig folien af ved at starte i det hjørne, som er markeret med en pil (figur 2 og 3)



Figur 2



Figur 3

4. Tag smeltetabletten ud

Tag smeltetabletten ud med tørre hænder og læg den på tungen (figur 4).



Figur 4

Tabletten vil hurtig opløses og kan synkes uden vand.

Hvornår kan du forvente en forbedring

Normalt begynder Mirtazapin at virke efter en til to uger, og efter 2 til 4 uger kan du mærke en forbedring.

Det er vigtigt, at du taler med din læge om virkningen af Mirtazapin i de første par uger af behandlingen:

→ Kontakt lægen 2 til 4 uger efter, du har startet med at tage Mirtazapin, og fortæl hvilken virkning medicinen har haft.

Hvis du stadig ikke føler en forbedring, kan lægen forhøje dosis. Efter yderligere 2 til 4 uger kontaktes lægen igen.

Normalt skal du tage Mirtazapin indtil depressionssymptomerne har været forsvundet i 4 til 6 måneder.

Hvis du har taget for mange Mirtazapin tabletter

→ Hvis du eller andre har taget for mange Mirtazapin, skal du straks kontakte lægen.

De mest almindelige symptomer på en overdosering med Mirtazapin (uden anden medicin og alkohol) er **søvnighed, desorientering og hjertebanken.**

Hvis du har glemt at tage Mirtazapin

Hvis du skal tage din dosis **én gang daglig**

- Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Tag den næste dosis til normal tid.

Hvis du skal tage din dosis **to gange daglig**

- Hvis du har glemt din morgendosis, skal du tage den sammen med din aftendosis.
- Hvis du har glemt din aftendosis, skal du ikke tage den sammen med din dosis næste morgen, spring den over og fortsæt behandlingen med din normale morgen- og aftendosis.
- Hvis du har glemt begge doser, skal du ikke forsøge at erstatte de glemte doser. Spring begge doser over og fortsæt behandlingen med din normale morgen- og aftendosis.

Hvis du holder op med at tage Mirtazapin

→ Behandlingen med Mirtazapin må kun stoppes efter aftale med din læge.

Hvis du stopper behandlingen for tidligt, kan din depression vende tilbage. Kontakt lægen, når du har

fået det bedre. Lægen vil afgøre, hvornår behandlingen kan stoppes.

Du må ikke pludselig stoppe behandlingen med Mirtazapin, også selv om din depression er blevet bedre. Hvis du pludselig stopper behandling med Mirtazapin kan du komme til at føle dig utilpas, svimmel, ophidset eller ængstelig, og få hovedpine. Disse symptomer kan undgås ved at nedtrappe dosis gradvist. Lægen vil fortælle dig, hvordan du nedtrapper dosis gradvist.

Spørg lægen eller apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hvis du oplever nogen af følgende alvorlige bivirkninger, skal du stoppe med at tage mirtazapin og kontakte din læge med det samme.

Ikke almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

- følelse af opstemthed eller følelsesmæssig 'høj' (mani)

Sjældne (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter):

- gulning af øjne eller hud. Dette kan være tegn på forstyrrelser i leverfunktionen (gulsot).

Ikke kendte (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra tilgængelige data):

- tegn på infektion såsom pludselig uforklarlig høj feber, ondt i halsen og sår i munden (agranulocytose). I sjældne tilfælde kan mirtazapin forårsage forstyrrelser i dannelsen af blodlegemer (knoglemarvsdepression). Nogle bliver mindre modstandsdygtige over for infektion, fordi mirtazapin kan forårsage en midlertidig mangel på hvide blodlegemer (granulocytopeni). I sjældne tilfælde kan mirtazapin også forårsage en mangel på røde og hvide blodlegemer såvel som på blodplader (aplastisk anæmi), en mangel på blodplader (trombocytopeni) eller en stigning i antallet af hvide blodlegemer (eosinofili).
- epileptiske anfald (krampeanfald).
- en kombination af symptomer såsom uforklarlig feber, svedning, øget hjerterytme, diarré, (ukontrollable) muskelsammentrækninger, kulderystelser, overaktive reflekser, rastløshed, humørændringer, bevidstløshed og øget spytafsondring. I meget sjældne tilfælde kan disse være tegn på serotonin syndrom.
- tanker om at gøre skade på eller tage livet af dig.
- alvorlige hudreaktioner (Stevens-Johnson syndrom, toksisk epidermal nekrolyse).

Andre mulige bivirkninger ved brug af mirtazapin er:

Meget almindelige (kan forekomme hos mere end 1 ud af 10 patienter):

- øget appetit og vægtøgning
- søvnighed og træthed
- hovedpine

- mundtørhed

Almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- døsighed
- svimmelhed
- skælven og rysten
- kvalme
- diarre
- opkastning
- udslæt
- smerter i led og muskler
- rygsmerter
- svimmelhed og besvimelse, når man rejser sig hurtigt op
- væskeophobning (typisk i ankler og fødder)
- træthed
- livagtige drømme
- forvirring
- ængstelig
- søvnproblemer

Ikke almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 100):

- unormal fornemmelse i huden, som brænden, stikken, kilden og prikken
- uro i benene
- besvimelse
- fornemmelse af følelseløshed i munden (oral hypoaesthesia)
- lavt blodtryk
- mareridt
- følelse af ophidsethed
- hallucinationer
- uro i kroppen

Sjældne (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000):

- muskeltrækninger og -kramper
- voldelig adfærd
- pankreatitis

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra tilgængelige data):

- Unormal fornemmelse i munden (oral paræstesi)
- Væskeophobning i munden (mundødem)
- væskeophobning i hele kroppen (generelt ødem)
- lokal væskeophobning
- Kvalme, utilpashed, muskelsvaghed og –kramper, forvirring, koma pga. for lavt natrium i blodet (hyponatriæmi)
- Uhensigtsmæssig produktion af antidiuretisk hormon
- søvngænger (somnambulisme)
- Alvorligt blæreformet udslæt (Dermatitis bulløs, erytem multifforme))
- taleforstyrrelse

Hos børn og teenagere kan endvidere ses følgende bivirkninger:

Hos børn under 18 år er følgende bivirkninger almindeligvis blevet konstateret i kliniske forsøg: væsentlig vægtøgning, udslæt og forhøjet koncentration af triglycerider i blodet.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på

www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar dette lægemiddel utilgængeligt for børn.

Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen og blisterkortet efter Exp.. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg på apoteket, hvordan De skal bortskaffemedicinrester.. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysningerYDERLIGERE OPLYSNINGER

Mirtazapin “Aurobindo” indeholder:

- Aktivt stof: Mirtazapin Aurobindo.

Hver smeltetablet indeholder 15 mg, 30 mg eller 45 mg mirtazapin.

- Øvrige indholdsstoffer: Crospovidon (type B), mannitol (E421), mikrokrySTALLinsk cellulose, aspartam (E951), vandfri kolloid silica, magnesiumstearat, guarana jordbærsmag [maltodextrin, propylenglykol, kunstige smagsstoffer, eddikesyre] og pebermyntesmag [kunstige smagsstoffer, majsstivelse].

Mirtazapin “Aurobindo”s udseende og pakningsstørrelse

Smeltetablet.

Mirtazapin “Aurobindo”, 15 mg smeltetabletter:

Hvide, runde (diameter 6,5 mm) smeltetabletter, præget med “36” på den ene side og ‘A’ på den anden side med en præget cirkelformet kant.

Mirtazapin “Aurobindo”, 30 mg smeltetabletter:

Hvide, runde (diameter 8,0 mm) smeltetabletter, præget med “37” på den ene side og ‘A’ på den anden side med en præget cirkelformet kant.

Mirtazapin “Aurobindo”, 45 mg smeltetabletter:

Hvide, runde (diameter 9,5 mm) smeltetabletter, præget med “38” på den ene side og ‘A’ på den anden side med en præget cirkelformet kant.

Mirtazapin “Aurobindo”-smeltetabletter leveres i Polyamid/ aluminium/ PVC/ papir/ polyester/ aluminium, perforerede enkeltdosis-blisterpakninger af 6, 18, 30, 48, 90 og 96 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen

Aurobindo Pharma Limited
Ares, Odyssey Business Park
West End Road
South Ruislip HA4 6QD
Storbritannien
Tlf: + 44 20 8845 8811

Fax: + 44 20 8845 8795

Fremstiller

Milpharm Limited
Ares, Odyssey Business Park
West End Road
South Ruislip HA4 6QD
Storbritannien

eller

APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far,
Birzebbugia, BBG 3000.
Malta

eller

Pfizer Service Company BVBA
Hoge Wei 10
B-1930 Zaventem, Belgien

eller

LABORATORIOS CINFA, S.A.
Ctra. Olaz-Chipi 10, Pol. Ind. Areta
31620 Huarte-Pamplona (Navarra)
Spanien

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Belgien:	Mirtazapine Apotex® 15 mg/ 30 mg/ 45 mg orodispergeerbare tabletten
Bulgarien:	Mirtazapine Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg таблетки, диспергираща се в устата
Cypern:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg δισκία διασπειρόμενο στο στόμα
Danmark:	Mirtazapin Aurobindo
Estland:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg suus dispergeeruvad tabletid
Finland:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg tabletti, suussa hajoava
Frankrig:	MIRTAZAPINE AUROBINDO 15 mg, comprimés orodispersible
Tyskland:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg Schmelztabletten
Grækenland:	mirtazaFer15 mg/ 30 mg/ 45 mg δισκία διασπειρόμενο στο στόμα
Ungarn:	Mirtazapine Aurobindo 30 mg/ 45 mg szájban diszpergálódó tableta
Irland:	Mirtazapine Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg orodispersible tablets
Italien:	MIRTAZAPINA DOC Generici 15 mg/ 30 mg/ 45 mg compresse orodispersibili
Letland:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg mutē disperģējamās tabletes
Litauen:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg burnoje disperguojamosios tabletės
Holland:	Mirtazapine Aurobindo 15mg/30mg/45mg orodispergeerbare tabletten
Polen:	Mirtazapine Aurobindo
Portugal:	Mirtazapina Aurobindo
Rumænien:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg comprimate orodispersabile
Spanien:	MIRTAZAPINA FLAS CINFA 15 mg/ 30 mg/ 45 mg comprimidos bucodispersables
Sverige:	Mirtazapin Aurobindo 15 mg/ 30 mg/ 45 mg munsönderfallande tabletter
Storbritannien:	Mirtazapine 15 mg/ 30 mg/ 45 mg orodispersible tablets

Denne indlægsseddel blev senest revideret februar 2014.