

Indlægsseddel: Information til brugeren

Sifrol® 0,088 mg tabletter

Sifrol® 0,18 mg tabletter

Sifrol® 0,35 mg tabletter

Sifrol® 0,7 mg tabletter

pramipexol

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Sifrol til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Sifrol indeholder det aktive stof pramipexol, og tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes dopaminagonister, som stimulerer dopaminreceptorerne i hjernen. Stimulering af dopaminreceptorerne udløser nerveimpulser i hjernen, som hjælper med at kontrollere kroppens bevægelser.

Sifrol bruges til

- behandling af voksne patienter med symptomer på Parkinsons sygdom. Sifrol kan tages alene eller i kombination med levodopa (anden medicin til behandling af Parkinsons sygdom)
- behandling af voksne patienter med symptomer på moderat til svær *restless legs-syndrom* (RLS), en sygdom, der giver uro i benene.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Sifrol

Tag ikke Sifrol

- hvis du er allergisk over for pramipexol eller et af de øvrige indholdsstoffer i Sifrol (angivet i punkt 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, før du tager Sifrol. Fortæl det til din læge, hvis du har eller har haft eller udvikler nogle sygdomme eller symptomer, især nogle af følgende:

- Nyresygdomme
- Hallucinationer (ser, hører eller føler ting, som ikke er der). De fleste hallucinationer er syns-hallucinationer

- Dyskinesi (f.eks. unormale, ufrivillige bevægelser af arme og ben)
Hvis du har Parkinsons sygdom i fremskreden grad og samtidig behandles med levodopa, kan der være risiko for udvikling af dyskinesi, når Sifrol-dosis øges
- Dystoni (manglende evne til at holde din krop og nakke lige og oprejst (aksial dystoni)). Du kan især opleve, at dit hoved og din nakke falder forover (denne tilstand kaldes antecollis), at din lænd bøjer forover (denne tilstand kaldes camptocormia), eller at din ryg falder til siden (denne tilstand kaldes pleurothotonus eller Pisa-syndrom)
- Søvnighed og episoder med pludseligt indsættende søvn
- Psykoser (f.eks. som ved symptomer på skizofreni)
- Synsnedsættelse. Så længe du er i behandling med Sifrol, anbefales det at få øjnene undersøgt regelmæssigt
- Alvorlige hjerte- eller karsygdomme. Dit blodtryk skal kontrolleres regelmæssigt, især i starten af behandlingen. Dette er for at undgå postural hypotension (et blodtryksfald, når du for eksempel rejser dig op)
- *Restless legs*-augmentationssyndrom (forøgelse af uro i benene). Hvis du oplever, at symptomerne begynder tidligere på aftenen end sædvanligt (eller sågar om eftermiddagen), er mere intense eller omfatter større områder af de berørte legemsdele eller flere legemsdele. Din læge kan nedsætte din dosis eller stoppe behandlingen.

Fortæl din læge, hvis du eller din familie/pårørende bemærker, at du er ved at udvikle trang til at opføre dig på måder, der er usædvanlige for dig, og du ikke kan modstå trangen eller fristelsen til at udføre visse aktiviteter, der kan skade dig selv eller andre. Dette kaldes manglende impuls kontrol og kan omfatte adfærd som ludomani, overdreven madindtagelse eller trang til indkøb, en unormal stor sexlyst eller sex-interesse med en stigning i seksuelle tanker eller følelser. Din læge skal muligvis justere din dosis eller afbryde behandlingen.

Fortæl din læge, hvis du eller din familie/pårørende bemærker, at du er ved at udvikle mani (føle sig oprørt, opstemt eller ophidset) eller delirium (nedsat bevidsthed, forvirring eller manglende realitetsopfattelse). Din læge skal muligvis justere din dosis eller afbryde behandlingen.

Fortæl din læge, hvis du oplever symptomer såsom depression, apati, angst, træthed, svedtendens eller smerter, efter at du er stoppet med eller har nedsat dosis i din Sifrol-behandling. Hvis problemet varer længere end et par uger, skal din læge muligvis justere din behandling.

Fortæl det til din læge, hvis du udvikler en manglende evne til at holde din krop og nakke lige og oprejst (aksial dystoni). Hvis dette sker, kan det være, at lægen vil justere eller ændre din medicin.

Børn og unge

Børn og unge under 18 år bør ikke bruge Sifrol.

Brug af andre lægemidler sammen med Sifrol

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også medicin, naturlægemidler, helsekost eller tilskud, som du har fået uden recept.

Du bør undgå at tage medicin mod psykiske lidelser (antipsykotika) sammen med Sifrol.

Vær forsigtig, hvis du tager følgende medicin:

- cimetidin (til at behandle for meget mavesyre og mavesår)
- amantadin (kan anvendes til at behandle Parkinsons sygdom)
- mexitil (til at behandle uregelmæssig hjerterytme, en tilstand, der kaldes ventrikulær arytmie)
- zidovudin (kan anvendes til at behandle erhvervet immundefekt syndrom (aids), en sygdom i immunsystemet hos mennesker)
- cisplatin (til at behandle forskellige typer kræft)

- quinin (kan anvendes til forebyggelse af smertefulde natlige kramper i benene og til behandling af en malariatype kendt som falciparum malaria (ondartet malaria))
- procainamid (til at behandle uregelmæssig hjerterytme)

Hvis du tager levodopa, anbefales det at nedsætte dosis, når du starter behandling med Sifrol.

Vær forsigtig, hvis du tager beroligende medicin eller drikker alkohol, da Sifrol kan påvirke din evne til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Brug af Sifrol sammen med mad, drikke og alkohol

Ved behandling med Sifrol, skal du være forsigtig med indtagelse af alkohol. Sifrol kan enten tages sammen med mad eller alene.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du tager dette lægemiddel. Din læge vil tale med dig, om du skal fortsætte med at tage Sifrol.

Det er ukendt, hvilken virkning Sifrol kan have på det ufødte barn. Derfor må du ikke tage Sifrol, hvis du er gravid, medmindre din læge anbefaler dig at gøre det.

Sifrol må ikke anvendes under amning. Sifrol kan nedsætte mælkeproduktionen og kan også overføres til din baby via brystmælk. Hvis du ikke kan undvære Sifrol, bør amningen stoppe.

Spørg din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager nogen form for medicin.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Sifrol kan give hallucinationer (du ser, hører eller føler ting, der ikke er der). Hvis du påvirkes af dette, må du ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Sifrol er blevet forbundet med søvnighed og pludselig indsættende søvn, specielt for Parkinsonpatienter. Du må ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner, hvis du oplever disse bivirkninger. Du bør fortælle det til din læge, hvis dette sker.

3. Sådan skal du tage Sifrol

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen. Lægen vil rådgive dig om den rette dosering.

Sifrol-tabletter bør synkes med vand, og kan både tages sammen med eller uden mad.

Parkinsons sygdom

Den daglige dosis skal deles i 3 lige store doser.

I den første uge er den sædvanlige dosis oftest 1 Sifrol 0,088 mg tablet tre gange dagligt (svarende til 0,264 mg om dagen):

| | 1. uge |
|-------------------------|--|
| Antal tabletter | 1 Sifrol 0,088 mg tablet 3 gange om dagen |
| Total daglig dosis (mg) | 0,264 |

Lægen vil normalt anvise, at den daglige dosis øges hver 5.-7. dag indtil dine symptomer er under kontrol (vedligeholdelsesdosis).

| | 2. uge | 3. uge |
|-------------------------|--|---|
| Antal tabletter | 1 Sifrol 0,18 mg tablet 3 gange om dagen ELLER 2 Sifrol 0,088 mg tabletter 3 gange om dagen | 1 Sifrol 0,35 mg tablet 3 gange om dagen ELLER 2 Sifrol 0,18 mg tabletter 3 gange om dagen |
| Total daglig dosis (mg) | 0,54 | 1,1 |

Den sædvanlige vedligeholdelsesdosis er 1,1 mg. Det kan imidlertid være nødvendigt at øge din dosis yderligere. I så fald kan lægen øge din tabletdosis op til maksimalt 3,3 mg pramipexol/dag. En lavere vedligeholdelsesdosis på 3 Sifrol 0,088 mg tabletter/dag er også mulig.

| | Laveste vedligeholdelsesdosis | Højeste vedligeholdelsesdosis |
|-------------------------|---|--|
| Antal tabletter | 1 Sifrol 0,088 mg tablet 3 gange om dagen | 1 Sifrol 0,7 mg tablet og 1 Sifrol 0,35 mg tablet 3 gange om dagen |
| Total daglig dosis (mg) | 0,264 | 3,15 |

Patienter med nyresygdomme

Hvis du har en moderat til alvorlig nyresygdom, vil lægen ordinere en lavere dosis. I så fald skal du kun tage tabletter en eller to gange daglig. Hvis din nyresygdom er moderat, er startdosis normalt 1 Sifrol 0,088 mg tablet 2 gange daglig. Hvis din nyresygdom er svær, er startdosis normalt 1 Sifrol 0,088 mg tablet 1 gang daglig.

Restless legs-syndrom (RLS)

Dosis tages normalt én gang dagligt, 2-3 timer før sengetid.

I den første uge er dosis normalt 1 Sifrol 0,088 mg tablet én gang daglig (svarende til 0,088 mg daglig).

| | 1. uge |
|-------------------------|--------------------------|
| Antal tabletter | 1 Sifrol 0,088 mg tablet |
| Total daglig dosis (mg) | 0,088 |

Lægen vil normalt anvise, at den daglige dosis øges hver 4.-7. dag indtil dine symptomer er under kontrol (vedligeholdelsesdosis).

| | 2. uge | 3. uge | 4. uge |
|-------------------------|---|--|---|
| Antal tabletter | 1 Sifrol 0,18 mg tablet ELLER 2 Sifrol 0,088 mg tablet | 1 Sifrol 0,35 mg tablet ELLER 2 Sifrol 0,18 mg tabletter ELLER 4 Sifrol 0,088 mg tabletter | 1 Sifrol 0,35 mg tablet og 1 Sifrol 0,18 mg tablet ELLER 3 Sifrol 0,18 mg tabletter ELLER 6 Sifrol 0,088 mg tabletter |
| Total daglig dosis (mg) | 0,18 | 0,35 | 0,54 |

Den daglige dosis bør ikke overstige 6 Sifrol 0,088 mg tabletter eller en dosis på 0,54 mg (0,75 mg pramipexolsalt)

Hvis du holder op med at tage tabletterne i mere end et par dage og ønsker at begynde igen, skal du igen begynde med den laveste dosis. Derefter kan din dosis sættes gradvis op igen på samme måde, som du gjorde første gang. Spørg din læge om råd.

Efter 3 måneders behandling bør det vurderes af din læge, om du skal fortsætte med behandlingen.

Patienter med nyresygdomme

Hvis du har en alvorlig nyresygdom, er Sifrol måske ikke den egnede behandling for dig.

Hvis du har taget for meget Sifrol

Hvis du utilsigtet har taget for mange tabletter, skal du

- kontakte lægen eller skadestuen med det samme for rådgivning.
- Du kan opleve opkastning, rastløshed eller nogle af bivirkningerne, der er anført under punkt 4 "Bivirkninger".

Hvis du har glemt at tage Sifrol

Her er ingen grund til bekymring. Spring denne dosis over og tag næste dosis på det sædvanlige tidspunkt. Tag aldrig dobbeltdosis.

Hvis du holder op med at tage Sifrol

Du må ikke holde op med at tage Sifrol uden først at tale med din læge. Hvis det er nødvendigt at holde op med at tage dette lægemiddel, vil lægen nedsætte din dosis gradvist. Dette mindsker risikoen for, at symptomerne forværres.

Hvis du har Parkinsons sygdom, bør du ikke stoppe behandlingen med Sifrol pludseligt, da det kan medføre en sygelig tilstand kaldet malignt neuroleptikasyndrom, der kan udgøre en alvorlig helbredsrisiko. Symptomerne er blandt andet:

- akinesi (nedsat evne til at bevæge musklerne)
- muskelstivhed
- feber
- ustabil blodtryk
- takykardi (øget hjerterytme)
- forvirring
- påvirket bevidsthedstilstand, (f.eks. koma)

Hvis du holder op med eller nedtrapper Sifrol, kan du også udvikle en sygelig tilstand kaldet dopaminagonist-abstinenssyndrom. Symptomerne omfatter depression, apati, angst, træthed, svedtendens eller smerter. Hvis du får disse symptomer, skal du kontakte din læge.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Evalueringen af disse bivirkninger er baseret på de følgende hyppigheder:

| | |
|-------------------------|---|
| Meget almindelig | Kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer |
| Almindelig | Kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer |
| Ikke almindelig | Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer |
| Sjælden | Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer |
| Meget sjælden | Kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer |
| Ikke kendt | Hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data |

Hvis du lider af Parkinsons sygdom, kan du få følgende bivirkninger:

Meget almindelig:

- Dyskinesi (f.eks. unormale, ufrivillige bevægelser af arme og ben)
- Søvnighed
- Svimmelhed
- Kvalme

Almindelig:

- Trang til unormal adfærd
- Hallucinationer (du ser, hører eller føler ting, som ikke er der)
- Forvirring
- Træthed (udmattelse)
- Søvnløshed (insomni)
- Væskeophobning, normalt i benene (perifert ødem)
- Hovedpine
- Hypotension (lavt blodtryk)
- Unormale drømme
- Forstoppelse
- Synsnedsættelse
- Opkastning
- Vægttab, herunder nedsat appetit

Ikke almindelig:

- Paranoia (såsom overdreven frygt for sit helbred)
- Vrangforestillinger
- Udtalt træthed om dagen og episoder med pludselig indsættende søvn
- Amnesi (hukommelsestab)
- Hyperkinesi (øget muskelaktivitet med ufrivillige bevægelser)
- Vægtforøgelse
- Allergiske reaktioner (f.eks. udslæt, kløe, overfølsomhed)
- Besvimelse
- Hjertesvigt (hjerteproblemer, der kan forårsage åndenød eller hævede ankler)*
- U hensigtsmæssig udskillelse af antidiuretisk hormon*
- Rastløshed
- Dyspnø (åndenød)
- Hikke
- Pneumoni (lungebetændelse)
- Manglende evne til at modstå trangene eller fristelsen til at udføre en handling, der kan være skadelig for dig selv eller andre, og som kan omfatte:

- Stærk trang til at spille (sygelig spilletrang) trods alvorlige personlige og familiemæssige konsekvenser.
- Ændret eller øget seksuel interesse og adfærd, der vækker stor bekymring hos dig eller andre, for eksempel en øget seksualdrift.
- Ukontrollerbart overdrevent indkøbsmønster og forbrug.
- Uhæmmet madindtagelse (spise store mængder mad i en kort periode) eller overdreven madindtagelse (spise mere mad end sædvanligt og mere end nødvendigt for at dække sulten)*
- Delirium (nedsat bevidsthed, forvirring, manglende realitetsopfattelse)

Sjælden:

- Mani (føle sig oprørt, opstemt eller ophidset)
- Spontan erektion af penis

Ikke kendt:

- Efter at du er stoppet med eller har nedsat din Sifrol-behandling: Depression, apati, angst, træthed, svedtendens eller smerter kan forekomme (kaldet dopaminagonist-abstinenssyndrom eller *dopamine agonist withdrawal syndrome - DAWS*).

Fortæl din læge, hvis du oplever nogle af disse adfærdsmønstre; han vil diskutere måder til at håndtere eller mindske symptomerne.

For de bivirkninger, der er markeret med *, er en præcis vurdering af hyppigheden ikke mulig, da disse bivirkninger ikke blev set i kliniske studier med 2.762 patienter behandlet med pramipexol. Hyppighedskategorien er formentlig ikke større end ”ikke almindelig”.

Hvis du har restless legs-syndrom, kan du få følgende bivirkninger:

Meget almindelig:

- Kvalme
- Symptomer, der begynder tidligere end sædvanligt, er mere intense eller omfatter andre legemsdele (*restless legs-augmentationssyndrom*).

Almindelig:

- Forandring af søvnmønster, såsom søvnløshed (insomni) og søvnighed
- Træthed (udmattelse)
- Hovedpine
- Unormale drømme
- Forstoppelse
- Svimmelhed
- Opkastning

Ikke almindelig:

- Trang til unormal adfærd*
- Hjertesvigt (hjerterproblemer, der kan forårsage åndenød eller hævede ankler)*
- U hensigtsmæssig udskillelse af antidiuretisk hormon*
- Dyskinesi (f.eks. unormale, ufrivillige bevægelser af arme og ben)
- Hyperkinesi (øget muskelaktivitet med ufrivillige bevægelser)*
- Paranoia (f.eks. overdreven frygt for ens eget helbred)*
- Vrangforestillinger*
- Amnesi (hukommelsestab)*
- Hallucinationer (du ser, hører eller føler ting, som ikke er der)
- Forvirring

- Udtalt træthed om dagen og episoder med pludselig indsættende søvn
- Vægtforøgelse
- Hypotension (lavt blodtryk)
- Væskeophobning, normalt i benene (perifert ødem)
- Allergiske reaktioner (f.eks. udslæt, kløe, overfølsomhed)
- Besvimelse
- Rastløshed
- Synsnedsættelse
- Vægttab, herunder nedsat appetit
- Dyspnø (åndenød)
- Hikke
- Pneumoni (lungebetændelse)*
- Manglende evne til at modstå trangen eller fristelsen til at udføre en handling, der kan være skadelig for dig selv eller andre, og som kan omfatte:
 - Stærk trang til at spille (sygelig spilletrang) trods alvorlige personlige og familiemæssige konsekvenser.*
 - Ændret eller øget seksuel interesse og adfærd, der vækker stor bekymring hos dig eller andre, for eksempel en øget seksualdrift.*
 - Ukontrollerbart overdrevent indkøbsmønster og forbrug.*
 - Uhæmmet madindtagelse (spise store mængder mad i en kort periode) eller overdreven madindtagelse (spise mere mad end sædvanligt og mere end nødvendigt for at dække sulten)*
- Mani (føle sig oprørt, opstemt eller ophidset)*
- Delirium (nedsat bevidsthed, forvirring, manglende realitetsopfattelse)*

Sjælden:

- Spontan erektion af penis

Ikke kendt:

- Efter at du er stoppet med eller har nedsat din Sifrol-behandling: Depression, apati, angst, træthed, svedtendens eller smerter kan forekomme (kaldet dopaminagonist-abstinenssyndrom eller *dopamine agonist withdrawal syndrome - DAWS*).

Fortæl din læge, hvis du oplever nogle af disse adfærdsmønstre; han vil diskutere måder til at håndtere eller mindske symptomerne.

For de bivirkninger, der er markeret med *, er en præcis vurdering af hyppigheden ikke mulig, da disse bivirkninger ikke blev set i kliniske studier med 1.395 patienter behandlet med pramipexol. Hyppighedskategorien er formentlig ikke større end ”ikke almindelig”.

Indberetning af bivirkninger

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

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte tabletterne mod lys.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Sifrol indeholder:

Aktivt stof: pramipexol.

Hver tablet indeholder 0,088 mg, 0,18 mg, 0,35 mg eller 0,7 mg pramipexol som henholdsvis 0,125 mg, 0,25 mg, 0,5 mg eller 1 mg pramipexoldihydrochloridmonohydrat.

Øvrige indholdsstoffer: mannitol, majsstivelse, kolloid vandfri silica, povidon K 25 og magnesiumstearat.

Udseende og pakningsstørrelser

Sifrol 0,088 mg tabletter er hvide, runde, flade og uden delekærv.

Sifrol 0,18 mg tabletter og Sifrol 0,35 mg tabletter er hvide, ovale og flade. Tabletterne har delekærv på begge sider og kan deles i to lige store dele.

Sifrol 0,7 mg tabletter er hvide, runde og flade. Tabletterne har delekærv på begge sider og kan deles i to lige store dele.

Alle tabletter har Boehringer Ingelheims firmalogo præget på den ene side og koden P6, P7, P8 eller P9 på den anden, hvilket repræsenterer tabletstyrker på henholdsvis 0,088 mg, 0,18 mg, 0,35 mg og 0,7 mg.

Alle styrker af Sifrol findes i blisterstrips af aluminium med 10 tabletter pr. strip. Hver æske indeholder 3 eller 10 blisterstrips (30 eller 100 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Tyskland

Fremstillere

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Tyskland

Rottendorf Pharma GmbH
Ostenfelder Strasse 51 – 61
59320 Ennigerloh
Tyskland

Boehringer Ingelheim France
100-104 avenue de France
75013 Paris
Frankrig

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim SComm
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Tel: +370 5 2595942

България

Борингер Ингелхайм РЦВ ГмбХ и Ко. КГ -
клон България
Тел: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim SComm
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelepe
Tel: +36 1 299 89 00

Danmark

Boehringer Ingelheim Danmark A/S
Tlf: +45 39 15 88 88

Malta

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Deutschland

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Tel: +49 (0) 800 77 90 900

Nederland

Boehringer Ingelheim B.V.
Tel: +31 (0) 800 22 55 889

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Tel: +372 612 8000

Norge

Boehringer Ingelheim Danmark Norwegian
branch
Tlf: +47 66 76 13 00

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Ελλάς Μονοπρόσωπη
Α.Ε.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +43 1 80 105-7870

España

Boehringer Ingelheim España, S.A.
Tel: +34 93 404 51 00

Polska

Boehringer Ingelheim Sp.zo.o.
Tel: +48 22 699 0 699

France

Boehringer Ingelheim France S.A.S.
Tél: +33 3 26 50 45 33

Portugal

Boehringer Ingelheim Portugal, Lda.
Tel: +351 21 313 53 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o.
Tel: +385 1 2444 600

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Viena - Sucursala București
Tel: +40 21 302 2800

Ireland

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Tel: +386 1 586 40 00

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
Tel: +39 02 5355 1

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Ελλάς Μονοπρόσωπη
Α.Ε.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
organizačná zložka
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Boehringer Ingelheim Finland Ky
Puh/Tel: +358 10 3102 800

Sverige

Boehringer Ingelheim AB
Tel: +46 8 721 21 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Denne indlægsseddel blev senest ændret 03/2024.

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>.