

Indlægsseddel: Information til brugeren

Voriconazole Teva 50 mg filmoovertrukne tabletter Voriconazole Teva 200 mg filmoovertrukne tabletter

voriconazol

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, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Voriconazole Teva 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 du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 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 Voriconazole Teva
3. Sådan skal du tage Voriconazole Teva
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Voriconazole Teva indeholder det aktive stof voriconazol og er et middel mod svampeinfektioner. Det virker ved at dræbe eller stoppe væksten af de svampe, som forårsager infektioner.

Voriconazole Teva bruges til behandling af patienter (voksne og børn over 2 år) med:

- invasiv aspergillose (en infektion forårsaget af *Aspergillus*-arter)
- infektion i blodet af *Candida*-arter (candidæmi) hos patienter, der ikke har et lavt antal hvide blodlegemer
- alvorlige invasive infektioner med *Candida*-arter, når svampen er resistent over for fluconazol (et andet middel mod svampeinfektion)
- alvorlige svampeinfektioner forårsaget af *Scedosporium*- eller *Fusarium*-arter (to andre typer af svamp).

Voriconazole Teva er beregnet til patienter med forværrede og potentielt livstruende svampeinfektioner.

Forebyggelse af svampeinfektioner hos højrisikopatienter, der har fået en knoglemarvstransplantation.

Denne medicin bør kun bruges under tilsyn af en læge.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Voriconazole Teva

Tag ikke Voriconazole Teva:

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

Det er meget vigtigt, at du fortæller det til din læge, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du tager eller har taget andre lægemidler, selv hvis disse er håndkøbslægemidler eller naturlægemidler.

Du må **ikke** tage følgende lægemidler, mens du bliver behandlet med Voriconazole Teva:

- terfenadin (mod allergi)
- astemizol (mod allergi)
- cisaprid (mod maveproblemer)
- pimozid (mod psykiske sygdomme)
- quinidin (mod uregelmæssig hjerterytme)
- rifampicin (mod tuberkulose)
- efavirenz (til behandling af hiv) i doser på 400 mg og derover en gang dagligt
- carbamazepin (mod epilepsi og kramper)
- phenobarbital (mod alvorlig søvnløshed og krampeanfald)
- sekalealkaloider (f.eks. ergotamin, dihydroergotamin, som bruges mod migræne)
- sirolimus (anvendes hos transplanterede patienter)
- ritonavir (til behandling af hiv) i doser på 400 mg og derover 2 gange dagligt
- perikon (naturmedicin).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, før du tager Voriconazole Teva, hvis:

- du har haft en allergisk reaktion over for andre azoler.
- du lider af eller har lidt af en leversygdom. Hvis du har en leversygdom, kan din læge ordinere en lavere dosis af Voriconazole Teva. Din læge vil også kontrollere din leverfunktion under behandling med Voriconazole Teva ved at tage blodprøver.
- du ved, at du har problemer i hjertemuskulaturen (kardiomyopati), uregelmæssig hjerterytme, langsom hjerterytme eller et unormalt elektrokardiogram (EKG), et såkaldt ”forlænget QT-syndrom”.

Du bør helt undgå sollys og ophold i solen under behandlingen. Det er vigtigt at tildække huden og bruge solcreme med høj solbeskyttelsesfaktor (SPF), da du kan være særlig følsom over for solens UV-stråler. Disse forsigtighedsregler gælder også for børn.

Mens du er i behandling med Voriconazole Teva, skal du fortælle det til din læge med det samme, hvis du får

- solskoldning
- alvorligt hududslæt eller blærer
- knoglesmerter.

Hvis du får skader på huden som beskrevet ovenfor, vil lægen måske henvise dig til en hudlæge, som efter en undersøgelse muligvis beslutter, at det er vigtigt, at du går til regelmæssig kontrol. Der er en lille risiko for, at langvarig brug af Voriconazole Teva kan forårsage hudkræft.

Din læge vil tage blodprøver til vurdering af din lever- og nyrefunktion.

Børn og unge

Voriconazole Teva må ikke gives til børn under 2 år.

Brug af anden medicin sammen med Voriconazole Teva

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Visse typer medicin kan påvirke virkningen af Voriconazole Teva, eller Voriconazole Teva kan påvirke virkningen af anden medicin, når medicinen tages samtidig med Voriconazole Teva.

Fortæl det til lægen, hvis du tager følgende medicin, da samtidig behandling med Voriconazole Teva bør undgås, hvis det er muligt:

- ritonavir (medicin mod hiv) i doser på 100 mg 2 gange dagligt.

Fortæl det til lægen, hvis du tager følgende medicin, da samtidig behandling med Voriconazole Teva bør undgås, hvis det er muligt. Det kan være nødvendigt at justere voriconazol-dosis:

- Rifabutin (medicin mod tuberkulose). Hvis du allerede er i behandling med rifabutin, er det nødvendigt at tage blodprøver samt være opmærksom på bivirkninger forbundet med rifabutin.
- Phenytoin (medicin mod epilepsi). Hvis du allerede er i behandling med phenytoin, er det nødvendigt at måle mængden af phenytoin i dit blod under behandlingen med Voriconazole Teva, og det kan være nødvendigt at justere dosis.

Fortæl det til lægen, hvis du tager følgende medicin, da det kan være nødvendigt at justere dosis og kontrollere, om medicinen og/eller Voriconazole Teva stadig har den ønskede virkning:

- warfarin og anden blodfortyndende medicin (f.eks. phenprocoumon, acenocoumarol; bruges til at nedsætte blodets evne til at størkne)
- ciclosporin (anvendes hos transplanterede patienter)
- tacrolimus (anvendes hos transplanterede patienter)
- sulfonylurinstoffer (f.eks. tolbutamid, glipizid og glyburid) (medicin mod sukkersyge)
- statiner (f.eks. atorvastatin, simvastatin) (kolesterolsænkende medicin)
- benzodiazepiner (f.eks. midazolam, triazolam) (medicin mod alvorlig søvnløshed og stress)
- omeprazol (medicin mod mavesår)
- orale svangerskabsforebyggende midler (hvis du tager Voriconazole Teva sammen med orale svangerskabsforebyggende midler, kan du få bivirkninger, såsom kvalme og menstruationsforstyrrelser)
- vinkaalkaloider (f.eks. vincristin og vinblastin) (medicin mod kræft)
- indinavir og andre hiv-proteasehæmmere (medicin mod hiv)
- non-nucleosid reverse transcriptase-hæmmere (f.eks. efavirenz, delavirdin, nevirapin) (medicin mod hiv) (nogle doser af efavirenz kan IKKE tages på samme tid som Voriconazole Teva)
- metadon (medicin mod heroinmisbrug)
- alfentanil og fentanyl samt andre korttidsvirkende opiater, såsom sufentanil (smertestillende medicin, der bruges ved operationer)
- oxycodon og andre langtidsvirkende opiater, såsom hydrocodon (bruges mod moderate og stærke smerter)
- non-steroid anti-inflammatoriske lægemidler (f.eks. ibuprofen og diclofenac) (bruges til behandling af smerter og betændelsestilstande)
- fluconazol (bruges mod svampeinfektioner)
- everolimus (bruges til behandling af fremskreden nyrekræft og til patienter, der er blevet transplanteret).

Graviditet og amning

Du må ikke tage Voriconazole Teva under graviditet, medmindre det er foreskrevet af din læge. Hvis du er i den fødedygtige alder, skal du bruge sikker prævention. Kontakt straks din læge, hvis du bliver gravid, mens du tager Voriconazole Teva.

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.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Voriconazole Teva kan forårsage sløring af synet eller ubehagelig lysfølsomhed. Hvis dette sker, bør du ikke køre bil eller betjene maskiner. Kontakt din læge, hvis du oplever dette.

Voriconazole Teva indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Voriconazole Teva

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Lægen fastlægger dosis for hver enkelt patient afhængigt af vægt og infektionstype.

Den anbefalede dosis til voksne (herunder ældre patienter) er:

	Tabletter	
	Patienter på 40 kg eller derover	Patienter under 40 kg
Dosis i de første 24 timer (initialdosis)	400 mg hver 12. time i de første 24 timer.	200 mg hver 12. time i de første 24 timer.
Dosis efter de første 24 timer (vedligeholdelsesdosis)	200 mg 2 gange dagligt.	100 mg 2 gange dagligt.

Afhængigt af hvordan behandlingen virker, vil lægen måske øge dosis til 300 mg 2 gange dagligt.

Lægen kan beslutte, at dosis skal nedsættes, hvis du har mild til moderat skrumpelever.

Brug til børn og unge

Den anbefalede dosis til børn og unge er:

	Tabletter	
	Børn fra 2 år til under 12 år samt unge fra 12 år til 14 år, der vejer mindre end 50 kg.	Unge fra 12 til 14 år, der vejer mere end 50 kg samt alle unge over 14 år.
Dosis i de første 24 timer (initialdosis)	Behandlingen af barnet vil blive startet som en indsprøjtning.	400 mg hver 12. time i de første 24 timer.
Dosis efter de første 24 timer (vedligeholdelsesdosis)	9 mg/kg 2 gange dagligt (højst 350 mg 2 gange dagligt)	200 mg 2 gange dagligt.

Afhængigt af hvordan behandlingen virker, vil lægen måske øge dosis.

Tabletterne må kun gives, hvis barnet er i stand til at sluge tabletterne.

Du skal tage tabletten mindst én time før eller én time efter et måltid. Tabletterne synkes hele sammen med vand.

Hvis du eller dit barn tager Voriconazole Teva til forebyggelse af svampeinfektioner, kan lægen stoppe behandlingen med Voriconazole Teva, hvis du eller dit barn får behandlingsrelaterede bivirkninger.

Hvis du har taget for meget Voriconazole Teva

Kontakt lægen eller skadestuen, hvis du har taget flere Voriconazole Teva-tabletter, end der står her (eller hvis andre har taget dine tabletter), eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag æsken med Voriconazole Teva-tabletter med. Hvis du har taget for mange Voriconazole Teva-tabletter, kan du opleve unormal intolerance over for lys.

Hvis du har glemt at tage Voriconazole Teva

Det er vigtigt, at du tager Voriconazole Teva regelmæssigt på samme tidspunkt hver dag. Hvis du glemmer at tage en dosis, skal du tage den næste dosis, når det er tid. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Voriconazole Teva

Det er blevet påvist, at når man tager alle doser regelmæssigt, forhøjes medicinens virkning. Derfor er det vigtigt, at du fortsætter med at tage Voriconazole Teva som beskrevet ovenfor, medmindre din læge beder dig stoppe behandlingen.

Fortsæt med at tage Voriconazole Teva, indtil din læge siger, at du skal stoppe. Stop ikke behandlingen i utide, da din infektion muligvis ikke er kureret. Patienter med nedsat immunsystem eller med svære infektioner kan have behov for langvarig behandling for at undgå, at infektionen kommer igen.

Når din læge stopper Voriconazole Teva-behandlingen, bør du ikke kunne mærke det.

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

4. Bivirkninger

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

De fleste bivirkninger er milde og forbigående. Dog kan der forekomme alvorligere bivirkninger, hvor lægehjælp er påkrævet.

Alvorlige bivirkninger – stop med at tage Voriconazole Teva og søg læge øjeblikkeligt

- udslæt
- gulsot, ændringer i blodprøver for leverfunktion
- betændelse i bugspytkirtlen.

Andre bivirkninger

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

- nedsat syn (ændring i synet herunder sløret syn, ændringer i farvesyn, unormal manglende tolerance ved synsopfattelse af lys, farveblindhed, øjensygdom, lyscirkler, natteblindhed, gyngende syn, gnister, synsaura, nedsat synskarphed, synsklarhed, tab af dele af det sædvanlige synsfelt, pletter for øjnene)
- feber
- udslæt
- kvalme, opkastning, diarré

- hovedpine
- hævelse af arme og ben
- mavesmerter
- vejrtrækningsbesvær
- forhøjede leverenzzymer.

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

- bihulebetændelse, betændelse i gummerne, kuldegysninger, svaghed
- lavt antal, herunder alvorligt, af visse typer røde (sometider immunrelateret) og/eller hvide blodlegemer (sometider med feber), lavt antal celler som kaldes blodplader, der hjælper blodet med at størkne
- lavt blodsukker, lavt indhold af kalium i blodet, lavt indhold af natrium i blodet
- angst, depression, forvirring, uro, søvnløshed, hallucinationer
- krampeanfald, rysten eller ukontrollerede muskelbevægelser, prikken eller unormal hudfornemmelse, øget muskelspænding, søvnighed, svimmelhed
- blødning i øjet
- forstyrrelser i hjerterytmen, herunder meget hurtig puls, meget langsom puls, besvimelse
- lavt blodtryk, betændelsestilstand i en vene (som kan forbindes med dannelse af blodpropper)
- akut vejrtrækningsbesvær, brystmerter, hævelser i ansigtet (mund, læber og omkring øjnene), ophobning af væske i lungerne
- forstoppelse, fordøjelsesbesvær, betændelse i læberne
- gulsot, leverbetændelse og leverskade
- hududslæt der kan medføre udbredt blæredannelse og afskalning af huden, og som er kendetegnet ved et fladt, rødt område på huden, der er dækket af små sammenflydende ujævnheder, hudrødme
- kløe
- hårtab
- rygsmerter
- nyresvigt, blod i urinen, ændringer i blodprøver for nyrefunktion.

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

- influenzalignende symptomer, irritation og betændelse i mave-tarm-kanalen, betændelse i mave-tarm-kanalen, hvilket kan forårsage diarré i forbindelse med antibiotika, betændelse i lymfekar
- betændelse i den tynde hinde på indersiden af bugvæggen
- forstørrede lymfeknuder (undertiden smertefuld), knoglemarvssvigt, øget antal eosinofiler
- allergisk reaktion eller overdreven immunreaktion
- hæmning af binyrebarkfunktionen, nedsat funktion af skjoldbruskkirtlen
- unormal hjertefunktion, Parkinson-lignende symptomer, nerveskade, som giver følelsesløshed, smerter, prikkende eller brændende fornemmelse i hænder eller fødder
- balance- eller koordinationsproblemer
- hjerneødem
- dobbeltsyn, alvorlige øjentalstande, herunder smerter og betændelsestilstand i øjne og øjenlåg, unormale øjenbevægelser, beskadigelse af synsnerven, der medfører nedsat syn, hævelse af synsnervpapillen
- nedsat berøringsfølelse
- smagsforstyrrelser
- problemer med hørelsen, ringen for ørerne, fornemmelse af at alting drejer rundt
- betændelse i visse indre organer, bugspytkirtlen og tolvfingertarmen, hævelse og betændelsestilstand i tungen
- forstørret lever, leversvigt, problemer med galdeblæren, galdesten
- ledbetændelse, betændelse i årerne under huden (som kan forbindes med dannelse af blodpropper)
- betændelsestilstand i nyrerne, proteiner i urinen, nyreskader
- meget hurtig puls eller uregelmæssig hjerterytme, sommetider med uregelmæssige elektriske impulser

- unormalt elektrokardiogram (EKG)
- forhøjet kolesterol i blodet, forhøjet urinstof i blodet
- allergiske hudreaktioner (sometider alvorlige), herunder livstruende hudsygdom, der giver smertende blærer og sår på hud og slimhinder, især i munden, betændelse i huden, nældefeber, solskoldning eller kraftige hudreaktioner pga. lys eller solens stråler, hudrødme og hudirritation, rød eller violet misfarvning af huden, som kan være forårsaget af et lavt antal blodplader, eksem

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

- øget funktion af skjoldbruskkirtlen
- nedsat hjernefunktion, der er en alvorlig komplikation i forbindelse med leversygdom
- tab af de fleste fibre i synsnerven, uklar hornhinde, ufrivillige øjenbevægelser
- blæreformet eksem pga. lysfølsomhed
- lidelse, hvor kroppens immunforsvar angriber dele af det perifere nervesystem
- problemer med hjerterytme eller -ledning (sometider livstruende)
- livstruende allergisk reaktion
- sygdom i blodets størkningssystem
- allergiske hudreaktioner (sometider alvorlige), herunder hurtig hævelse i huden, underhuden, slimhinder og vævet under slimhinden, kløende eller ømme pletter af tyk, rød hud med sølvfarvede hudskæl, irritation i hud og slimhinder, livstruende hudtilstand, der får store dele af overhuden (det yderste hudlag) til at løsnes fra hudlagene nedenunder.
- små, tørre, skællede hudpletter, sommetider fortykket med hård eller forhornet hud.

Bivirkninger med ukendt hyppighed:

- fregner og pigmentpletter.

Andre betydelige bivirkninger, hvis hyppighed ikke er kendt, men som du øjeblikkeligt skal fortælle til lægen:

- hudkræft
- betændelse i vævet omkring knoglen
- røde, skællede pletter eller ringformede hudlæsioner, der kan være symptomer på den autoimmune sygdom, som kaldes kutan lupus erythematosus.

Da Voriconazole Teva kan påvirke lever og nyrer, vil din læge tage blodprøver for at kontrollere din lever- og nyrefunktion. Du skal kontakte lægen, hvis du får mavesmerter, eller hvis din afføring får en anden konsistens.

Der er set tilfælde af hudkræft hos patienter, der blev behandlet med voriconazol igennem længere tid.

Solskoldning eller kraftig hudreaktion pga. lys eller solens stråler er set hyppigere hos børn. Hvis du eller dit barn udvikler hudlidelser, kan lægen henvise dig til en hudspecialist, som efter konsultation kan beslutte, om det er vigtigt, at du eller dit barn tilses regelmæssigt. Forhøjede leverenzymmer er også set oftere hos børn.

Hvis bivirkningerne fortsætter eller er generende, skal du kontakte lægen.

Indberetning af bivirkninger

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 Lægemiddelstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk eller ved at kontakte Lægemiddelstyrelsen via mail på dkma@dkma.dk eller med almindeligt brev til Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S. 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 blisterkort eller æske efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Voriconazole Teva indeholder:

- aktivt stof: voriconazol. Hver tablet indeholder 50 mg voriconazol (Voriconazole Teva 50 mg filmovertukne tabletter) eller 200 mg voriconazol (Voriconazole Teva 200 mg filmovertukne tabletter).
- øvrige indholdsstoffer: lactosemonohydrat (se punkt 2), croscarmellosematrium, povidon K25, prægelatineret majsstivelse, magnesiumstearat, hypromellose 5 mPa s, glycerol 85 %, titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelser

50 mg: hvide, runde, bikonvekse filmovertukne tabletter (diameter: ca. 7,2 mm) med "V" præget på den ene side og "50" på den anden side.

200 mg: hvide, runde, bikonvekse filmovertukne tabletter (størrelse: ca. 17,2 mm x 7,2 mm) med "V" præget på den ene side og "200" på den anden side.

Voriconazole Teva 50 mg filmovertukne tabletter findes i multipakninger og enkeltpakninger med 2, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 98 og 100 tabletter i pvc/alu-blisterkort.

Voriconazole Teva 200 mg filmovertukne tabletter findes i multipakninger og enkeltpakninger med 2, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 98 og 100 tabletter i pvc/alu-blisterkort.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Holland

Repræsentant:

Teva Denmark A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Tlf.: 44 98 55 11
E-mail: info@tevapharm.dk

Fremstiller:
PLIVA Croatia Ltd.
Prilaz baruna Filipovića 25
10000 Zagreb
Kroatien

Dette lægemiddel er godkendt i EEA's medlemslande under følgende navne:

Belgien:	Voriconazole Teva 50 mg filmomhulde tabletten Voriconazole Teva 200 mg filmomhulde tabletten
Danmark:	Voriconazole Teva
Estland:	Voriconazole Teva
Frankrig:	Voriconazole Teva 50 mg, comprimé pelliculé Voriconazole Teva 200 mg, comprimé pelliculé
Grækenland:	Voriconazole Teva 50 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Voriconazole Teva 200 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Holland:	Voriconazol 50 mg Teva, filmomhulde tabletten Voriconazol 200 mg Teva, filmomhulde tabletten
Irland:	Voriconazole Teva 200mg Film-coated Tablets
Italien:	Voriconazolo Teva
Letland:	Voriconazole Teva 200 mg plêvele dengtos tabletės
Litauen:	Voriconazole Teva 200 mg plêvele dengtos tabletės
Luxembourg:	Voriconazole Teva 50 mg comprimés pelliculés Voriconazole Teva 200 mg comprimés pelliculés
Malta:	Voriconazole Teva 200mg Film-coated Tablets
Polen:	Voriconazole Teva
Portugal:	Voriconazol Teva
Rumænien:	Voriconazol Teva 50 mg comprimate filmate Voriconazol Teva 200 mg comprimate filmate
Spanien:	Voriconazol Teva 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG Voriconazol Teva 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Sverige:	Voriconazole Teva
Storbritannien:	Voriconazole 50mg Filmcoated Tablets Voriconazole 200mg Filmcoated Tablets
Tjekkiet:	Voriconazole Teva 200 mg
Tyskland:	Voriconazol-ratiopharm® 50 mg Filmtabletten Voriconazol-ratiopharm® 200 mg Filmtabletten
Ungarn:	Voriconazole Teva 200 mg filmtablett
Østrig:	Voriconazol ratiopharm 200 mg Filmtabletten

Denne indlægsseddel blev senest revideret 07/2017.