

Indlægsseddel: Information til patienten

Tramadol Krka 100 mg depottabletter
Tramadol Krka 150 mg depottabletter
Tramadol Krka 200 mg depottabletter

tramadolhydrochlorid

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 dette lægemiddel 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 Tramadol Krka
3. Sådan skal du tage Tramadol Krka
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Tramadol – det aktive stof i Tramadol Krka– er smertestillende og tilhører gruppen af opioider, som virker på det centrale nervesystem. Tramadol lindrer smerter ved at påvirke specielle nerveceller i hjernen og rygmærven.

Tramadol Krka anvendes til behandling af moderate til stærke smerter.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Tramadol Krka

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

Tag ikke Tramadol Krka

- hvis du er allergisk over for tramadol eller et af de øvrige indholdsstoffer i Tramadol Krka (angivet i punkt 6)
- hvis du har akut forgiftning med alkohol, sovelægemiddel, smertestillende midler eller lægemiddel der påvirker humør og følelser
- hvis du anvender såkaldte MAO-hæmmere (lægemiddel til behandling af depression) eller har anvendt sådanne i de sidste 2 uger inden behandling med Tramadol Krka (se ”Brug af andre lægemidler sammen med Tramadol Krka”)
- hvis du lider af epilepsi, og dine anfald ikke er tilstrækkeligt kontrolleret ved behandling
- som led i nedtrapning af andet lægemiddel.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Tramadol Krka:

- hvis du tror, at du er afhængig af andre smertestillende midler (opioider)

- hvis du lider af bevidsthedsforstyrrelser (hvis du føler, at du er ved at besvime)
- hvis du er i en choktilstand (koldsved kan være et tegn på dette)
- hvis du har et øget tryk i hjernen (f.eks. efter kranieskade eller hjernesygdom)
- hvis du har svært ved at trække vejret
- hvis du har tendens til epilepsi eller kramper, eftersom risikoen for krampeanfald kan blive øget
- hvis du lider af en lever- eller nyresygdom
- hvis du har depression og får antidepressiva, da nogle af dem kan interagere med tramadol (se ”Brug af andre lægemidler sammen med Tramadol Krka”).

Serotoninsyndrom

Der er svag risiko for at få det såkaldte serotoninsyndrom efter at have taget tramadol i kombination med visse antidepressiva eller tramadol alene. Søg straks lægehjælp, hvis du får et eller flere af symptomerne i forbindelse med dette alvorlige syndrom (se pkt. 4 ”Bivirkninger”).

Søvnrelaterede vejrtrækningsforstyrrelser

Tramadol Krka kan forårsage søvnrelaterede vejrtrækningsforstyrrelser såsom søvnapnø (pauser i vejrtrækningen under søvn) og søvnrelateret hypoxæmi (lavt iltniveau i blodet). Symptomerne kan inkludere pauser i vejrtrækningen under søvn, natlige opvågninger på grund af åndenød, problemer med at sove igennem eller overdreven døsigthed i løbet af dagen. Kontakt lægen hvis du eller en anden observerer disse symptomer. Din læge kan overveje at nedsætte din dosis.

Der er rapporteret epileptiske anfald hos patienter, der blev behandlet med tramadol på de anbefalede dosisniveauer. Risikoen for epileptiske anfald kan blive øget, når tramadol-dosen overstiger den højeste anbefalede daglige dosis (400 mg).

Tolerance og afhængighed

Dette lægemiddel indeholder tramadol, som er et opioidlægemiddel. Gentagen brug af opioider kan resultere i, at stoffet bliver mindre effektivt (du bliver vant til det, også kendt som tolerance). Gentagen brug af Tramadol Krka kan også føre til afhængighed og misbrug, hvilket kan resultere i livstruende overdosis. Risikoen for disse bivirkninger kan stige med en højere dosis og længere anvendelsesvarighed.

Afhængighed kan give dig en følelse af, at du ikke længere har kontrol over, hvor meget lægemiddel du behøver at tage, eller hvor ofte du behøver at tage den.

Risikoen for at blive afhængig varierer fra person til person. Du kan have en større risiko for at blive afhængig af Tramadol Krka, hvis:

- du eller nogen i din familie nogensinde har misbrugt eller været afhængig af alkohol, receptpligtig lægemiddel eller ulovlige stoffer ("afhængighed").
- du er ryger.
- du nogensinde har haft problemer med dit humør (depression, angst eller en personlighedsforstyrrelse) eller er blevet behandlet af en psykiater for andre psykiske sygdomme.

Hvis du bemærker nogen af følgende tegn, mens du tager Tramadol Krka, kan det være et tegn på, at du er blevet afhængig:

- du har taget lægemidlet længere end anbefalet af din læge.
- du har behov for at tage mere end den anbefalede dosis.
- du bruger lægemidlet af andre grunde end forskrevet, f.eks. "for at holde dig rolig" eller "til at hjælpe dig med at sove".
- du har gjort gentagne, mislykkede forsøg på at stoppe eller kontrollere brugen af lægemidlet.
- når du holder op med at tage lægemidlet, føler du dig utilpas, og du får det bedre, når du tager lægemidlet igen ("abstinenser").

Hvis du bemærker nogen af disse tegn, skal du tale med din læge for at diskutere den bedste behandlingsforløb for dig, herunder hvornår det er passende at stoppe, og hvordan du stopper sikkert

(se afsnit 3, Hvis du holder op med at tage Tramadol Krka).

Informér din læge hvis nogle af disse problemer opstår under behandlingen med Tramadol Krka, eller hvis du tidligere har oplevet nogle af disse problemer.

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du oplever nogen af følgende symptomer, når du tager Tramadol Krka:

Voldsom træthed, appetitløshed, svære mavesmerter, kvalme, opkastning eller lavt blodtryk. Dette kan være tegn på binyrebarkinsufficiens (lave kortisolniveauer). Kontakt lægen, hvis du får disse symptomer. Din læge vil beslutte, om du har brug for hormontilskud.

Tramadol bliver omdannet i leveren af et enzym. Nogle mennesker har en variation af dette enzym, og det kan påvirke mennesker på forskellige måder. Nogle vil ikke opleve tilstrækkelig smertelindring, mens andre vil have større sandsynlighed for at få alvorlige bivirkninger. Hvis du bemærker en af de følgende bivirkninger, skal du stoppe med at tage dette lægemiddel og søge lægehjælp: langsom eller overfladisk vejrtrækning, forvirring, søvnighed, små pupiller, kvalme eller opkastning, forstoppelse, mangel på appetit.

Børn og unge

Dette lægemiddel bør ikke anvendes til børn under 12 år.

Tramadol anbefales ikke til børn og unge med vejrtrækningsproblemer, da symptomerne på tramadolforgiftning kan være værre hos disse børn og unge.

Brug af andre lægemidler sammen med Tramadol Krka

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Du må ikke tage Tramadol Krka samtidig med MAO-hæmmere (lægemiddel til behandling af depression).

Den smertestillende virkning af Tramadol Krka kan blive nedsat, og virkningens varighed kan blive forkortet, hvis du samtidig tager lægemiddel, som indeholder:

- carbamazepin (mod epileptiske anfald);
- ondansetron (mod kvalme).

Samtidig anvendelse af Tramadol Krka og beroligende lægemidler, såsom benzodiazepiner eller beslægtede lægemidler, øger risikoen for døsigthed, vejrtrækningsbesvær (respirationsdepression), koma, og det kan være livstruende. Derfor bør samtidig anvendelse kun overvejes, når der ikke er andre behandlingsmuligheder.

Hvis lægen ordinerer Tramadol Krka sammen med beroligende lægemidler, bør dosen og varigheden af samtidig behandlingen begrænses af lægen.

Fortæl lægen om alle de beroligende lægemidler, du tager, og følg lægens dosisbefaling nøjagtigt. Det kan være nyttigt at informere venner eller familie om at være opmærksomme på de tegn og symptomer, der er anført overfor. Kontakt din læge, hvis du oplever nogle af disse symptomer.

Lægen vil fortælle dig om du skal tage Tramadol Krka og i hvilken dosis.

Risikoen for bivirkninger stiger:

- hvis du tager beroligende lægemiddel, sovopiller, anden smertestillende lægemiddel som morfin og codein (også som hostelægemedel) og alkohol, samtidig med, at du tager Tramadol Krka. Du kan blive døsig eller føle, at du er ved at besvime. Tal med lægen, hvis dette sker.
- hvis du tager lægemiddel, som kan give kramper (anfald) såsom visse antidepressiva eller antipsykotika. Risikoen for at få et anfald kan øges, hvis du tager Tramadol Krka på samme tid. Din læge vil fortælle, hvorvidt Tramadol Krka er egnet til dig.

- hvis du får visse antidepressiva, da Tramadol Krka kan vekselvirke med disse lægemidler, og du kan få serotonin syndrom (se pkt. 4 "Bivirkninger").
- hvis du tager blodfortyndende lægemiddel (f.eks. warfarin) sammen med Tramadol Krka. Den blodfortyndende virkning af lægemidler kan påvirkes, og der kan opstå blødning.
- hvis du tager gabapentin eller pregabalin til behandling af epilepsi eller smerte på grund af nerveproblemer (neuropatiske smerter).

Brug af Tramadol Krka sammen med mad og alkohol

Drik ikke alkohol under behandlingen, da Tramadol Krka kan øge virkningen af alkohol. Indtagelse af mad påvirker ikke virkningen af Tramadol Krka.

Graviditet, amning og frugtbarhed

Graviditet

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. Der er begrænset kendskab til, om det er sikkert at tage tramadol i forbindelse med graviditet. Du må derfor ikke tage Tramadol Krka, hvis du er gravid.

Vedvarende brug under graviditet kan føre til afhængighed af tramadol hos det ufødte barn og forårsage abstinenssymptomer hos det nyfødte barn.

Amning

Tramadol udskilles i modermælken. Derfor bør du ikke tage Tramadol Krka mere end én gang under ammeperioden, eller hvis du tager Tramadol Krka mere end én gang, bør du stoppe med at amme.

Frugtbarhed

Erfaring ved brug af tramadol hos mænd og kvinder tyder ikke på, at tramadol påvirker frugtbarheden.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekant. Det betyder, at Tramadol Krka kan give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Tramadol Krka kan forårsage sløvhed, svimmelhed og sløret syn og kan derved svække din reaktionsevne. Hvis du føler, at din reaktionsevne påvirkes, må du ikke køre bil eller andre køretøjer, lad være med at arbejde med elektrisk værktøj eller føre maskiner.

Tramadol Krka indeholder lactose

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

3. Sådan skal du tage Tramadol Krka

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

Før du starter behandlingen og regelmæssigt under behandlingen, vil din læge diskutere med dig, hvad du kan forvente af at bruge Tramadol Krka, hvornår og hvor længe du skal tage det, hvornår du skal kontakte din læge, og hvornår du skal stoppe det (se også afsnit 2).

Din læge vil justere dosis til intensiteten af din smerte og til din individuelle smertefølsomhed. Generelt skal du have den laveste dosis, der afhjælper smerten. Tag ikke mere end 400 mg tramadolhydrochlorid dagligt, medmindre din læge har sagt du skal.

Den anbefalede dosis er:

Voksne og unge fra 12 år

- En Tramadol Krka 100 mg tablet to gange daglig (svarende til 200 mg tramadolhydrochlorid per dag), helst om morgenen og om aftenen.

Hvis det er nødvendigt, kan dosis øges op til 150 mg eller 200 mg to gange daglig (svarende til 300 mg - 400 mg tramadolhydrochlorid daglig).

Børn

Tramadol Krka bør ikke anvendes til børn under 12 år.

Ældre patienter

Hos ældre (over 75 år) kan udskillelsen af tramadol være forsinket.

Hvis dette gælder for dig, kan din læge anbefale forlængelse af doseringsintervallet.

Svær lever- eller nyresygdom (svigt)/dialysepatienter

Patienter med svær lever og/eller nyresvigt bør ikke tage Tramadol Krka.

Hvis sygdommen i dit tilfælde er mild eller moderat, kan din læge anbefale forlængelse af doseringsintervallet.

Administration

Tramadol Krka er til oral anvendelse.

Slug altid Tramadol Krka depottabletterne hele, uden at dele eller tygge dem, sammen med tilstrækkelig væske, helst om morgenen og aftenen. Du kan tage tabletterne på tom mave eller sammen med et måltid.

Hvor lang tid skal du tage Tramadol Krka

Du må ikke tage Tramadol Krka længere end nødvendigt. Hvis du har behov for behandling i en længere periode, vil din læge med jævne, korte mellemrum (om nødvendigt med pauser i behandlingen) tjekke om du skal fortsætte med at tage Tramadol Krka og i hvilken dosis.

Tal med din læge eller apotekspersonalet, hvis du oplever, at effekten af Tramadol Krka er for stærk eller for svag.

Hvis du har taget for meget Tramadol Krka

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Tramadol Krka, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Hvis du ved en fejl har taget en ekstra dosis Tramadol Krka, vil dette sædvanligvis ikke have nogen negative effekter. Du bør tage din næste dosis som foreskrevet.

Hvis du (eller en anden) sluger en masse Tramadol Krka tabletter på samme tid, skal du tage på skadestuen eller ringe til en læge med det samme. Tegn på overdosering inkluderer meget små pupiller, opkastning, blodtryksfald, hurtig hjertebanken, kredsløbskollaps, bevidsthedstab, kramper og vejrtrækningsbesvær eller overfladisk vejrtrækning.

Hvis du har glemt at tage Tramadol Krka

Hvis du har glemt at tage Tramadol Krka, er det sandsynligt, at smerten vender tilbage. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at tage Tramadol Krka

Hvis du afbryder eller stopper behandlingen med Tramadol Krka for tidligt, er der risiko for at smerten vender tilbage.

Du må ikke holde op med at tage dette lægemiddel, medmindre din læge har bedt dig om det. Hvis du vil stoppe med at tage dit lægemiddel, skal du tale med din læge om det først, især hvis du har taget

det i lang tid. Din læge vil rådgive dig om, hvornår og hvordan du stopper. Det kan være ved at sætte dosis ned gradvis for at nedsætte chancen for at udvikle unødvendige bivirkninger (abstinenssymptomer).

Kontakt lægen hvis du ønsker at stoppe behandlingen på grund af ubehagelige bivirkninger.

Generelt vil der ikke være nogen eftervirkninger, når behandlingen med Tramadol Krka stoppes. I sjældne tilfælde, hvis du har taget Tramadol Krka i længere tid, kan du føle dig utilpas, når behandlingen pludseligt stoppes. Det kan give ophidselse, nervøsitet, angst, krampe og rysten. Du kan blive hyperaktiv, få søvnproblemer og mavebesvær. Ganske få oplever panikangst, hallucinationer, usædvanlige fornemmelser såsom kløen, prikkende og stikkende fornemmelse under huden og tinnitus (ringen/susen for ørerne). Usædvanlige symptomer fra nervesystemet som f.eks. forvirring, vrangforestillinger, ændring i personlighedsopfattelse (depersonalisering), ændring i virkelighedsopfattelse (derealisation) og forfølgelsesvanvid (paranoia) er meget sjældent set. Hvis du oplever nogle af disse problemer efter ophør af behandling med Tramadol Krka, så kontakt lægen.

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.

Kontakt straks lægen, hvis du får symptomer på en allergisk reaktion såsom hævelser i ansigt, tunge og/eller svælg og/eller synkebesvær eller nældefeber sammen med vejrtrækningsbesvær.

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer)

- svimmelhed
- kvalme

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

- hovedpine, sløvhed
- træthed
- forstoppelse, mundtørhed, opkastning
- øget svedtendens (hyperhidrose)

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

- effekter på hjertet og blodcirkulationen (hjertebanken, hurtigt hjerteslag, svimmelhed eller kredsløbskollaps. Disse effekter kan fortrinsvis forekomme hos patienter, når de står op, og under fysisk anstrengelse.
- opkastningsfornemmelser, mavebesvær (fornemmelse af tryk i maven, oppustethed), diarré
- Hudreaktioner (f.eks. kløe og udslæt)

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

- allergiske reaktioner (f.eks. åndedrætsbesvær, hvæsen, hævelse af huden) og chok (pludselig cirkulationssvigt) er set i meget sjældne tilfælde.)
- langsomt hjerteslag
- forhøjet blodtryk
- unormale hudfornemmelser (f.eks. kløe, prikkende fornemmelse eller følelseløshed i huden), rysten, epileptiske anfald, ufrivillige muskelsammentrækninger, ukoordinerede bevægelser, forbigående tab af bevidsthed (synkope), talebesvær.
- Epileptiske anfald er primært forekommet ved høje doser af tramadol eller hvis tramadol blev taget sammen med andet lægemiddel som kunne forårsage anfald.
- ændringer i appetitten
- hallucinationer, forvirring, søvnforstyrrelser, delirium, angst og mareridt
- Psykologiske problemer kan opstå efter behandling med Tramadol Krka. Disses intensitet og

beskaffenhed kan variere (alt efter patientens personlighed og behandlingens varighed). De kan manifestere sig som ændringer i humør (oftest højt humør, af og til irritation), ændringer i aktivitetsniveau (oftest nedsat, af og til øget) og nedsat kognitiv og sensorisk opfattelseevne (mindre opmærksom og nedsat evne til at træffe beslutninger, som kan forårsage nedsat dømmekraft).

- Lægemedelafhængighed kan forekomme. Hvis behandlingen stoppes brat, kan abstinenssymptomer opstå (se ”Hvis du holder op med at tage Tramadol Krka”).
- sløret syn, store pupiller (mydriasis), små pupiller (miosis)
- langsomt åndedrag, åndenød (dyspnø)
- Der er set forværring af astma, men det er ikke slået fast om det er forårsaget af tramadol. Hvis de anbefalede doser overskrides, eller hvis man samtidig tager andet -lægemiddel, som kan undertrykke hjernefunktionen, kan man opleve at åndedrættet bliver langsommere.
- muskelsvaghed
- besvær, smerter og svien ved vandladning og urintilbageholdelse (dysuri)

Meget sjældne (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter)

- forhøjede levertal

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

- sænkning af blodsukkerniveau
- hikke

Serotoninsyndrom, der kan vise sig som forandringer i mental tilstand (f.eks. rastløs uro, hallucinationer og koma), og andre virkninger såsom feber, forhøjet puls, uregelmæssigt blodtryk, ufrivillige trækninger, muskelstivhed, manglende koordination og/eller gastrointestinale symptomer (f.eks. kvalme, opkastning og diarré) (se pkt. 2 ”Det skal du vide, før du begynder at tage Tramadol Krka”).

Indberetning af bivirkninger

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, 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: <http://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.

Opbevar dette lægemiddel på et sikkert og aflåst sted, hvor andre personer ikke har adgang til det. Det kan forårsage alvorlig skade og være dødeligt for personer, når det ikke er ordineret til dem.

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

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du

ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden. Dette vil være med til at beskytte miljøet.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Tramadol Krka indeholder:

- Aktivt stof: tramadolhydrochlorid.
Hver depottablet indeholder 100 mg tramadolhydrochlorid.
Hver depottablet indeholder 150 mg tramadolhydrochlorid.
Hver depottablet indeholder 200 mg tramadolhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: hypromellose, mikrokrystallinsk cellulose, kolloid vandfri silica, magnesiumstearat i tabletkerne og hypromellose, lactosemonohydrat, titandioxid (E 171), macrogol, triacetin, rød jernoxid (E172) (kun 150 mg og 200 mg depottabletter), gul jernoxid (E172) (kun 150 mg og 200 mg depottabletter) i filmovertræk. Se punkt 2 ”Tramadol Krka indeholder lactose”.

Udseende og pakningsstørrelser

Tramadol Krka 100 mg depottabletter

Hvide, runde, bikonvekse, filmovertrukne tabletter præget med T1 på den ene side af tableten.
Tabletdiameter: ca. 10 mm.

Tramadol Krka 150 mg depottabletter

Svagt orange pink, runde, bikonvekse, filmovertrukne tabletter præget med T2 på den ene side af tableten. Tabletdiameter: ca. 10 mm.

Tramadol Krka 200 mg depottabletter

Svagt pink, runde, bikonvekse, filmovertrukne tabletter præget med T3 på den ene side af tableten.
Tabletdiameter: ca. 10 mm.

Tramadol Krka fås i æsker indeholdende:

10, 20, 28, 30, 50, 60, 90 eller 100 depottabletter i børnesikret blisterpakninger.

10 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 60 x 1, 90 x 1 og 100 x 1 depottabletter i perforerede børnesikret enkeltblisterpakninger.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Lokal repræsentant

KRKA Sverige AB, Götgatan 78, box 24, 118 30 Stockholm, Sverige

Denne indlægsseddel blev senest ændret 01/2026

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside <http://www.dkma.dk>.