

Indlægsseddel: Information til brugeren

Aduvanz 20 mg kapsler, hårde

Aduvanz 30 mg kapsler, hårde

Aduvanz 50 mg kapsler, hårde

Aduvanz 70 mg kapsler, hårde

lisdexamfetamindimesilat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge 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 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 Aduvanz
3. Sådan skal du tage Aduvanz
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Virkning

Aduvanz indeholder det aktive stof lisdexamfetamindimesilat, som hjælper på din hjerneaktivitet. Den kan forbedre din opmærksomhed, hjælpe på din koncentration og gøre dig mindre impulsiv. Aduvanz er et langtidsvirkende lægemiddel, som virker gradvist over en 14-timers periode.

Anvendelse

Aduvanz er en behandling for "Attention Deficit Hyperactivity Disorder" (ADHD) til voksne.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke har det bedre efter en måneds behandling.

Aduvanz anbefales ikke til alle personer med ADHD, og beslutningen om at anvende dette lægemiddel er baseret på en grundig medicinsk udredning.

For børn og unge i alderen 6 til 17 år findes der et andet præparat, der indeholder lisdexamfetamindimesilat. Lisdexamfetamindimesilat bruges ikke som behandling for ADHD til børn under 6 år, da det er ukendt, om det er sikkert og fordelagtigt for så unge personer.

Sådan virker det

Aduvanz forbedrer aktiviteten i visse underaktive dele af hjernen. Lægemidlet kan forbedre opmærksomheden, koncentrationen og reducere impulsiv adfærd.

Lægemidlet gives som en del af et behandlingsprogram, der normalt omfatter:

- psykoterapi
- uddannelsesterapi
- adfærdsterapi
- beskæftigelsesterapi
- social terapi

Det ordineres kun af læger, som har erfaring med at behandle personer med adfærds vanskeligheder.

Hvis du ikke tidligere er blevet behandlet for ADHD, vil lægen kontrollere, om du har haft ADHD siden barndommen, før du får ordineret Aduvanz.

Om ADHD

Personer med ADHD har besvær med at:

- sidde stille
- koncentrere sig

Det er ikke deres skyld, at de ikke kan gøre disse ting. ADHD kan dog forårsage problemer i hverdagen. Personer med ADHD kan have problemer med arbejdet, indlæring, forhold og have et lavt selvværd.

ADHD påvirker ikke intelligensen hos en person.

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

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

Tag IKKE Aduvanz

- hvis du er allergisk over for lisdexamfetamin, andre amfetaminforbindelser eller et af de øvrige indholdsstoffer i Aduvanz (angivet i punkt 6).
- hvis du tager et lægemiddel, der kaldes en "monoaminoxidase-hæmmer" (MAO-hæmmer) mod depression, eller har taget en MAO-hæmmer inden for de sidste 14 dage.
- hvis du har et problem med skjoldbruskkirtlen.
- hvis du føler dig usædvanlig opstemt, hyperaktiv eller uhæmmet.
- hvis du tidligere har haft hjerteproblemer – såsom et hjerteanfald, uregelmæssigt hjerteslag, smerter og ubehag i brystet, hjerteinsufficiens, hjertesygdom eller et medfødt hjerteproblem.
- hvis du har højt eller meget højt blodtryk eller forsnævring af blodkarrene.
- hvis du har et forhøjet tryk i øjet (glaukom).

Tag ikke Aduvanz, hvis noget af det ovenstående gælder for dig. Er du i tvivl, så tal med lægen eller apotekspersonalet, før du tager Aduvanz. Aduvanz kan nemlig forværre disse problemer.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Aduvanz, hvis du:

- tidligere har misbrugt receptpligtige lægemidler eller stoffer.
- har haft nyreproblemer.
- har haft anfald (epileptiske anfald, krampeanfald, epilepsi) eller unormale hjernescanninger (EEG'er).
- har gentagne trækninger i en af dine kropsdele, som er svære at kontrollere, eller du gentager lyde og ord.
- har forhøjet blodtryk.
- der er uregelmæssig hjerterytme i din egen eller din families sygehistorie (som kan ses på et elektrokardiogram), eller hvis du har en sygdom og/eller får en behandling, der sandsynliggør uregelmæssig hjerterytme eller saltubalance
- har et hjerteproblem, som ikke er nævnt i afsnittet "Tag ikke" ovenfor.
- har psykiske problemer. Disse kan omfatte:
 - humørsvingninger (fra at være manisk til at være deprimeret - kaldet "bipolar lidelse").
 - start på aggressiv eller uvenlig (fjendtlig) adfærd, eller din aggression bliver værre.
 - se, høre eller føle ting, som ikke eksisterer (hallucinationer).
 - tro på ting, som ikke eksisterer (vrangforestillinger).
 - følelse af at være usædvanlig mistroisk (paranoia).
 - følelse af at være ophidset, nervøs eller anspændt.
 - følelse af at være deprimeret eller skyldfølelse

Hvis du er kvinde i den fertile alder, planlægger at blive gravid eller er gravid (se punktet "Graviditet og amning").

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis noget af det ovenstående gælder for dig, før du starter behandlingen. Aduvanz kan nemlig forværre disse problemer. Din læge vil gerne overvåge, hvordan lægemidlet påvirker dig.

Hvis Aduvanz ikke bruges korrekt, kan det medføre unormal adfærd, og brugeren kan begynde at blive afhængig af lægemidlet. Fortæl det til lægen, hvis du eller dit barn nogensinde har misbrugt eller været afhængig af alkohol, receptpligtige lægemidler eller narkotika. Lad være med at give lægemidlet til andre, selvom de har de samme symptomer.

Aduvanz kan forårsage hjerterytmeforstyrrelser hos nogle personer. Hvis du får hjertebanken eller uregelmæssig hjerterytme i behandlingsperioden, skal du straks fortælle det til lægen. Risikoen for hjerteproblemer kan stige ved dosisøgning. Den anbefalede dosis bør derfor følges.

Ting som din læge vil kontrollere, før du begynder at tage Aduvanz

Dette er for at afgøre, om Aduvanz er det korrekte lægemiddel for dig. Din læge vil tale med dig om:

- andre lægemidler du tager.
- der tidligere er forekommet pludselige uforklarlige dødsfald i familien.
- andre helbredsproblemer (såsom hjerteproblemer), som du eller din familie måtte have.
- hvordan du har det, om du føler dig glad eller ked af det, har mærkelige tanker, eller hvis du har haft det sådan tidligere.
- om der tidligere har været tilfælde af "nervøse trækninger/tics" i familien (gentagne trækninger i en af dine kropsdele, som er svære at kontrollere, eller at du gentager lyde og ord).
- eventuelle psykiske eller adfærdsmæssige problemer, som du eller din familie har lidt af. Lægen vil undersøge din psykiske sygehistorie, og undersøge om nogle medlemmer af din familie har begået selvmord, har bipolar lidelse (humørsvingninger fra mani til depression) eller depression.

Det er vigtigt, at du giver så mange oplysninger, som du kan. Dette vil hjælpe din læge med at afgøre, om Aduvanz er det rigtige lægemiddel til dig. Din læge kan beslutte, at andre medicinske undersøgelser er nødvendige, før du begynder med at tage dette lægemiddel.

Påvirkning af vægten

Aduvanz kan forårsage vægttab hos nogle personer.

Din læge vil omhyggeligt overvåge din vægt, samt hvor godt du spiser.

Hvis du taber dig, kan din læge stoppe behandlingen med Aduvanz i en kort periode.

Brug af andre lægemidler sammen med Aduvanz

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

Tag IKKE Aduvanz, hvis du:

- tager et lægemiddel, der kaldes en "monoaminooxidase-hæmmer" (MAO-hæmmer) for depression, eller har taget en MAO-hæmmer inden for de sidste 14 dage. Indtagelse af en MAO-hæmmer sammen med Aduvanz kan forårsage en pludselig blodtryksstigning. Din læge eller apotekspersonalet vil kunne fortælle dig, om du tager et lægemiddel, som er en MAO-hæmmer.

Aduvanz og nogle andre lægemidler kan påvirke hinanden. Hvis du tager nogle af de følgende lægemidler, bør du tjekke med lægen eller apotekspersonalet, før du tager Aduvanz:

- lægemidler mod alvorlige psykiske problemer.
- lægemidler, som anvendes til at sænke eller øge blodtrykket.
- lægemidler, der anvendes under operationer, såsom smertestillende midler.
- lægemidler mod hoste eller forkølelse. Nogle af disse indeholder lægemiddel, der kan påvirke blodtrykket, så det er vigtigt at tjekke med apotekspersonalet, når du køber nogle af disse præparater.
- lægemidler, der kan påvirke surhedsgraden af din urin, såsom C-vitamin (ascorbinsyre) eller natriumbicarbonat (for eksempel i lægemidler mod fordøjelsesproblemer).

Hvis du er i tvivl om nogle af de former for lægemidler, du tager, er omfattet af den ovenstående liste, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet, før du tager Aduvanz.

Test for stoffer

Dette lægemiddel kan give et positivt resultat, når der testes for stoffer.

Aduvanz står på dopinglisten og kan medføre udelukkelse ved sportsstævner. Spørg lægen.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid, 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 krop nedbryder Aduvanz til andre stoffer, som kan krydse moderkagen og udskilles i mælken hos mennesker. Tilgængelige data fra brug af Aduvanz i løbet af de første tre måneder af graviditeten, viser ikke øget risiko for medfødt misdannelse hos barnet, men der kan være øge risikoen for svangerskabsforgiftning (præeklampsi, en tilstand, der som regel opstår efter 20 ugers graviditet, og som er karakteriseret ved forhøjet blodtryk og protein i urinen) og for tidlig fødsel. Nyfødte, der har været eksponeret for amfetamin under graviditeten, kan opleve abstinenssymptomer (rysten, irritabilitet, stramme muskler). Du må ikke anvende dette

lægemiddel under graviditeten, medmindre det udtrykkeligt tilrådes af din læge, eller amme, mens du tager Aduvanz.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Du kan føle dig svimmel, have problemer med at fokusere eller have sløret syn, mens du tager Aduvanz. Hvis dette sker, kan det være farligt at foretage ting som at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

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

Aduvanz indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol natrium (23 mg) pr. kapsel, det vil sige hovedsageligt 'natriumfrit'.

3. Sådan skal du tage Aduvanz

Hvor meget der skal tages

Tag altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Aduvanz er kun beregnet for dig personligt. Lad være med at give dette lægemiddel til andre, selvom det virker, som om de har de samme symptomer, som du har.

Sådan skal du tage Aduvanz

- Tag Aduvanz om morgenen før morgenmad. Det kan tages sammen med eller uden mad.
- Der er to måder at tage Aduvanz på:
 - Slug kapslen hel sammen med et glas vand
 - Åbn kapslen og tøm indholdet i:
 - Blød mad, såsom yoghurt
 - Et glas vand eller appelsinjuice

Brug en ske til at opløse eventuelle klumper, og rør Aduvanz og yoghurt, vand eller appelsinjuice sammen, indtil de er blandet helt sammen. Spis al yoghurten eller drik alt vandet eller appelsinjuicen straks efter blanding med Aduvanz. Det må ikke opbevares. Vær ikke bekymret, hvis der er en film på glasset eller beholderen bagefter - dette er ikke det aktive stof.

Dosis

- Din læge vil fortælle dig, hvilken styrke kapsel du skal tage hver dag.
- Den anbefalede dosis ved start på behandlingen er 30 mg. Nogle personer kan dog have behov for en lavere startdosis på 20 mg. Din læge vil afgøre den dosis, som du begynder din behandling med. Senere kan lægen øge din dosis, hvis det anses for nødvendigt. Den maksimale, daglige dosis er 70 mg.
- Hvis du har nyrerelaterede problemer, kan din læge reducere dosis.
- Hvis du er ældre, vil din læge undersøge dit blodtryk og kardiovaskulære status før start og under behandlingen (se afsnit 2 "Tag IKKE Aduvanz" og afsnittet "Advarsler og forsigtighedsregler"). Din læge kan muligvis også reducere dosis.
- Du må ikke dele dosen i kapslen. Tag hele kapslens indhold.

Aduvanz hårde kapsler fås i flere styrker. Vær derfor opmærksom på, at du ikke nødvendigvis kan bruge dine hårde kapsler til alle de anførte doseringer

Hvis du ikke har det bedre efter 1 måneds behandling

Hvis du ikke har det bedre, skal du fortælle det til din læge. Du kan have behov for en anden behandling.

Hvis Aduvanz ikke anvendes korrekt

Hvis du anvender Aduvanz forkert, kan du få unormal adfærd, eller du kan blive afhængig af lægemidlet. Kontakt derfor lægen, hvis du nogensinde tidligere har misbrugt eller været afhængig af alkohol, receptpligtige lægemidler eller stoffer.

Hvis du har taget for meget Aduvanz

Hvis du tager for meget Aduvanz, skal du straks tale med en læge eller ringe efter en ambulance. Fortæl dem, hvor meget du har taget.

Tegn på en overdosering kan omfatte: rastløshed, rysten, flere ukontrollerede bevægelser, muskeltrækninger, hurtig vejtrækning, forvirring, en trang til at slå eller argumentere, se, føle eller høre ting, der ikke eksisterer (hallucinationer), paniktilstand, høj feber eller muskelnedbrydning. Træthed og depression kan følge. Opkastning eller kvalme, diarré og mavekramper kan også forekomme. Ændringer i hjerteslaget (langsomt, hurtigt eller uregelmæssigt), højt eller lavt blodtryk, kredsløbskollaps, epileptiske anfald og koma kan observeres.

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

Hvis du har glemt at tage Aduvanz

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Hvis du har glemt en dosis, skal du vente til næste dag. Undgå at tage lægemidlet om eftermiddagen, da der er mulighed for søvnforstyrrelser (insomni).

Hvis du holder op med at tage Aduvanz

Hvis du holder op med at tage dette lægemiddel, kan dine ADHD-symptomer komme tilbage.

Du må ikke holde op med at tage dette lægemiddel uden først at tale med din læge. Du bør ikke pludseligt selv holde op med at tage dette lægemiddel.

Ting din læge vil udføre, mens du tager Aduvanz

Din læge vil udføre nogle test

- før du starter – for at sikre, at Aduvanz er sikkert for dig og vil være gavnligt.
- efter du starter – lægen vil udføre tests mindst hver 6. måned, men muligvis oftere. Disse tests vil også blive udført, hvis dosis ændres. Disse tests omfatter:
 - kontrol af din appetit.
 - måling af vægt.
 - måling af blodtryk og hjerterefrekvens.
 - kontrol om du har problemer med humøret, sindstilstanden eller andre usædvanlige følelser, eller hvis sådanne problemer er forværret, mens du har taget Aduvanz.

Langvarig behandling

Du behøver måske ikke at blive ved med at tage Aduvanz. Hvis du har taget Aduvanz i over et år, bør din læge stoppe behandlingen i et lille stykke tid. Dette vil vise, om du stadig har behov for lægemidlet.

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. Din læge vil tale med dig om disse bivirkninger.

Nogle bivirkninger kan være alvorlige. Hvis du får nogle af bivirkningerne nedenfor, skal du straks søge læge:

Almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 voksne)

- uregelmæssigt hjerteslag (palpitationer)
- brystmerter (kan være et tegn på hjerteproblemer)

Ikke almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 voksne)

- en følelse af at være usædvanlig opstemt, hyperaktiv eller uhæmmet (mani)
- allergiske reaktioner (overfølsomhed)

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

- se, føle og høre ting, som ikke eksisterer (hallucinationer)
- svær allergisk reaktion, der er karakteriseret ved et kraftigt blodtryksfald, vejrtrækningsbesvær og nældefeber/kløe (anafylaktisk reaktion)
- se eller føle eller høre ting, der ikke eksisterer, paranoia, vrangforestillinger (psykotiske episoder)
- forværring af Tourettes syndrom med tegn som f.eks. gentagne trækninger i en af dine kropsdele, som er svære at kontrollere, eller gentagelse af lyde og ord (tics).
- kramper
- unormal hjerterytme, livstruende uregelmæssig hjerterytme (kan ses på et elektrokardiogram). Se afsnit 2, Advarsler og forsigtighedsregler.
- allergisk leverskade, som kan ses ved en mulig gulfarvning af øjnene og/eller huden (eosinofil hepatitis)
- hævelser af ansigt, tunge eller hals, synkebesvær, nældefeber og vejrtrækningsbesvær (angioødem) eller alvorligt udslæt med eller uden blæredannelse, af huden og slimhinderne eller hudirritation, sår eller hævelser i munden, halsen, øjnene, næsen og i området omkring kønsdelene (Stevens-Johnsons syndrom)
- åndenød eller hævede ben (tegn på sygdom i hjertemuskulaturen)

Hvis du får nogle af bivirkningerne ovenfor, skal du straks søge læge.

Andre bivirkninger omfatter følgende: Hvis de bliver alvorlige, skal du kontakte lægen eller apotekspersonalet:

Meget almindelig (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 voksne)

- nedsat appetit
- søvnløshed

- mundtørhed
- hovedpine

Almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 voksne)

- følelse af at være ophidset, skælvende, nervøs, eller irritabel
- følelse af usædvanlig træthed eller rastløshed
- ikke i stand til at få eller opretholde en erektion eller ændring af sexlyst
- følelse af svimmelhed
- ukontrollerede rykvisse bevægelser, rysten, dirren eller usædvanlig høj aktivitet
- gentagne trækninger, der er svære at kontrollere, i alle dele af kroppen eller gentagelse af lyde eller ord (tics)
- humørsvingninger
- højt blodtryk, hurtigt eller uregelmæssigt hjerteslag (takykardi)
- vejtrækningsbesvær
- kvalme eller diarré
- forstoppelse
- vægttab
- overdreven svedtendens
- mavesmerter
- skæren tænder

Ikke almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 voksne)

- uafbrudt tale
- følelse af depression, angst, føle sig nede eller ikke godt tilpas (dysfori)
- følelse af at være usædvanlig glad eller opstemt (eufori)
- konstant pillen ved huden
- ukontrollerede trækninger eller rykvisse bevægelser af kroppen
- følelse af usædvanlig søvnighed
- kløe, udslæt eller hævet rødt kløende udslæt (nældefeber)
- sløret syn
- høj temperatur (feber)
- opkastning
- metallisk smag eller ændret smagssans (dysgeusi)
- besvimelse
- næseblod

Ikke kendt: hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data

- pupillerne udvides i overdreven grad
- aggression
- dårligt blodomløb, der får tæer og fingre til at blive følelsesløse og blege (Raynauds fænomen)

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

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 lægemidlet på et sikkert sted, hvor andre personer ikke kan få adgang til det. Det kan skade andre alvorligt, hvis det ikke er ordineret til dem.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen. Hvis pakningen er mærket med EXP betyder det at udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

Brug ikke lægemidlet, hvis kapslerne ser ud til på nogen måde at være beskadigede.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Aduvanz indeholder:

Aktivt stof: lisdexamfetamindimesilat.

Hver 20 mg kapsel indeholder 20 mg lisdexamfetamindimesilat, svarende til 5,9 mg dexamfetamin.

Hver 30 mg kapsel indeholder 30 mg lisdexamfetamindimesilat, svarende til 8,9 mg dexamfetamin.

Hver 50 mg kapsel indeholder 50 mg lisdexamfetamindimesilat, svarende til 14,8 mg dexamfetamin.

Hver 70 mg kapsel indeholder 70 mg lisdexamfetamindimesilat, svarende til 20,8 mg dexamfetamin.

Øvrige indholdsstoffer:

- Kapselindhold: mikrokrySTALLinsk cellulose (E460), croscarmellosenatrium (E468), magnesiumstearat (E572)
- Kapselskal: gelatine
 - Kapslen med 20 mg indeholder også titandioxid (E171) og gul jernoxid (E172)
 - Kapslen med 30 mg indeholder også titandioxid (E171) og erythrosin (E127)
 - Kapslen med 50 mg indeholder også titandioxid (E171) og brilliant blue FCF (E133)
 - Kapslen med 70 mg indeholder også titandioxid (E171) og brilliant blue FCF (E133) og erythrosin (E127)

- Blæk: shellac (E904), kaliumhydroxid (E525), sort jernoxid E172, Propylenglycol (E1520), koncentreret ammoniakopløsning (E527)

Udseende og pakningsstørrelser

Kapsler, hårde

20 mg kapslerne har en elfenbensfarvet, uigennemsigtig underdel og en elfenbensfarvet, uigennemsigtig overdel, præget med "S489" og "20 mg" i sort blæk.

30 mg kapslerne har en hvid, uigennemsigtig underdel og lyserød, uigennemsigtig overdel, præget med "S489" og "30 mg" i sort blæk.

50 mg kapslerne har en hvid, uigennemsigtig underdel og blå, uigennemsigtig overdel, præget med "S489" og "50 mg" i sort blæk.

70 mg kapslerne har en blå, uigennemsigtig underdel og lyserød, uigennemsigtig overdel, præget med "S489" og "70 mg" i sort blæk.

Pakningsstørrelser: 28 og 30 kapsler.

Ikke alle styrker og pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Orifarm A/S, Energivej 15, 5260 Odense S

Mail: info@orifarm.com

Tlf.: +45 6395 2700

Fremstiller:

Orifarm Supply A/S, Energivej 15, 5260 Odense S

For yderligere oplysninger om dette lægemiddel og ved reklamationer kan du henvende dig til Orifarm A/S.

Denne indlægsseddel blev senest ændret 10/2025.

1000175206-001-01