

Læs hele denne information godt igennem, før du begynder at bruge denne medicin, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem denne information. Du får måske brug for at læse den igen.
- Ønsker du mere information, så kontakt din læge eller apotek.
- Lægen har ordineret Transtec® til dig personligt. Giv derfor ikke medicinen til andre. Den kan være skadelig for andre, selvom de har de samme symptomer som du har.
- Hvis du får bivirkninger, så tal med din læge eller apoteket. Dette gælder også hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Den seneste version af denne indlægsseddel kan findes på www.indlægsseddel.dk.

I denne information er der oplysninger om:

1. Virkning og anvendelse
2. Vigtig information som skal læses, før du bruger Transtec®
3. Sådan skal du bruge Transtec®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

Transtec® 35 mikrogram/t depotplaster
Transtec® 52,5 mikrogram/t depotplaster
Transtec® 70 mikrogram/t depotplaster
buprenorphin

1. Virkning og anvendelse

Transtec® er et smertestillende middel, der er beregnet til at lindre moderate til svære cancersmerter og svær smerte, som ikke reagerer på andre typer smertestillende midler. Transtec® depotplaster virker gennem huden. Efter påsætning af depotplasteret trænger det aktive stof, buprenorphin, gennem huden og ind i blodet. Buprenorphin er et opioid (stærkt smertestillende middel), som reducerer smerte ved at virke på centralnervesystemet (specifikke nerveceller i rygmærven og i hjernen). Effekten af depotplasteret varer i op til 4 dage. Transtec® er ikke egnet til behandling af akut smerte.

2. Vigtig information som skal læses, før du bruger Transtec®

Brug ikke Transtec® hvis:

- Du er overfølsom over for buprenorphin eller nogen af de øvrige indholdsstoffer i denne medicin (angivet i afsnit 6).
- Du er afhængig af stærk smertestillende medicin (opioider);
- Du lider af en sygdom, hvor du har eller kan få alvorligt vejrtrækningsbesvær
- Du også tager MAO-hæmmere (bestemte lægemidler til behandling af depression) eller har taget disse inden for de sidste to uger (se "Anden medicin og Transtec®")
- Du lider af myasthenia gravis (en bestemt type svær muskelsvaghed)
- Du lider af delirium tremens (konfusion og skælven på grund af abstinenser fra alkohol efter vanemæssigt, umådeholdent drikkeri eller som forekommer i tilfælde med overdrevent alkoholindtag)
- Du er gravid

Transtec® må ikke bruges til at behandle abstinenssymptomer hos stofafhængige personer.

Advarsler og forsigtighedsregler

Tal med lægen eller apoteket før du bruger Transtec®, hvis

- Du har alkoholforgiftning
 - Du lider af anfald eller kramper (krampeanfald)
 - Din bevidsthed er sløret (uklar eller svimmel) af ukendt årsag
 - Du er i shocktilstand (koldsved kan være et tegn herpå)
 - Du har øget tryk i kraniet (f.eks. efter en læsion i hovedet eller ved sygdom i hjernen), uden mulighed for kunstig respiration
 - Du har åndedrætsbesvær eller tager anden medicin, som får dig til at trække vejret langsommere eller svagere (se "Indtagelse af anden medicin")
 - Du har depression eller andre tilstande, der behandles med antidepressive midler
- Brug af disse lægemidler sammen med Transtec® kan medføre serotonin syndrom, der er en potentielt livstruende tilstand (se "Brug af anden medicin sammen med Transtec®").
- Din lever ikke fungerer korrekt
 - Du har tendens til at misbruge medicin eller stoffer

Vær ligeledes opmærksom på følgende forholdsregler:

- Nogen mennesker kan blive afhængige af stærke smertestillende midler som Transtec®, når du bruger dem over længere tid. Du kan få eftervirkninger, når du holder op med at bruge dem (se "Virkninger, når du er ophørt med Transtec®").
- Feber og ydre varmepåvirkning kan føre til større mængder buprenorphin i blodet end normalt. Desuden kan ekstern varme forhindre depotplastret i at klæbe ordentligt. Du skal derfor konsultere lægen, hvis du har feber og undgå ydre varmepåvirkning (f.eks. sauna, infrarøde lamper).

Atleter skal være opmærksom på at denne medicin kan give positiv reaktion på dopingtest.

Søvnrelaterede vejrtrækningsforstyrrelser

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

Børn og unge

Transtec® må ikke bruges af personer under 18 år, da der ikke er erfaring med anvendelse til denne aldersgruppe.

Brug af anden medicin sammen med Transtec®

Sig til din læge eller apoteket, hvis du tager eller for nylig har taget eller vil tage andre lægemidler.

- Transtec® må ikke anvendes sammen med MAO-hæmmere (visse lægemidler til behandling af depression) eller hvis du har taget denne type medicin inden for de sidste to uger.
- Transtec® kan få nogen mennesker til at føle sig dødsige, syge eller svimle eller få dem til at trække vejret langsommere eller mindre dybt. Disse bivirkninger kan forstærkes, hvis der

samtidig tages andre lægemidler, som kan give samme virkninger. Disse andre lægemidler omfatter anden stærk smertestillende medicin (opioider), visse sovemidler, bedøvelsesmidler og medicin til behandling af visse psykologiske lidelser såsom beroligende midler, midler mod depression og nervemedicin.

- Sideløbende brug af Transtec® og sederende medicin såsom benzodiazepiner eller relateret medikamenter øger risikoen for dødsghed, vejrtrækningsbesvær, koma og kan være livstruende. Grundet disse risici bør sideløbende udskrivelse af sederende medicin forbeholdes patienter, hvor alternative behandlinger ikke er mulige. Hvis din læge udskriver Transtec® sideløbende med sederende medicin bør den lavest effektive dosis anvendes, samt varigheden af behandlingen bør begrænses. Fortæl venligst din læge om alt sederende medicin du modtager og følg din læges dosisanbefalinger tæt. Du kan med fordel informere dine venner og familie om behandlingen, så de også er opmærksomme på symptomerne beskrevet i denne tekst. Kontakt din læge hvis du oplever symptomer.
- Hvis Transtec® anvendes sammen med visse lægemidler kan depotplastrets virkning forstærkes. Disse lægemidler omfatter f.eks. visse midler mod infektioner og svampelidelser (f.eks. indeholdende erythromycin eller ketoconazol) eller HIV medicin (f. eks. indeholdende ritonavir).
- Hvis Transtec® anvendes sammen med anden medicin kan depotplastrets virkning nedsættes. Disse typer medicin omfatter visse produkter f.eks. Dexamethason, medicin til behandling af epilepsi (f.eks. indeholdende carbamazepin eller phenytoin) eller medicin mod tuberkulose (f.eks. rifampicin).
- Nogle lægemidler kan øge bivirkningerne ved Transtec® og kan indimellem forårsage meget alvorlige reaktioner. Tag ikke andre lægemidler, mens du tager Transtec®, uden først at tale med din læge, især antidepressive lægemidler, f.eks. citalopram, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, duloxetin, venlafaxin, amitriptylin, doxepin eller trimipramin. Disse lægemidler kan interagere med Transtec®, og du kan opleve symptomer som ufrivillige rytmiske muskelsammentrækninger, herunder i de muskler, der styrer øjnenes bevægelser, rastløs uro, hallucinationer, koma, kraftig svedtendens, rysten, forstærkede reflekser, øget muskelspænding og kropstemperatur over 38 °C. Kontakt lægen, hvis du oplever sådanne symptomer.

Brug af Transtec® sammen med mad, drikke og alkohol

Mens du anvender Transtec®, må du ikke drikke alkohol. Alkohol kan forstærke visse bivirkninger fra depotplastret, og du kan føle dig utilpas. Indtag af grapefrugtjuice kan forstærke effekten af Transtec®.

Graviditet, amning og fertilitet

Hvis du er gravid eller ammer, eller hvis du tror du er gravid eller planlægger at blive gravid, så tal med lægen eller apoteket før du tager denne medicin.

Transtec® må ikke anvendes under graviditet, da der mangler erfaring med anvendelse til gravide.

Buprenorphin, den aktive substans i depotplastret, hæmmer mælkeproduktionen og udskilles i brystmælk. Derfor må Transtec® ikke anvendes under amning.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekant. Det betyder at Transtec® kan gøre dig svimmel eller sløv eller du kan få sløret eller dobbelt syn, og din reaktionsevne kan nedsættes så meget, at du ikke kan reagere tilstrækkeligt og hurtigt nok i tilfælde af uventede eller pludselige situationer. Dette sker især

- I begyndelsen af behandling
- Når doseringen ændres
- Ved skift til Transtec® fra anden smertestillende medicin
- Hvis du også anvender anden medicin som indvirker på centralnervesystemet
- Hvis du drikker alkohol

Du bør ikke køre eller betjene maskiner, hvis du er påvirket, mens du bruger Transtec®. Dette gælder også ved afslutning af behandling med Transtec®. Du skal ikke køre eller betjene maskiner i mindst 24 timer, efter at plastret er fjernet.

Spørg lægen eller apoteket, hvis du er usikker på noget.

3. Sådan skal du bruge Transtec®

Brug altid denne medicin præcis som lægen har sagt. Rådfør dig med lægen eller apoteket hvis du ikke er sikker.

Transtec® findes i 3 styrker: Transtec® 35 mikrogram/t, Transtec® 52,5 mikrogram/t og Transtec® 70 mikrogram/t.

Din læge vil vælge, hvilken styrke Transtec®, der passer bedst til dig. Under behandlingen vil din læge måske ændre det depotplaster, du anvender, til et større eller mindre depotplaster, hvis det er nødvendigt.

Sædvanlig dosis er:

Voksne

Medmindre din læge har sagt noget andet, skal du påsætte et Transtec® depotplaster, som nøje beskrevet herunder og skifte det senest efter 4 dage. I praksis kan depotplastret skiftes to gange om ugen med faste mellemrum, f.eks. altid mandag og torsdag aften. For at hjælpe med at huske din "skifterytm" kan du skrive en bemærkning, på kalenderen på den ydre pakning. Hvis din læge har rådet dig til at tage anden smertestillende medicin ud over depotplastret, skal du nøje følge lægens anvisninger, ellers vil du ikke få fuldt udbytte af behandlingen med Transtec®.

Brug hos børn og unge

Transtec® må ikke bruges af personer under 18 år, da der ikke er erfaring med anvendelse til denne aldersgruppe.

Ældre patienter

Der kræves ingen justering af dosis hos ældre patienter.

Patienter med nyresygdom/ dialysepatienter

Det er ikke nødvendigt at justere dosis til patienter med nyresygdom.

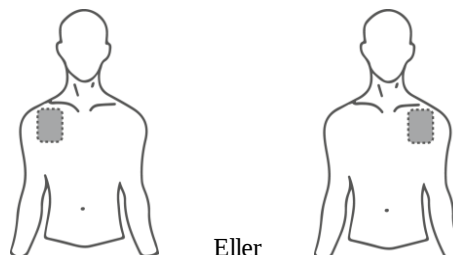
Patienter med leversygdom

Hos patienter med leversygdom kan styrken og varigheden af Transtec® depotplastrets virkning påvirkes. Hvis du tilhører denne patientgruppe, vil din læge kontrollere dig nøjere.

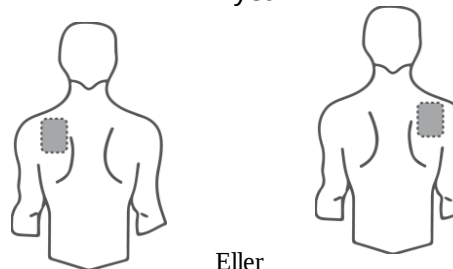
Anvendelsesmetode

Inden du sætter et depotplaster på

- Vælg et hudområde, som er fladt, rent og hårfrit på overkroppen, gerne på brystet under kravebenet eller på den øverste del af ryggen (se billederne ved siden af). Bed om hjælp, hvis du ikke selv kan sætte depotplastret på.



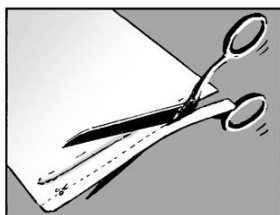
Bryst



Ryg

- Hvis det valgte område er behåret, klippes hårene af med en saks. Hårene må ikke barberes af!
- Undgå hud, der er rød, irriteret eller har andre skavanker, for eksempel store ar.
- Det valgte hudområde skal være rent og tørt. Vask huden med koldt eller lunkent vand, hvis det er nødvendigt. Brug ikke sæbe eller andre vaskemidler. Efter et varmt bad eller brusebad skal du vente, indtil huden er helt tør og kølig. Smør ikke lotion, creme eller salve på det valgte område. Dette kan forhindre depotplastret i at klæbe ordentligt.

Påsætning af depotplastret



Trin 1:

Hvert depotplaster er forseglet i en pose. Klip den børnesikrede pose langs den stiplede linje med en saks. Vær forsigtig med ikke at beskadige depotplastrene.

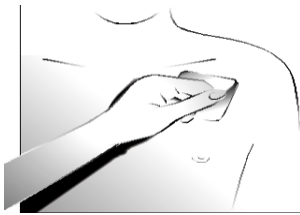


Tag depotplastret ud.



Trin 2:

Klæbesiden af depotplastret er dækket med beskyttende sølvfolie. Træk forsigtigt halvdelen af folien af. Undgå at berøre klæbedelen af depotplastret.



Trin 3:

Klæb depotplastret på det hudområde, du har valgt, og fjern den resterende folie.



Trin 4:

Tryk depotplastret mod huden med håndfladen og tæl langsomt til 30. Sørg for at hele depotplastret har kontakt med huden, især ved kanterne.

Når du har depotplastret på

Du skal nu have depotplastret på i op til 4 dage. Hvis du har sat depotplastret korrekt på, er der kun lille risiko for, at det går af. Du kan tage brusebad, bade eller svømme med depotplastret på. Du må dog ikke udsætte depotplastret for stærk varme (f. eks. sauna, infrarøde lamper, elektriske varmetæpper, varmedunke).

I det usandsynlige tilfælde at depotplastret falder af, inden det skal skiftes, må du ikke anvende det samme depotplaster igen. Sæt straks et nyt depotplaster på (se "Skift af depotplaster" herunder).

Skift af depotplaster

- Tag det gamle depotplaster af.
- Fold det halvt sammen med klæbesiden indad.
- Smid det væk med omtanke, **utilgængeligt og ude af syne for børn.**
- Påsæt et nyt depotplaster på et andet hudområde (som beskrevet ovenfor). Vent i mindst en uge før du bruger det samme område igen.

Behandlingens varighed

Din læge vil fortælle dig, hvor længe du bør behandles med Transtec® depotplastret. Stop ikke behandling på egen hånd, da smerten kan vende tilbage, og du kan føle dig skidt tilpas (se også "Virkninger når du er ophørt med Transtec® herunder).

Hvis du har fornemmelse af, at virkningen af Transtec® depotplastret er for svag eller for stærk, skal du tale med lægen eller apoteket.

Har du brugt for meget Transtec®?

Hvis dette sker, kan der være tegn på en overdosis af buprenorfin. En overdosis kan forstærke bivirkningerne af buprenorfin som for eksempel træthed, kvalme og opkastning. Du kan få små pupiller og vejtrækningen kan blive langsom og svag. Du kan også få kollaps af hjertekredsløb.

Så snart du opdager, at du har anvendt flere depotplastre, end du skulle, fjernes de overskydende depotplastre, og du skal tale med en læge eller apotek.

Hvis du glemte at sætte Transtec® depotplastret på

Hvis du glemmer at sætte et depotplaster på, sættes et nyt depotplaster på, så snart du kommer i tanke om det. Du bliver så nødt til at ændre din "skifterytme". F.eks hvis du plejer at skifte depotplaster mandag og torsdag, men glemmer det og ikke påsætter et nyt depotplaster før onsdag, skal du fremover skifte depotplaster onsdag og lørdag. Angiv en bemærkning om

den nye "skifterytme" på kaldenderen på den ydre pakning. Hvis det varer alt for længe, før du skifter depotplastret, kan smerten vende tilbage. I dette tilfælde bør du kontakte lægen. Påsæt *aldrig* dobbelt antal depotplastre som kompensation for, at du har glemt at sætte et depotplaster på!

Virkninger, når du er ophørt med Transtec®

Hvis du afbryder eller afslutter behandling med Transtec® depotplastret for hurtigt, kan smerten vende tilbage. Hvis du ønsker at stoppe behandlingen på grund af ubehagelige bivirkninger, skal du tale med din læge. Han/hun vil fortælle dig, hvad der kan gøres, og om du kan behandles med andre lægemidler.

Nogle mennesker kan få eftervirkninger, når de har anvendt stærke smertestillende midler i lang tid og holder op med at anvende dem. Risikoen for at få eftervirkninger efter ophør med Transtec® depotplastret er meget lille. Men hvis du føler dig urolig, ængstelig, nervøs, skælver, er overaktiv eller har søvnbesvær eller fordøjelsesproblemer, skal du sige det til lægen.

Hvis du har yderligere spørgsmål omkring anvendelsen af denne medicin kan du spørge din læge eller apotek.

4. BIVIRKNINGER

Som alle andre lægemidler kan denne medicin fremkalde bivirkninger selvom ikke alle får dem.

Bivirkninger klassificeres normalt som:

Meget almindelige: mere end 1 ud af 10 patienter	Almindelige: mere end 1 ud af 100 patienter, men mindre end 1 ud af 10 patienter
Ikke almindelige: mere end 1 ud af 1.000 patienter, men mindre end 1 ud af 100 patienter	Sjældne: mere end 1 ud af 10.000 patienter, men mindre end 1 ud af 1.000 patienter
Meget sjældne: mindre end 1 ud af 10.000 patienter	Ikke kendt: hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data

Følgende bivirkninger er rapporteret for Transtec® depotplaster:

Forstyrrelser i immunsystemet

Meget sjældne: alvorlige allergiske reaktioner (se nedenfor)

Stofskiftesygdomme og ernæringsbetingede sygdomme

Sjældne: appetitløshed

Psykiske lidelser

Ikke almindelige: konfusion, søvnforstyrrelser, rastløshed

Sjældne: illussioner såsom hallucinationer, angst, mareridt, nedsat sexdrift

Meget sjældne: afhængighed, humørsvingninger

Sygdomme i nervesystemet

Almindelige: svimmelhed, hovedpine

Ikke almindelige: varierende grad af neddæmpning (ro), rangerende fra træthed til døsighed,

Sjældne:	nedsat koncentration, taleforstyrrelser, dødsighed, uligevægt, unormale fornemmelser på huden (følelsesløshed, prikkende eller brændende fornemmelse på huden)
Meget sjældne:	muskeltrækninger, smagsforstyrrelser

Øjensygdomme

Sjældne:	synsforstyrrelser, sløret syn, opsvulmen af øjenlågene
Meget sjældne:	små pupiller

Sygdomme i øret

Meget sjældne:	ørepine
----------------	---------

Hjerte og kredsløbssygdomme

Ikke almindelige:	kredsløbssygdomme (såsom blodtryksfald som i sjældne tilfælde kan føre til kredsløbsskollaps),
Sjældne:	hedestigninger

Sygdomme i lunger og bryst

Almindelige:	kortåndethed
Sjældne:	besvær med at trække vejret (respiratorisk depression)
Meget sjældne:	unormal hurtig vejtrækning, hikke

Sygdomme i fordøjelsessystemet

Meget almindelige:	kvalme (utilpashed)
Almindelige:	opkast, forstoppelse
Ikke almindelige:	mundtørhed
Sjældne:	halsbrand
Meget sjældne:	opkastningsfornemmelser

Sygdomme hud (typisk på påsætningsstedet)

Meget almindelige:	rødme, kløe
Almindelige:	hudforandringer (eksem, typisk ved gentagen brug), sveden
Ikke almindelige:	udslæt
Sjældne:	nældefeber
Meget sjældne:	filipenser, små blærer
Ikke kendt:	kontakteksem (udslæt med inflammation (betændelseslignende tilstand), der kan omfatte en brændende fornemmelse), misfarvning af huden.

Sygdomme i urinveje

Ikke almindelige:	problemer med at lade vandet, manglende spontan vandladning ved fyldt blære (mindre urin end normalt)
-------------------	---

Lidelser i det reproduktive system

Sjældne:	nedsat erektion
----------	-----------------

Almene lidelser

Almindelige:	ødem (f.eks opsvulmen af benene), træthed
Ikke almindelige:	udmattelse
Sjældne:	abstinenssymptomer (se nedenfor), reaktioner på påsætningsstedet
Meget sjældne:	brystsmerter

Hvis du observerer nogen af de ovenstående bivirkninger skal du tilkalde din læge omgående.

I nogle tilfælde er der observeret forsinkede allergiske reaktioner med tydelige tegn på betændelse. I sådanne tilfælde skal du stoppe brug af Transtec® efter du har talt med din læge.

Hvis du oplever opsvulmen af hænder, fødder, ankler, ansigt, læber, mund eller hals, som kan forårsage synke- eller åndedrætsbesvær, nældefeber, besvimelse, gulfarvning af hud og øjne (også kaldet gulsot) skal depotplastret fjernes. Tilkald omgående din læge eller søg hjælp på skadestuen på det nærmeste hospital. Det kan være symptomer på en alvorlig allergisk reaktion.

Nogle mennesker kan få abstinenssymptomer, når de har anvendt stærke smertestillende midler i lang tid og holder op med at anvende dem. Risikoen for at få virkninger efter ophør med Transtec® depotplastret er lille. Men hvis du føler dig urolig, ængstelig, nervøs, skælver, er overaktiv eller har søvnbesvær eller fordøjelsesproblemer, skal du sige det til lægen.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge 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 via de oplysninger, der fremgår herunder.

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

Opbevares utilgængeligt og ude af syne for børn.

Transtec® må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på æsken og posen efter EXP.

Medicin må ikke hældes ud i spildevand eller smides ud som køkkenaffald. Aflever altid eventuelle medicinrester på apoteket. Disse forholdsregler vil hjælpe med at bevare miljøet.

6. PAKNINGSSTØRRELSER OG YDERLIGERE INFORMATION

Transtec® 35 mikrogram/t, 52,5 mikrogram/t og 70 mikrogram/t depotplaster

Det aktive indholdsstof er buprenorfin.

De fås i tre størrelser:

Transtec® 35 mikrogram/t	indeholder 20 mg buprenorfin og frigiver ca. 35 mikrogram buprenorfin pr. time. Det område på depotplastret, der indeholder det aktive stof, er 25 cm ² .
Transtec® 52,5 mikrogram/t	indeholder 30 mg buprenorfin og frigiver ca. 52,5 mikrogram buprenorfin pr. time. Det område på depotplastret, der indeholder det aktive stof, er 37,5 cm ² .
Transtec® 70 mikrogram/t	indeholder 40 mg buprenorfin og frigiver ca. 70 mikrogram buprenorfin pr. time. Det område på depotplastret, der indeholder det aktive stof, er 50 cm ² .

- De øvrige indholdsstoffer er: [(Z)-octadec-9-en-1-yl] oleat, povidon K90, 4-oxopentansyre, poly[acrylsyre-co-butylacrylat-co-(2-ethylhexyl)acrylat-co-vinylacetat] (5:15:75:5), krydsbundet (indeholder buprenorfin) eller ikke krydsbundet (uden indhold af buprenorfin). Adskillende folie og bagbeklædningslag: polyethylenterephthalat.

Dækpapiret, som skal fjernes inden depotplastret sættes på, indeholder silikoneret polyethylenterephthalat, coated på den ene side med aluminium.

Produktets udseende og pakningsstørrelse

Transtec® depotplastre er hudfarvede med afrundede hjørner og er mærkede.

Transtec® 35 µg/h, buprenorphinum 20 mg

Transtec® 52,5 µg/h, buprenorphinum 30 mg

Transtec® 70 µg/h, buprenorphinum 40 mg

Transtec® pakkes i kartoner som indeholder 3, 4, 5, 6, 8,10, 11,12,16,18, 20 eller 24 depotplastre, som er individuelt pakkede og forseglede i børnesikrede poser. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller:

Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, 52078 Aachen, Tyskland

Dansk repræsentant:

Mundipharma A/S
Frydenlundsvej 30
DK-2950 Vedbæk

Dette medicinalprodukt er markedsført i EØS medlemslande under følgende navne:

DE/H/0307/001-003:

Østrig	Transtec®
Belgien	Transtec®
Danmark	Transtec®
Tyskland	Transtec® PRO
Irland	Transtec®
Italien	Transtec®
Luxemburg	Transtec®
Portugal	Transtec®
Slovenien	Transtec®
Spanien	Transtec®
England	Transtec®

Denne indlægsseddel blev senest revideret juli 2022