

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Dailiport 0,5 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad kõvakapslid
Dailiport 1 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad kõvakapslid
Dailiport 2 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad kõvakapslid
Dailiport 3 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad kõvakapslid
Dailiport 5 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad kõvakapslid
takroliimus

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Dailiport ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Dailiporti võtmist
3. Kuidas Dailiporti võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Dailiporti säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Dailiport ja milleks seda kasutatakse

Dailiport sisaldab toimeainet takroliimust. See on immunosupressant. Pärast elundi (maks, neer) siirdamist püüab organismi immuunsüsteem uut elundit ära tõugata. Dailiporti kasutatakse teie organismi immuunvastuse kontrollimiseks, et organism saaks siiratud elundi vastu võtta.

Teile võidakse Dailiporti määrata ka siiratud maksa, neeru, südame või muu elundi jätkuva äratõuke pärssimiseks, kui eelnevalt kasutatud ravi ei suutnud kontrollida siirdamisele järgnenud immuunvastust.

Dailiporti kasutatakse täiskasvanutel.

2. Mida on vaja teada enne Dailiporti võtmist

Dailiporti ei tohi võtta

- kui te olete takroliimuse või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui te olete siroliimuse või mõne makroliidantibiootikumi (nt erütromütsiin, klaritromütsiin, josamütsiin) suhtes allergiline.
- kui te olete maapähklite või soja suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Takroliimust koheselt vabastavad kapslid ja Dailiport sisaldavad mõlemad toimeainet takroliimus. Toimeainet koheselt vabastavaid kapsleid võetakse kaks korda ööpäevas, Dailiporti toimeainet prolungeeritult vabastavaid kapsleid aga üks kord ööpäevas, sest Dailiporti kapslid võimaldavad takroliimuse prolungeeritud (aeglaselt pikema aja jooksul) vabanemist. Dailiporti toimeainet prolungeeritult vabastavad kapslid ja takroliimust koheselt vabastavad kapslid ei ole omavahel vahetatavad.

Enne Dailiporti võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui te võtate mõnda ravimit, mis on mainitud lõigus „Muud ravimid ja Dailiport“;
- kui teil on või on kunagi olnud probleeme maksaga;
- kui teil on üle ühe ööpäeva kestnud kõhulahtisus;
- kui teil on tugev kõhuvalu, millega kaasnevad või ei kaasne muud sümptomid nagu külmavärinad, palavik, iiveldus või oksendamine;
- kui teil esinevad muutused südame elektrilises aktiivsuses, mida nimetatakse „QT-intervalli pikenemiseks“.

Teatage kohe oma arstile, kui teil on ravi ajal:

- probleeme nägemisega nagu nägemise hägustumine, värvide nägemise muutus, nägemisteravuse muutus või piiratud nägemisväli.

Teie arst peab võib-olla teile määratud Dailiporti annust kohandama.

Te peate oma arstiga regulaarselt ühenduses olema. Teie arst peab võib-olla tegema aeg-ajalt vere-, uriini-, südame- ja silmauringuid, et määrata Dailiporti sobivat annust.

Te peate Dailiporti võtmise ajal piirama päikese ja UV- (ultraviolet-) kiirguse käes viibimist, sest immunosuppressandid võivad suurendada nahavähi riski. Kandke sobivat kaitseriietust ja kasutage tugeva kaitsefaktoriga päikesekaitsevahendeid.

Lapsed ja noorukid

Dailiporti ei soovitata kasutada lastel ja alla 18-aastastel noorukitel.

Muud ravimid ja Dailiport

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid ja ravimtaimepreparaate.

Dailiporti ei soovitata võtta koos tsüklosporiiniga (teine ravim, mida kasutatakse siiratud organi äratõuke ennetamiseks).

Dailiporti sisaldust veres võivad mõjutada teised ravimid, mida te võtate ning samuti võib Dailiporti võtmine mõjutada teiste ravimite sisaldust veres. Seetõttu võib olla vajalik manustamine katkestada, suurendada või vähendada Dailiporti annust. Eeskätt peate oma arsti teavitama sellest, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud järgmisi ravimeid:

- seenevastased ravimid ja antibiootikumid, eriti niinimetatud makroliidantibiootikumid, mida kasutatakse infektsioonide raviks, nt ketokonasool, flukonasool, itrakonasool, vorikonasool, klotrimasool ja isavukonasool, erütromütsiin, klaritromütsiin, josamütsiin ja rifampitsiin;
- letermoviir, mida kasutatakse CMV (inimese tsütomegaloviiruse) põhjustatud haiguse ennetamiseks;
- HIV proteaasi inhibiitorid (nt ritonaviir, nelfinaviir, sakvინaviir), võimendav ravim kobistsitaat ja kombinatsioonitahvlid, mida kasutatakse HIV-infektsiooni puhul;
- HCV proteaasi inhibiitorid (nt telapreviir, botsepreviir ja kombinatsioon ombitasviir/paritapreviir/ritonaviir koos dasabuviiriga või ilma), mida kasutatakse hepatiit C infektsiooni ravimisel;
- nilotiniib ja imatiniib (kasutatakse teatud kasvaja raviks);
- mükofenoolhape, mida kasutatakse immuunsüsteemi pärssimiseks, et ära hoida transplantaadi äratõuget;
- maohaavandite ja maohappe tagasivoolu ravimid (nt omeprasool, lansoprasool või tsimetidiin);
- antiemeetikumid, mida kasutatakse iivelduse ja oksendamise raviks (nt metoklopramiid);
- tsisapriid või antatsiid magneesium-alumiinium-hüdroksiid, mida kasutatakse kõrvetiste raviks;
- etinüülöstradioli sisaldavad rasestumisvastased tabletid või muud hormoonravimid, danasooli sisaldavad hormoonravimid;

- ravimid, mida kasutatakse kõrgvererõhu või südamehaiguste ravimiseks (nt nifedipiin, nikardipiin, diltiaseem ja verapamiil);
- rütmihäirete vastased ravimid (amiodaroon), mida kasutatakse arütmia (ebaregulaarsed südamelöögid) raviks;
- ravimid, mis on tuntud statiinide nime all ning mida kasutatakse suurenenud kolesterooli- ja triglütseriididesisalduse vähendamiseks;
- fenütoiin või fenobarbitaal, mida kasutatakse epilepsia raviks;
- kortikosteroidid prednisoloon ja metüülprednisoloon, mis kuuluvad põletike raviks ja immuunsüsteemi pärssimiseks (nt siiriku äratõukereaktsiooni puhul) kasutatavate kortikosteroidide rühma;
- nefasodoon, mida kasutatakse depressiooni raviks;
- naistepunaürti (*Hypericum perforatum*) või *Schisandra sphenanthera* ekstrakte sisaldavad taimsed preparaadid.

Teatage oma arstile, kui te võtate või peate võtma ibuprofeeni (kasutatakse palaviku, põletiku ja valu korral), amfoteritsiin B-d (kasutatakse bakteriaalse nakkuse ravimiseks) või viirusevastaseid ravimeid (nt atsükloviiri). Nende ravimite võtmisel koos Dailiportiga võivad süveneda neeru- või närvisüsteemi probleemid.

Teie arst peab samuti teadma kas te võtate Dailiportiga samaaegselt kaaliumipreparaate või teatud diureetikume, mida kasutatakse südamepuudulikkuse, kõrgvererõhu ja neeruhaiguste raviks (nt amiloriid, triamteren või spironolaktoon); mittesteroidseid põletikuvastaseid ravimeid (MSPVA-d, nt ibuprofeen), mida kasutatakse palaviku, põletiku ja valu puhul; antikoagulante (vere vedeldajaid) või suukaudseid diabeediravimeid.

Kui te vajate mõnda vaksineerimist, palun öelge seda eelnevalt oma arstile.

Dailiport koos toidu ja joogiga

Vältige Dailiporti kasutamise ajal greipi (ka greibimahla), sest see võib muuta ravimisisaldust veres.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase või toidate last rinnaga või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstiga.

Dailiport eritub rinnapiima. Seetõttu ei tohi Dailiporti kasutamise ajal last rinnaga toita.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ärge juhtige autot ega kasutage masinaid või mehhanisme, kui teil esineb pärast Dailiporti võtmist pearinglust või unisust või probleeme nägemisega. Neid toimeid esineb sagedamini, kui te tarvitate ka alkoholi.

Dailiport 0,5 mg ja 2 mg kapslid sisaldavad laktoosi, asovärvaineid, naatriumi ja soja

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist oma arstiga konsulteerima.

See ravim sisaldab asovärvaineid päikeseloojangukollane FCF (E110), alluurpunane AC (E129) ja tartrasiin (E102), mis võivad põhjustada allergilisi reaktsioone.

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühe toimeainet prolongeeritult vabastava kapsli kohta, see tähendab on põhimõtteliselt naatriumivaba.

Dailiporti kapslite märgistamiseks kasutatav trükivärv sisaldab sojaletsitiini. Kui te olete maapähklite või soja suhtes allergiline, ärge seda ravimit kasutage.

Dailiport 1 mg, 3 mg ja 5 mg kapslid sisaldavad laktoosi, asovärvaineid, naatriumi ja soja

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist oma arstiga konsulteerima.

See ravim sisaldab asovärvaineid päikeseloojangukollane FCF (E110) ja alluurpunane AC (E129), mis võivad põhjustada allergilisi reaktsioone.

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühe toimeainet prolungeeritud vabastava kapsli kohta, see tähendab on põhimõtteliselt naatriumivaba. Dailiporti kapslite märgistamiseks kasutatav trükivärv sisaldab sojaletsitiini. Kui te olete maapähklite või soja suhtes allergiline, ärge seda ravimit kasutage.

3. Kuidas Dailiporti võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Ravimit tohib välja kirjutada arst, kellel on kogemusi transplantatsioonipatsientide raviga.

Veenduge iga kord retsepti saades, et te saate takroliimust sisaldava sama ravimi, välja arvatud juhul, kui teie siirdamisspetsialist on nõustunud sellega, et te saate takroliimust sisaldavat teist ravimit. Seda ravimit tuleb võtta üks kord ööpäevas. Kui ravimi välimus erineb tavapärasest või kui annustamise juhised on muutunud, rääkige esimesel võimalusel sellest oma arstile või apteekrile, et olla kindel, et olete saanud õige ravimi.

Algannuse siiratud organi äratõuke vältimiseks määrab arst, arvutades selle teie kehakaalu põhjal. Vahetult pärast siirdamist manustatavad ööpäevased algannused jäävad üldjuhul vahemikku 0,10...0,30 mg kehakaalu kg kohta ööpäevas sõltuvalt siiratud elundist. Äratõuke ravimiseks võib kasutada samu annuseid.

Annus sõltub teie üldseisundist ja sellest, milliseid teisi immunosupressiivseid ravimeid te võtate.

Pärast Dailiportiga ravi alustamist teeb arst teile sageli vereanalüüse, et leida õige annus. Edasipidi tuleb aeg-ajalt teha regulaarseid vereanalüüse õige annuse määramiseks ja annuse korrigeerimiseks. Arst vähendab tavaliselt Dailiporti annust siis, kui teie seisund on stabiliseerunud. Arst ütleb teile täpselt, kui palju kapsleid te peate võtma.

Te peate võtma Dailiporti iga päev nii kaua, kuni te vajate siiratud organi äratõuke ennetamiseks immunosupressiooni. Te peate oma arstiga regulaarselt ühenduses olema.

Dailiporti võetakse suu kaudu üks kord ööpäevas hommikul. Võtke Dailiporti tühja kõhuga või 2...3 tundi pärast sööki. Oodake vähemalt tund aega enne järgmist toidukorda. Võtke kapslid sisse kohe pärast blisterpakendist eemaldamist. Kapslid tuleb neelata alla **tervelt** koos klaasi veega. Fooliumpakendis olevat kuivatusainet ei tohi alla neelata.

Kui te võtate Dailiporti rohkem, kui ette nähtud

Kui te olete kogemata võtnud liiga palju Dailiporti, pöörduge otsekohe oma arsti poole või lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda.

Kui te unustate Dailiporti võtta

Kui te olete unustanud hommikul Dailiporti kapsleid võtta, võtke need sisse niipea kui võimalik samal päeval. Ärge võtke järgmisel hommikul kahekordset annust.

Kui te lõpetate Dailiporti võtmise

Ravi lõpetamisel Dailiportiga võib suurenedä siiratud elundi äratõuke oht. Ärge lõpetage ravi, kui arst ei ole seda soovitanud.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Dailiport pärsib teie keha kaitsemehhanismi (immuunsüsteemi), mis ei ole infektsioonide vastu võitlemisel enam nii tugev. Seega võite te Dailiporti kasutamise ajal tavapärasest sagedamini haigestuda infektsioonidesse.

Tekkida võivad tõsised kõrvaltoimed, sealhulgas allergilised ja anafülaktilised reaktsioonid. Seoses Dailiportiga on täheldatud hea- ja pahaloomulisi kasvajaid.

On teatud isoleeritud erütrotsütaarse aplaasia (väga tõsine vere punaliblede arvu vähenemine), agranulotsütoosi (tõsine vere valgeliblede arvu vähenemine), hemolüütilise aneemia (vere punaliblede arvu vähenemine tingituna enneaegsest lagunemisest) ja febrilise neutroopenia (infektsiooniga võitlevate teatud tüüpi vere valgeliblede arvu vähenemine, millega kaasneb palavik) juhtudest. Ei ole täpselt teada, kui sageli need kõrvaltoimed esinevad.

Väga sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad esineda rohkem kui 1 kasutajal 10st):

- veresuhkru sisalduse suurenemine, suhkurtõbi, vere kaaliumisisalduse suurenemine;
- unehäired;
- värisemine, peavalu;
- vererõhu tõus;
- kõrvalekalded maksafunktsiooni analüüsides;
- kõhulahtisus, iiveldus;
- neeruprobleemid.

Sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad esineda kuni 1 kasutajal 10st)

- vererakkude (vereliistakute, punaste või valgete vereliblede) arvu vähenemine, valgevereliblede arvu suurenemine, punavereliblede arvu muutused (on täheldatud vereproovides);
- vere magneesiumi-, fosfaadi-, kaaliumi-, kaltsiumi- või naatriumisisalduse vähenemine, vedeliku ülekoormus, kusiha või lipiidide sisalduse suurenemine veres, söögiisu vähenemine, vere suurenenud happesus, muud veresoolade muutused (on täheldatud vereproovides);
- ärevusnähud, segasus ja desorientatsioon, depressioon, meeleolu muutused, hirmunenäod, hallutsinatsioonid, psüühikahäired;
- krambid, teadvuse häired, käte ja jalgade tuimus ja surisemistunne (mõnikord valulik), pearinglus, kirjaoskuse vähenemine, närvisüsteemi häired;
- nägemise hägustumine, suurenenud valgustundlikkus, silma kahjustused;
- kohin kõrvus;
- vähenenud verevool südame veresoontes, kiirem südametegevus;
- verejooks, veresoonte osaline või täielik sulgus, vererõhu langus;
- hingeldus, kopsukoe häired, vedeliku kogunemine ümber kopsu, neelupõletik, köha, gripilaadsed sümptomid;
- seedetrakti haigused, nagu põletik või haavand, mis põhjustab kõhuvalu või kõhulahtisust, seedetrakti verejooks, suuõõne põletik või haavand, vedeliku kogunemine kõhuõõnes, oksendamine, kõhuvalu, seedehäire, kõhukinnisus, kõhugaasid, kõhupuhitus, vedel iste;
- sapijuha haigused, nahakollasus maksaprobleemide tõttu, maksakoe kahjustus ja maksapõletik;
- sügelus, lööve, juuste väljalangemine, akne, suurenenud higistamine;
- liigesevalu, jäsemete valu, selja- ja jalgade valu, lihasspasmid;
- neerutalitluse halvenemine, uriinierituse vähenemine, urineerimishäired või valulik urineerimine;
- üldine nõrkus, palavik, tursed (vedeliku kogunemine), valu ja ebamugavustunne, vere alkaalse fosfataasi (ensüüm) sisalduse suurenemine, kehakaalu suurenemine, temperatuuritaju häired;
- siiratud elundi ebapiisav talitus.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (võivad esineda kuni 1 kasutajal 100st):

- verehüübimise muutused, kõikide vererakkude arvu vähenemine (on nähtud vereproovides);
- dehüdratsioon, suutmatus urineerida;

- vereanalüüside kõrvalekalded: valgusisalduse või veresuhkrusisalduse vähenemine, fosfaadisisalduse suurenemine, laktaatdehüdrogenaasi (ensüüm) aktiivsuse suurenemine;
- kooma, ajuverevalum, insult, halvatus, ajukahjustus, kõnehäired, mäluprobleemid;
- läätse hägusus, kuulmislangus;
- südame rütmihäired, südameiseiskus, südame vähenenud jõudlus, südamelihase nõrkus, südamelihase suurenemine, südamepekslemine, kõrvalekalded EKG-s, südame löögisageduse ja pulsi muutused;
- verehüüve jäsene veenis, šokk;
- hingamisraskused, hingamisteede häired, astma;
- soolesulgus, amülaasi (ensüüm) sisalduse suurenemine veres, maosisu tagasivool söögitorru, mao aeglustunud tühjenemine;
- nahapõletik, põletustunne päikesevalgusega kokkupuutel;
- liigesekahjustused;
- valulik menstruatsioon ja ebanormaalne menstruaalne vereeritus;
- mitme organi puudulikkus, gripilaadne haigus, suurenenud kuuma- ja külmatundlikkus, survetunne rindkeres, närviline või ebatavaline enesetunne, kaalulangus.

Harva esinevad kõrvaltoimed (võib esineda kuni 1 kasutajal 1000st):

- verehüüvetest tingitud väikesed nahaverevalumid;
- suurenenud lihasjäikus;
- pimedus, kurtus;
- vedeliku kogunemine ümber südame;
- äge õhupuudus;
- kõhunäärmetüsiti moodustumine;
- maksa verevarustuse häired;
- tõsine haigus villide tekkega nahal, suuõõnes, silmades ja suguelunditel, suurenenud karvakasv;
- janu, kukkumine, rindkere pingsus, vähenenud liikuvus, haavand.

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (võib esineda kuni 1 kasutajal 10 000st):

- lihasnõrkus;
- muutused ehkardiogrammis;
- maksapuudulikkus;
- valulik urineerimine koos vere leiuga uriinis;
- rasvkoe osakaalu suurenemine.

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- nägemisnärvide häire (nägemisnärvide neuropaatia).

Võimalikest kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Dailiporti säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil/blistril ja kotil pärast „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale. Kasutage kõik kapslid ära ühe aasta jooksul pärast alumiiniumkoti avamist ja enne kõlblikkusaja möödumist.

Säilitada originaalpakendis (alumiiniumkotis), valguse ja niiskuse eest kaitstult.

Võtke kapsel sisse kohe pärast selle blistrist eemaldamist.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Dailiport sisaldab

- Toimeaine on takroliimus. Üks kapsel sisaldab 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg või 5 mg takroliimust (monohüdraadina).
- Teised koostisosad on:

Kapsli sisu: etüülselluloos, hüpromelloos, laktoos, magneesiumstearaat.

Kapsli kest:

0,5 mg ja 2 mg kapslid

Briljantsinine FCF (E133), alluurpunane AC (E129), titaandioksiid (E171), päikeseloojangukollane FCF (E110), želatiin, tartrasiin (E102).

1 mg ja 3 mg kapslid

Briljantsinine FCF (E133), alluurpunane AC (E129), titaandioksiid (E171), päikeseloojangukollane FCF (E110), želatiin.

5 mg kapslid

Briljantsinine FCF (E133), alluurpunane AC (E129), titaandioksiid (E171), päikeseloojangukollane FCF (E110), želatiin, erütrosiin (E127).

Trükitint

Šellakglasuur, alluurpunane alumiiniumlakkvärv (E129), briljantsinine FCF alumiiniumlakkvärv (E133), päikeseloojangukollane FCF alumiiniumlakkvärv (E110), propüleenglükool (E1520), letsitiin (soja), simetikoon.

1 mg, 3 mg ja 5 mg kapslid

Vt lõik 2 „Dailiport 0,5 mg ja 2 mg kapslid sisaldavad laktoosi, asovärvaineid, naatriumi ja soja“.

0,5 ja 2 mg kapslid

Vt lõik 2 „Dailiport 1 mg, 3 mg ja 5 mg kapslid sisaldavad laktoosi, asovärvaineid, naatriumi ja soja“.

Kuidas Dailiport välja näeb ja pakendi sisu

0,5 mg kapslid

Želatiinkapslid, suurus 5, helepruuni kapslikeha ja helekollase kapslikaanega, millel on mustaga märgistus “0.5 mg”; sisaldavad valget kuni kollakat pulbrit või tihket pulbrit (pikkus 10,7...11,5 mm).

1 mg kapslid

Želatiinkapslid, suurus 4, helepruuni kapslikeha ja valge kapslikaanega, millel on mustaga märgistus “1 mg”; sisaldavad valget kuni kollakat pulbrit või tihket pulbrit (pikkus 14,0...14,6 mm).

2 mg kapslid

Želatiinkapslid, suurus 3, helepruuni kapslikeha ja tumerohelise kapslikaanega, millel on mustaga märgistus “2 mg”; sisaldavad valget kuni kollakat pulbrit või tihket pulbrit (pikkus 15,6...16,2 mm).

3 mg kapslid

Želatiinkapslid, suurus 2, helepruuni kapslikeha ja heleoranži kapslikaanega, millel on mustaga märgistus “3 mg”; sisaldavad valget kuni kollakat pulbrit või tihket pulbrit (pikkus 17,7...18,3 mm).

5 mg kapslid

Želatiinkapslid, suurus 0, helepruuni kapslikeha ja roosa kapslikaanega, millel on mustaga märgistus "5 mg"; sisaldavad valget kuni kollakat pulbrit või tihket pulbrit (pikkus 21,4...22,0 mm).

Alumiiniumkotti suletud PVC/PVDC//alumiiniumblister koos kuivatusainega. Kuivatusainet ei tohi alla neelata.

Pakendi suurused: 30, 50, 60 (2x30) ja 100 (2x50) kapslit blistris ja 30x1, 50x1, 60x1 (2x30) ja 100x1 (2x50) kapslit üksikannuselistes perforeeritud blistrites.

Kõik pakendi suurused ei pruugi müügil olla.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Sandoz d.d.
Verovškova 57
SI-1000 Ljubljana
Sloveenia

Tootja

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
SI-1526 Ljubljana
Sloveenia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

Sandoz d.d. Eesti filiaal
Pärnu mnt 105
11312 Tallinn
Tel: + 372 665 2400

Infoleht on viimati uuendatud augustis 2020.