

Betegájékoztató: Információk a beteg számára

Coagadex 250 NE por és oldószer oldatos injekcióhoz Coagadex 500 NE por és oldószer oldatos injekcióhoz

X-es humán véralvadási faktor

Mielőtt elkezdi alkalmazni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon kezelőorvosához.
- Ezt a gyógyszert az orvos kizárólag Önnek írta fel. Ne adja át a készítményt másnak, mert számára ártalmas lehet még abban az esetben is, ha a betegsége tünetei az Önéhez hasonlóak.
- Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a betegájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Coagadex és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Coagadex alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Coagadexet?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Coagadexet tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. Milyen típusú gyógyszer a Coagadex és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A Coagadex a X-es humán véralvadási faktor koncentrátuma, amely egy olyan fehérje, amelyre szükség van a véralvadáshoz. A Coagadexet az emberi vérplazmából (a vér folyékony alkotórészéből) vonják ki. Az örökletes X-es faktor hiányban szenvedő betegeknél a vérzés kezelésére és megelőzésére használják, többek között műtét esetén is.

A X-es faktor hiányban szenvedő betegek vére nem tartalmazza elegendő mennyiségben a megfelelő véralvadás előidézéséhez szükséges X-es faktort, ami súlyos vérzést okoz. A Coagadex pótolja a hiányzó X-es faktort, és lehetővé teszi a normális véralvadást.

2. Tudnivalók a Coagadex alkalmazása előtt

Ne alkalmazza a Coagadexet:

- ha allergiás a X-es humán véralvadási faktorra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.

Beszélje meg kezelőorvosával, ha úgy gondolja, hogy ez Önre is érvényes.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Coagadex alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával, gyógyszerészével vagy a gondozását végző egészségügyi szakemberrel.

- ha a szokásosnál nagyobb mennyiségű vagy hosszabb ideig tartó vérzést tapasztal, és a vérzés nem áll el a Coagadex injekció beadását követően.
- ha véralvadást gátló gyógyszert szed, amely a Xa faktor blokkolása révén hat. Az ilyen gyógyszerek gátolhatják a Coagadex hatását.

Néhány X-es faktor hiányban szenvedő betegben inhibitorok (ellenanyagok) fejlődhetnek ki az X-es faktortal szemben a kezelés során. Ez azt jelentheti, hogy a kezelés nem lesz hatékony. Kezelőorvosa rendszeresen, különösen műtét előtt ellenőrizni fogja, hogy megjelentek-e a vérben ezek az

ellenanyagok. A gyógyszerrel végzett kezelés előtt és után, különösen a legelső kezelés során a kezelőorvosa vizsgálatokat végezhet az X-es faktor szintjének ellenőrzésére a vérben.

Vírussal kapcsolatos biztonság

Az emberi vérből vagy plazmából előállított gyógyszerek esetén bizonyos óvintézkedésekre van szükség a fertőzések befogadóra való átvitelének megakadályozása érdekében. Többek között ezekre:

- a véradók és plazmadonorok gondos kiválogatása a fertőzés kockázatát hordozók kizárása érdekében,
- a véradásból származó plazma vizsgálata a vírusok/fertőzések kiszűrése céljából,
- olyan lépések beiktatása a vér vagy plazma feldolgozási folyamatába, amelyek révén a vírusok inaktiválhatók vagy megsemmisíthetők.

A meghozott óvintézkedések a következő vírusokra vonatkozóan tekinthetők hatásosnak: humán immundeficiencia vírus (HIV), hepatitisz B vírus, hepatitisz C vírus, hepatitisz A vírus és a B19-es parvovírus. Amikor humán vérből vagy plazmából előállított gyógyszerek alkalmazására kerül sor, a fertőzés átvitelének lehetősége még ezen óvintézkedések ellenére sem zárható ki teljes mértékben. Ugyanez vonatkozik az eddig még ismeretlen vagy új vírusokra és a más típusú fertőzésekre is.

Erősen ajánlott, hogy valahányszor egy adag Coagadexet adnak be Önnek, a készítmény neve és a gyártási tétel száma feljegyzésre kerüljön, hogy ily módon is nyilvántartás készüljön a felhasznált gyártási tételéről.

Kezelőorvosa javasolhatja Önnek a hepatitisz A és B vírus elleni védőoltás beadását, amennyiben rendszeresen vagy ismételten kezelik Önt humán plazmából előállított X-es faktort tartalmazó készítményekkel.

Gyermekek és serdülők

A felnőttek esetében felsorolt figyelmeztetések és óvintézkedések (2–11 év közötti) gyermekekre és a (12–18 év közötti) serdülőkre is vonatkoznak.

Egyéb gyógyszerek és a Coagadex

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Ismereteink szerint ez a gyógyszer nem befolyásolja a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességeket.

A Coagadex nátriumot tartalmaz

Ez a gyógyszer legfeljebb 9,2 mg/ml nátriumot (a konyhasó fő összetevője) tartalmaz az oldat milliliterjénként, ami megfelel a nátrium ajánlott maximális napi bevitel 0,0046%-ának felnőtteknél.

3. Hogyan kell alkalmazni a Coagadexet?

A kezelést a vérzési rendellenességek kezelésében jártas kezelőorvosnak kell megkezdenie.

A gyógyszert mindig pontosan a kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A Coagadexet közvetlenül a vénába kell befecskendezni. Mielőtt otthonában alkalmazni kezdené ezt a gyógyszert, az ennek módjára irányuló képzésben kell részesülnie egy egészségügyi szakembertől.

Kezelőorvosa elmagyarázza Önnek, hogy mekkora adagot alkalmazzon, mikor és mennyi ideig. Az orvos rendszerint megmondja az Ön számára legalkalmasabb adagot, vagyis a teljes injekciós üvegek számát. Egyik korcsoportban sem alkalmazható napi 60 NE/kg-nál magasabb adag.

Alkalmazása felnőtteknél

Mennyi Coagadexet kell alkalmazni egy vérzés kezelésére vagy a további vérzések megelőzésére?

Kezelőorvosa elmondja Önnek, hogy mennyi Coagadexet alkalmazzon egy vérzés kezelésére, illetve a további vérzések megelőzésére. A szükséges adag mennyisége a X-es faktor Önre jellemző normális vérszintjétől függ

Mekkora adagot alkalmaznak egy nagyobb műtéti beavatkozás előtt, alatt, illetve után?

Előtte: Akkora adag Coagadex alkalmazására van szükség, hogy a X-es faktor vérszintje 70-90 egység/dl közötti értékre emelkedjen. A szükséges adag mennyisége a X-es faktor Önre jellemző normális vérszintjétől függ, és ezt a kezelőorvosa fogja majd kiszámolni.

Utána: A műtétet követő első napokban rendszeresen ellenőrizni fogják a X-es faktor koncentrációját a plazmájában. A X-es faktor vérszintjét ajánlott 50 egység/dl felett tartani. A szükséges adagot a kezelőorvosa számolja majd ki.

Amennyiben a vérben túl alacsony a X-es faktor koncentrációja (ezt kezelőorvosa ellenőrizni fogja majd), esetleg a vártnál gyorsabban csökken a szintje, akkor előfordulhat, hogy a vérben egy, a X-es faktort gátló anyag van jelen, amely megakadályozza a gyógyszer rendes hatását. Kezelőorvosa elrendeli majd a megfelelő laboratóriumi vizsgálatokat, hogy kiderítse, valóban erről van-e szó.

Mekkora adagot kell rendszeresen alkalmaznia a vérzés hosszú távú megelőzésére?

Kezelőorvosa tájékoztatja, hogy ez a jellegű használat alkalmazható-e Önnél, és ha igen, akkor milyen adagot kell alkalmaznia.

Alkalmazása gyermekeknél és serdülőknél

Kezelőorvosa javasolni fogja az Ön vagy gyermeke számára megfelelő adagot. A 12 évesnél fiatalabb gyermekeknél általában nagyobb adagokat kell alkalmazni, mint a serdülőknél és felnőtteknél. Serdülőknél az adagok a felnőttekéhez hasonlóak.

Mikor alkalmazza a Coagadexet?

- A gyógyszert a vérzés legelső jelének észlelésekor kell befecskendezni.
- A vérzés elállításának érdekében az injekciót szükség szerint meg kell ismételni.
- Minden egyes vérzés esetében fel kell mérni annak súlyosságát.
- Amennyiben először alkalmazza ezt a gyógyszert, kezelőorvosa felügyeli majd.

A gyógyszer használat előtti feloldása

Gyógyszerét **kizárólag** a készítményhez mellékelt oldószerral szabad feloldani.

A Coagadex mennyisége	Az ehhez biztosított oldószert
250 NE	2,5 ml
500 NE	5 ml

A Coagadex mellé a táblázatban feltüntetett mennyiségben biztosítják a szükséges oldószert.

A gyógyszert a minden csomagolásban megtalálható tüntetés Mix2Vial áttöltő eszközzel oldhatja fel.

Az összekeverés előtt várja meg, hogy a Coagadex szobahőmérsékletű legyen.

A következőképpen készítse el a gyógyszert:



1. lépés

- Távolítsa el a port tartalmazó injekciós üveg kupakját, és alkoholos törlővel tisztítsa meg a dugó tetejét.
- Ismétlje meg ezt a lépést az oldószert tartalmazó injekciós üveggel is.
- Húzza le az áttöltő eszköz csomagolásának felső részét, az eszközt azonban hagyja benne a csomagolásban.



2. lépés

- Helyezze rá az áttöltő eszköz kék színű végét az oldószert tartalmazó injekciós üvegre, és egyenesen nyomja le, amíg a kiálló tűske át nem hatol a gumidugón, és a helyére nem pattan.
- Távolítsa el az áttöltő eszköz külső műanyag csomagolását, és dobja el, vigyázva, hogy ne érintse meg az eszköz szabadon maradt végét.



3. lépés

- Fordítsa fejjel lefelé az oldószert tartalmazó injekciós üveget a továbbra is csatlakoztatott eszközzel együtt.
- Helyezze rá az áttöltő eszköz átlátszó végét a port tartalmazó injekciós üvegre, és egyenesen nyomja le, amíg a kiálló tűske át nem hatol a gumidugón, és a helyére nem pattan.



4. lépés

- A benne található vákuumnak köszönhetően az oldószer bekerül a port tartalmazó injekciós üvegbe.
- Óvatosan forgassa meg az injekciós üveget, hogy a por alaposan elkeveredjen. Ne rázza fel az injekciós üveget!
- Általában 1 percn belül (legfeljebb 5 perc leforgása alatt) egy színtelen, átlátszó vagy enyhén gyöngyházszerű oldatot kell kapnia.



5. lépés

- Az óramutató járásával ellentétes irányba történő csavarással válassza le a kiürült oldószert tartalmazó injekciós üveget, illetve az átviteli eszköz kék színű részét az átlátszó részről.
- Vegyen elő egy üres fecskendőt (nincs a Coagadex csomaghoz mellékelve) és a dugattyú kihúzásával szívjon bele levegőt, a 4. lépésben hozzáadott víz mennyiségével azonos mennyiségben.
- Csatlakoztassa a fecskendőt az áttöltő eszköz átlátszó részéhez és a fecskendőben levő levegőt nyomja be az injekciós üvegbe.



6. lépés

- Azonnal fordítsa meg az oldatot tartalmazó injekciós üveget, amely bekerül a fecskendőbe.
- Válassza le a feltöltött fecskendőt az eszköztől.
- A gyógyszer használatra kész. Tartsa be az alkalmazásra vonatkozó szokásos biztonsági előírásokat. A gyógyszert az elkészítést követő egy órán belül fel kell használnia.

Ne használja fel ezt a gyógyszert:

- ha az oldószer nem jut át az injekciós üvegbe (ez a vákuum csökkenését jelzi az injekciós üvegben, így a port már nem szabad felhasználni).
- ha a feloldott por és az oldószer gélit képez vagy összezsomósodik (amennyiben ilyen észlel, kérjük, értesítse egészségügyi szolgáltatóját, és mondja meg az injekciós üvegre nyomtatott gyártási számot).

Ha az előírtnál több Coagadexet alkalmazott

Ha a kezelőorvosa által előírtnál több gyógyszert alkalmazott, előfordulhat, hogy vérrög alakul ki Önnél. Ha úgy gondolja, hogy túl nagy adagot alkalmaz, hagyja abba az injekció alkalmazását, és értesítse kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Amennyiben biztosan tudja, hogy túl nagy adagot alkalmazott, a lehető legrövidebb időn belül értesítse kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert.

Ha elfelejtette alkalmazni a Coagadexet

Ne alkalmazzon kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására. Adja be a megszokott adagját, amint eszébe jutott, majd a kezelőorvosa előírásainak megfelelően folytassa az alkalmazást.

Ha idő előtt abbahagyja a Coagadex alkalmazását

Mindig egyeztessen orvosával, mielőtt úgy dönt, hogy abbahagyja a kezelést.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ritkán allergiás reakciókat (túlérzékenységi reakciókat) figyeltek meg a vérzési rendellenességek hasonló gyógyszerekkel történő kezelése során (1000 beteg közül legfeljebb 1-nél jelentkeztek), amelyek néha sokkos állapottá fejlődtek. Ezeket az alábbi tünetek jelezhetik: bőrkiütés (ideértve a csalánkiütést is), viszketés, kipirulás, hányinger, hányás, fejfájás, köhögés, sípoló légzés, mellkasi szorító érzés, hidegrázás, gyors szívverés, szédülés, levertség, nyugtalanság, az arc duzzanata, szorító érzés a torokban, az injekció beadásának helyén jelentkező kellemetlen érzés.

Amennyiben bármelyik előfordulna Önnél, lépjen kapcsolatba kezelőorvosával.

A következő mellékhatásokról számoltak be a Coagadex esetén.

Gyakori mellékhatások (10 beteg közül legfeljebb 1-nél jelentkeznek):

- fájdalom vagy bőrpír az injekció beadási helyén
- fáradtság
- hátfájás

Mellékhatások gyermekek és serdülők esetén

Gyermekek esetében várhatóan hasonló mellékhatások jelentkeznek, mint a felnőtteknél.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet Postafiók 450

H-1372 Budapest

Honlap: www.ogyei.gov.hu

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell a Coagadexet tárolni?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A tartályokon feltüntetett lejárati idő (EXP) után ne alkalmazza ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Legfeljebb 30°C-on tárolandó.

Nem fagyasztható!

A fénytől való védelem érdekében a tartály a külső csomagolásban tárolandó.

Ne alkalmazza ezt a gyógyszert, ha a feloldott készítményben apró részecskéket észlel. Az elkészítést követően a Coagadexet egy órán belül fel kell használni.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. A kezelési központjában ellátják majd Önt egy speciális tartállyal, amelybe beledobhat minden megmaradt oldatot, minden elhasznált fecskendőt, tűt és az üres tartályokat. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz a Coagadex?

- A készítmény hatóanyaga a X-es humán véralvadási faktor. Egy injekciós üveg névlegesen 250 NE vagy 500 NE humán véralvadási faktort tartalmaz.
- Egyéb összetevők: citromsav, dinátrium-foszfát-dihidrát, nátrium-klorid, nátrium-hidroxid és szacharóz (az összetevőkkel kapcsolatos további információkat lásd a 2. pontban).
- Oldószer: injekcióhoz való víz

Milyen a Coagadex külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

A Coagadex egy fehér vagy törtfehér színű por, amely 250 NE-t vagy 500 NE-t tartalmazó kiszerelésben áll rendelkezésre. A feloldást követően az oldat színtelen, átlátszó vagy gyöngyszínű (opálos). Az injekció beadása előtt nézze meg az oldatot! Ha az oldat zavaros vagy feloldatlan részecskéket tartalmaz, akkor ne alkalmazza!

Egy Mix2Vial-nek nevezett áttöltő eszköz is rendelkezésre áll.

A 250 NE csomagolás tartalma

1 injekciós üveg 250 NE por
1 injekciós üveg 2,5 ml injekcióhoz való víz
1 áttöltő eszköz (Mix2Vial)

Az 500 NE csomagolás tartalma

1 injekciós üveg 500 NE por
1 injekciós üveg 5 ml injekcióhoz való víz
1 áttöltő eszköz (Mix2Vial)

A forgalomba hozatali engedély jogosultja

BPL Bioproducts Laboratory GmbH
Dornhofstraße 34, 63263 Neu-Isenburg
Németország

Gyártó

PNR Pharma Services Limited, Skybridge House, Corballis Road North, Dublin Airport, Swords, Co.
Dublin, K67 P6K2, Írország

A készítményhez kapcsolódó további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

België/Belgique/Belgien

Bio Products Laboratory Ltd
Tél/Tel: + 44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Royaume-Uni/Verenigd
Koninkrijk/Großbritannien)

България

Bio Products Laboratory Ltd
Тел.: + 44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Обединено кралство)

Česká republika

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Velká Británie)

Danmark

Bio Products Laboratory Ltd
Tlf: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Storbritannien)

Deutschland

BPL Bioproducts Laboratory GmbH
Tel: +49 (0) 2408 146 0245
e-mail: bpl@medwiss-extern.de
Deutschland

Eesti

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Ühendkuningriik)

Ελλάδα

Bio Products Laboratory Ltd
Τηλ: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Ηνωμένο Βασίλειο)

Lietuva

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Jungtinė Karalystė)

Luxembourg/Luxemburg

Bio Products Laboratory Ltd
Tél/Tel: + 44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Royaume-Uni/Verenigd
Koninkrijk/Großbritannien)

Magyarország

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Egyesült Királyság)

Malta

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Ir Renju Unit)

Nederland

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Verenigd Koninkrijk)

Norge

Bio Products Laboratory Ltd
Tlf: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Storbritannia)

Österreich

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Großbritannien)

España

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Reino Unido)

France

Bio Products Laboratory Ltd
Tél: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Royaume-Uni)

Hrvatska

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Ujedinjeno Kraljevstvo)

Ireland

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(United Kingdom)

Ísland

Bio Products Laboratory Ltd
Sími: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Bretland)

Italia

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Regno Unito)

Κύπρος

Bio Products Laboratory Ltd
Τηλ: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Ηνωμένο Βασίλειο)

Latvija

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Lielbritānija)

Polska

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Wielka Brytania)

Portugal

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Reino Unido)

România

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Marea Britanie)

Slovenija

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Združeno kraljestvo)

Slovenská republika

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Spojené kráľovstvo)

Suomi/Finland

Bio Products Laboratory Ltd
Puh/Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Iso-Britannia)

Sverige

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
(Storbritannien)

United Kingdom

Bio Products Laboratory Ltd
Tel: +44 (0) 20 8957 2255
e-mail: medinfo@bpl.co.uk
United Kingdom

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 04/2021

A gyógyszeréről részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján (<http://www.ema.europa.eu>) található.