

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Febuxostat Sandoz 80 mg filmomhulde tabletten

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tabletten

febuxostat

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Febuxostat Sandoz en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Febuxostat Sandoz en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Febuxostat Sandoz tabletten bevatten de werkzame stof febuxostat en worden gebruikt voor de behandeling van jicht, een ziekte die in verband wordt gebracht met een teveel aan een chemische stof in het lichaam die urinezuur (uraat) wordt genoemd. Bij sommige mensen wordt de hoeveelheid urinezuur in het bloed hoger en kan deze zelfs zo hoog worden dat het urinezuur niet langer oplosbaar blijft. Wanneer dit gebeurt, kunnen zich uraatkristallen vormen in en rondom de gewrichten en de nieren. Deze kristallen kunnen een plotse, ernstige pijn, roodheid, warmte en zwelling in een gewricht veroorzaken (wat ook wel een jichtaanval wordt genoemd). Als dit niet wordt behandeld, kunnen zich grote afzettingen, die jichtknobbels worden genoemd, in en rondom de gewrichten vormen. Deze jichtknobbels kunnen een beschadiging van gewrichten en bot veroorzaken.

Febuxostat Sandoz verlaagt de urinezuurspiegel. Het laag houden van de urinezuurspiegel door elke dag eenmaal daags Febuxostat Sandoz in te nemen stopt de opbouw van kristallen, en doet de ziekteverschijnselen op den duur afnemen. Als de urinezuurspiegel gedurende langere tijd voldoende laag wordt gehouden, kunnen hierdoor ook de jichtknobbels krimpen.

Febuxostat Sandoz 120 mg:

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tabletten worden ook gebruikt voor de behandeling en preventie van hoge hoeveelheden urinezuur in het bloed, die voor kunnen komen wanneer u start met een chemotherapie voor een bloedkanker.

Bij chemotherapie worden kankercellen vernietigd en de urinezuurwaarden in het bloed zullen daardoor verhogen, tenzij de vorming van urinezuur wordt verhinderd.

Febuxostat Sandoz is aangewezen voor volwassenen.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor febuxostat of voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

- Als u hartfalen, hartproblemen of een beroerte heeft of heeft gehad
- Als u een nieraandoening hebt of hebt gehad en/of een ernstige allergische reactie op allopurinol (een geneesmiddel gebruikt voor de behandeling van jicht)
- Als u een leveraandoening hebt of hebt gehad of afwijkingen in leverfunctietesten
- Als u wordt behandeld voor een hoge urinezuurspiegel als gevolg van het Lesch-Nyhan-syndroom (een zeldzame erfelijke aandoening waarbij er te veel urinezuur in uw bloed zit)
- Als u schildklierproblemen hebt.

Indien u allergische reacties op Febuxostat Sandoz vertoont, moet u stoppen met de inname van dit geneesmiddel (zie ook rubriek 4). Mogelijke symptomen van allergische reacties kunnen zijn:

- huiduitslag inclusief ernstige vormen (bv. blaren, knobbeltjes, jeukende, afschilferende huiduitslag), jeuk
- zwelling van ledematen of gezicht
- ademhalingsmoeilijkheden
- koorts met vergrote lymfeklieren
- maar ook ernstige levensbedreigende allergische aandoeningen met hartstilstand en circulatiestilstand.

Uw arts kan beslissen de behandeling met Febuxostat Sandoz permanent te stoppen.

Potentieel levensbedreigende huiduitslag (Stevens-Johnson-syndroom) is in zeldzame gevallen gerapporteerd bij het gebruik van febuxostat. Aanvankelijk ziet dit eruit als rode, schietschijfvormige vlekken of ronde plekken, vaak met centrale blaarvorming op de romp. Het kan ook gaan om zweren in de mond, de keel, de neus, de genitaliën en conjunctivitis (rode en gezwollen ogen). De uitslag kan evolueren naar uitgebreide blaarvorming of afschilfering van de huid.

Als u het Stevens-Johnson-syndroom hebt ontwikkeld bij het gebruik van febuxostat, mag u de behandeling met Febuxostat Sandoz nooit meer herstarten. Als u uitslag of deze huidsymptomen hebt ontwikkeld, vraag onmiddellijk medisch advies van een arts en vertel hem/haar dat u dit geneesmiddel gebruikt.

Als u momenteel een jichtaanval doormaakt (een plots begin van ernstige pijn, gevoeligheid, roodheid, warmte en zwelling in een gewricht), wacht dan totdat de jichtaanval afneemt voordat u voor het eerst de behandeling met Febuxostat Sandoz start.

Bij sommige mensen kunnen jichtaanvallen verergeren wanneer wordt begonnen met bepaalde geneesmiddelen die de urinezuurspiegel reguleren. Niet iedereen krijgt jichtaanvallen, maar u kunt een jichtaanval krijgen, zelfs terwijl u Febuxostat Sandoz gebruikt, en met name in de eerste weken of maanden van de behandeling. Het is belangrijk dat u Febuxostat Sandoz blijft innemen, zelfs wanneer u een jichtaanval hebt, omdat Febuxostat Sandoz ook dan de urinezuurspiegel blijft verlagen. Als u Febuxostat Sandoz elke dag blijft innemen, dan zullen de jichtaanvallen op den duur minder vaak voorkomen en minder pijnlijk zijn.

Uw arts zal u in veel gevallen andere geneesmiddelen voorschrijven, indien dit nodig is, om de verschijnselen van de jichtaanval (zoals pijn en zwelling in een gewricht) te voorkomen of te behandelen.

Bij patiënten met zeer hoge urinezuurwaarden (bv. diegenen die chemotherapie voor kanker ondergaan) kan een behandeling met urinezuurverlagende geneesmiddelen leiden tot een opstapeling van xanthine in de urinewegen, met mogelijk ontwikkeling van stenen, hoewel dit niet gezien werd bij patiënten die behandeld werden met Febuxostat Sandoz voor tumorlyssyndroom.

Het kan zijn dat uw arts u vraagt uw bloed te laten onderzoeken om te controleren of uw lever normaal werkt.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen onder de 18 jaar aangezien de veiligheid en werkzaamheid niet zijn vastgesteld.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Neemt u naast Febuxostat Sandoz nog andere geneesmiddelen in, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Het is vooral belangrijk uw arts of apotheker in te lichten als u geneesmiddelen gebruikt die een van de volgende stoffen bevatten, omdat deze stoffen en Febuxostat Sandoz elkaars werking kunnen beïnvloeden, en uw arts mogelijk noodzakelijke maatregelen zal willen overwegen:

- mercaptopurine (wordt gebruikt voor de behandeling van kanker)
- azathioprine (wordt gebruikt voor het verminderen van de afweerreactie van het lichaam)
- theofylline (wordt gebruikt voor de behandeling van astma)

Zwangerschap en borstvoeding

Het is niet bekend of Febuxostat Sandoz uw ongeboren kind kan schaden. Febuxostat Sandoz mag niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Het is niet bekend of Febuxostat Sandoz in de moedermelk overgaat. U mag Febuxostat Sandoz niet gebruiken als u borstvoeding geeft of van plan bent borstvoeding te gaan geven

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Wees ervan bewust dat u tijdens de behandeling last zou kunnen krijgen van duizeligheid, slaperigheid, wazig zien en een verdoofd of tintelend gevoel en dat u geen voertuigen mag besturen of machines mag bedienen als u hier last van hebt.

Febuxostat Sandoz bevat lactose

Als uw arts u heeft gezegd dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Febuxostat Sandoz bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

- De aanbevolen dosering is dagelijks één tablet. Om u te helpen, zijn op de achterkant van de blisterverpakking de dagen van de week aangegeven, zodat u kunt controleren dat u elke dag uw dosis heeft ingenomen (niet voor verpakkingsgrootte 30).
- De tabletten moeten via de mond worden ingenomen en kunnen met of zonder voedsel worden ingenomen.

Jicht

Febuxostat Sandoz is verkrijgbaar als tablet van 80 mg of tablet van 120 mg. Uw arts schrijft u de sterkte voor die voor u het meest geschikt is.

Blijf doorgaan met het elke dag innemen van Febuxostat Sandoz, zelfs wanneer u geen jicht opflakking of jichtaanval ervaart.

Febuxostat Sandoz 120 mg:

Voor de preventie en behandeling van hoge urinezuurwaarden bij patiënten die een chemotherapie tegen kanker ondergaan

Febuxostat Sandoz is verkrijgbaar als tablet van 120 mg.

Begin met de inname van Febuxostat Sandoz twee dagen voor de chemotherapie en ga verder met de behandeling volgens het advies van uw arts. Gewoonlijk is de behandeling van korte duur.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Vraag bij een niet bedoelde overdosering onmiddellijk aan uw arts wat u moet doen, of neem contact op met de spoedafdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

Wanneer u te veel van Febuxostat Sandoz heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Als u vergeet om een dosis Febuxostat Sandoz in te nemen, neem deze dan in zodra u zich dit herinnert, tenzij het bijna tijd is voor de volgende dosis. Als dat het geval is, sla de vergeten dosis dan gewoon over en neem op het gebruikelijke tijdstip de volgende dosis weer in. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Stop niet met het innemen van Febuxostat Sandoz zonder dit met uw arts te overleggen, zelfs wanneer u zich beter voelt. Als u stopt met het innemen van Febuxostat Sandoz stijgt uw urinezuurspiegel mogelijk weer en kunnen uw ziekteverschijnselen verergeren als gevolg van de vorming van nieuwe uraatkristallen in en rondom uw gewrichten en nieren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Stop met het nemen van dit geneesmiddel en neem onmiddellijk contact op met uw arts of ga naar een nabijgelegen spoedafdeling wanneer de volgende zelden voorkomende bijwerkingen voorkomen (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen), omdat er een ernstige allergische reactie zou kunnen volgen:

- anafylactische reacties, overgevoeligheid voor geneesmiddelen (zie ook rubriek 2 “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?”)
- potentieel levensbedreigende huiduitslag gekenmerkt door de vorming van blaren en afschilfering van de huid en de binnenste oppervlakken van lichaamsholten, bv. mond en genitaliën, pijnlijke zweren in de mond en/of genitale zones, geassocieerd met koorts, keelpijn en vermoeidheid (Stevens-Johnson-syndroom/toxische epidermale necrolyse), of met vergrote lymfeklieren, vergrote lever, ontsteking van de lever (tot leverfalen), toename van het aantal witte bloedcellen (geneesmiddelgerelateerde eosinofilie en systemische symptomen, het DRESS-syndroom) (zie rubriek 2)
- veralgemeende huiduitslag

De vaak voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij tot 1 op de 10 mensen) zijn:

- afwijkende leverfunctietestsuitslagen
- diarree
- hoofdpijn
- uitslag (waaronder diverse types van uitslag, zie lager onder “soms voorkomende bijwerkingen” en “zelden voorkomende bijwerkingen”)
- misselijkheid
- verergering van jichtsymptomen
- plaatselijke zwelling als gevolg van het vasthouden van vocht in de weefsels (oedeem)
- duizeligheid
- kortademigheid
- jeuk
- pijn in de ledematen, pijn in spieren/gewrichten
- vermoeidheid

Andere bijwerkingen die niet hierboven zijn vermeld, worden hieronder vermeld.

Soms voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij tot 1 op de 100 mensen) zijn:

- verminderde eetlust, veranderingen in de bloedsuikerspiegel (diabetes) waarvan overmatige dorst een verschijnsel kan zijn, hogere bloedvetwaarden, gewichtstoename
- libidoverlies
- slaapproblemen, slaperigheid
- een verdoofd gevoel, een tintelend gevoel, verminderd of veranderd gevoel (hypo-esthesie, hemiparese of paresthesie), veranderde smaakwaarneming, verminderde reukzin (hyposmie)
- abnormale registratie van uw hartactiviteit op een EKG, onregelmatige of snelle hartslag, uw hartslag voelen (palpitatie)
- opvliegers of blozen (bv. roodheid in het gezicht of de nek), verhoogde bloeddruk, bloeding (hemorragie, alleen gezien bij patiënten die chemotherapie krijgen voor bloedstoornissen)
- hoesten, pijn of ongemak op de borst, ontsteking van de neusgangen en/of keel (ontsteking van de bovenste luchtwegen), bronchitis, infectie van de onderste luchtwegen
- droge mond, buikpijn/ongemak of winderigheid, pijn in de bovenbuik, brandend maagzuur/spijverteringsproblemen, constipatie, vaker ontlasting, braken, last van de maag
- jeukende huiduitslag, netelroos, huidontsteking, huidverkleuring, kleine rode of purperen vlekken op de huid; kleine, vlakke, rode vlekken op de huid, een vlakke, rode zone op de huid die bedekt is met kleine samenvloeiende knobbels, uitslag, zones van roodheid en vlekken op de huid, meer zweten, nachtelijk zweten, kaalheid (alopecia), roodheid van de huid (erytheem), psoriasis, eczeem, andere types huidaandoeningen
- spierkramp, spierzwakte, bursitis of artritis (ontsteking van de gewrichten die gewoonlijk vergezeld gaat van pijn, zwelling en/of stijfheid), rugpijn, spierkrampen, stijfheid van spieren en/of gewrichten
- bloed in de urine, abnormaal vaak plassen, abnormale urinetestsuitslagen (verhoogde waarden van eiwitten in de urine), een verslechtering van de nierfunctie, urinewegfunctie

- pijn op de borst, ongemak op de borst
- stenen in de galblaas of galwegen (cholelithiasis)
- stijging van het thyroïdstimulerend hormoon (TSH) in het bloed
- veranderingen in de samenstelling van het bloed of in het aantal bloedcellen of de bloedplaatjes (abnormale uitslagen van bloedonderzoek)
- nierstenen
- erectiestoornissen
- verminderde werking van de schildklier
- wazig zien, verandering van het gezichtsvermogen
- oorsuizen
- loopneus
- mondzweren
- ontsteking van de alvleesklier: vaak voorkomende symptomen zijn buikpijn, misselijkheid en braken
- dringende behoefte om te plassen
- pijn
- u voelt zich ziek of u voelt zich niet lekker (malaise)
- gestegen INR
- kneuzing
- gezwollen lip

Bijwerkingen die zelden voorkomen (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen) zijn:

- spierschade, een aandoening die in zeldzame gevallen ernstig kan zijn. Het kan spierproblemen veroorzaken en in het bijzonder, indien u zich terzelfdertijd onwel voelt of een hoge temperatuur heeft, kan dit veroorzaakt worden door een abnormale spieraafbraak. Neem onmiddellijk contact op met uw arts wanneer u spierpijn, -gevoeligheid of -zwakte ervaart.
- ernstige zwelling van de diepere huidlagen, vooral rond de ogen, genitaliën, handen, voeten of tong, met mogelijk plotselinge moeilijkheden met ademen
- hoge koorts in combinatie met een mazelenachtige huiduitslag, vergrote lymfeklieren, vergroting van de lever, ontsteking van de lever (tot leverfalen), toename van het aantal witte bloedcellen (leukocytose, met of zonder eosinofilie)
- verschillende vormen van uitslag (bv. met witte vlekken, met blaren, met blaren die etter bevatten, met afschilfering van de huid, mazelenachtige huiduitslag), uitgebreid erytheem, necrose en blaarvorming met loskomen van de opperhuid en de slijmvliezen, leidend tot afschilfering en mogelijke bloedvergiftiging (Stevens-Johnson-syndroom/toxische epidermale necrolyse)
- zenuwachtigheid
- dorst hebben
- gewichtsafname, verhoogde eetlust, ongecontroleerd eetlustverlies (anorexie)
- abnormaal lage aantallen bloedcellen (witte of rode bloedcellen of bloedplaatjes)
- wijziging of afname van de hoeveelheid urine door ontsteking in de nieren (tubulo-interstitiële nefritis)
- ontsteking van de lever (hepatitis)
- geelkleuring van de huid (geelzucht)
- blaasinfectie
- leverschade
- verhoogde creatinine-fosfokinase in het bloed (indicator van spierbeschadiging)
- plotselinge hartdood
- laag aantal rode bloedcellen (anemie)
- depressie
- slaapstoornis
- verlies van smaakzin
- brandend gevoel

- draaiduizeligheid (vertigo)
- falen van de bloedsomloop
- longinfectie (pneumonie)
- mondzweertjes; ontsteking van de mond
- gastrointestinale perforatie (perforatie in het maagdarmsstelsel)
- ‘rotator cuff’-syndroom
- reuma van de spieren
- warm gevoel
- plotseling verlies van het gezichtsvermogen door verstopping van een slagader in het oog

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 BRUSSEL Madou, Website: www.eenbijwerkingmelden.be, e-mail: adr@fagg.be. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en de blisterverpakking na “EXP”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof is febuxostat.

Febuxostat Sandoz 80 mg filmomhulde tablet:

Elke filmomhulde tablet bevat 80 mg febuxostat (als hemihydraat).

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tablet:

Elke filmomhulde tablet bevat 120 mg febuxostat (als hemihydraat).

- De andere stoffen in dit middel zijn:

Tabletkern:

lactosemonohydraat, microkristallijne cellulose (E 460), hydroxypropylcellulose (E 463), natriumcroscarmellose, colloïdaal watervrij silicium (E 551), magnesiumstearaat (E 470b).

Filmomhulling:

polyvinylalcohol (E 1203), talk (E 553b), titaandioxide (E 171), macrogol 3350 (E 1521), methacrylzuur - ethylacrylaat copolymeer (1:1) (Type A), ijzeroxide geel (E 172), natriumwaterstofcarbonaat (E 500(ii)).

Hoe ziet Febuxostat Sandoz eruit en hoeveel zit er in de verpakking?

Febuxostat Sandoz 80 mg filmomhulde tablet:

Lichtgele tot gele, filmomhulde, capsulevormige tabletten, met in één zijde “80” gegraveerd en aan de andere zijde zonder opdruk, met afmetingen 16,5 mm x 7,0 mm

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tablet:

Lichtgele tot gele, filmomhulde, capsulevormige tabletten, met in één zijde “120” gegraveerd en aan de andere zijde zonder opdruk, met afmetingen 18,5 mm x 9,0 mm

Febuxostat Sandoz 80 mg en 120 mg filmomhulde tabletten zijn verpakt in aluminium-OPA/Alu/PVC of aluminium-PVC/PE/PVDC blisterverpakkingen.

Febuxostat Sandoz 80 mg en 120 mg is verkrijgbaar in verpakkingsgrootten met 14, 28, 30, 42, 56, 84 en 98 filmomhulde tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Sandoz nv/sa, Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

Fabrikant

Rontis Hellas Medical and Pharmaceutical Products S.A, P.O. Box 3012 Larisa Industrial Area, Larisa, 41004, Griekenland

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, Sachsen-Anhalt, 39179 Barleben, Duitsland

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenië

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

Febuxostat Sandoz 80 mg filmomhulde tabletten, aluminium-OPA/Alu/PVC blisterverpakkingen: BE514986

Febuxostat Sandoz 80 mg filmomhulde tabletten, aluminium-PVC/PE/PVDC blisterverpakkingen: BE514960

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tabletten, aluminium-OPA/Alu/PVC blisterverpakkingen: BE514995

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tabletten, aluminium-PVC/PE/PVDC blisterverpakkingen: BE514977

Afleveringswijze

Op medisch voorschrift

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte <en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland)> onder de volgende namen:

HU: Febuxostat Sandoz 80 mg filmtabletta

Febuxostat Sandoz 120 mg filmtabletta

AT: Febuxostat Sandoz 80 mg - Filmtabletten

Febuxostat Sandoz 120 mg - Filmtabletten

BE: Febuxostat Sandoz 80 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten

Febuxostat Sandoz 120 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten

CZ: Febuxostat Sandoz 80 mg potahované tablety

Febuxostat Sandoz 120 mg potahované tablety

DE: Febuxostat HEXAL 80 mg Filmtabletten

Febuxostat HEXAL 120 mg Filmtabletten

ES: Febuxostat Sandoz 80 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Febuxostat Sandoz 120 mg comprimidos recubiertos con película EFG

FR: FEBUXOSTAT SANDOZ 80 mg, comprimé pelliculé
FEBUXOSTAT SANDOZ 120 mg, comprimé pelliculé
GR: Febuxostat/Sandoz 80 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Febuxostat/Sandoz 120 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
IE: Febuxostat Rowex 80mg Film-coated tablets
Febuxostat Rowex 120mg Film-coated tablets
IT: Febuxostat Sandoz
NL: Febuxostat Sandoz 80 mg, filmomhulde tabletten
Febuxostat Sandoz 120 mg, filmomhulde tabletten
SK: Febuxostat Sandoz 80 mg
Febuxostat Sandoz 120 mg

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 05/2024.