

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Nicorette® Freshmint 2 mg Lutschtabletten Nikotin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie nach 9 Monaten immer noch Schwierigkeiten haben, ohne die Hilfe von Nicorette Freshmint nicht zu rauchen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Nicorette Freshmint und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Nicorette Freshmint beachten?
3. Wie ist Nicorette Freshmint anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Nicorette Freshmint aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Nicorette Freshmint und wofür wird es angewendet ?

Dieses Arzneimittel wird angewendet, um Entzugserscheinungen zu lindern und das Verlangen nach Nikotin zu reduzieren, unter dem Sie leiden, wenn Sie versuchen mit dem Rauchen aufzuhören oder wenn Sie die Anzahl der Zigaretten reduzieren, während Sie versuchen mit dem Rauchen aufzuhören. Diese Behandlung ist erwachsenen Rauchern ab 18 Jahren und älter vorbehalten.

Dieses Arzneimittel ist für Raucher mit geringer Nikotinabhängigkeit geeignet, z. B. solche die ihre erste Zigarette des Tages mehr als 30 Minuten nach dem Wachwerden oder 20 Zigaretten oder weniger täglich rauchen.

Dieses Arzneimittel kann Ihnen helfen, sofort mit dem Rauchen aufzuhören oder das Rauchen zu verringern, bevor Sie vollständig damit aufhören. Wenn Sie denken, dass Sie sofort mit dem Rauchen aufhören können, dann tun Sie es. Wenn Sie jedoch denken, dass dies ein zu großer Schritt ist, möchten Sie vielleicht als ersten Schritt die Anzahl der Zigaretten, die Sie rauchen, reduzieren, bevor Sie komplett damit aufhören. Siehe Abschnitt 3 für weitere Einzelheiten.

Nicorette Freshmint lindert die Nikotinentzugserscheinungen, einschließlich dem Verlangen nach Nikotin, unter denen Sie leiden, wenn Sie mit dem Rauchen aufhören. Wenn Ihr Körper plötzlich kein Nikotin aus dem Tabak mehr erhält, leiden Sie an unangenehmen Gefühlen, die Entzugserscheinungen genannt werden, wie Reizbarkeit, einem Gefühl von Ärger oder Niedergeschlagenheit, Angst, Unruhe, Konzentrationsschwierigkeiten, Appetitsteigerung oder Gewichtszunahme, Verlangen nach Rauchen, Wachwerden während der Nacht oder Schlafstörungen. Durch die Anwendung von Nikotin in diesem Arzneimittel können Sie diesen unangenehmen Beschwerden vorbeugen bzw. sie lindern ebenso das Verlangen nach Nikotin.

Suchen Sie immer Rat und Unterstützung, damit Ihnen beim Absetzen vom Rauchen geholfen werden kann.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Nicorette Freshmint beachten ?

Nicorette Freshmint darf nicht angewendet werden

- Wenn Sie **allergisch** gegen Nikotin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Wenn Sie jünger als 12 Jahre sind.
- Wenn Sie niemals geraucht haben.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie an folgenden Erkrankungen leiden. Sie können dieses Arzneimittel unter Umständen anwenden, aber Sie müssen dies zuerst mit Ihrem Arzt besprechen, wenn Sie:

- vor kurzem einen **Herzanfall** oder **Schlaganfall** hatten
- an **Schmerzen in der Brust** (instabiler Angina pectoris) oder an einer ruhenden Angina pectoris leiden
- an einer **Herzerkrankung** leiden, die Herzfrequenz oder Herzrhythmus (Herzrhythmusstörung) beeinträchtigt
- an **Bluthochdruck** leiden, der nicht medikamentös kontrolliert wird
- jemals eine **allergische Reaktion** hatten, einschließlich einer Schwellung von Lippen, Gesicht und Rachen (Angioödem) oder juckendem Hautausschlag (Nesselsucht). Die Anwendung einer Nikotin-Substitutionstherapie (NRT) kann manchmal diese Art von Reaktionen auslösen.
- an einer schweren oder moderaten **Lebererkrankung** leiden
- an einer schweren **Nierenerkrankung** leiden
- **Zuckerkrankheit (Diabetes)** haben
- eine hyperaktive **Schilddrüse** haben
- einen Tumor der **Nebennierendrüse** (Phäochromozytom) haben
- einen **Magen- oder Zwölffingerdarmgeschwür** haben
- an einer **Speiseröhrentzündung (Ösophagitis)** leiden
- **Epilepsie** oder **Krampfanfälle** in der Vorgeschichte haben

Dieses Arzneimittel darf von Nichtrauchern nicht angewendet werden.

Lutschtabletten können eine Erstickungsgefahr darstellen. Bitte vorsichtig verwenden, wenn Sie Schwierigkeiten beim Schlucken von festen oder flüssigen Nahrungsmitteln haben oder wenn Sie während oder nach dem Schlucken häufig husten.

Kinder

Die korrekte Dosis für Erwachsene könnte für Kinder stark giftig oder sogar tödlich sein. Daher ist es unerlässlich, dieses Arzneimittel für Kinder stets unerreichbar aufzubewahren.

Anwendung von Nicorette Freshmint zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden. Dies ist besonders wichtig, wenn Sie Arzneimittel einnehmen, die Folgendes enthalten:

- **Theophyllin** zur Behandlung von Asthma
- **Tacrin** bei Alzheimer-Krankheit
- **Clozapin** bei Schizophrenie
- **Ropinriol** zur Behandlung der Parkinson-Krankheit

Anwendung von Nicorette Freshmint zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Bei der Anwendung der Lutschtabletten dürfen Sie weder essen noch trinken.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es ist sehr wichtig, während der Schwangerschaft mit dem Rauchen aufzuhören, denn durch das Rauchen kann Ihr Baby weniger gut wachsen. Rauchen kann auch zu Frühgeburten oder Totgeburten führen. Es ist am besten, wenn Sie mit dem Rauchen aufhören können, ohne auf nikotinhaltige Arzneimittel zurückgreifen zu müssen. Wenn Sie das nicht schaffen, sollten Sie dieses Arzneimittel erst anwenden, nachdem Sie mit dem Angehörigen der Gesundheitsberufe, der Ihre Schwangerschaft betreut, Ihrem Hausarzt oder einem Arzt in einem Zentrum gesprochen haben, das darauf spezialisiert ist, Menschen dabei zu helfen, mit dem Rauchen aufzuhören..

Dieses Arzneimittel sollte in der Stillzeit vermieden werden, da Nikotin in die Muttermilch übergeht und Ihrem Kind schaden kann. Wenn Ihnen Ihr Arzt dieses Arzneimittel empfohlen hat, sollten Sie die Lutschtablette unmittelbar nach dem Stillen und nicht während der 2 Stunden vor dem Stillen anwenden.

Rauchen erhöht das Risiko auf Unfruchtbarkeit bei Frauen und Männern. Die Wirkungen von Nikotin auf die Fruchtbarkeit sind nicht bekannt.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen beobachtet.

Nicorette Freshmint enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Lutschtablette, d. h., es ist nahezu ‚natriumfrei‘.

3. Wie ist Nicorette Freshmint anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die Anweisungen zur Anwendung dieses Arzneimittels hängen davon ab, ob Sie:

- (a) sofort mit dem Rauchen aufhören
- (b) schrittweise mit dem Rauchen aufhören

Erwachsene (18 Jahre und mehr)***(a) Sofortiges Aufhören mit dem Rauchen***

Die Idee ist, sofort mit dem Rauchen aufzuhören und die Lutschtabletten anzuwenden, um das Verlangen nach dem Rauchen zu stoppen.

- Beginnen Sie mit der Anwendung von 8 bis 12 Lutschtabletten täglich. Sobald Sie ein Rauchverlangen verspüren, legen Sie eine Lutschtablette im Mund und lassen Sie sie schmelzen.
- Wenden Sie die Lutschtabletten wie oben erklärt bis zu 6 Wochen an, dann reduzieren Sie schrittweise die Anzahl der Lutschtabletten, die Sie täglich anwenden.
- Sobald Sie nur noch 1 bis 2 Lutschtabletten täglich anwenden, hören Sie mit der Anwendung komplett auf. Auch nachdem Sie mit dem Rauchen aufgehört haben, kann

es vorkommen, dass Sie plötzlich Verlangen nach einer Zigarette haben. Sie können erneut eine Lutschtablette anwenden, wenn dies auftritt.

(b) Schrittweises Aufhören mit dem Rauchen

Die Idee ist, einige Ihrer Zigaretten schrittweise durch die Lutschtabletten zu ersetzen. Wenn Sie das geschafft haben, geben Sie die Zigaretten vollständig auf, indem Sie dafür die Lutschtabletten anwenden. Schließlich hören Sie auch mit der Anwendung der Lutschtabletten auf.

Wenn Sie ein starkes Rauchverlangen verspüren, nehmen Sie eine Lutschtablette Nicorette Freshmint statt einer Zigarette, um dieses Verlangen zu befriedigen. Reduzieren Sie die Anzahl der täglichen Zigaretten so weit wie möglich. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie nach 6 Wochen nicht geschafft haben, die Anzahl der Zigaretten, die Sie täglich rauchen, zu reduzieren.

Sie sollten die Zigaretten komplett aufgeben, sobald Sie es können. Befolgen Sie die o.g. Anweisungen zum sofortigen Aufhören mit dem Rauchen. Machen Sie das so früh wie möglich. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Ihr Versuch, komplett mit dem Rauchen aufzuhören, 6 Monate nachdem Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittel angefangen haben, nicht erfolgreich war.

Vorgeschriebene Dosis nicht überschreiten. Anweisungen sorgfältig befolgen und **nicht mehr als 15 Lutschtabletten täglich (24 Stunden) anwenden**.

Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, wenn Sie das Gefühl haben, dass Sie die Anwendung dieses Arzneimittel länger als insgesamt 9 Monate brauchen.

Kinder und Jugendliche bis 18 Jahre

Jugendliche von 12 bis 17 Jahren

Dieses Arzneimittel darf nur nach Empfehlung durch medizinisches Fachpersonal angewendet werden.

Kinder unter 12 Jahren

Dieses Arzneimittel nicht bei Kindern unter 12 Jahren anwenden.

Gebrauchsanweisung

[in case of the plastic bottle]



[In case of the cardboard box]



Zum öffnen:

1. Drücken Sie vorsichtig die Lasche oben auf der "Drücken Sie hier" steht

2. Ziehen Sie gleichzeitig den Deckel der Kartonschachtel kräftig nach oben
Zum schließen: Drücken Sie den Deckel der Verpackung ein.

[Note: The leaflet for the carton will only be printed with the instructions relevant to open the carton. The leaflet for the plastic bottles will only be printed with the instructions relevant to open the plastic bottle.]

Dieses Arzneimittel ist zur Anwendung in der Mundhöhle (über die Mundschleimhaut) bestimmt, wird in den Mund gelegt, wo es sich auflöst und Nikotin freisetzt, das über die Mundschleimhaut vom Körper absorbiert wird.

Legen Sie 1 Lutschtablette in Ihren Mund und bewegen Sie sie ab und zu von einer zur anderen Seite im Mund, bis sie vollständig aufgelöst ist. Dies sollte normalerweise weniger als 20 Minuten dauern. Lutschtablette nicht kauen oder als Ganzes schlucken. Sie sollten nicht essen oder trinken, während Sie eine Lutschtablette im Mund haben.

Wenn Sie versucht sind, wieder zu rauchen

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie

- sich sorgen, dass Sie wieder mit dem Rauchen anfangen könnten
- es schwierig finden, vollständig mit der Anwendung der Lutschtabletten aufzuhören.

Wenn Sie wieder mit dem Rauchen anfangen wollen, werden diese Ihnen helfen, zu den besten Ergebnissen bei der Weiterführung der Nikotin-Substitutionstherapie (NRT) zu kommen.

Wenn Sie eine größere Menge von Nicorette Freshmint eingenommen haben, als Sie sollten

Eine Nikotin-Überdosis kann auftreten, wenn Sie gleichzeitig rauchen und dieses Arzneimittel anwenden.

Wenn Sie irrtümlich zu viele Nicorette Freshmint eingenommen haben, setzen Sie sich bitte sofort mit einem Arzt oder Apotheker oder rufen Sie sofort das Antigiftzentrum an (Tel.: 070/245.245).

Setzen Sie sich **sofort** mit einem Arzt oder der nächsten Notaufnahme in Verbindung, wenn ein Kind dieses **Arzneimittel** eingenommen hat oder wenn Sie mehr von diesem Arzneimittel eingenommen haben, als Sie sollten.

Nikotin-Dosen, die von erwachsenen Rauchern während der Behandlung vertragen werden, können bei **Kindern** schwere Vergiftungssymptome bis hin zum **Tod** verursachen.

Die Symptome einer Überdosis sind Übelkeit, Erbrechen, übermäßiger Speichelfluss, Magenschmerzen, Durchfall, Schwitzen, Kopfschmerzen, Schwindel, verändertes Hörvermögen und ausgesprochenes Schwächegefühl. Bei hohen Dosen können auf diese Symptome niedriger Blutdruck, schwacher und unregelmäßiger Puls, Atembeschwerden, extreme Müdigkeit, plötzlicher Herzstillstand (Kreislaufkollaps) und allgemeine Konvulsionen folgen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich ?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Wirkungen, wenn Sie mit dem Rauchen aufhören (Nikotinentzug)

Einige der unerwünschten Wirkungen, die Sie feststellen, wenn Sie mit dem Rauchen aufhören, können Entzugserscheinungen aufgrund der verminderten Nikotinaufnahme sein. Dazu gehören:

- Reizbarkeit, Aggression, Ungeduld oder Frustration
- Angstgefühl, Ruhelosigkeit oder Konzentrationsschwierigkeiten
- Nächtliches Aufwachen oder Schlafstörungen
- Gesteigerter Appetit oder Gewichtszunahme
- Niedergeschlagenheit
- Drang zu rauchen
- Senkung der Herzfrequenz
- Zahnfleischbluten oder Mundgeschwüre
- Schwindel oder Benommenheit
- Husten, Halsschmerzen, verstopfte oder laufende Nase
- Verstopfung

Wenn Sie eine der folgenden schweren Nebenwirkungen bemerken, brechen Sie die Anwendung dieses Arzneimittels ab und setzen Sie sich sofort in Verbindung mit einem Arzt, denn diese könnten Anzeichen einer schweren Allergie sein (Häufigkeit nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Quaddeln (Hautausschlag, der durch Jucken und verstärkte oder rote Flecken charakterisiert ist)
- Schwellung von Gesicht, Zunge oder Rachen
- Atemschwierigkeiten
- Schluckschwierigkeiten

Die meisten Nebenwirkungen treten am Anfang der Behandlung auf. Während den ersten Tagen der Behandlung können Reizungen in Mund und Rachen auftreten; bei der Weiteranwendung gewöhnen sich die meisten Anwender jedoch daran.

Andere mögliche Nebenwirkungen

Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Personen betreffen:

- Husten
- Kopfschmerzen
- Schluckauf
- Übelkeit
- Reizung von Rachen, Mund oder Zunge

Häufig: kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen:

- Lokale Wirkungen wie brennendes Gefühl, Entzündung im Mund, veränderte Geschmacksempfindung
- Kältegefühl, Wärmegefühl, Kribbeln auf der Haut
- Mundtrockenheit oder verstärkter Speichel
- Verdauungsstörung
- Schmerzen oder Beschwerden im Bauch (Abdomen)
- Erbrechen, Blähungen oder Durchfall
- Sodbrennen
- Müdigkeit
- Überempfindlichkeit (Allergie)

Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Personen betreffen:

- Wirkungen auf die Nase, wie verstopfte Nase, Niesen
- Pfeifende Atmung (Bronchospasmus) oder das Gefühl, dass das Atmen anstrengender ist als normal (Dyspnoe), Beklemmung im Rachen

- Hautrötung oder vermehrtes Schwitzen
- Wirkungen im Mund, wie Prickeln im Mund, Entzündung der Zunge, Mundgeschwüre, Schädigung der Mundschleimhaut oder Veränderungen Ihrer Stimme, Schmerzen in Mund und Rachen, Aufstoßen
- Spüren des eigenen Herzschlags(Herzklopfen), erhöhte Herzfrequenz, Bluthochdruck
- Schneller und unregelmäßiger Herzschlag, der mit geeigneten Arzneimitteln behandelt werden kann
- Ausschlag und/oder Juckreiz
- Abnormale Träume
- Beschwerden und Schmerzen in der Brust
- Schwäche, Unwohlsein

Selten: kann bis zu 1 von 1.000 Personen betreffen:

- Schluckbeschwerden, eingeschränkte Empfindung im Mund
- Würgen

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar:

- Verschwommenes Sehen, mehr Tränen
- Trockener Rachen, Magenbeschwerden, Schmerzen in den Lippen
- Hautrötung
- Krampfanfälle

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifierunefetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Nicorette Freshmint aufzubewahren ?

- **Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.**
- Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis und dem Umkarton nach ‚EXP‘ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.
- Polypropylenbehältnis: in der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.
- Kartonschachtel: in der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Innerhalb von 3 Monaten nach Entfernen der Umverpackung verbrauchen.
- Behältnis nicht für etwas anderes wieder benutzen, denn es könnte sich Lutschtablettenstaub im Behältnis befinden, der sich als feiner Film auf die Sachen legen könnte.

- Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Nicorette Freshmint enthält

Der Wirkstoff ist Nikotin. Jede Lutschtablette enthält 4 mg Nikotin (als Nikotinresinat).

Die sonstigen Bestandteile sind:

- Kern: Mannitol (E421), Xanthangummi, Winterfresh RDE4-149 Spray dried (Gummi arabicum (E414), Pfefferminz-, Menthol- und Eukalyptus-Aroma), Natriumkarbonat wasserfrei (E500)(i), Sucralose (E955), Acesulfam-Kalium (E950), Magnesiumstearat (E470b);
- Umhüllung: Hypromellose (E464), Winterfresh RDE4-149 (Pfefferminz-, Menthol- und Eukalyptus-Aroma), Titandioxid (E171), Sucralose (E955), mikrokristalline Cellulose (E460), Kaliumaluminiumsilikat (E555), Acesulfam-Kalium (E950), Polysorbat 80 (E433).

Nicorette Freshmint Lutschtabletten sind zuckerfrei.

Wie Nicorette Freshmint aussieht und Inhalt der Packung

Ovale, weiße bis gebrochen weiße Lutschtablette mit der Markierung 'n' auf einer Seite und '2' auf der anderen Seite. Die Lutschtablette hat die Maße $\pm 14 \times 9 \times 7$ mm.

Packungsgrößen:

Jede Plastikflasche enthält 20 Lutschtabletten. Die Verpackungen können 1, 4 oder 8 Flaschen enthalten.

Jede Kartonschachtel enthält 40 Lutschtabletten. Die Verpackungen können 1, 2 oder 4 Kartonschachteln enthalten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer
Johnson & Johnson Consumer NV/SA
Michel De Braeystraat 52
2000 Antwerpen

Hersteller

McNeil AB, Norrbroplatsen 2, 251 09 Helsingborg, Schweden.
oder Johnson & Johnson Consumer NV/SA, Michel De Braeystraat 52, 2000 Antwerpen, Belgien
oder Johnson & Johnson GmbH, Johnson & Johnson Platz 2, 41470 Neuss, Deutschland.

Verkaufsabgrenzung

Freie Abgabe

Zulassungsnummern

BE: BE419702 (Plastikflasche 2 mg)
BE: BE662440 (Kartonschachtel 2 mg)
LU: 2012090059

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

FI	Nicorette Icemint
AT, BE, DE, LU	Nicorette Freshmint
CZ	Nicorette Mint
DK, IS	Nicorette Cooldrops
IE	Nicorette Cools
NO	Nicorette
PL	Nicorette Coolmint
SE	Nicorette Mint

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 05/2024.

v15.1_B13.1+12.0+14.0