

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Tambocor 100 mg Tabletten

Flecainidacetat

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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Tambocor und wofür wird es angewendet?

Tambocor ist ein Arzneimittel, das zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen (Arrhythmien) bei Erwachsenen verwendet wird.

Es wird insbesondere verwendet:

- a. zur Vermeidung von Rezidiven eines stark beschleunigten Herzschlags im Bereich der oberen Herzkammern (Vorhöfe);
- b. zur Vermeidung von Rezidiven unregelmäßiger Kontraktionen der Herzvorhöfe (Vorhofflimmern);
- c. zur Vermeidung und Behandlung von Rezidiven eines stark beschleunigten Herzschlags im Bereich der unteren Herzkammern (Ventrikel, Herzkammern). In diesem Fall werden elektrokardiographische Kontrollen (EKG) durchgeführt.

Vor dem Beginn der Behandlung wird ein EKG durchgeführt, um eine Beschreibung Ihrer Herzrhythmusstörung (Arrhythmie) zu erhalten. Es ist erforderlich, dass Sie Ihren Herzschlag spüren und ihn als störend empfinden.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tambocor beachten?

Tambocor darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Flecainidacetat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind;
- wenn Sie einen Herzinfarkt hatten - auch vor längerer Zeit-, außer wenn es sich um einen stark beschleunigten Herzschlag der Herzkammern handelt;
- wenn Ihre Herzkammern erweitert sind;
- wenn Sie an einer Erkrankung der Arterien um das Herz (Koronararterien) leiden;
- wenn Sie an Herzmuskelschwäche leiden;

- wenn Sie einen sogenannten kardiogenen Schock haben;
- wenn Sie an Überleitungsstörungen des Herzens leiden;
- wenn die unregelmäßigen Herzkontraktionen (Vorhofflimmern) bereits länger unbehandelt geblieben sind;
- wenn Sie an einer schweren Erkrankung der Herzklappen leiden;
- wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie am Brugada-Syndrom leiden.

Nehmen Sie Tambocor nicht gleichzeitig mit Arzneimitteln, die Sultoprid enthalten. Die Einnahme von Tambocor in Kombination mit anderen Antiarrhythmika (Klasse I) oder Betablockern, die bei der Behandlung von Herzschwäche eingenommen werden, wird nicht empfohlen. Während der Schwangerschaft oder der Stillzeit wird die Einnahme ebenfalls nicht empfohlen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Tambocor einnehmen:

- wenn bei Ihnen bereits Überleitungsstörungen aufgetreten sind, wird Ihr Arzt entscheiden, ob die Behandlung angepasst werden muss. Er kann auch entscheiden, ein Elektrokardiogramm (EKG) durchzuführen;
- wenn Ihr Herz zu langsam schlägt;
- wenn Sie an niedrigem Blutdruck leiden;
- wenn Sie bereits an Herzschwäche leiden;
- wenn Ihr Blut anormale Kalium- oder Magnesiumwerte aufweist. Zu niedrige Kaliumwerte können bei chronischer Einnahme von Diuretika, Kortikoiden oder Abführmitteln auftreten;
- wenn Sie älter sind, kann Ihr Arzt die Tambocor-Dosis herabsetzen;
- wenn eine Nierenfunktionsstörung vorliegt, kann Ihr Arzt die Menge des Arzneimittels herabsetzen;
- wenn eine Leberfunktionsstörung vorliegt ist eine kontinuierliche Überwachung erforderlich;
- wenn Sie einen Schrittmacher haben, müssen Sie wissen, dass Tambocor dessen Wirksamkeit beeinflussen kann. Daher wird Ihr Arzt Ihren Schrittmacher bei Beginn der Behandlung mit Tambocor neu einstellen;
- wenn Sie andere Arzneimittel nehmen, lesen Sie bitte auch den Abschnitt „Einnahme von Tambocor zusammen mit anderen Arzneimitteln“;
- informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie am Brugada-Syndrom leiden, denn Anzeichen dieser Erkrankung könnten während der Behandlung mit Tambocor erneut auftreten.

Obwohl Tambocor zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen verwendet wird, kann es, wie andere gleichartige Arzneimittel, auch eine sehr starke Beschleunigung der Herzschläge verursachen. Es ist jedoch nicht immer einfach, die natürlichen Variationen einer Herzrhythmusstörung von einer Arzneimittelös bedingten Verschlechterung zu unterscheiden. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn Sie denken, dass Sie solche Wirkungen verspüren. Er wird Ihnen sagen, was Sie tun müssen. Unterbrechen Sie aber nicht Ihre Behandlung eigenmächtig ab.

Kinder

Die Anwendung von Tambocor bei Kindern unter 12 Jahren wird nicht empfohlen, da Daten für die Anwendung des Arzneimittels in dieser Altersgruppe fehlen. Es wurde über Fälle von Toxizität berichtet, wenn die Ernährung von Kindern unter Flecainid von Milch- auf Dextroseprodukte umgestellt wurde.

Einnahme von Tambocor zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel

einzunehmen. Er wird Ihnen sagen, ob sie diese zusammen mit Tambocor einnehmen dürfen. Dies gilt insbesondere für Arzneimittel, die den Metabolismus von Flecainidacetat, den Wirkstoff in Tambocor, hemmen.

Unzulässige Kombination

Sultoprid:

Tambocor darf nicht zusammen mit einem Arzneimittel, das Sultoprid als wirksamen Bestandteil enthält, eingenommen werden. Schwere Anfälle von Herzrasen in der Herzkammer könnten auftreten.

Nicht zu empfehlende Kombinationen

Antiarrhythmika der Klasse I:

Tambocor darf nicht zusammen mit anderen Antiarrhythmika der Klasse I verabreicht werden, da Herz- und Kreislauf-Nebenwirkungen dadurch häufiger vorkommen können.

Bei gleichzeitiger Einnahme von Betablockern kann der Herzschlag verzögert werden.

Kombinationen, die besondere Vorsichtsmaßnahmen erfordern

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie zusammen mit Tambocor Arzneimittel einnehmen müssen, die einen der folgenden Wirkstoffe enthalten: Paroxetin, Fluoxetin, Sertralin, Terbinafin, Propranolol, Chinin oder bestimmte Antihistaminika. In diesem Fall kann die Menge an Flecainidacetat in Ihrem Blut steigen.

Wenn Sie Bupropion einnehmen, um mit dem Rauchen aufzuhören, müssen Sie eine geringere Dosis einnehmen und Ihr Arzt kann auch erwägen, die Tambocor -Dosis zu verringern. Wenn Sie Arzneimittel einnehmen, die Phenytoin, Phenobarbital oder Carbamazepin enthalten, müssen Sie dies ebenfalls angeben, weil dadurch zu wenig Flecainidacetat in Ihrem Blut vorhanden sein könnte.

Die Flecainidblutwerte steigen, wenn Tambocor zusammen mit spezifischen Inhibitoren der Serotoninrezeptoren oder mit Ritonavir eingenommen wird.

Wenn Sie an mäßiger bis schwerer Niereninsuffizienz leiden und gleichzeitig mit Cimetidin behandelt werden, ist eine Senkung der Dosis von Tambocor angezeigt. Ihr Arzt wird die genaue Dosis mit Hilfe einer Blutanalyse festlegen. Cimetidin verringert auch den Flecainid-Metabolismus.

Wenn Sie gleichzeitig Cholinesteraseinhibitoren (Donepezil, Rivastigmin, Tacrin, Pyridostigmin, Neostigmin und Galantamin) einnehmen, kann Ihr Herzrhythmus stark verlangsamt werden. Ihr Arzt wird Sie dann enger überwachen.

Bei einer Kombination mit Arzneimitteln, die die Wirkung des Herzmuskels unterdrücken oder den Herzrhythmus verzögern (Betablockern, Amiodaron, Digitalisderivate, Verapamil, Diltiazem, Mefloquin, Guanfacin und Clonidin) wird Ihr Arzt Sie eng überwachen und wahrscheinlich ein EKG durchführen. Das ist vor allem zu Beginn der Behandlung oder bei älteren Patienten erforderlich.

Tambocor kann den Digoxingehalt im Blut erhöhen. In diesem Falle wird Ihr Arzt den Digoxingehalt im Blut messen und die Dosierung von Tambocor eventuell anpassen.

Andere Klassen von Antiarrhythmika:

Bei einer Kombination mit anderen Klassen von Antiarrhythmika wird Ihr Arzt Sie ebenfalls eng überwachen und eventuell ein EKG aufnehmen. Wenn Amiodaron einer Behandlung mit Tambocor 100 mg, Tabletten hinzugefügt wird, kann sich die Flecainidmenge im Blut verdoppeln oder mehr. Deswegen müssen alle Nebenwirkungen dem Arzt mitgeteilt werden, der gegebenenfalls die Dosierung von Tambocor senken wird.

Bei gleichzeitiger Verabreichung folgender Arzneimittel kann die Häufigkeit von Herzrasen in der Herzkammer zunehmen:

- Antiarrhythmika der Klasse III (Amiodaron, Sotalol, Dofetilid, Ibutilid usw.);
- bestimmte Antidepressiva (Thioridazin, Chlorpromazin, Levomepromazin, Trifluoperazin, Cyamemazin, Sulpirid, Amisulprid, Tiaprid, Pimozid, Haloperidol, Droperidol usw.);
- weitere Arzneimittel (Bepridil, Cisaprid, Diphemanil, Erythromycin IV, Halofantrin, Mizolastin, Pentamidin, Sparfloxacin, Moxifloxacin usw.);
- Anomalien der Kaliumwerte oder anderer Elektrolyten im Blut müssen korrigiert werden, um stark beschleunigte Herzschläge zu vermeiden. Patienten, die Diuretika, Kortikoide oder Laxativa chronisch verwenden, können zu niedrige Kaliumwerte aufweisen;
- Clozapin.

Zulässige Kombinationen

Tambocor kann kombiniert werden mit:

- Heparin;
- orale Arzneimittel, die auf die Bildung von festen Blutgerinnseln wirken (die Koagulierung).

Einnahme von Tambocor zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Nicht zutreffend.

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 Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es liegen keine ausreichenden Daten zur Unbedenklichkeit von Tambocor bei der schwangeren Frau sowie während der Stillzeit vor. Die Einnahme von Tambocor während der Schwangerschaft und Stillzeit wird nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Tambocor kann Schwindelgefühle und Sehstörungen verursachen. In diesem Fall sollten Sie kein Fahrzeug lenken, keine Geräte verwenden und/oder keine Maschinen bedienen.

Tambocor enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d.h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Tambocor einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Er wird Ihnen sagen, wie lange Sie Tambocor verwenden müssen. Brechen Sie die Behandlung nicht vorzeitig ab, da die Herzrhythmusstörungen erneut auftreten könnten.

Tambocor ist ausschließlich für Erwachsene bestimmt.

Die empfohlene Dosis beträgt 200 mg/Tag. Die Tageshöchstdosis beträgt 300 mg/Tag. Tambocor wird zweimal täglich eingenommen.

Tambocor kann vor, während oder nach den Mahlzeiten eingenommen werden.

Einzunehmende Menge zur Vorbeugung wiederholter Anfälle von Herzrasen, die in den Herzvorhöfen entstehen oder zur Vorbeugung von Vorhofflimmern (unregelmäßige Kontraktionen der Vorhöfe)

Dosierung und Verabreichungsweise von Tambocor

Die übliche Startdosis beträgt 100 mg/Tag.

Eventuelle Dosiserhöhungen können erst nach 4 bis 5 Tagen erwogen werden.

Die mittlere Dosis beträgt 200 mg/Tag. Sie kann zwischen 100 und 300 mg schwanken.

Die Höchstdosis beträgt 300 mg/Tag.

Anwendung bei Kindern

Da es keine Studie in dieser Altersgruppe gibt, wird Tambocor bei Kindern unter 12 Jahren nicht empfohlen.

Einzunehmende Menge zur Behandlung und Vorbeugung wiederholter Anfälle von Herzrasen, die in den Herzkammern entstehen

Die übliche Dosis beträgt 200 mg/Tag.

Eventuelle Dosiserhöhungen können erst nach 4 bis 5 Tagen erwogen werden.

Die Höchstdosis beträgt 300 mg/Tag.

Empfohlene Menge bei geschwächten Patienten:

- bei älteren Patienten,
- bei einer unzureichenden Herz- oder Nierenfunktion, darf die Startdosis 100 mg/24 Std nicht überschreiten. Je nach Zustand kann die Menge zwischen 50 und 100 mg/24 Std. schwanken. Die Dosierung kann in Schritten von 50 mg erhöht oder gesenkt werden, wobei nach jeder Änderung eine Mindestfrist von 4 bis 5 Tagen eingehalten werden muss, die zum Erreichen eines neuen Gleichgewichts im Blut (Plasmaspiegel) nötig ist. Dabei ist eine klinische und echokardiographische Überwachung notwendig. Es wird empfohlen, die Plasmaspiegel häufig zu bestimmen. Tambocor darf Patienten mit einer schweren Leberinsuffizienz nicht verabreicht werden, außer wenn die Vorteile der Behandlung mögliche nachteilige Wirkungen aufwiegen. In diesem Falle gelten die Warnhinweise und Ratschläge oben ebenfalls.

Wenn Sie eine größere Menge von Tambocor eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viel Tambocor eingenommen haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Ihr Arzt wird Ihnen möglicherweise ein Herzmuskelstimulierendes Mittel oder Kalzium verabreichen. Er kann den Blutkreislauf oder die Atmung stimulieren oder vorübergehend einen Herzschrittmacher implantieren. Diese Behandlung, die im Krankenhaus erfolgt, ist vor allem darauf ausgerichtet, die Krankheitssymptome zu blockieren.

Wenn Sie die Einnahme von Tambocor vergessen haben

Wenn Sie die Einnahme Ihres Arzneimittels vergessen haben, nehmen Sie es ein, sobald Sie sich daran erinnern. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie sich nicht mehr erinnern können, ob Sie die

Tambocor eingenommen haben oder nicht, nehmen Sie die folgende Dosis erst am anderen Tag zu derselben Uhrzeit ein.

Wenn Sie die Einnahme von Tambocor abbrechen

Tambocor wurde Ihnen zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen verschrieben wurde oder um zu verhindern, dass diese Anfälle wieder auftreten. Wenn Sie Ihre Behandlung abbrechen, könnten diese Herzrhythmusstörungen zu schwer vorhersagbaren Momenten wieder auftreten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme 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.

Wirkung auf die Zusammensetzung des Blutes

Ab und zu wurde von einem mäßigen Rückgang der roten und weißen Blutkörperchen und der Blutplättchen berichtet.

Wirkung auf das Immunsystem

In einer begrenzten Anzahl von Fällen wurde von einer manchmal mit einer allgemeinen Entzündung verbundenen Zunahme bestimmter Abwehrstoffe berichtet.

Psychiatrische Wirkungen

Halluzinationen, Depression, Verwirrtheit, Angst, Gedächtnisverlust und Schlaflosigkeit wurden selten berichtet.

Wirkungen auf das Nervensystem

Schwindel, Schwitzen, Instabilität, Synkope, Zittern, Erröten, verringerte Empfindlichkeit, Schläfrigkeit, Kopfschmerzen. Bestimmte Wirkungen wie Bewegungsstörungen und Muskelkontraktionen (Epilepsieanfälle) wurden selten berichtet. Einige Fälle von Beeinträchtigungen der (peripheren) Nerven, der Empfindlichkeit (Parästhesie) und einem Mangel an Koordination der Muskelbewegungen wurden berichtet. Die Symptome sind vorübergehend und verschwinden nach einer Senkung der verabreichten Dosis.

Wirkungen auf die Augen

Sehstörungen und eine Verschlechterung der Sehfähigkeit sind häufig, aber Ablagerungen des Arzneimittels in der Hornhaut sind selten.

Wirkungen auf das Ohr und das Labyrinth

Tinnitus und Schwindel sind selten.

Wirkungen auf das Herz und die Blutgefäße

Tambocor verringert das Zusammenziehen des Herzmuskels. Dies kann besonders bei Patienten mit schweren Herzmuskelfunktionsstörungen zu einer schweren Herzmuskelinsuffizienz oder einen kardiogenen Schock führen.

Wie alle Arzneimittel, die bei Herzrhythmusstörungen verwendet werden, Antiarrhythmika, kann Tambocor neue Herzrhythmusstörungen verursachen oder bestehende Herzrhythmusstörungen verschlimmern.

Tambocor kann einen Herzstillstand und eine Verlangsamung der Herzfrequenz bei Patienten, deren natürlicher Herzstimulator nicht optimal funktioniert, verursachen.

Tambocor kann eine bestehende Überleitungsstörung verschlimmern oder die Überleitung verzögern, besonders bei älteren Patienten mit bereits bestehenden Überleitungsstörungen.

Tambocor kann die Wirksamkeit eines Herzschrittmachers verringern.

Weitere Nebenwirkungen sind: Schmerzen in der Brust, Myokardinfarkt, Vorhofflimmern, Demaskierung eines Brugada-Syndroms und niedriger Blutdruck.

Wirkungen auf die Atmung

Atemschwierigkeiten treten häufig auf, aber Lungenentzündungen sind selten.

Wirkungen auf Magen und Darm

Verdauungsprobleme wie Verringerung des Appetits, Verdauungsstörungen, Bauchschmerzen, Durchfall, Verstopfung, Blähungen können auftreten. Übelkeit und Erbrechen wurden nur selten berichtet. Die Symptome sind vorübergehend und verschwinden bei längerer Anwendung oder nach Senkung der verabreichten Dosis.

Wirkungen auf die Leber

Es wurden einige Fälle von Gelbsucht gemeldet. Es wird erhöhte Leberenzyme im Blut gemeldet. Leberfunktionsstörung.

Wirkungen auf die Haut

Es wurden Fälle von allergischen Hautreaktionen angegeben, einschließlich seltene Fälle von schwerer Nesselsucht. Es wurde von einigen isolierten Fällen von Lichtempfindlichkeit berichtet.

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen

Häufigkeit nicht bekannt (auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Gelenkschmerzen und Muskelschmerzen.

Allgemeine Beschwerden

Allgemeine Schwäche, Müdigkeit, Fieber, Wasseransammlung.

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
Abteilung Vigilanz
Postfach 97
1000 Brüssel
Madou
Website: www.notifieruneffetindesirable.be
E-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy
oder Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé
Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

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

5. Wie ist Tambocor aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Bei Zimmertemperatur (15-25 °C) lagern.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Verpackung nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn Sie Folgendes bemerken:
offensichtliche Veränderung der Tablette wie Farbveränderungen oder beschädigte Tablette.

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 Tambocor enthält

- Der Wirkstoff ist: Flecainidacetat.
Jede Tablette enthält 100 mg Flecainidacetat.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Maisstärke, Croscarmellose-Natrium, mikrokristalline Cellulose, hydrierte pflanzliche Öle, Magnesiumstearat.

Wie Tambocor aussieht und Inhalt der Packung

Weißer, runde, bikonvexe, teilbare Tabletten. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Packungen von 40, 60 oder 100 Tabletten in Blisterpackungen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer:
Viatrix Healthcare

Packungsbeilage

Terhulpesteenweg 6A
B-1560 Hoeilaart

Hersteller:

Mylan Hungary Kft, H-2900 Komárom, Mylan útca 1, Ungarn

Zulassungsnummer

BE:

Tambocor 100 mg Tabletten: BE126061

LU:

Tambocor 100 mg Tabletten: 2008110055

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 03/2023.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 04/2023.