

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο συμπληρώθηκε για σας προσωπικά και δεν πρέπει να το δώσετε σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματά τους είναι ίδια με τα δικά σας.

Με το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης θα ενημερωθείτε για τα ακόλουθα:

1. Τι είναι το Tasmar και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού πάρετε το Tasmar
3. Πώς να πάρετε το Tasmar
4. Πιθανές παρενέργειες
5. Φύλαξη του Tasmar
6. Λοιπές πληροφορίες

Tasmar 100 mg επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο
Tolcapone

- Η δραστική ουσία είναι tolcapone (100 mg σε κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο)
- Τα άλλα συστατικά είναι:
Πυρήνας δισκίου: Ασβέστιο όξινο φωσφορικό (άνυδρο), Μικροκρυσταλλική κυτταρίνη, Πολυβιδόνη K30, Νατριούχο άμυλο γλυκολικό, Λακτόζη μονοϋδρική, Τάλκης, Μαγνήσιο στεατικό.
Επικάλυψη με λεπτό υμένιο: Μεθυλοϋδροξυπροπυλοκυτταρίνη, Τάλκης, Σιδήρου Οξειδίο κίτρινο (E 172), Αιθυλοκυτταρίνη, Τιτανίου διοξείδιο (E 171), Τριακετίνη, Νάτριο λαουρυλοθειικό.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:

Valeant Pharmaceuticals Ltd.
Cedarwood, Chineham Business Park
Crockford Lane
Basingstoke
Hampshire, RG24 8WD

Ηνωμένο Βασίλειο

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

ICN Polfa Rzeszów S.A.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów
Πολωνία

1. ΤΙ ΕΙΝΑΙ ΤΟ TASMAR ΚΑΙ ΠΟΙΑ ΕΙΝΑΙ Η ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ

Το Tasmar είναι ένα υποκίτρινο προς ελαφρά κίτρινο ωοειδούς σχήματος επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο. Οι ενδείξεις “TASMAR” και “100” είναι χαραγμένες στη μια πλευρά. Το Tasmar διατίθεται ως επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία που περιέχουν 100 mg tolcapone. Είναι διαθέσιμο σε κυψέλες σε μεγέθη συσκευασίας 30 και 60 δισκίων και σε γυάλινα φιαλίδια σε μεγέθη συσκευασίας 30, 60 και 100 δισκίων.

Το Tasmar χρησιμοποιείται μαζί με λεβοντόπα/βενσεραζίδη ή λεβοντόπα/καρβιντόπα όταν όλα τα υπόλοιπα εναλλακτικά φάρμακα δεν μπορούν να σταθεροποιήσουν τη νόσο του Parkinson.

Η αγωγή με Tasmar θα πρέπει να ξεκινά μόνο από γιατρούς έμπειρους στην αντιμετώπιση της νόσου του Parkinson, προκειμένου να διασφαλίζεται η κατάλληλη αξιολόγηση κινδύνου-οφέλους.

Η κατεχολ-Ο-μεθυλοτρανσφεράση (COMT) είναι ένα φυσικό ένζυμο που βρίσκεται στον οργανισμό σας και διασπά τη λεβοντόπα που χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της νόσου του Parkinson. Το Tasmar δεσμεύει την COMT και επιβραδύνει τη διάσπαση της λεβοντόπα. Αυτό σημαίνει ότι όταν λαμβάνεται μαζί με λεβοντόπα (ως λεβοντόπα/βενσεραζίδη ή λεβοντόπα/καρβιντόπα) θα πρέπει να εμφανίσετε βελτίωση των συμπτωμάτων της νόσου του Parkinson.

2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΠΡΟΤΟΥ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ TASMAR

Δεν θα πρέπει να αρχίσετε να παίρνετε Tasmar έως ότου ο γιατρός σας έχει περιγράψει τους κινδύνους της αγωγής με Tasmar και τα αναγκαία μέτρα για την ελαχιστοποίηση αυτών των κινδύνων και έχει απαντήσει σε κάθε ερώτηση που ενδεχομένως έχετε.

Θα πρέπει να λαμβάνετε Tasmar μόνο εάν η νόσος του Parkinson δεν είναι ικανοποιητικά υπό έλεγχο με τη χρήση άλλων θεραπειών. Επιπλέον, ο γιατρός σας θα σταματήσει την αγωγή με Tasmar εάν μετά από 3 εβδομάδες δεν εμφανίσετε τέτοια βελτίωση ώστε να δικαιολογούνται οι κίνδυνοι από τη συνέχιση της αγωγής.

Ηπατική Βλάβη:

Το Tasmar μπορεί να προκαλέσει σπάνια αλλά δυνητικά θανατηφόρο ηπατική βλάβη. Η ηπατική βλάβη έχει εκδηλωθεί συχνότερα μετά τον 1 μήνα και πριν τους 6 μήνες. Είναι επίσης πιθανή βλάβη η οποία εκδηλώνεται νωρίτερα ή αργότερα. Θα πρέπει επίσης να σημειωθεί ότι οι γυναίκες ασθενείς μπορεί να έχουν υψηλότερο κίνδυνο ηπατικής βλάβης.

Πριν την έναρξη της αγωγής: Προκειμένου να μειωθεί ο κίνδυνος ηπατικής βλάβης δε θα πρέπει να χρησιμοποιήσετε το Tasmar εάν 1) πάσχετε από ηπατική νόσο ή 2) οι αιματολογικοί έλεγχοι που έγιναν από την έναρξη της αγωγής δείχνουν οποιαδήποτε ηπατική διαταραχή (έλεγχος της αμινοτρανσφεράσης της αλανίνης - ALT και της ασπαρτικής αμινοτρανσφεράσης - AST).

Κατά τη διάρκεια της αγωγής: Οι αιματολογικοί έλεγχοι θα γίνονται κάθε 2 εβδομάδες για τον πρώτο χρόνο της θεραπείας κάθε 4 εβδομάδες για τους επόμενους 6 μήνες και ακολούθως κάθε 8 εβδομάδες και η αγωγή θα σταματήσει εάν προκύψουν μη φυσιολογικές τιμές. Τα ακόλουθα συμπτώματα μπορεί να υποδηλώσουν ηπατική βλάβη και θα πρέπει να τα αναφέρετε αμέσως στο γιατρό σας: ίκτερος (κιτρίνισμα του δέρματος ή των ματιών), σκουρόχρωμα ούρα, πόνος στην κοιλιά σας (ειδικά στη δεξιά άνω περιοχή, στο ήπαρ), επιδείνωση ναυτίας ή εμέτου, απώλεια της όρεξης, εύκολη κόπωση ή αδυναμία.

Κακόηθες Νευροληπτικό Σύνδρομο (NMS):

Το Κακόηθες Νευροληπτικό Σύνδρομο (NMS) συνίσταται από κάποια ή όλα τα ακόλουθα συμπτώματα σχετιζόμενα με τους μυς όπως σοβαρή μυϊκή ακαμψία, απότομες μυϊκές κινήσεις των χεριών ή των ποδιών και μυϊκός πόνος. Η μυϊκή βλάβη μπορεί ορισμένες φορές να προκαλέσει σκουρόχρωμα ούρα. Άλλα σημαντικά συμπτώματα είναι ο υψηλός πυρετός και η διανοητική σύγχυση. Πολύ σπάνια, μετά από απότομη μείωση ή διακοπή του Tasmar ή άλλων αντιπαρκινσονικών φαρμάκων, μπορεί να εκδηλώσετε σοβαρά συμπτώματα μυϊκής ακαμψίας, πυρετού ή διανοητικής σύγχυσης. Εάν αυτό συμβεί,

ειδοποιείτε το γιατρό σας. Τα συμπτώματα μπορεί επίσης να εμφανιστούν κατά τη διάρκεια της αγωγής με Tasmar.

Πριν την έναρξη της αγωγής: Προκειμένου να μειωθεί ο κίνδυνος του NMS, δεν πρέπει να χρησιμοποιείτε Tasmar εάν ο γιατρός σας υποστηρίζει ότι πάσχετε από σοβαρή δυσκινησία (ακούσια κίνηση) ή είχατε μία προηγούμενη νόσο η οποία μπορεί να ήταν NMS. Ενημερώστε το γιατρό σας για όλα τα συνταγογραφούμενα και μη συνταγογραφούμενα φάρμακα, καθώς ο κίνδυνος για NMS μπορεί να αυξηθεί εάν λαμβάνετε φάρμακα τα οποία μπορεί να μεταβάλλουν τις επιδράσεις των νευροδιαβιβαστών ντοπαμίνης και σεροτονίνης στον εγκέφαλο.

Κατά τη διάρκεια της αγωγής: Εάν αναπτύξετε συμπτώματα όπως περιγράφονται παραπάνω, τα οποία θεωρείτε ότι είναι NMS, θα πρέπει να τα αναφέρετε αμέσως στον γιατρό σας. Μη σταματήσετε το Tasmar ή κάθε άλλο φάρμακο για τη νόσο του Parkinson χωρίς να το πείτε στο γιατρό σας, καθώς αυτό μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο για NMS.

Μην πάρετε το Tasmar:

- εάν πάσχετε από ηπατική νόσο ή έχετε αυξημένα ηπατικά ένζυμα
- εάν πάσχετε από σοβαρή δυσκινησία (ακούσια κίνηση)
- εάν έχετε προηγούμενο ιστορικό Συμπλέγματος Κακοήθους Νευροληπτικού Συνδρόμου (NMS) και/ή πάσχετε από μη μετατραυματική Ραβδομυόλυση ή Υπερθερμία
- εάν έχετε υπερευαισθησία (αλλεργία) στην tolcapone ή σε οποιοδήποτε άλλο συστατικό του Tasmar
- εάν έχετε Φαιοχρωμοκύτωμα

Προσέξτε ιδιαίτερος με το Tasmar:

- εάν κατά τη διάρκεια της αγωγής πάσχετε από μία ηπατική κατάσταση. Η αγωγή με Tasmar μπορεί μερικές φορές να οδηγήσει σε διαταραχές της λειτουργίας του ήπατος. Ως εκ τούτου, εάν εκδηλώσετε συμπτώματα όπως ναυτία, έμετο, κοιλιακό πόνο, απώλεια της όρεξης, αδυναμία, πυρετό, σκουρόχρωμα ούρα ή ίκτερο θα πρέπει να επικοινωνήσετε αμέσως με το γιατρό σας.
- εάν πάσχετε από άλλες ασθένειες εκτός της νόσου του Parkinson.
- εάν είστε αλλεργικός(ή) σε άλλα φάρμακα, τροφές και χρώματα.
- εάν λαμβάνετε άλλα φάρμακα, συμπεριλαμβανομένων αυτών που μπορείτε να λάβετε χωρίς ιατρική συνταγή.
- Εάν έχετε ήδη πάρει Tasmar και είχατε αναπτύξει οξεία ηπατική βλάβη όταν παίρνατε Tasmar, δεν θα πρέπει να χορηγηθεί ξανά.

Λήψη του Tasmar με τροφές και ποτά:

Καταπίνετε το Tasmar με νερό. Το Tasmar μπορεί να λαμβάνεται με τροφή ή χωρίς τροφή.

Κύηση

Πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν είστε έγκυος ή σκοπεύετε να μείνετε έγκυος. Ο γιατρός σας θα συζητήσει τους κινδύνους και τα οφέλη από τη λήψη Tasmar κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης.

Γαλουχία

Δεν έχουν μελετηθεί οι επιδράσεις του Tasmar σε βρέφη. Δεν θα πρέπει να θηλάζετε το βρέφος σας κατά τη διάρκεια αγωγής με Tasmar.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών:

Το Tasmar έχει επίδραση στα συμπτώματα της νόσου του Parkinson. Καθώς η ικανότητά σας να οδηγείτε αυτοκίνητο ή να χειρίζεστε μηχανές μπορεί να επηρεασθούν από τη νόσο του Parkinson, θα πρέπει να το συζητήσετε με το γιατρό σας.

Το Tasmar χρησιμοποιούμενο μαζί με άλλα αντιπαρκινσονικά φάρμακα μπορεί να προκαλέσει

υπνηλία (υπερβολική νύστα) και επεισόδια αιφνίδιας έναρξης ύπνου. Γι' αυτό πρέπει να απέχετε από την οδήγηση ή την ενασχόληση με δραστηριότητες όπου η μειωμένη εγρήγορση μπορεί να θέσει εσάς ή άλλους σε κίνδυνο σοβαρού τραυματισμού ή θανάτου (π.χ. χειρισμός μηχανημάτων), εκτός εάν έχουν επιλυθεί αυτά τα επαναλαμβανόμενα επεισόδια και η υπνηλία.

Σημαντικές πληροφορίες για μερικές από τις ανεπιθύμητες ενέργειες του Tasmag:

Σύντομα μετά την έναρξη και κατά τη διάρκεια της αγωγής με Tasmag μπορεί να έχετε συμπτώματα προκαλούμενα από τη λεβοντόπα όπως δυσκινησία (ακούσια κίνηση) και ναυτία. Αν δεν αισθάνεστε καλά, θα πρέπει να επικοινωνήσετε με το γιατρό σας γιατί μπορεί να χρειαστεί να λάβετε μικρότερη δόση λεβοντόπα.

Αν έχετε πει στο γιατρό σας ότι έχετε δυσανεξία σε κάποια σάκχαρα, επικοινωνήστε με το γιατρό σας, πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

Λήψη άλλων φαρμάκων:

Παρακαλείστε να ενημερώσετε το γιατρό σας για όλα τα άλλα φάρμακα που παίρνετε, ιδιαιτέρως αντικαταθλιπτικά, *άλφα*-μεθυλντόπα (αντιυπερτασικό), απομορφίνη (χρησιμοποιείται στη νόσο του Parkinson), δοβουταμίνη (χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση της συμφορητικής καρδιακής ανεπάρκειας), αδρεναλίνη (χρησιμοποιείται για τα εμφράγματα) και ισοπρεναλίνη (χρησιμοποιείται για τα εμφράγματα).

Εάν λαμβάνετε συγχρόνως με το Tasmag και αντιπηκτικά (φάρμακα που παρεμποδίζουν το σχηματισμό θρόμβων στο αίμα) του τύπου της βαρφαρίνης, ο γιατρός σας μπορεί να σας υποβάλλει σε τακτικό αιματολογικό έλεγχο ώστε να παρακολουθεί πόσο εύκολα πήζει το αίμα.

Σε περίπτωση που εισαχθείτε στο νοσοκομείο ή σας χορηγηθεί ένα καινούριο φάρμακο, θα πρέπει να ενημερώσετε τους γιατρούς ότι παίρνετε το Tasmag.

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν λαμβάνετε ή έχετε πρόσφατα λάβει άλλα φάρμακα, ακόμη και αυτά που δεν συνταγογραφούνται (μη συνταγογραφούμενα φάρμακα και προϊόντα φυτικής προέλευσης).

3. ΠΩΣ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ TASMAR

Πάρετε πάντοτε το Tasmag αυστηρώς σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας. Θα πρέπει να ρωτήσετε το γιατρό σας αν έχετε αμφιβολίες. Μην σπάτε ή θρυμματίζετε τα δισκία.

Δοσολογία και Συχνότητα χορήγησης

Κατά την έναρξη και κατά τη διάρκεια της αγωγής με Tasmag, μπορεί να χρειαστεί αλλαγή της δόσης της λεβοντόπα που παίρνετε. Ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει τι να κάνετε.

Ο γιατρός σας πρέπει πάντα να ξεκινά την αγωγή σας με τη συνηθισμένη δόση (100 mg τρεις φορές ημερησίως). Το Tasmag πρέπει να διακοπεί εάν δεν παρατηρηθούν οφέλη εντός 3 εβδομάδων από την έναρξη της αγωγής. Η δόση θα πρέπει να αυξηθεί στην υψηλότερη δόση (200 mg τρεις φορές ημερησίως) μόνο εάν η αναμενόμενη αύξηση στον έλεγχο των συμπτωμάτων της νόσου του Parkinson υπερτερεί της αναμενόμενης αύξησης των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες κατά τη λήψη της υψηλότερης δόσης μπορεί συχνά να είναι σοβαρές και να επιδρούν στο ήπαρ σας. Εάν δε βελτιωθεί η κατάστασή σας με την υψηλότερη δόση μετά από 3 εβδομάδες συνολικά, ο γιατρός σας θα πρέπει να επαναφέρει την αγωγή σας στη συνηθισμένη δόση με Tasmag.

Ο γιατρός σας θα πρέπει να διενεργεί έναν αιματολογικό έλεγχο για να παρακολουθεί την ηπατική λειτουργία πριν την έναρξη της αγωγής και στη συνέχεια τακτικά κάθε 2 εβδομάδες κατά τον πρώτο χρόνο αγωγής, κάθε 4 εβδομάδες για τους επόμενους 6 μήνες και κάθε 8 εβδομάδες στη συνέχεια. Εάν ο γιατρός σας αυξήσει τη δόση σας, οι δοκιμασίες του

ήπατος θα πρέπει να επαναληφθούν πριν την αύξηση της δόσης και σε τακτά χρονικά διαστήματα στη συνέχεια.

Η πρώτη δόση του Tasmag λαμβάνεται συγχρόνως με την πρώτη δόση της ημέρας της λεβοντόπα και οι επόμενες δόσεις Tasmag λαμβάνονται 6 και 12 ώρες αργότερα. Παίρνετε ένα δισκίο το πρωί, ένα δισκίο το μεσημέρι και ένα δισκίο το βράδυ.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν, για οποιοδήποτε λόγο, δεν πήρατε το φάρμακο ακριβώς όπως σας το συνέστησε. Διαφορετικά, ο γιατρός σας μπορεί να θεωρήσει ότι είναι αναποτελεσματικό ή όχι καλά ανεκτό και να τροποποιήσει την αγωγή σας χωρίς να είναι απαραίτητο.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Tasmag από την κανονική:

Επικοινωνήστε αμέσως με ένα γιατρό, φαρμακοποιό ή με ένα νοσοκομείο, καθώς μπορεί να χρειάζεστε άμεση ιατρική φροντίδα.

Εάν κάποιο άλλο άτομο κατά λάθος λάβει το φάρμακό σας, επικοινωνήστε αμέσως με ένα γιατρό ή με ένα νοσοκομείο καθώς αυτό το άτομο μπορεί να χρειάζεται άμεση ιατρική βοήθεια.

Τα συμπτώματα από υπερδοσολογία μπορεί να περιλαμβάνουν ναυτία, έμετο, ζάλη και δυσκολία στην αναπνοή.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Tasmag:

Πάρετε το φάρμακο αμέσως μόλις το θυμηθείτε και κατόπιν συνεχίστε σύμφωνα με το σύνηθες ωράριο. Εάν παραλείψετε πολλές δόσεις, παρακαλείστε να ενημερώσετε τον γιατρό σας και να ακολουθήσετε τις συμβουλές του. Μην λάβετε διπλή δόση για να αποκαταστήσετε τις δόσεις που ξεχάστηκαν.

Φαινόμενα που παρατηρούνται όταν σταματήσει η αγωγή με Tasmag:

Δεν πρέπει να μειώσετε τη δόση ή να σταματήσετε τη λήψη του φαρμάκου αυτού εκτός και αν σας το υποδείξει ο γιατρός σας. Ακολουθείτε πάντοτε τις οδηγίες του γιατρού σας σχετικά με τη διάρκεια της αγωγής με Tasmag.

4. ΠΙΘΑΝΕΣ ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και το Tasmag μπορεί να έχει παρενέργειες.

Ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας το συντομότερο δυνατόν εάν νιώσετε κάποια αδιαθεσία κατά τη λήψη του Tasmag.

Οι πιο πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι: δυσκινησία (ακούσια κίνηση), ναυτία, διαταραχές του ύπνου, μειωμένη όρεξη, διάρροια, λιποθυμία, αίσθημα ζαλάδας σε όρθια θέση, δυσκοιλιότητα και ψευδαίσθηση.

Έχουν παρατηρηθεί διαταραχές στη λειτουργία του ήπατος, μερικές φορές σοβαρή ηπατίτιδα. Ως εκ τούτου, εάν εμφανίσετε συμπτώματα όπως ναυτία, έμετο, κοιλιακό πόνο, απώλεια της όρεξης, αδυναμία, πυρετό, σκουρόχρωμα ούρα ή ίκτερο θα πρέπει να επικοινωνήσετε αμέσως με το γιατρό σας.

Σύντομα μετά την έναρξη και κατά τη διάρκεια της αγωγής με Tasmag, μπορεί να εμφανιστούν συμπτώματα, που προκαλούνται από τη λεβοντόπα, όπως δυσκινησία (ακούσια κίνηση) και ναυτία. Ως εκ τούτου, εάν νιώσετε κάποια αδιαθεσία, θα πρέπει να επικοινωνήσετε με τον γιατρό σας καθώς είναι πιθανό να χρειαστεί να τροποποιήσει τη δόση της λεβοντόπα που παίρνετε.

Επικοινωνήστε με το γιατρό σας εάν αναπτύξετε επίμονη ή σοβαρή διάρροια.

Αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ακίνδυνο αποχρωματισμό των ούρων. Ωστόσο, αν διαπιστώσετε ότι τα ούρα σας είναι σκουρόχρωμα, επειδή αυτό μπορεί να είναι σημείο μυϊκής ή ηπατικής βλάβης, ενημερώστε το γιατρό σας.

Πολύ σπάνια, ασθενείς αναπτύσσουν Κακόηθες Νευροληπτικό Σύνδρομο (σοβαρά συμπτώματα μυϊκής ακαμψίας, πυρετό ή διανοητική σύγχυση) όταν φαρμακευτικές αγωγές για την αντιμετώπιση της νόσου του Parkinson μειώνονται απότομα ή διακόπτονται.

Εάν παρατηρήσετε παρενέργειες που δεν αναφέρονται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

5. ΦΥΛΑΞΗ ΤΟΥ TASMAR

Να φυλάσσεται σε θέση την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για το προϊόν αυτό.

Να μη χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί.

Μη χρησιμοποιείτε το Tasmag εάν παρατηρήσετε ότι τα δισκία είναι φθαρμένα.

6. ΛΟΙΠΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείστε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της αδειάς κυκλοφορίας.

België/Belgique/Belgien
(Zie/voir/siehe Nederland)

България
Bulgermed
Тел.: + 359 2 9427070

Česká republika
Valeant Czech Pharma s.r.o.
Tel: +420-2 214 34 111

Danmark
MediLink A/S
Tlf: +45 70 22 30 15

Deutschland
Valeant Pharmaceuticals Germany GmbH
Tel: +49 (0) 6196 99 88 90

Eesti
Berren Medical GmbH
Tel: + 372 (0) 66 23 573

Ελλάδα
BIANEΞ A.E.
Tel + 30 210 800 91 11

Luxembourg/Luxemburg
(Voir/siehe Nederland)

Magyarország
Valeant Pharma Magyarország Kft.
Tel: +(36 1) 34 55 900

Malta
Vivian Cooperation
Tel: +356-21344610

Nederland
Valeant Pharmaceuticals Benelux & Scandinavia
B.V.
Tel: +31 (0) 79 330 2424

Norge
(Se Danmark)

Österreich
Valeant Pharmaceuticals Austria GmbH
Tel: +43 (0) 463 590 832

Polska
ICN Polfa Rzeszów SA
Tel: +48 (0) 22 627 28 88

España

Valeant Pharmaceuticals Ibérica S.A.
Tel: +34 93 362 43 60

France

Valeant Pharmaceuticals France, S.A.
Tél: +33 1 39 496 550

Ireland

Allphar Services Ltd.
Tel: +353 (0) 1404 1600

Ísland

(Sjá Danmark)

Italia

Valeant Pharmaceuticals Italy S.r.l.
Tel: +39 (0) 2 678 7711

Κύπρος

Papaellina & Co Ltd
Tel: + 357 22 741 741

Latvija

Berren Medical GmbH
Tel: +371 721 16 29

Lietuva

Joint Stock Company Farmarkesa
Tel: +370 5 261 31 42

Portugal

Codifar Crl.
Tel: +351 218 391 000

România

(see United Kingdom)

Slovenija

(Pokličite Madžarsko)

Slovenská republika

Valeant Czech Pharma s.r.o. –OZ
Tel: +421 (0) 264 284 801

Suomi/Finland

(Katso Danmark)

Sverige

(Se Danmark)

United Kingdom

Valeant Pharmaceuticals Ltd.
Tel: +44 (0) 1256 707 744

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης εγκρίθηκε για τελευταία φορά στις :