

## Pakuotės lapelis: informacija pacientui

**Lonsurf 15 mg/6,14 mg plėvele dengtos tabletės**

**Lonsurf 20 mg/8,19 mg plėvele dengtos tabletės**

trifluridinas / tipiracilas

**Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.
- Šis vaistas skirtas tik Jums, todėl kitiems žmonėms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kurių ligos požymiai yra tokie patys kaip Jūsų).
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.

### Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra Lonsurf ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Lonsurf
3. Kaip vartoti Lonsurf
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Lonsurf
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

#### 1. Kas yra Lonsurf ir kam jis vartojamas

Lonsurf yra vėžio chemoterapijai skirtas vaistas, kuris priklauso vaistų, vadinamų citostatinais antimetabolitais, grupei.

Lonsurf sudėtyje yra dvi skirtingos veikliosios medžiagos: trifluridinas ir tipiracilas.

- Trifluridinas stabdo vėžio ląstelių augimą.
- Tipiracilas stabdo trifluridino ardymą organizme, todėl pailgina trifluridino veikimą.

Lonsurf yra vartojamas suaugusiems žmonėms, kurie serga gaubtinės ir tiesiosios žarnos vėžiu (kartais dar vadinamas storosios žarnos vėžiu) ir skrandžio vėžiu (įskaitant stemplės ir skrandžio jungties vėžį).

- Šis vaistas vartojamas, kai vėžys yra išplitęs į kitas organizmo sritis (metastazavęs).
- Šis vaistas skiriamas, kai kiti gydymo būdai yra neveiksmingi arba kiti gydymo būdai Jums netinka.

Lonsurf gali būti vartojamas kartu su bevacizumabu. Svarbu perskaityti ir bevacizumabo pakuotės lapelį. Jeigu kiltų klausimų apie šį vaistą, juos užduokite savo gydytojui.

#### 2. Kas žinotina prieš vartojant Lonsurf

##### Lonsurf vartoti draudžiama

- jeigu yra alergija trifluridinui ar tipiracilui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje).

Jeigu yra ši aplinkybė, Lonsurf vartoti draudžiama. Jeigu abejojate, pasitarkite su gydytoju prieš pradėdami vartoti Lonsurf.

#### **Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Pasitarkite su gydytoju arba vaistininku prieš pradėdami vartoti Lonsurf, jeigu:

- yra sutrikusi Jūsų inkstų veikla;
- yra sutrikusi Jūsų kepenų veikla.

Jeigu abejojate, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku prieš pradėdami vartoti Lonsurf.

Gydymas gali sukelti toliau išvardytą šalutinį poveikį (žr. 4 skyrių):

- tam tikros klasės baltųjų kraujo ląstelių, kurios yra svarbios organizmui apsaugant nuo bakterijų ar grybelių sukeltų infekcinių ligų, skaičiaus sumažėjimas (neutropenija). Dėl neutropenijos gali pasireikšti karščiavimas (febrilioji neutropenija) ir kraujo infekcinė liga (sepsinis šokas);
- raudonųjų kraujo ląstelių skaičiaus sumažėjimas (anemija);
- kraujo plokštelių, kurios yra svarbios, kad sustotų kraujavimas (sulipdamos jos padeda sukrešėti kraujui) pažeidus kraujagyslę, skaičiaus kraujyje sumažėjimas (trombocitopenija);
- virškinimo trakto sutrikimai.

#### **Tyrimai ir patikros**

Gydytojas ištirs Jūsų kraują prieš kiekvieną Lonsurf vartojimo ciklą. Naują ciklą turėsite pradėti kas 4 savaites. Šiuos tyrimus reikia atlikti, nes kartais Lonsurf gali paveikti Jūsų kraujo ląsteles.

#### **Vaikai ir paaugliai**

Šis vaistas nėra skirtas vaikams ir jaunesniems kaip 18 metų paaugliams, nes gali neveikti ir būti nesaugus.

#### **Kiti vaistai ir Lonsurf**

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų, įskaitant be recepto įsigytus vaistus ir vaistažolių preparatus, arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui, nes Lonsurf gali keisti kai kurių vaistų poveikį. Be to, kai kurie vaistai gali keisti Lonsurf poveikį.

Ypač svarbu pasakyti gydytojui arba vaistininkui, jeigu vartojate vaistus nuo ŽIV, pavyzdžiui, zidovudiną, nes zidovudino poveikis vartojant Lonsurf gali susilpnėti. Pasitarkite su gydytoju, ar reikia keisti gydymą, paskiriant kitą vaistą ŽIV gydyti.

Jeigu yra pirmiau nurodytų aplinkybių (arba dėl to nesate tikri), pasitarkite su gydytoju arba vaistininku prieš pradėdami vartoti Lonsurf.

#### **Nėštumas ir žindymo laikotarpis**

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuojate pastoti, tai prieš vartodama šį vaistą, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku. Lonsurf gali pakenkti Jūsų vaisiui.

Jeigu pastotumėte, Jūs ir gydytojas turėsite nuspręsti, ar gydymo Lonsurf nauda yra didesnė už galimą pavojų vaisiui.

Jeigu vartojate Lonsurf, žindyti kūdikio negalima, nes nežinoma, ar Lonsurf išsiskiria į motinos pieną.

#### **Kontracepcija**

Vartojant šį vaistą, pastoti negalima, nes vaistas gali pakenkti vaisiui.

Vartojant šį vaistą, Jūs ar Jūsų partnerė turi naudoti veiksmingą kontracepcijos metodą. Be to, tai daryti turite dar 6 mėnesius, baigę vartoti šį vaistą. Jeigu pastojote arba Jūsų partnerė pastojė šiuo laikotarpiu, turite nedelsdami kreiptis į gydytoją arba vaistininką.

#### **Vaisingumas**

Lonsurf gali turėti įtakos Jūsų galimybėms susilaukti vaiko. Pasitarkite su gydytoju prieš šio vaisto vartojimą.

#### **Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Nežinoma, ar Lonsurf keičia gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus. Vairuoti ir mechanizmų valdyti negalima, jeigu pasireiškia simptomai, kurie gali turėti įtakos Jūsų gebėjimui susikaupti ar reaguoti.

#### **Lonsurf sudėtyje yra laktozės**

Jeigu gydytojas Jums yra sakęs, kad netoleruojate kokių nors angliavandenių, kreipkitės į jį prieš pradėdami vartoti šį vaistą.

### **3. Kaip vartoti Lonsurf**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

#### **Kiek tablečių reikia gerti?**

- Gydytojas apskaičiuos Jums reikiamą dozę (dozė priklauso nuo Jūsų ūgio, kūno masės, ir nuo to, ar turite inkstų problemų).
- Tiekiamas dviejų stiprumų Lonsurf. Gydytojas gali skirti abiejų stiprumų Lonsurf, kad galėtumėte išgerti Jums paskirtąją dozę.
- Gydytojas pasakys Jums, kiek tablečių reikia gerti kiekvieną kartą.
- Vaisto dozę turėsite gerti 2 kartus per parą.

Formatted: Indent: Left: 0", Hanging: 0.39", Bulleted + Level: 1 + Aligned at: 0" + Tab after: 0.2" + Indent at: 0.2", Tab stops: Not at 0.2" + 0.5"

#### **Kada reikia gerti tabletes?**

Turėsite gerti Lonsurf 10 dienų per pirmąsias 2 savaites ir po to padaryti 2 savaitių pertrauką be gydymo. Toks 4 savaitių laikotarpis vadinamas ciklu. Specialus dozavimo planas yra toks.

- **Pirmoji savaitė**
  - Vaisto dozę gerti 2 kartus per parą 5 dienas.
  - Kitas 2 dienas vaistų negerti.
- **Antroji savaitė**
  - Vaisto dozę gerti 2 kartus per parą 5 dienas.
  - Kitas 2 dienas vaistų negerti.
- **Trečioji savaitė**
  - Vaisto nevartoti.
- **Ketvirtoji savaitė**
  - Vaisto nevartoti.

Tada pradėsite naują 4 savaitių ciklą pagal anksčiau nurodytą planą.

#### **Kaip reikia gerti tabletes?**

- Vaistą reikia vartoti per burną.

- Nurykite visą tabletę užsigėrdami stikline vandens.
- Vaistą reikia išgerti per 1 valandą po pavalgymo ryte arba vakare.
- Pavartoję vaisto, nusiplaukite rankas.

#### **Ką daryti pavartojus per didelę Lonsurf dozę**

Jeigu išgėrėte daugiau Lonsurf nei buvo paskirta, nedelsdami kreipkitės į savo gydytoją arba vykite į ligoninę. Su savimi pasiimkite vaisto pakuotę (-es).

#### **Pamiršus pavartoti Lonsurf**

- Jeigu pamiršote išgerti vaisto dozę, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.
- Negalima vartoti dvigubos dozės, norint kompensuoti praleistą dozę.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

#### **4. Galimas šalutinis poveikis**

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Vartojant šį vaistą (vien jį arba kartu su bevacizumabu), gali pasireikšti toliau išvardytas šalutinis poveikis.

#### **Sunkus šalutinis poveikis**

**Nedelsdami pasakykite gydytojui**, jeigu pastebėjote bet kurią iš toliau išvardyto sunkaus šalutinio poveikio apraiškų (dauguma šio šalutinio poveikio yra nustatoma pagal laboratorinių tyrimų duomenis, pavyzdžiui, poveikis kraujo ląstelėms).

- Neutropenija (*labai dažnai*), febrilioji neutropenija (*dažnai*) ir sepsinis šokas (*retai*). Tokio poveikio požymiai yra: šaltkrėtis, karščiavimas, prakaitavimas ar kiti bakterinės ar grybelinės infekcinės ligos požymiai (žr. 2 skyrių).
- Anemija (*labai dažnai*). Tokio poveikio požymiai yra: dusulio jautimas, nuovargis ar išblyškimas (žr. 2 skyrių).
- Vėmimas (*labai dažnai*) ir viduriavimas (*labai dažnai*), dėl kurio, jeigu vemiami ar viduriuojama sunkiai ir ilgai, gali pasireikšti skysčių trūkumas organizme.
- Sunkus virškinimo trakto sutrikimas: pilvo skausmas (*dažnai*), ascitas (*retai*), kolitas (*nedažnai*), ūminis pankreatitas (*retai*), žarnų nepraeinamumas (*nedažnai*) ir dalinis žarnų nepraeinamumas (*retai*). Tokio poveikio požymiai yra: stiprus skausmas skrandžio plote ar pilvo skausmas, kuris gali būti susijęs su vėmimu, žarnyno blokada arba dalinė blokada, karščiavimas ar pilvo išsipūtimas.
- Trombocitopenija (*labai dažnai*). Tokio poveikio požymiai yra: neįprastas mėlynių atsiradimas ar kraujavimas (žr. 2 skyrių).
- Plaučių embolija (*nedažnai*): kraujo krešuliai plaučiuose. Tokio poveikio požymiai yra: dusulys ir skausmas krūtinėje ar kojose.
- Gauta pranešimų apie intersticinę plaučių ligą, pasireiškusių vaistą vartojantiems pacientams. Požymiai: kvėpavimo pasunkėjimas, dusulys, kosulys arba karščiavimas.

Kartais toks poveikis gali būti mirtinas.

#### **Kitas šalutinis poveikis**

Pasakykite gydytojui, jeigu pastebėjote bet kurią iš išvardyto šalutinio poveikio apraiškų. Dauguma šio šalutinio poveikio yra nustatoma pagal laboratorinių tyrimų duomenis, pavyzdžiui, poveikis kraujo ląstelėms. Gydytojas stebės, ar Jūsų kraujo tyrimų duomenys nerodo tokio poveikio.

**Labai dažnas (gali pasireikšti ne rečiau kaip 1 iš 10 asmenų)**

- Apetito sumažėjimas.
- Nuovargio jutimas (nuovargis).
- Blogavimas (pykinimas).
- Baltųjų kraujo ląstelių, vadinamų leukocitais, kiekio sumažėjimas (dėl to gali padidėti rizika, kad susirgsite infekcine liga).
- Burnos gleivinės patinimas.

**Dažnas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 asmenų)**

- Karščiavimas.
- Plaukų slinkimas.
- Kūno masės mažėjimas.
- Skonio pojūčio pokyčiai.
- Vidurių užkietėjimas.
- Bloga bendra savijauta (negalavimas).
- Maža albumino koncentracija kraujyje.
- Padidėjusi bilirubino koncentracija kraujyje (dėl to gali pagelsti oda ir akys).
- Sumažėjęs baltųjų kraujo ląstelių, vadinamų limfocitais, skaičius (dėl to gali padidėti rizika, kad susirgsite infekcine liga).
- Rankų, kojų ar pėdų patinimas.
- Burnos skausmas ar sutrikimai.
- Gleivinių patinimas (gali pasireikšti nosies, gerklės, akių, makšties, plaučių ar žarnų gleivinių patinimas).
- Kepenų fermentų suaktyvėjimas.
- Baltymas šlapime.
- Odos bėrimas, niežulys ar odos sausmė.
- Dusulys, kvėpavimo takų ar plaučių, krūtinės ląstos infekcinė liga.
- Virusinė infekcija.
- Sąnarių skausmas.
- Svaigulys, galvos skausmas.
- Didelis kraujospūdis.
- Burnos opos.
- Raumenų skausmas.

**Nedažnas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 asmenų)**

- Mažas kraujospūdis.
- Kraujo tyrimų duomenys, rodantys krešėjimo sutrikimą, dėl kurio galima greičiau nukraujuoti.
- Labiau juntamas širdies plakimas, krūtinės skausmas.
- Nenormalus pulso padažnėjimas arba suretėjimas.
- Baltųjų kraujo ląstelių skaičiaus padidėjimas.
- Padidėjęs baltųjų kraujo ląstelių, vadinamų monocitais, skaičius.
- Laktatdehidrogenazės suaktyvėjimas kraujyje.
- Fosfatų, natrio, kalio ar kalcio koncentracijų kraujyje sumažėjimas.

- Baltųjų kraujo ląstelių, vadinamų monocitais, skaičiaus sumažėjimas (dėl to gali padidėti rizika, kad susirgsite infekcine liga).
- Didelė cukraus (gliukozės) koncentracija kraujyje (hiperglikemija), didelė šlapalo, kreatinino ir kalio koncentracija kraujyje.
- Kraujo tyrimų duomenys, rodantys uždegimą (C reaktyviojo baltymo koncentracijos padidėjimas).
- Sukimosi pojūtis (galvos sukimasis).
- Skystos kraujingos išskyros iš nosies, nosies ančių sutrikimai.
- Gerklės skausmas, užkimimas, balso sutrikimai.
- Akių paraudimas, niežulys, akies infekcinės ligos, akių ašarojimas.
- Dehidratacija.
- Pilvo pūtimas, dujų nelaikymas, nevirškinimas.
- Apatinės virškinimo trakto dalies uždegimas.
- Patinimas arba kraujavimas iš žarnyno.
- Skrandžio uždegimas arba skrandžio rūgštingumo padidėjimas, rūgščių atpylimas į gerklę, refliuksas.
- Liežuvio skausmingumas, žiaukčiojimas.
- Dantų ėduonis, dantų sutrikimai, dantenų infekcinės ligos.
- Odos paraudimas.
- Rankų ar kojų skausmas ar diskomforto jausmas.
- Skausmas, įskaitant vėžio sukeltą skausmą.
- Kaulų skausmas, raumenų silpnumas ar spazmai.
- Šalčio jautumas.
- Juosiančioji pūslelinė (odos skausmas ir pūslelinis bėrimas pagal nervo eigą, kurie pasireiškia dėl nervo uždegimo, kurį sukelia *herpes zoster* virusas).
- Kepenų funkcijos sutrikimas.
- Tulžies latakų uždegimas ir infekcinė liga.
- Inkstų funkcijos nepakankamumas.
- Kosulys, nosies ančių, gerklės infekcinė liga.
- Šlapimo pūslės infekcinė liga.
- Kraujas šlapime.
- Šlapinimosi sutrikimai (šlapimo susilaikymas), negalėjimas kontroliuoti šlapinimosi (šlapimo nelaikymas).
- Menstruacijų ciklo pokyčiai.
- Nerimas.
- Nesunkūs neurologiniai sutrikimai.
- Iškilusis niežtinčiasis odos bėrimas, dilgėlinė, spuogai.
- Stipresnis nei normaliai prakaitavimas, nagų sutrikimai.
- Miego ar užmigimo sutrikimai.
- Plaštakų ir padų tirpimo arba badymo bei dilgčiojimo pojūtis.
- Plaštakų ir padų paraudimas, patinimas, skausmas (plaštakų ir pėdų sindromas).

**Retas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 1 000 asmenų)**

- Žarnų uždegimas arba infekcinė liga.
- Atleto pėda (kojų grybelinė infekcija, mieliagybių sukeltos infekcinės ligos).
- Sumažėjęs baltųjų kraujo ląstelių, vadinamų granulocitais, skaičius (dėl to gali padidėti rizika, kad susirgsite infekcine liga).
- Sąnarių ar kojų nykščių patinimas arba skausmas.
- Sąnarių patinimas.

- Padidėjęs natrio kiekis kraujyje.
- Deginimo pojūtis, nemalonus, sustiprėjęs ar susilpnėjęs lytėjimo pojūtis.
- Apalpimas (sinkopė).
- Regėjimo sutrikimai, pavyzdžiui: miglotas matymas, dvejinimasis akyse, regėjimo susilpnėjimas, katarakta.
- Akių džiūvimas.
- Ausų skausmas.
- Viršutinės virškinimo trakto dalies uždegimas.
- Viršutinės ar apatinės virškinimo trakto dalies skausmas.
- Skysčių kaupimasis plaučiuose.
- Blogas burnos kvapas, dantenų sutrikimai, kraujavimas iš dantenų.
- Burnos polipai.
- Žarnų uždegimas arba kraujavimas iš jų.
- Tulžies latakų spindžio išsiplėtimas.
- Iškilusi raudona oda, pūslės, odos lupimasis.
- Jautrumas šviesai.
- Šlapimo pūslės uždegimas.
- Šlapimo tyrimų rodmenų pokyčiai.
- Kraujo krešulių susiformavimas, pavyzdžiui, galvos smegenyse arba kojose.
- Registruojami širdies elektrinės veiklos (EKG – elektrokardiogramos) pokyčiai.
- Maža bendrojo baltymo koncentracija kraujyje.

#### **Pranešimas apie šalutini poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutini poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema. Pranešdami apie šalutini poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

#### **5. Kaip laikyti Lonsurf**

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Ant išorinės kartono dėžutės ar lizdinės plokštelės po atitinkamai „Tinka iki“ arba „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

#### **6. Pakuotės turinys ir kita informacija**

##### **Lonsurf sudėtis**

Lonsurf 15 mg/6,14 mg plėvele dengta tabletė

- Veikliosios medžiagos yra trifluridinas ir tipiracilas. Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 15 mg trifluridino ir 6,14 mg tipiracilo.

- **Pagalbinės medžiagos**

Tabletės branduolys: laktozė monohidratas, pregelifikuotas (kukurūzų) krakmolos ir stearino rūgštis (žr. 2 skyrių „Lonsurf sudėtyje yra laktozės“).

- Tabletės plėvelė: hipromeliozė, makrogolis (8000), titano dioksidas (E171) ir magnio stearatas.
- Spausdinimo rašalas: šelakas, raudonasis geležies oksidas (E172), geltonasis geležies oksidas (E172), titano dioksidas (E171), indigokarminas (E132), karnaubo vaškas ir talkas.

Lonsurf 20 mg/8,19 mg plėvele dengta tabletė

- Veikliosios medžiagos yra trifluridinas ir tipiracilas. Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 20 mg trifluridino ir 8,19 mg tipiracilo.
- **Pagalbinės medžiagos**
  - Tabletės branduolys: laktozė monohidratas, pregelifikuotas (kukurūzų) krakmolos ir stearino rūgštis (žr. 2 skyrių „Lonsurf sudėtyje yra laktozės“).
  - Tabletės plėvelė: hipromeliozė, makrogolis (8000), titano dioksidas (E171), raudonasis geležies oksidas (E172) ir magnio stearatas.
  - Spausdinimo rašalas: šelakas, raudonasis geležies oksidas (E172), geltonasis geležies oksidas (E172), titano dioksidas (E171), indigokarminas (E132), karnaubo vaškas ir talkas.

#### **Lonsurf išvaizda ir kiekis pakuotėje**

- Lonsurf 15 mg/6,14 mg yra baltos spalvos, abipus išgaubta, apvali, plėvele dengta tabletė, ant kurios vienos pusės pilku rašalu yra užrašyta „15“, o kitoje pusėje – „102“ ir „15 mg“.
- Lonsurf 20 mg/8,19 mg yra šviesiai raudonos spalvos, abipus išgaubta, apvali, plėvele dengta tabletė, ant kurios vienos pusės pilku rašalu yra užrašyta „20“, o kitoje pusėje – „102“ ir „20 mg“.

Kiekvienoje pakuotėje yra 20 plėvele dengtų tablečių (2 lizdinės plokštelės, kiekvienoje iš jų yra po 10 tablečių) arba 40 plėvele dengtų tablečių (4 lizdinės plokštelės, kiekvienoje iš jų yra po 10 tablečių), arba 60 plėvele dengtų tablečių (6 lizdinės plokštelės, kiekvienoje iš jų yra po 10 tablečių). Į kiekvieną lizdinės plokštelės foliją yra įdėtas sausiklis.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **Registruotojas**

Les Laboratoires Servier  
50 rue Carnot  
92284 Suresnes Cedex  
Prancūzija

#### **Gamintojas**

Les Laboratoires Servier Industrie  
905, route de Saran  
45520 Gidy  
Prancūzija

Servier (Ireland) Industries Limited  
Gorey Road,  
Arklow,  
Co. Wicklow,  
Y14 E284,



## **Airija**

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą.

### **België/Belgique/Belgien**

S.A. Servier Benelux N.V.  
Tel: +32 (0)2 529 43 11

### **България**

Сервие Медикал ЕООД  
Тел.: +359 2 921 57 00

### **Česká republika**

Servier s.r.o.  
Tel: +420 222 118 111

### **Danmark**

Servier Danmark A/S  
Tlf: +45 36 44 22 60

### **Deutschland**

Servier Deutschland GmbH  
Tel: +49 (0)89 57095 01

### **Eesti**

Servier Laboratories OÜ  
Tel:+ 372 664 5040

### **Ελλάδα**

ΣΕΡΒΙΕ ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ  
Τηλ: +30 210 939 1000

### **España**

Laboratorios Servier S.L.  
Tel: +34 91 748 96 30

### **France**

Les Laboratoires Servier  
Tel: +33 (0)1 55 72 60 00

### **Hrvatska**

Servier Pharma, d. o. o.  
Tel.: +385 (0)1 3016 222

### **Ireland**

Servier Laboratories (Ireland) Ltd.  
Tel: +353 (0)1 663 8110

### **Ísland**

Servier Laboratories

### **Lietuva**

UAB "SERVIER PHARMA"  
Tel: +370 (5) 2 63 86 28

### **Luxembourg/Luxemburg**

S.A. Servier Benelux N.V.  
Tel: +32 (0)2 529 43 11

### **Magyarország**

Servier Hungaria Kft.  
Tel: +36 1 238 7799

### **Malta**

V.J. Salomone Pharma Ltd  
Tel: + 356 21 22 01 74

### **Nederland**

Servier Nederland Farma B.V.  
Tel: +31 (0)71 5246700

### **Norge**

Servier Danmark A/S  
Tlf: +45 36 44 22 60

### **Österreich**

Servier Austria GmbH  
Tel: +43 (1) 524 39 99

### **Polska**

Servier Polska Sp. z o.o.  
Tel: +48 (0) 22 594 90 00

### **Portugal**

Servier Portugal, Lda  
Tel.: +351 21 312 20 00

### **România**

Servier Pharma SRL  
Tel: +4 021 528 52 80

### **Slovenija**

Servier Pharma d. o. o.  
Tel.: +386 (0)1 563 48 11

### **Slovenská republika**

Servier Slovensko spol. s r.o.

c/o Iceptharma hf  
Sími: +354 540 8000

Tel.:+421 (0) 2 5920 41 11

**Italia**

Servier Italia S.p.A.  
Tel: +39 06 669081

**Suomi/Finland**

Servier Finland Oy  
P. /Tel: +358 (0)9 279 80 80

**Κύπρος**

C.A. Papaellinas Ltd.  
Τηλ: +357 22741741

**Sverige**

Servier Sverige AB  
Tel : +46 (0)8 522 508 00

**Latvija**

SIA Servier Latvia  
Tel: +371 67502039

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Servier Laboratories (Ireland) Ltd.  
Tel: +44 (0)1753 666409

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2023-07-26

**Kiti informacijos šaltiniai**

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje  
<http://www.ema.europa.eu>.