

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Terbistada 10 mg/g emulsiovoide terbinafiinihydrokloridi

Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

1. Mitä Terbistada on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Terbistada-valmistetta
3. Miten Terbistada-valmisteella käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Terbistada-valmisten säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Terbistada on ja mihin sitä käytetään

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 7–14 päivän jälkeen tai se huononee.

Terbistada sisältää vaikuttavana aineena terbinafiinihydrokloridia ja se on sienilääke. Terbistada-valmisteella hoidetaan ihmisen sieni- ja hiivainfektioita.

Terbistada vaikuttaa tiettyihin ihmisen sieni- ja hiivainfektioihin, joista jalkasila (jalkasiensieni) on tunnetuin. Katso myös kohdasta 3 ”Miten Terbistada-valmisteella käytetään” lisätietoja muista sieni-infektioista.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Terbistada-valmistetta

Älä käytä Terbistada-valmistetta

- jos olet allerginen terbinafiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6). Huomaat olevasi yliherkkä lääkkeelle esimerkiksi, jos ihollesi tulee punaisia pilkuja tai läiskiä tai ihosi alkaa kutiamaan.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Terbistada-valmistetta.

Terbistada on tarkoitettu vain ulkoiseen käyttöön. Se voi ärsyttää silmiä ja siksi sen joutumista silmiin tulee välttää. Jos valmisteesta vahingossa joutuu silmiin, huuhtele silmat huolellisesti juoksevalla vedellä.

Lapset

Terbistada-valmisteesta ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille, koska ei ole olemassa riittävästi tietoa Terbistada-valmisten käytöstä tässä ikäryhmässä.

Älä säilytä tästä lääkevalmistetta lasten ulottuvilla tai näkyvillä.

Muut lääkevalmisteet ja Terbistada

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Tällä lääkevalmisteella ei tiedetä olevan yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa, kun sitä annostellaan paikallisesti iholle. Varotoimenpiteenä vältä kuitenkin annostelemasta muita lääkevalmisteita samaan kohtaan iholle.

Raskaus, imetys ja he delmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Älä käytä Terbistada-valmistetta, jos olet raskaana tai suunnittelet lapsen hankkimista. Jos tulet raskaaksi tämän lääkkeen käytön aikana, ilmoita siitä lääkärillesi.

Imetys

Koska terbinafiini erittyy äidinmaitoon, älä käytä Terbistada-valmistetta, jos imetät. Lisäksi imeväisikäiset eivät saa olla ihokontaktissa hoidetun ihoalueen kanssa, rinta mukaan lukien.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Terbistada-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn tai koneidenkäyttökykyyn, kun tätä lääkettä käytetään ohjeen mukaisesti ja vain ulkoisesti.

Terbistada sisältää bentsylylialkoholia

Tämä lääkevalmiste sisältää 10 mg bentzylylialkoholia per 1 g emulsiovaidetta.

Bentsylylialkoholi saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita ja lievää paikallisärsytystä.

Terbistada sisältää setyylialkoholia ja setostearyylialkoholia

Nämä aineet voivat aiheuttaa paikallisia ihortreaktioita (esim. kosketusihottumaa).

3. Miten Terbistada-valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkichenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Hoidon kesto ja lääkkeen annostus

Aikuiset ja nuoret (vähintään 12-vuotiaat)

- Jalkasilsa (*Tinea pedis*): kerran vuorokaudessa yhden viikon ajan.
Jalkasiltaan oireet ovat kutina, punoitus ja hilseily varpaisten välissä ja jalkapohjissa. Joskus iho saattaa rikkoutua (etenkin varpaiden välissä) ja nestettä tihkuvia rakkajakin voi ilmetä. Jalkasilsa aiheuttaa tavallisesti epämiellyttävän hajun.
- Vartalosilsa (*Tinea corporis*): kerran vuorokaudessa yhden viikon ajan.
Vartalosilsa aiheuttaa hitaasti kasvavia, kutavia, punoittavia ja hilseileviä rengasmaisia ihoalueita eri puolille ruumista.
- Ihon hiivasienitauti (*candidiasis cutanea*): kerran vuorokaudessa 1–2 viikon ajan.
Candida on hiivalaji, joka voi aiheuttaa ihoinfektion tietyissä olosuhteissa. Ihon häiriöt ilmenevät usein kosteissa kohdissa kuten nivusissa tai rintojen alla. Oireina ovat kutina, punoitus ja hilseily.
- Savipuoli (*Pityriasis versicolor*): 1–2 kertaa vuorokaudessa 2 viikon ajan.
Savipuolen aiheuttaa Malassezia furfur -niminen hiiva. Tämä hiivainfekatio ilmenee tavallisesti olkapäissä, vartalon yläosassa ja olkavarsissa. Oireina ovat hieman kutiavat ja hieman hilseilevät ihonkohdat. Potilailla, jotka ovat kohtalaisten ruskettuneita, nämä ihonkohdat ovat tavallisesti vaaleampia kuin muu iho ja potilailla, jotka ovat vain vähän ruskettuneita tai eivät ollenkaan, nämä ihonkohdat ovat tavallisesti vaaleanruskeita.

Oireet lievittyvät tavallisesti muutaman päivän kuluessa. Jos käytät voidetta epäsäännöllisesti tai keskeytät hoidon, oireet voivat palata. Jos et havaitse paranemisen merkkejä 2 viikon kuluessa hoidon aloittamisesta, kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekista.

Jäkkäät

Ei ole havaittu, että jäkkäät potilaat tarvitsisivat erilaisia annoksia tai että heillä olisi erilaisia haittavaikutuksia kuin nuoremmilla potilailla.

Käyttö lapsille

Terbistada-valmisten käyttöä alle 12-vuotiaille lapsille ei suositella, koska kokemuksia käytöstä on vähän.

Antotapa

Tämä lääke on tarkoitettu käytettäväksi vain ulkoisesti.

- Tuubin suulla on alumiinisuojuus. Voit murtaa suojuksen painamalla sitä varovasti tuubin korkin käänköpuolella.
- Ihon on oltava puhdas ja kuiva ennen voiteen levittämistä.
- Annostelee ohut kerros emulsiovaidetta vahingoittuneelle iholle ja sitä ympäröivälle alueelle.
- Hiero voide ihoon kevyesti. Jos hoidettava alue on ihan laskoskohdassa (rintojen alla, varpaiden tai sormien välissä, pakaroiden välissä tai nivuksissa), iho pitää peittää steriiliillä sideharsolla voiteen levittämisen jälkeen, varsinkin illalla.
- Pese kätesi voiteen levyksen jälkeen, ellei hoidettava alue ole juuri käsissäsi.

Jos käytät enemmän Terbistada-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos käytät Terbistada-valmistetta enemmän kuin sinun pitäisi, tästä ei aiheudu haittaa, mutta ota yhteys lääkäriisi tai apteekkiin, jos olet epävarma.

Jos joku, esim. lapsi, nielee Terbistada-valmistetta vahingossa, haittavaikutukset ovat todennäköisesti samanlaisia kuin yliannostuksena otetuilla terbinafiinilla sisältävillä tableteilla (esim. päänsärky, pahoinvointi, ylävatsan kipu ja heitehuimaus). Ota tällöin yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Terbistada-valmistetta

Jatka hoitoa. Älä käytä kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen lääkä käytää Terbistada-valmistetta tavallista enemmän.

Jos lopetat Terbistada-valmisten käytön

Jos lopetat Terbistada-valmisten käytön äkillisesti, aiemmat oireet voivat palata.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkienkilokunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleinen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- ihon kesiminen, kutina

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- ihovauriot, rupeutuminen, ihosairaus, ihan värin muutokset, punoitus, ihan polttelun tunne
- kipu, antopaikan kipu, antopaikan ärsytyys

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)

- tilan pahentuminen

- silmien ärsytys
- allergiset reaktiot kuten kutina, ihottuma, suurirakkulainen ihottuma, nokkosihottuma
- kuiva iho, kosketusihottuma, ekseema

Tunteaton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- ihottuma
- yliherkkyyys

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Terbistada-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä tuubissa ja ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Ei saa jäätää.

Pidä tuubi tiiviisti suljettuna.

Voit käyttää Terbistada-valmistetta 3 kuukautta tuubin avaamisen jälkeen.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Terbistada sisältää

- Vaikuttava aine on terbinafiinhydrokloridi.
Yksi gramma emulsiovoidetta sisältää 10 mg terbinafiinhydrokloridia.
- Muut aineet ovat sodiumhydroksidi (E524), bentsyylialkoholi, sorbitaanistearaatti (E491), setyylipalmitaatti, setyylialkoholi, setostearyylialkoholi, polysorbaatti 60 (E435), isopropylimyrystearaatti ja puhdistettu vesi.

Terbistada-valmisten kuvaus ja pakauskoot

Terbistada on emulsiovoide.

Polyetyleenikierrekorkillinen alumiinihuivi sisältää 30 g voidetta.

Emulsiovoide on valkoinen tai melkein valkoinen.

Myyntiluvan haltija

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
D-61118 Bad Vilbel
Saksa

Valmistaja

Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21,
1103 Budapest
Unkari

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
D-61118 Bad Vilbel
Saksa

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja
STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike
PL 1310
00101 Helsinki

Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 5.8.2020

Bipackse del: Information till användaren

Terbistada 10 mg/g kräm terbinafinhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipacksedelen finns information om följande:

1. Vad Terbistada är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Terbistada
3. Hur du använder Terbistada
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Terbistada ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Terbistada är och vad det används för

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 eller 14 dagar.

Terbistada innehåller den aktiva substansen terbinafinhydroklorid och är ett medel mot svamp. Terbistada används för behandling av svamp- och jästsvampinfektioner i huden.

Terbistada verkar mot vissa svamp- och jästsvampinfektioner i huden, av vilka fotsvamp är den mest kända. Se även punkt 3 ”Hur du använder Terbistada” för ytterligare information om andra svampinfektioner.

2. Vad du behöver veta innan du använder Terbistada

Använd inte Terbistada

- om du är allergisk mot terbinafin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6). Du märker att du är överkänslig mot läkemedlet t.ex. om du får röda prickar eller fläckor på huden eller huden början klia.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Terbistada.

Terbistada är endast avsedd för utvärtes bruk. Terbistada kan vara irriterande för ögonen, därfor skall kontakt med ögonen undvikas. Skölj med rikliga mängder rinnande vatten om krämen av misstag skulle komma i kontakt med ögonen.

Barn

Terbistada rekommenderas inte för användning till barn under 12 år på grund av begränsad erfarenhet i denna åldersgrupp.

Detta läkemedel ska förvaras utan syn- och räckhåll för barn.

Andra läke medel och Terbistada

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Detta läkemedel är inte känt för att påverka andra läkemedel när den appliceras på huden. Men som en försiktighetsåtgärd bör du undvika att använda andra läkemedel på de behandlade hudområdena.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Använd inte Terbistada om du är gravid eller har för avsikt att bli gravid. Om du blir gravid under användning av detta läkemedel, tala om det för din läkare.

Amning

Eftersom terbinafin passerar över i modersmjölken, använd inte Terbistada om du ammar. Låt inte spädbarnet komma i kontakt med något behandlat område, inklusive brösten.

Körförmåga och användning av maskiner

Terbistada har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner vid användning enligt anvisningar och endast utvärtes.

Terbistada inne håller bensylalkohol

Detta läkemedel innehåller 10 mg bensylalkohol per 1 gram kräm.

Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner och mild lokal irritation.

Terbistada inne håller cetylalkohol och cetostearylalkohol

Dessa kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem).

3. Hur du använder Terbistada

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Behandlingsperiod och dosering

Vuxna och ungdomar (från 12 år)

- **Fotsvamp (*Tinea pedis*):** En gång dagligen under en vecka.
Symtomen för fotsvamp består av klåda, rodnad och fjällning mellan tårna och i fotsulorna. Ibland kan huden spricka (i synnerhet mellan tårna) och blåsor med vätska kan uppträda. Fotsvampen orsakar vanligen en obezaglig lukt.
- **Ringorm (*Tinea corporis*):** 1 gång dagligen under en vecka.
Ringorm orsakar långsamt växande, kliande, rödaktiga och fjällande ringformade hudområden i olika delar av kroppen.
- **Hudsvampar (*cutaneous candidiasis*):** 1 gång dagligen under 1–2 veckor.
Candida är en jästsvampart, som kan orsaka hudinfektion under vissa omständigheter. Hud rubbningarna uppträder ofta i fuktig hud, t.ex. i ljumsken eller under brösten. Symtomen består av klåda, rodnad och fjällning.
- **Färgskiftande pityriasis (*Pityriasis versicolor*):** 1–2 gånger dagligen under 2 veckor.
Färgskiftande pityriasis orsakas av en jästsvamp som heter *Malassezia furfur*. Denna jästsvampinfektion förekommer vanligtvis på axlarna, i övre bålen och överarmarna. Symtomen består av lindrig klåda och fjällning i vissa hudområden. Hos patienter som är måttligt solbrända är dessa hudområden vanligen ljusare än huden i övrigt och hos patienter som är bara lite eller inte alls solbrända är dessa hudområden vanligen ljusbruna.

Symtomen blir lindrigare inom några dagar. Om du använder krämen oregelbundet eller avslutar behandlingen för tidigt, kan symtomen återuppträda. Om du inte har märkt några tecken på förbättring inom två veckor efter att behandlingen påbörjats, kontakta din läkare eller apotekspersonal för råd.

Äldre

Det finns inga belägg för att äldre patienter behöver dosjustering eller att biverkningarna hos dem är andra än dem hos yngre patienter.

Användning för barn

Terbistada rekommenderas inte till barn under 12 år beroende på begränsad erfarenhet från behandling av barn.

Administreringssätt

Detta läkemedel är endast för utvärtes bruk.

- Tubens mynning täcks av ett aluminiumskydd. Du kan bryta skyddet med hjälp av korkens ovansida genom att trycka den mot skyddet.
- Huden ska vara ren och torr före appliceringen av krämen.
- Applicera precis tillräckligt kräm för att bilda ett tunt lager på och omkring den inflammerade huden.
- Smörj försiktigt in krämen. Om angreppet finns i hudveck (under brösten, mellan tår eller fingrar, i ljumsken eller mellan skinkorna), kan huden täckas med en steril kompress framför allt på natten.
- Tvätta händerna efter behandling, om det behandlade området inte är på händerna.

Om du har använt för stor mängd av Terbistada

Om du använt för stor mängd av Terbistada orsakar detta ingen risk, men kontakta din läkare eller apoteket, om du är osäker.

Om någon, t.ex. ett barn, av misstag sväljer Terbistada, är biverkningarna troligen likadana som vid överdos av tabletter innehållande terbinafin (t.ex. huvudvärk, illamående, smärta i övre buken och ysel). Ta i sådana fall omedelbart kontakt med läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Terbistada

Fortsätt med behandlingen och ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos och använd inte mera kräm än vanligt.

Om du slutar att använda Terbistada

Om du slutar använda Terbistada för tidigt, kan de tidigare symtomen återuppträda.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- hudflagning, klåda

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- hudförändringar, skory, hudproblem, pigmentförändringar, rodnad (erytem), bränndande känsla i huden
- smärta, smärta vid appliceringstället, irritation vid appliceringsstället

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- förvärrad symptomen
- ögonirritation

- allergiska reaktioner såsom klåda (pruritus), utslag, bullös dermatit, nässelutslag (urtikaria)
- torr hud, kontakteksem, eksem

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- utslag
- överkänslighetsreaktioner

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Terbistada ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på tuben och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskäntligt.

Får ej frysas.

Håll tuben tätt tillsluten.

Du kan använda Terbistada 3 månader efter det att du har öppnat tuben för första gången.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är terbinafinhydroklorid.
Ett gram av kräm innehåller 10 mg terbinafinhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är natriumhydroxid (E524), bensylalkohol, sorbitanstearat (E491), cetylpalmitat, cetylalkohol, cetostearylalkohol, polysorbat 60 (E435), isopropylmyristat och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Terbistada är en kräm.

Aluminiumtuben, som är försedd med påskruvad kork av polyetylen innehåller 30 g kräm.

Krämen är vit eller nästan vit.

Innehavare av godkännande för försäljning

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
D-61118 Bad Vilbel
Tyskland

Tillverkare

Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21,
1103 Budapest
Ungern

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
D-61118 Bad Vilbel
Tyskland

Lokal företrädare

STADA Nordic ApS, filial i Finland
PB 1310
00101 Helsingfors

Denna bipacks edel ändrades senast 5.8.2020