

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Basocare 1000 mg enterotabletit natriumvetykarbonaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Basocare on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Basocare-valmistetta
3. Miten Basocare-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Basocare-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Basocare on ja mihin sitä käytetään

Basocare on enterotabletti, jota käytetään metabolisen asidoosin hoitoon (lisääntynyt veren happamuus johtuen siitä, että munuaiset eivät kykene poistamaan kehosta riittävästi happoa) aikuisilla ja yli 14-vuotiailla, joilla on krooninen munuaisten vajaatoiminta.

Tabletit pystyvät vapauttamaan imeytyvää natriumia ja vetykarbonaattia ohutsuolessa.

Natriumvetykarbonaattia, jota Basocare sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa, lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Basocare-valmistetta

Älä ota Basocare-valmistetta

- jos olet **allerginen natriumvetykarbonaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle** (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on alkaloosi (**veren ja kehon nesteiden** poikkeuksellinen **emäksisyys**)
- jos sinulla on hengitysasidoosi (**veren ja kehon nesteiden** poikkeuksellinen **happamuus**, joka johtuu hengitysvaikeuksista)
- jos sinulla on hypokalemia (**veren** poikkeuksellisen **alhainen kaliumpitoisuus**)
- jos sinulla on hypernatremia (**veren kohonnut natriumtaso**)
- jos noudatat **vähäsuolaista ruokavaliota**.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Basocare-valmistetta.

Basocare-valmistetta on otettava varoen, jos sinulla on

- hypoventilaatio (epänormaalin hidas hengitys)
- hypokalsemia (epätavallisen matala veren kalsiumpitoisuus) tai
- hyperosmolaarisia sairauksia (liuenneen aineen epänormaali suureneminen veressä).

Muita varotoimia, joihin lääkäri voi ryhtyä:

Lääkärin on tarkkailtava Basocare-valmisteen vaikutuksia viikon välein erityisesti hoidon alussa, kun natriumvetykarbonaattia sisältäviä muita kuin enterovalmisteita vaihdetaan Basocare-valmisteeseen, ja kun annetaan suurempia annoksia (esim. pH-arvon, standardibikarbonaatin ja emästason mittausta). Lisäksi lääkärin tulee tarkistaa säännöllisesti plasman elektrolyyttejä, erityisesti natriumia, kaliumia ja kalsiumia.

Säännölliset laboratoriokokeet ovat tärkeitä pitkään kestävä hoidon aikana. Bikarbonaattipuutoksen liiallinen korjaaminen voidaan hoitaa pienentämällä annosta.

Alle 14-vuotiaat lapset

Basocare-valmisteen turvallisuutta ja tehoa alle 14-vuotiaiden lasten hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla. Valmistetta ei pidä käyttää tämän potilasryhmän hoidossa.

Muut lääkevalmisteet ja Basocare

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Yleensä pH-arvon muutos maha-suolikanavassa tai virtsassa voivat vaikuttaa muihin samanaikaisesti otettuihin lääkkeisiin. Koska tabletti on päällystetty enterokalvolla, vaikutusten todennäköisyyttä maha-suolikanavassa pidetään pienenä.

Natriumvetykarbonaattihoidossa maha-suolikanavan pH-arvon kohoaminen voi erityistapauksissa vaikuttaa heikkojen happojen ja emästen imeytymiseen. Tämä voi koskea esim.:

- sympatomimeettejä (käytetään esim. astmassa, vakavissa allergisissa reaktioissa, sivuontelotulehduksessa tai tarkkaavaisuus- ja ylivilkkaushäiriössä)
- antikolinergejä (käytetään esim. astmassa, Parkinson taudin hoidossa, matkapahoinvoinnissa, vatsakouristuksissa ja virtsateiden sairauksissa)
- trisyklisiä masennuslääkkeitä
- barbituraatteja (käytetään epilepsian hoidossa)
- H₂-salpaaajia (käytetään mahahaavan ja närästyksen hoidossa)
- kaptopriiliä (ACE:n estäjä, jota käytetään korkean verenpaineen ja sydämen vajaatoiminnan hoidossa) ja
- kinidiiniä (käytetään sydämen rytmihäiriöiden hoidossa).

Basocare saattaa vaikuttaa virtsassa eliminoituvien lääkkeiden liukoisuuteen esim. siprofloksasiiniin (antibiootti).

Jos Basocare otetaan samanaikaisesti glukokortikoidien (käytetään esim. tulehduksen ja allergian hoitoon), mineraalikortikoidien (käytetään esim. korkean verenpaineen hoitoon), androgeenien (hormonikorvaushoidossa käytettävät miessukupuolihormonit) ja diureettien kanssa (käytetään esim. korkean verenpaineen, sydämen vajaatoiminnan ja turvotuksen hoitoon), kaliumtasojen laskua voi ilmetä veressä.

Raskaus ja imetys

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

Raskaus

Suurten natriumvetykarbonaattiannosten käytöstä raskaana oleville naisille ei ole olemassa tietoja tai tietoja on vain vähän. Käyttökokemusten perusteella pieni natriumvetykarbonaattiannos voi aiheuttaa nesteenkertymisriskin riskin ja mahdollisesti kohottaa verenpainetta pitkäaikaisen käytön jälkeen. Eläinkokeissa ei ole havaittu epämuodostumia. Basocare-valmistetta on käytettävä varoen raskauden aikana ja vain, kun se on lääkärin mielestä selvästi tarpeen.

Imetys

Natriumvetykarbonaatti erittyy ihmisen rintamaitoon. Vaikutuksia vastasyntyneeseen ei tunneta, kun annos on pieni ja käyttöaika lyhyt. Suuret Basocare-annokset ja valmisteen pitkäaikainen käyttö eivät ole suositeltavia imetyksen aikana. Kysy lääkäriltä neuvoa ennen imetystä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Basocare-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta tai sillä on vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

3. Miten Basocare-valmistetta otetaan

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

Annos riippuu oireiden vakavuudesta, ja annosta muutetaan vasteen mukaan.

Aikuisten tavallinen annos on:

aloitusannos:	2-3 tablettia päivässä jaettuina annoksina
ylläpitoannos:	enintään 8 tablettia päivässä jaettuina annoksina.

Käyttö lapsille ja alle 14-vuotiaille:

Basocare-valmisteen turvallisuutta ja tehoa alle 14-vuotiaiden lasten hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla. Valmistetta ei pidä käyttää tämän potilasryhmän hoidossa.

Antotapa:

Tabletit otetaan päivittäin jaettuina annoksina. Tabletteja ei saa pureskella eikä murskata, vaan ne on nieltävä kokonaisina nesteen, esim. veden kanssa.

Hypernatremian ja metabolisen alkaloosin riskin vuoksi natriumvetykarbonaattia ei saa ottaa pitkäaikaisesti ilman seurantaa.

Hoidon kesto:

Lääkäri päättää hoidon keston.

Jos otat enemmän Basocare-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Absoluuttisessa tai suhteellisessa yliannostapauksessa suun kautta annettu natriumvetykarbonaatti voi aiheuttaa metabolisen alkaloosin, johon liittyy huimausta, lihaskramppeja, väsymystä, syanoosia (ihon ja limakalvojen sinerrystä), hypoventilaatiota (hengitysvajausta) ja tetanian (lihasten tahattoman supistelu) oireita. Myöhemmin voi ilmaantua apatiaa, sekavuutta, ileus (suolentukkeuma) ja verenkierron romahdus.

Yksittäistapauksissa voi ilmaantua akuutin hypernatremia oireita kuten pahentunutta sekavuutta, joka voi johtaa kohtauksiin ja koomaan.

Jos havaitset tällaisia oireita ja epäilet yliannosta, hakeudu mahdollisimman pian hoitoon.

Jos unohdat ottaa Basocare-valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Basocare-valmisteen oton

Jos lopetat Basocare-valmisteen oton, hoidon teho voi vaarantua. Älä lopeta hoitoa, ennen kuin ole keskustellut lääkärin kanssa.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavia haittavaikutuksia voi ilmaantua, jos otat Basocare-valmistetta (esiintyvyys tuntematon):

- ilmavaivat, mahakipu
- hypokalseeminen tetania (lihaskouristukset) liian suuren annoksen jälkeen
- maha-suolikanavan vaivat (esim. ripuli) voivat pahentaa edellä mainittua tilaa
- munuaisten virtsakitautin (munuaiskivien muodostumisen) paheneminen pitkäaikaisen käytön jälkeen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Basocare-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30°C.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa/ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän ("EXP") jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Basocare sisältää

Vaikuttava aine on:

natriumvetykarbonaatti.

Yhdessä enterotabletissa on 1000 mg natriumvetykarbonaattia.

Muut aineet ovat:

Natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokristalliselluloosa, kopovidoni, perunatärkkelys, vedetön kolloidinen piidioksidi, magnesiumstearaatti (kasvipärisäinen), hypromelloosi, titaanidioksidi (E 171), makrogoli, talkki, metakryylihapo-etyyliakrylaattikopolymeeri (1:1), natriumhydroksidi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Basocare on valkoinen, pyöreä, kaksoiskupera tabletti.

Basocare-valmistetta on saatavana 100 enterotabletin läpipainopakkauksessa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH,
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.H.,
Saksa

Paikallinen edustaja

Fresenius Medical Care Suomi Oy,
Puh.: +358 9 561 650

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 30.11.2017

Bipacksedel: Information till användaren

Basocare 1000 mg enterotabletter natriumvätekarbonat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. 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 eller apotekspersonal.
- 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 eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Basocare är och vad det används för

Basocare är en enterotablett som används för att behandla metabolisk acidosis (ökad surhetsgrad av blodet som beror på att njurarna inte kan ta bort tillräckligt med syra från kroppen) hos vuxna och barn över 14 år med kronisk njursvikt.

Tabletterna avger natrium och vätekarbonat som tas upp i tunntarmen.

Natriumvätekarbonat som finns i Basocare kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Basocare

Ta inte Basocare om du

- är **allergisk mot natriumvätekarbonat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel** (anges i avsnitt 6),
- har alkalos (**överskott av baser i blod och kroppsvätskor, med höjt pH**)
- har respiratorisk acidosis (onormalt **högt syraöverskott i blod och kroppsvätskor** på grund av andningsproblem),
- har hypokalemi (**för lite kalium i blodet**),
- har hypernatremi (**för mycket natrium i blodet**),
- står på en **natriumfattig kost**.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Basocare.

Basocare ska användas med försiktighet om du har

- hypoventilering (onormalt långsam andning),
- hypokalcaemi (onormalt låg koncentration av kalcium i blodet) eller

- hyperosmolära sjukdomar (onormal ökning av upplösta ämnen i blodet).

Ytterligare försiktighetsåtgärder som din läkare kan vidta:

Effekten av Basocare ska kontrolleras varje vecka, särskilt när behandlingen påbörjas, när du byter från en vanlig tablett med natriumvätekarbonat till enterotabletten Basocare, och när dosen höjs (t.ex. kontrolleras med pH, standardbikarbonat och alkalisk reserv). Dessutom kontrolleras elektrolyterna i blodet, särskilt natrium, kalium och kalcium regelbundet.

Regelbundna laboratoriekontroller är nödvändiga vid långvarig behandling. Överkompensation av bikarbonatunderskottet kan korrigeras genom att sänka dosen.

Barn och ungdomar under 14 år

Säkerhet och effekt för Basocare för barn under 14 år har inte fastställts. Inga data finns tillgängliga för denna åldersgrupp. Basocare ska inte användas i denna grupp.

Andra läkemedel och Basocare

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Generellt kan ändringar i pH i mag-tarmsystemet eller i urinen påverka effekten av andra mediciner som tas samtidigt men sannolikheten för effekter i mag-tarmsystemet betraktas som låg på grund av enterotablettens magsaftresistenta hölje..

I enskilda fall kan upptag av svaga syror och baser påverkas av behandling med natriumvätekarbonat via en höjning av pH i mag-tarmsystemet. Detta kan exempelvis gälla för:

- sympatomimetika (används vid t.ex. astma, allvarliga allergiska reaktioner, bihåleinflammation eller ADHD),
- antikolinergika (används vid t.ex. astma, Parkinsons sjukdom, åksjuka, kramper i magen och sjukdomar i urinvägarna),
- tricykliska antidepressiva medel (används vid depression),
- barbiturater (används vid epilepsi),
- H₂-blockerare (används vid magsår och halsbränna),
- kaptopril (ACE-hämmare som används vid högt blodtryck och hjärtsvikt) och
- kinidin (används vid oregelbunden hjärtrytm).

Lösligheten av vissa läkemedel som elimineras via urinen, t.ex. ciprofloxacin (ett antibiotikum) kan påverkas av Basocare.

Om Basocare tas samtidigt med glukokortikoider (kortisonpreparat som används vid inflammation eller allergi), mineralkortikoider (kortisonpreparat som används vid t.ex. högt blodtryck), androgener (manliga könshormoner som används vid hormonersättningsbehandling) och diuretika (urindrivande läkemedel vid högt blodtryck, hjärtsvikt och ödem) kan mängden kalium i blodet minska.

Graviditet och amning

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

Det finns inga eller begränsade data från användning av höga doser natriumvätekarbonat hos gravida kvinnor. Erfarenhet från användning av låga doser natriumvätekarbonat visar en ökad risk för vätskeansamling och möjlig hypertoni (högt blodtryck) efter långtidsanvändning. Djurstudier visar inga tecken på missbildningar. Basocare ska användas med försiktighet under graviditet och endast om din läkare anser det nödvändigt.

Amning

Natriumvätekarbonat utsöndras i bröstmjolk. Det finns inga kända effekter på nyfödda barn efter användning av låga doser och vid korttidsanvändning. Användning av höga doser och

långtidsanvändning av Basocare rekommenderas inte vid amning. Tala med din läkare innan du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Basocare har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

3. Hur du tar Basocare

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

Dosen beror på svårighetsgraden av dina symtom och måste anpassas efter ditt svar på behandlingen.

Vanlig dos för vuxna är:

Startdos: 2-3 tabletter dagligen, som tas i uppdelade doser
Underhållsdos: upp till 8 tabletter dagligen, som tas i uppdelade doser.

Användning för barn och ungdomar under 14 år:

Säkerhet och effekt för Basocare för barn under 14 år har inte fastställts. Inga data finns tillgängliga för denna åldersgrupp. Basocare ska inte användas i denna grupp.

Hur du tar Basocare:

Tabletterna ska tas uppdelat på flera doseringstillfällen per dag. Ska inte tuggas eller krossas utan sväljas hela med lite vätska (t.ex. vatten).

Natriumvätekarbonat ska inte tas under en längre tid utan övervakning, på grund av risken för att mängden natrium i blodet eller blodets pH ska bli för högt.

Behandlingslängd:

Behandlingens längd bestäms av din läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Basocare:

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 09 471 977 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Vid överdos kan natriumvätekarbonat ge upphov till metabolisk alkalos med åtföljande yrsel, muskelsvaghet, trötthet, cyanos (blåfärgning av hud och slemhinnor), hypoventilering (också känt som andningsdepression) och symtom på tetani (ofrivilliga muskelsammandragningar). Senare kan apati, förvirring, ileus (tarmvred) och cirkulatorisk kollaps uppstå.

I individuella fall kan symtom på akut hypernatremi uppstå, med ökad förvirring, som kulminerar i kramper och koma.

Om du får något av dessa symtom och misstänker att du kan ha tagit för mycket läkemedel, sök sjukvård så snart som möjligt.

Om du har glömt att ta Basocare

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Basocare

Om du slutar ta Basocare så kan behandlingen misslyckas. Avsluta inte din behandling utan att först tala med din läkare.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Följande biverkningar kan inträffa om du tar Basocare (förekommer hos ett okänt antal användare):

- gasbildning, magsmärtor
- hypokalcemisk tetani (muskelkramper) vid överdriven dosering
- redan befintliga sjukdomar i mag-tarmsystemet (t.ex. diarré) kan förvärras
- bildning av njursten vid långvarig användning.

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.

I Finland:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

I Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Basocare ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C.

Används före utgångsdatum som anges på blister/kartong efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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

Aktiv substans

natriumvätekarbonat

En enterotablett innehåller 1000 mg natriumvätekarbonat.

Övriga innehållsämnen

Natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa, kopovidon, potatisstärkelse, kiseldioxid; kolloidal, vattenfri, magnesiumstearat (av vegetabiliskt ursprung), hypromellos, titandioxid (E 171), makrogol, talk, metakrylsyra-etylakrylatsampolymer (1:1), natriumhydroxid

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Basocare är vita, runda, bikonvexa tabletter.

Basocare tillhandahålls i förpackningar med 100 enterotabletter i blister.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH,
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.H.,
Tyskland

Lokal företrädare (SE):

Fresenius Medical Care Sverige AB,
SE-192 51 Sollentuna,
Tel: + 46 8 594 776 00

Lokal företrädare (FI):

Fresenius Medical Care Suomi Oy,
Tel: +358 9 561 650

Denna bipacksedel ändrades senast
i Finland 30.11.2017
i Sverige