

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Tetralysal 150 mg, kapseli, kova Tetralysal 300 mg, kapseli, kova

lymesykiini, vastaten 150 mg tai 300 mg tetrasykliiniä

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

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

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Tetralysal on ja mihin sitä käytetään

Tetralysal on baktereita tappava aine (antibiootti).

Tetralysalia käytetään lymesykliinille herkkien mikrobiinien, kuten esim. mykoplasman, klamydian ja monien harvinaisempien bakteerien aiheuttamiin infektioihin.

Lymesykliiniä, jota Tetralysal sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkaus selosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Tetralysalia

Älä ota Tetralysalia

- jos olet allerginen lymesykliinille, muille tetrasykliineille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luettelussa 6).
- jos käytät samanaikaisesti isotretinoiinia, etretinaattia ja asitretiinia (valkean aknen ja psoriaasin hoitoon käytettäviä kapseleita).
- jos olet raskaana tai imetät.

Tetralysalia ei saa antaa alle 8-vuotiaalle lapsille. On olemassa vaara, että hampaat värjäytyvät pysyvästi.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Tetralysalia

- jos sinulla on jokin munuais- tai maksavaiva, kerro siitä lääkärillesi ennen Tetralysal-hoidon aloittamista
- jos sinulla on myasthenia gravis (sairaus, joka heikentää lihaksia) tai LED (lupus erythematosus disseminatus, systeeminen punahukka)

Herkistymistä voimakkaalle auringonvalolle voi tapahtua, ja auringon ottamista sekä solariumissa käyntiä on vältettävä hoidon aikana.

Ota lääke riittävän vesimääränsä kanssa välittääksesi ruokatorven ärsytystä ja haavaumia.

Älä käytä tästä lääkettä jos sen viimeinen käyttöpäivä on ohitettu. Vanhentunut Tetralysal voi aiheuttaa munuaisten vaurioitumista.

Yliannostus voi olla maksalesi haitallista.

Muut lääkevalmis teet ja Tetralysal

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määritellyt.

Lääkkeen teho voi muuttua, mikäli sitä otetaan samanaikaisesti tiettyjen lääkkeiden kanssa. Hoitavan lääkärin on siksi tunnettava muu samanaikainen lääkitys.

Seuraavia lääkeitä ei pidä ottaa samanaikaisesti Tetralysalin kanssa:

- suun kautta otetut retinoidit (ihon hoitoon käytetyt lääkkeet) tai A-vitamiini enemmän kuin 10 000 yksikköä/vrk suun kautta tai injektiona (A-vitamiinin puutokseen tarkoitettut lääkkeet)
- hengitetyt kipulääkkeet (metoksifluraani)
- penisilliinit (toisentyyppiset antibiootit)
- isotretinoiini, etretinaatti ja asitretiini (vaikean aknen ja psoriaasin hoitoon tarkoitettut kapselit)
- didanosiini (viruслäke)

Kerro lääkärille, jos saat litiumhoitoa, koska tämä lääke voi suurentaa litiumpitisuksia.

Tetralysal tulee ottaa tuntia ennen tai 2 tuntia sen jälkeen, kun on otettu seuraavia lääkeitä:

- antasidit (liikahappoisuuslääkkeet)
- tuotteet, jotka sisältävät aktiivihiiltä, kolestyramiinia, vismutikelaatteja tai sukralfaattia, koska nämä tuotteet vähentävät suun kautta otetun tetrasykliinin imeytymistä
- rautatabletit
- kalkkitabletit
- sinkkitabletit
- epilepsialääkkeet, mukaan lukien barbituraatit, esimerkiksi fenobarbitaali, fenytoiini ja karbamatepiini

Annoksen muuttaminen voi olla tarpeen käytettäessä seuraavia lääkeitä:

- antikoagulantit (veren hyytymistä vähentävät lääkeaineet)

Tetralysal ruuan ja juoman kanssa

Myös maito ja ruoka voivat vaikuttaa Tetralysalin tehoon. Tetralysal tulee sen vuoksi ottaa tuntia ennen tai 2 tuntia ruoan ja/tai maidon nauttimisen jälkeen.

Raskaus ja imetys

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

Raskaus

Tetralysalia ei tulisi käyttää raskauden aikana, koska on olemassa syntymättömän lapsen hampaiden pysyvän värijäytymisen vaara.

Imetys

Tetralysal kulkeutuu äidinmaitoon. Tämän takia *älä* käytä Tetralysalia imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Mitään vaikutuksia ei ole havaittu.

Tetralysal 150 mg kapselit sisältävät laktoosia

Jos lääkärisi on kertonut, että elimistösi ei siedä joitakin sokereita, ota yhteyttä lääkäriisi ennen kuin otat tätä lääkettä.

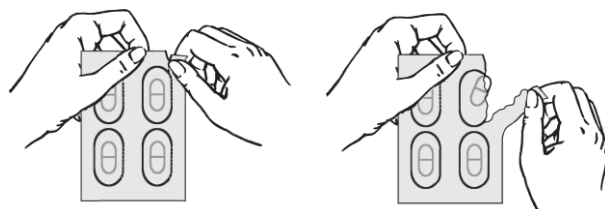
3. Miten Tetralysalia otetaan

Älä anna Tetralysalia alle 8-vuotiaalle lapsille.

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

Lääkäri määrää annostuksen kunkin potilaan yksilöllisen tarpeen mukaan. Tavanomainen annos on 300 mg aamulla ja illalla. Kapselit niellään kokonaисina vähintään 1/2 vesilasillisen kanssa pystyasennossa (ei makuulla) välttääksesi ruokatorven vaarioitumisen. Kapselit otetaan vähintään tuntia ennen tai 2 tuntia ruokailun jälkeen. On tärkeää, että lääkekuuri otetaan kokonaan loppuun, muuten tulehdus voi uusiutua.

Revi alumiinipakkaus (liuska) varovasti auki ja ota kapseli ulos.



Jos otat enemmän Tetralysalia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Tetralysalia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Yleiset haittavaikutukset (harvemmassa kuin 1:llä potilaalla 10:stä):

- Pahoinvointi
- Vatsakipu
- Ripuli
- Päänsärky

Haittavaikutukset, joiden esiintymistihyyttä ei tunneta (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Tiettyjen verisolujen määrän muutokset
- Näköhäiriöt*
- Kielitulehdus
- Suoliston tulehdus
- Oksentelu
- Ylävatsan kipu
- Kuume
- Ihon tai silmien kellertyminen (keltaisuus)
- Allerginen reaktio, joka aiheuttaa kasvojen, silmien ja huulten turvotusta, joka voi levitä kieleen ja nieluun
- Maksatulehdus
- Kutina, ihottuma tai nokkosrokko
- Äkillinen yleistynyt vakava allerginen reaktio, johon voi liittyä huonovointisuus
- Joidenkin maksa-arvojen muutokset
- Suurentunut aivopaine**
- Huimaus
- Ihon herkistyminen auringonvalolle
- Rakkulat ja ihon kuoriutuminen suurilla ihoalueilla tai haavaumat tai limakalvovauriot suussa, huulissa, sukuelinten tai perääukon alueella
- Masennus
- Painajaiset

*Kliinisten oireiden, kuten näköhäiriöiden tai päänsärynen, ilmeneminen voi viittata suurentuneeseen aivopaineeseen (kallonsisäisen paineen nousu).

**Jos on merkkejä aivopaineen kohoamisesta, Tetralysalin käyttö tulisi lopettaa.

Seuraavia haittavaikutuksia voi esiintyä Tetralysalin kaltaisen lääkeaineiden (tetrasykliinit) käytössä:

- Hampaiden värijätyminen ja kiillevauriot, jos niitä käytetään alle 8-vuotiailla lapsilla
- Muutokset verenkuvassa (punasolujen määrän vähentymistä, tiettyjen valkosolujen lisääntymistä).
- Tetrasykliinhoidon yhteydessä on ilmoitettu hyvänlaatuista aivopaineen suurentumista (kallonsisäisen paineen nousu). Sen mahdollisia oireita ovat päänsärky, oksentelu, näköhäiriöt, kuten näön hämärtyminen, näkökenttäpuutos (mustia pistejä tai ajoittaista kirkkautta näkökentässä), kaksoiskuvat tai pysyvä näönmenetys.
- Systeemistä punahukkaa ja haimatulehdusta on havaittu yleisesti tetrasykliinien yhteydessä.
- Lisääntynyt urean määrä veressä, etenkin jos Tetralysalin kanssa samanaikaisesti käytetään diureetteja.

Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. 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. Tetralysalin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30 °C.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään "Käyt. viim." jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Tetralysal sisältää

150 mg kapseli

- Vaikuttava aine on lymesyklioni, vastaten 150 mg tetrasyklioniä
- Muut aineet ovat liivate, magnesiumstearaatti, levilite, maissitärkkelys, laktoosi, titaanidioksidi (E 171), erytrosiini (E 127), kinoliinikeltainen (E 104).

300 mg kapseli

- Vaikuttava aine on lymesyklioni, vastaten 300 mg tetrasyklioniä
- Muut aineet ovat liivate, magnesiumstearaatti, levilite, titaanidioksidi (E 171), erytrosiini (E 127), kinoliinikeltainen (E 104), indigokarmiini (E 132).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

150 mg kapseli

Kelta-oranssi kova liivatekapseli, jonka sisällä on keltaista rakeista jauhetta.

100 kapselia Al/PE-repäisypakkauksessa.

300 mg kapseli

Puna-keltainen kova liivatekapseli, jonka sisällä on keltaista rakeista jauhetta.

20 ja 100 kapselia Al/PE-repäisypakkauksessa.

Kaikkia pakkauksia ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Galderma Nordic AB

Seminariiegatan 21

SE-752 28 Uppsala, Ruotsi

Puh: +46 18 444 0330

Faksi: +46 18 444 0335

E-mail: nordic@galderma.com

Valmistaja

Inpac AB

Box 15

SE-221 00 Lund

Ruotsi

Laboratoires Sophartex

21 rue de Pressoir
B.P. 129
28501 VERNOUILLET Cedex
Ranska

Laboratoires Galderma
ZI – Montdésir
74540 Alby-sur-Chéran
Ranska

Pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 8.2.2021

Bipacksedel: Information till användaren

**Tetralysal 150 mg, kapsel, hård
Tetralysal 300 mg, kapsel, hård**

lymecyklin, resp. 150 mg eller 300 mg tetracyklin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats 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 bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Tetralysal är och vad det används för

Tetralysal är ett bakteriedödande medel (antibiotikum).

Tetralysal används vid infektioner orsakade av mikrober, som är känsliga för lymecyklin, t.ex. mycoplasma, klamydia och många andra mera sällsynta bakterier.

Lymecyklin som finns i Tetralysal 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 Tetralysal

Ta inte Tetralysal

- om du är allergisk mot lymecyklin, övriga tetracykliner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- vid samtidig användning av isotretinoin, etretinat och acitretin (kapslar för behandling av svår akne och psoriasis)
- om du är gravid eller ammar.

Tetralysal ska inte ges åt barn under 8 år. Det finns risk för permanent missfärgning av tänderna.

Varngar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Tetralysal

- om du har någon njur- eller leversjukdom bör du informera din läkare om detta innan behandling med Tetralysal påbörjas
- om du har myastenia gravis (en sjukdom som försvagar musklerna) eller LED (lupus erythematosus disseminatus, systemisk lupus erythematosus)

Överkänslighet mot starkt solljus kan uppstå och solbad och solarier bör därför undvikas under behandlingen.

Ta läkemedlet med tillräcklig mängd vatten för att undvika irritation och sår bildning i matstrupen.

Ta inte Tetralysal efter utgångsdatumet eftersom det kan medföra risk för njurskada.

Overdosering kan orsaka leverbesvär.

Andra läkemedel och Tetralysal

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana. Behandlingseffekten kan påverkas om detta läkemedel tas samtidigt med vissa andra läkemedel. Behandlande läkare behöver därför känna till sådan samtidig medicinering.

Följande läkemedel bör inte användas samtidigt med Tetralysal:

- orala retinoider (läkemedel som används vid vissa hudbesvär) eller större doser än 10 000 IE/dag av vitamin A tagna via munnen eller som injektion (läkemedel som används mot vitamin A-brist)
- inhalationsanestetika (metoxifluran)
- penicillin (andra typer av antibiotika)
- isotretinoïn, etretinat och acitretin (kapslar för behandling av svår akne och psoriasis)
- didanosin (antivirusmedel)

Tala om för läkare om du behandlas med litium, eftersom detta läkemedel kan öka lithiumhalterna.

Tetralysal bör tas minst 1 timme innan eller 2 timmar efter följande läkemedel:

- antacida (medel mot sur mage)
- produkter som innehåller, aktivt kol, kolestyramin, bismutkelater eller sukralfat eftersom dessa läkemedel minskar absorptionen av tetracyklin taget via munnen
- järntabletter
- kalciumtabletter
- zinktabletter
- läkemedel mot epilepsi i form av barbiturater, t.ex. fenobarbiton, fenytoin och karbamazepin

Dosjustering kan vara nödvändig för följande läkemedel:

- antikoagulantia (medel för att förhindra blodets koagulation)

Tetralysal med mat och dryck

Även mjölk och annan föda kan påverka effekten av Tetralysal. Tetralysal bör tas 1 timme innan eller 2 timmar efter mat och/eller mjölk.

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 risk för att det ofödda barnets tänder blir permanent missfärgade och därför borde Tetralysal inte användas under graviditet.

Amning

Tetralysal går över i modersmjölk. Använd därför *inte* Tetralysal under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen påverkan har observerats.

Tetralysal 150 mg kapslar inne håller laktos

Om din läkare har berättat att du inte tål några sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

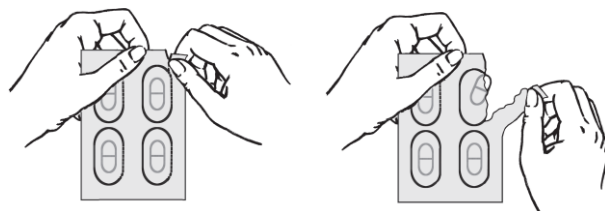
3. Hur du tar Tetralsal

Ge inte Tetralsal åt barn under 8 år.

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

Dosen bestäms av läkare som anpassar den individuellt för dig. En vanlig dos för vuxna är 300 mg morgon och kväll. Kapslarna skall sväljas hela tillsammans med minst 1/2 glas vatten i upprätt läge (inte i liggande ställning) för att undvika skador på matstrupen. Kapslarna tas minst 1 timme innan eller 2 timmar efter måltid. Det är viktigt att hela kuren fullföljs, annars kan infektionen eller inflammationen blossa upp igen.

Riv försiktigt upp aluminiumförpackningen (strip) och ta ut kapseln.



Om du har tagit för stor mängd av Tetralsal

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Tetralsal

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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.

Vanliga biverkningar (*färre än 1 patient av 10*):

- Illamående
- Magont
- Diarré
- Huvudvärk

Biverkningar vilkas frekvens inte är känd (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Ändringar av antalet av vissa blodkroppar
- Synstörningar*
- Glossit
- Tarminflammation

- Kräkningar
- Magont i övre magen
- Feber
- Gulhande av huden och ögonen (gulsot)
- Allergisk reaktion som orsakar svullnad av ansikte, ögon och läppar som kan sprida sig till tungan och svalget
- Leverinflammation
- Hudutslag, klåda eller nässelutslag
- Plötslig generaliserad allvarlig allergisk reaktion eventuellt med illamående
- Ändringar av några levervärden
- Ökat tryck i huvudet**
- Yrsel
- Ökad känslighet för solljus
- Blåsor och skalning av huden på stora områden eller sår eller slemhinneskador i munnen, läppar, genitalier eller ändtarmsmynningen
- Depression
- Mardrömmar.

*Förekomst av kliniska symtom, såsom synstörningar eller huvudvärk, kan vara tecken på ökat tryck i huvudet (ökat intrakraniellt tryck).

**Om det finns tecken på ökningen av intrakraniellt tryck borde användningen av Tetralysal slutas.

Följande biverkningar kan förekomma när man använder läkemedel av samma typ som Tetralysal (tetracykliner):

- Missfärgning av tänderna och emaljskador om barn under 8 år behandlas
- Ändringar i blodbilden (minskning av röda blodkroppar, ökning av vissa vita blodkroppar)
- Godartat ökat intrakraniellt tryck (ökat tryck i huvudet) har rapporterats i samband med tetracykliner. Eventuella symtom innefattar huvudvärk, kräkningar, synstörningar, såsom dimsyn, synfältsdefekt (mörka prickar eller periodiska blixtar i synfältet), dubbelseende eller permanent synbortfall.
- Fall av systemisk lupus erythematosus och bukspottkörtelinflammation har observerats vid tetracyklinbehandling i allmänhet.
- Ökat ureavärde i blodet speciellt om man använder diuretika samtidigt med Tetralysal.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även 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 Tetralysal ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter "Utg.dat". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

150 mg kapsel

- Den aktiva substansen är lymecyklin, resp. 150 mg tetracyklin
- Övriga innehållsämnen är gelatin, magnesiumstearat, levilite, majsstärkelse, laktos, titandioxid (E 171), erytrosin (E 127), kinolingtul (E 104).

300 mg kapsel

- Den aktiva substansen är lymecyklin, resp. 300 mg tetracyklin
- Övriga innehållsämnen är gelatin, magnesiumstearat, levilite, titandioxid (E 171), erytrosin (E 127), kinolingtul (E 104), indigokarmin (E 132).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

150 mg kapsel

Gul/orange gelatinkapsel som innehåller gult pulver med granuler.
100 kapslar i Al/PE-strip.

300 mg kapsel

Röd/gul gelatinkapsel som innehåller gult pulver med granuler.
20 och 100 kapslar i Al/PE-strip.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Galderma Nordic AB

Seminariegatan 21

SE-752 28 Uppsala, Sverige

Tel: +46 18 444 0330

Fax: +46 18 444 0335

E-mail: nordic@galderma.com

Tillverkare

Inpac AB

Box 15

SE-221 00 Lund

Sverige

Laboratoires Sophartex

21 rue de Pressoir

B.P. 129

28501 VERNONUILLET Cedex

Frankrike

Laboratoires Galderma

ZI – Montdésir
74540 Alby-sur-Chéran
Frankrike

De nna bipacks edel ändrade s senast 8.2.2021