

PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO UŽIVATELE

Victrelis 200 mg tvrdé tobolky boceprevirum

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné příznaky jako Vy.
- Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

V příbalové informaci naleznete:

1. Co je přípravek Victrelis a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Victrelis užívat
3. Jak se přípravek Victrelis užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Victrelis uchovávat
6. Další informace

1. CO JE PŘÍPRAVEK VICTRELIS A K ČEMU SE POUŽÍVÁ

Co je přípravek Victrelis

Victrelis obsahuje léčivou látku boceprevir, která pomáhá bojovat proti infekční hepatitidě C tím, že zastavuje množení viru.

Victrelis se musí vždy používat spolu s dvěma dalšími léky. Ty se nazývají peginterferon alfa a ribavirin. Victrelis se nesmí užívat samostatně.

K čemu se přípravek Victrelis používá

Přípravek Victrelis se v kombinaci s peginterferonem alfa a ribavirinem používá k léčbě chronické infekce virem hepatitidy C dospělých ve věku 18 let a starších (také zvané HCV infekce).

Victrelis se může používat u dospělých, kteří dříve neužívali léčbu HCV infekce, nebo kteří dříve užívali léčbu zvanou „interferony“ nebo „pegylované interferony“.

Jak přípravek Victrelis působí

Victrelis působí snížení množství HCV ve Vašem těle.

2. ČEMU MUSÍTE VĚNOVAT POZORNOST, NEŽ ZAČNETE PŘÍPRAVEK VICTRELIS UŽÍVAT

Neužívejte přípravek Victrelis v kombinaci s peginterferonem alfa a ribavirinem:

- jestliže jste **alergický(á)** (přecitlivělý(á)) na boceprevir nebo na kteroukoli další složku přípravku Victrelis (uvedeny v bodě 6)
- jestliže jste **těhotná**
- jestliže máte závažnou **jaterní** poruchu (jinou než hepatitidu C)
- jestliže trpíte onemocněním zvaným „autoimunitní hepatitida“
- užíváte bepridil, pimoqid, perorální midazolam, perorální triazolam, léky s námelovými alkaloidy (jako například dihydro-ergotamin, ergonovin, ergotamin nebo metylergonovin), lumefantrin, halofantrin nebo inhibitory tyrosinkinázy.

Jestliže pro Vás platí něco z výše uvedeného, neužívejte přípravek Victrelis. Jestliže si nejste jistý/jistá, poraďte se před užíváním přípravku Victrelis se svým lékařem nebo lékárníkem. Připomínka: Před zahájením užívání přípravku Victrelis si, prosím, přečtete také bod „Nepoužívejte“ v příbalové informaci peginterferonu alfa a ribavirinu.

Zvláštní opatření při užití přípravku Victrelis je zapotřebí

Před užíváním tohoto léku se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem:

- jestliže se u Vás někdy vyskytla krevní porucha jako je **anémie** (pokud nemáte dostatek zdravých červených krvinek, které přenášejí kyslík po Vašem těle)
- jestliže se u Vás někdy vyskytla krevní porucha jako je neutropenie (nedostatek určitého typu bílých krvinek). Neutropenie ovlivňuje schopnost těla bojovat s infekcí
- jestliže máte další **jaaterní** problémy kromě infekce virem hepatitidy C
- jestliže u Vás selhala předchozí léčba a byl(a) jste označen(a) za pacienta neodpovídajícího na léčbu (non-respondent)
- jestliže jste **HIV** pozitivní (virus lidské imunodeficiency) nebo jste někdy měl(a) jinou poruchu imunitního systému
- jestliže Vám byl transplantován orgán
- jestliže máte hepatitidu C jiného genotypu než genotyp 1
- jestliže jste pacient, u kterého dříve selhala léčba inhibitory HCV proteáz
- jestliže máte Vy nebo někdo ve Vaší rodině nepravidelnou srdeční akci, zejména stav zvaný „prodloužení QT“
- jestliže máte nízkou hladinu draslíku (hypokalemii)

Jestliže pro Vás platí něco z výše uvedeného (nebo si nejste jistý(á)), poraďte se před užíváním přípravku Victrelis se svým lékařem nebo lékárníkem.

Testy

Váš lékař Vám bude provádět pravidelné krevní testy. Tyto krevní testy se provádějí z mnoha důvodů:

- aby Váš lékař věděl, zda je u Vás léčba účinná
- na pomoc v rozhodování Vašeho lékaře o tom, jak dlouho budete přípravek Victrelis užívat.

Vzájemné působení s dalšími léčivými přípravky

Prosím, informujte svého lékaře nebo lékárníka, pokud užíváte nebo jste v nedávné době užíval(a) jakékoli další léky. A to i léky, které jsou dostupné bez lékařského předpisu a rostlinné přípravky.

Obzvláště neužívejte přípravek Victrelis, jestliže užíváte některý z následujících léčivých přípravků:

- bepridil – lék na srdeční problémy
- pimoqid – lék na psychické problémy
- perorální midazolam nebo perorální triazolam – sedativa (zklidňující přípravky) podávané ústy
- léky s námelovými alkaloidy, jako je dihydroergotamin, ergonovin, ergotamin nebo metylergonovin - používáné k léčbě migrén a klastrových bolestí hlavy
- lumefantrin a halofantrin – antimalarika
- inhibitory tyrosinkinázy – používané jako protinádorové léky

Pokud užíváte kterýkoli z výše uvedených léků, přípravek Victrelis neužívejte. Jestliže si nejste jistý(á), poraďte se před užíváním přípravku Victrelis se svým lékařem nebo lékárníkem

Také informujte svého lékaře nebo lékárníka, jestliže užíváte některé z následujících léků:

- antikoncepce (obsahující drospirenon)
- léky indukující CYP3A4 (jako je rifampicin, karbamazepin, fenobarbital, fenytoin)
- antiarytmika (přípravky proti poruchám srdečního rytmu) – amiodaron, chinidin
- antimikrobiální lék – pentamidin
- některá neuroleptika (antipsychotika)

- antimykotika (protiplísňové přípravky) - ketokonazol, itrakonazol, posakonazol, vorikonazol
- nenukleozidové inhibitory reverzní transkriptázy (přípravky používané k léčbě HIV infekce a AIDS) - efavirenz
- inhibitory HIV proteázy (přípravky používané k léčbě HIV infekce a AIDS)- ritonavir
- inhibitory integrázy (přípravky používané k léčbě HIV infekce a AIDS) - raltegravir
- intravenózní sedativa (zklidňující přípravky podávané nitrožilně) - benzodiazepiny (např. alprazolam, midazolam, triazolam)
- imunosupresiva (přípravky potlačující imunitní reakce)- takrolimus, cyklosporin
- statiny (přípravky snižující hladinu cholesterolu v krvi) - simvastatin nebo atorvastatin
- methadon

Těhotenství a kojení

Vzhledem k užívání přípravku Victrelis s ribavirinem je nutné po dobu léčby a po 6 měsících po jejím skončení zamezit těhotenství. Léčení pacienti/léčené pacientky a jejich partnerky/partneři musí při užívání bocepreviru v kombinaci s peginterferonem alfa a ribavirinem používat dvě účinné formy antikoncepce.

Je možné, že boceprevir je vylučován do mateřského mléka. Pokud kojíte, Váš lékař Vám doporučí, abyste kojení ukončila nebo přerušila užívání přípravku Victrelis.

Připomínka: Před zahájením užívání přípravku Victrelis si prosím přečtěte také bod “Těhotenství a kojení” v příbalové informaci u peginterferonu alfa a ribavirinu.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Victrelis neovlivňuje Vaši schopnost řídit nebo obsluhovat nástroje a stroje. Nicméně při použití kombinované léčby přípravky Victrelis, peginterferon alfa a ribavirin se můžete cítit unavený(á), na omdlení, pocit točení hlavy, může dojít ke změně krevního tlaku, zmatenost nebo můžete mít potíže s ostrostí zraku (zamlžené vidění). Jestliže k tomu dojde, neříd'te, ani neobsluhujte jakékoli nářadí a stroje.

Důležité informace o některých složkách přípravku Victrelis

Victrelis obsahuje laktózu (druh cukru). Jestliže Vám Váš lékař sdělil, že nesnášíte nebo nemůžete strávit některé cukry (máte intoleranci některých cukrů), jako například dědičnou nedostatečnost laktázy nebo glukózo-galaktózovou malabsorpci, porad'te se před užíváním tohoto léčivého přípravku se svým lékařem.

3. JAK SE PŘÍPRAVEK VICTRELIS UŽÍVÁ

Vždy užívejte přípravek Victrelis přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Kolik užít

Obvyklá dávka přípravku Victrelis je 4 tobolky třikrát denně (celkem 12 tobolek za den). Tobolky užívejte ráno, v poledne a večer s hlavním jídlem nebo lehkou svačinou. Užívání bez jídla by mohlo vážně ohrozit úspěch Vaší léčby.

Jak tento léčivý přípravek užívat

- Odlopněte fólii a vyjměte tobolku – nevymačkávejte tobolku přes blistr, protože vytlačení tobolky skrz balení může tobolku poškodit.
- Užívejte léčivo ústy.
- Tento léčivý přípravek se má užívat s hlavním jídlem nebo lehkou svačinou.

Připomínka: Před tím, než začnete užívat přípravek Victrelis, si prosím přečtěte “MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY” uvedené v příbalové informaci v balení peginterferonu alfa a ribavirinu.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Victrelis, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku Victrelis, než jste měl(a), poraďte se se svým lékařem nebo jděte rovnou do nejbližší nemocnice na pohotovost.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Victrelis

- Jestliže jste zapomněl(a) užít dávku a do užití Vaší další dávky zbývá více než 2 hodiny, užijte vynechanou dávku s jídlem. Potom pokračujte v použití svých tobolek jako obvykle.
- Pokud však do užití Vaší další dávky zbývá méně než 2 hodiny, zapomenutou dávku vynechte.
- Nezdvojujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Máte-li jakékoli otázky, co dělat, poraďte se se svým lékařem.

Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Victrelis

Nepřestávejte užívat přípravek Victrelis, pokud Vám to nedoporučil Váš lékař.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Podobně jako všechny léky, může mít i přípravek Victrelis nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Při užívání tohoto léku se mohou objevit následující nežádoucí účinky:

Přestaňte používat přípravek Victrelis a vyhledejte okamžitě svého lékaře, jestliže se u Vás objeví jakékoli z následujících závažných nežádoucích účinků – můžete potřebovat neodkladnou lékařskou péči:

- obtíže s dýcháním sípání, nebo kopřivka – to jsou známky alergické reakce.

Jiné nežádoucí účinky zahrnují:

Velmi časté (postihují více než 1 z 10 lidí)

Celkové poruchy: bolesti hlavy; třesavka, horečka; pocit nevolnosti (nauzea); příznaky podobné chřipce; pocit závratě; nespavost; snížení chuti k jídlu, pokles tělesné hmotnosti; dušnost

Ústa, nos a hrdlo: kašel; sucho v ústech; zvláštní chuť

Kůže a vlasy: suchá kůže, svědění, vyrážka; vypadávání vlasů nebo zeslabení vlasů

Klouby a svaly: neobvyklá slabost; bolestivé, oteklé klouby; bolesti svalů nezpůsobené cvičením

Žaludek a střevo: průjem; nevolnost (zvracení)

Psychické poruchy: pocit úzkosti; pocit velkého smutku nebo méněcennosti (deprese); pocity podrážděnosti, napětí a neklidu

Krev: snížení počtu červených krvinek – tyto příznaky mohou zahrnovat pocity únavy, bolesti hlavy, námahovou dušnost; snížení počtu bílých krvinek – příznaky mohou zahrnovat četnější infekce než obvykle – včetně horečky, závažné zimnice, bolesti v krku nebo vředy v ústech

Časté (postihují méně než 1 z 10 lidí)

Celkové poruchy: třes; omdlení; obtíže s dýcháním, nedostatek energie; pocit žízně; obtíže se spaním; pulzující bolesti hlavy; obecný pocit nepohody; pocit jakoby se točil(a)

Oči nebo uši: suché oči; ušní šelest; změny vidění

Ústa, nos a hrdlo: bolesti v ústech, bolesti zubů; bolest při polykání; krvácení z nosu, ucpaný nos; poruchy čichu; bolestivá a vyvýšená ložiska v ústech; pocit velké žízně se suchostí v ústech nebo suchou kůží; otoky štítné žlázy,

krku nebo hlasivek; boláky nebo otok v ústech, pálivý pocit na jazyku; pocit napětí nebo plnosti nosu, tváří a za očima – někdy s pulzující bolestí, horečkou nebo ucpaným nosem (sinusitida – zánět vedlejších nosních dutin)

Kůže a vlasy: opary na rtech, brnění nebo znecitlivění kůže; pokles citlivosti nebo hmatu; kožní vyrážka, skvrnitá kožní vyrážka, červená kůže; červená vyvýšená kožní vyrážka někdy doprovázená puchýři naplněnými hnisem; horká, citlivá a červená kůže, někdy s horečkou a zimnicí; kožní onemocnění se silnými červenými skvrnami – často se stříbřitými šupinami

Klouby a svaly: svalové spazmy; pocit únavy, svalová slabost, pocit chladu; bolest zad, bolest krku, bolest v rukou nebo nohou

Žaludek a střeva: bolesti žaludku a na horní pravé straně břicha nebo zad; pálivý pocit v žaludku, nevolnost od žaludku; pocity nafouknutí, říhání

Řiť: větry (plynatost); hemoroidy; obtíže s vyprazdňováním stolice (zácpa)

Močové poruchy: častější nucení k močení než obvykle

Sexuální poruchy: snížení libida; obtíže s dosažením nebo udržením erekce

Psychické poruchy: změny nálady; pocit rozrušení; ztráta paměti, obtíže se soustředěním

Hrudník: obtíže s dýcháním; tlak na hrudi, bolest na hrudi; pocit tíhy na hrudi s obtížemi s dýcháním nebo pískoty

Srdce a krevní oběh: rychlý nebo nepravidelný tlukot srdce; vysoký nebo nízký krevní tlak

Krev: pokles počtu krevních destiček – příznaky mohou zahrnovat snazší krvácení nebo tvorbu modřin než obvykle

Méně časté (postihují méně než 1 ze 100 lidí)

Celkové poruchy: omdlení; točení hlavy, artritida (zánět kloubů); zvýšená tendence ke krvácení; otok žláz na krku nebo v podpaží nebo v třísle; intenzivní pálivá nebo bodavá bolest; vyšší citlivost na světlo, zvuky, které jsou vnímány, nebo změny chuti jídla

Oči nebo uši: překrvené oční spojivky; bolest oka; hluchota; obtíže se sluchem; otok očních víček; zvýšené slzení; výtok z uší nebo očí; abnormální pocity okolo očí, červené skvrny na bělmu oka

Ústa, nos a hrdlo: chrapot, suché hrdlo nebo rty; bolestivé nebo krvácející dásně; citlivé zuby nebo bolesti zubů; otok jazyka, změny zbarvení jazyka nebo boláky; puchýře na jazyku; závažná bolest při polykání; bolesti na hrudi poblíž plicím; bolesti na hrudi zhoršující se s hlubokým nádechem; nekontrolované slinění, žloutnutí bělma očí nebo kůže

Kůže a vlasy: kopřivka; zvýšené pocení; otevřené boláky; nesnášenlivost tepla; významné zarudnutí obličeje; bledost obličeje; žlutá kůže; vyrážka ze sluníčka; nenormální hojení ran

Horní a dolní končetiny: pocity bolesti, znecitlivění, brnění nebo píchání; krevní sraženina v žíle; pocit chladu v rukou nebo nohou

Žaludek a střeva: bolesti dolní části žaludku; pankreatitida (zánět slinivky břišní)

Močové poruchy: bolesti při močení; pálivý pocit při močení nebo obtíže s močením; močení několikrát za noc

Konečník a řiť: svědění v oblasti řitního otvoru; neschopnost vyprazdňování stolice nebo změny barvy stolice; čtenější střevní pohyby; hemoroidy nebo krvácení konečníku

Sexuální poruchy: vynechání menstruačního krvácení; silné nebo delší menstruační krvácení; děložní krvácení

Psychické poruchy: vztek; zaujatý přístup nebo chování; výhružné chování; zneužívání návykových látek, abnormální chování; pocity zmatenosti; myšlenky na sebevraždu; náhlý intenzivní strach nebo obavy; pocity pronásledování; obtíže s řešením problémů

Svaly: bolesti kostí; místní a rozšířená bolest

Hrudní poruchy: zápal plic

Srdce a krevní oběh: abnormální a rychlá srdeční činnost; onemocnění srdce vyvolané nedostatečným průtokem krve do srdce

Krev: vysoká hladina draslíku ve Vaší krvi

Vzácné (postihují méně než 1 z 1 000 lidí)

Celkové poruchy: potíže s dýcháním a polykáním; nádor štítné žlázy; infekce krve; otok nebo boule v tělesných orgánech; onemocnění, které vedou ke zvýšené paralýze svalů; onemocnění mozku – příznaky mohou zahrnovat bolesti hlavy a horečku, paralýzu části těla, ztuhlost krku nebo přecitlivělost na světlo

Oči nebo uši: bolesti uší; zhoršené nebo rozmazané vidění

Kůže a vlasy: zarudnutí kůže; bakteriální kožní infekce

Žaludek a střevo: problémy s trávením jídla; zvracení krve; průjem, křeče nebo závažná bolest břicha

Sexuální poruchy: pokles množství spermatu

Psychické poruchy: změny nálady; pocit, že se Vám rozpadá život; vidění, cítění nebo slyšení věcí, které nejsou skutečné (halucinace); myšlenky na sebevraždu, pokus o sebevraždu; šťastné pocity (manie) následované pocity hlubokého smutku a bezcennosti

Hrudník: dušnost v poloze na zádech; závažné plicní infekce jako pneumonie (zápal plic); ostré bolesti na hrudi, které se zhoršují s dýcháním; bolest za hrudní kostí, která se může šířit do krku a do ramen

Srdce a krevní oběh: infarkt myokardu; zástava dýchání; krevní sraženina v nohou nebo rukou; snížení průtoku krve do částí mozku

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

5. JAK PŘÍPRAVEK VICTRELIS UCHOVÁVAT

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Přípravek Victrelis nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na obalu za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávání lékárníkem

Uchovávejte v chladničce (2°C – 8°C).

Uchovávání pacientem

- Uchovávejte v chladničce (2°C – 8°C) až do uplynutí doby použitelnosti NEBO
- Uchovávejte mimo chladničku při teplotě do 30°C po dobu nepřesahující 3 měsíce až do uplynutí doby použitelnosti. Po uplynutí této doby by měl být léčivý přípravek zlikvidován.

Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Léky se nesmí vyhazovat do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak máte likvidovat přípravky, které již nepotřebujete. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. DALŠÍ INFORMACE

Co přípravek Victrelis obsahuje

- Léčivou látkou je boceprevir. Jedna tvrdá tobolka obsahuje 200 mg bocepreviru.

- Pomocnými látkami jsou natrium-lauryl-sulfát, mikrokrystalická celulóza, monohydrát laktózy, sodná sůl kroskarmelózy, předbobtnalý škrob, magnesium-stearát, žlutý oxid železitý (E172), červený oxid železitý (E172), oxid titaničitý (E171), želatina a šelak.

Jak přípravek Victrelis vypadá a co obsahuje toto balení

Victrelis jsou tvrdé tobolky s neprůsvitným krytem s červeným inkoustem vytištěným logem "MSD" a bělavým neprůsvitným tělem s červeným inkoustem vytištěným kódem "314".

Blistry s odtrhávající fólií obsahují 12 tvrdých tobolek (blistrový pruh obsahující 3x4 tobolky).

Vícenásobné balení obsahující 336 (4 skládací krabičky po 84) tvrdých tobolek.

Držitel rozhodnutí o registraci

Merck Sharp & Dohme Ltd
Hertford Road, Hoddesdon
Hertfordshire
EN11 9BU
Velká Británie

Výrobce

S-P Labo NV
Industriepark 30
B-2220 Heist-op-den-Berg
Belgie

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

Belgique/België/Belgien

MSD Belgium SPRL/BVBA
Succursale belge/Belgisch bijhuis
Tél/Tel: +32 (0) 800 38693
MSDBelgium_info@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium SPRL/BVBA
Succursale belge
Tél: +32 (0) 800 38693
MSDBelgium_info@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Magyarország

MSD Magyarország Kft.
Tel.: +361 888 53 00
hungary_msd@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme, s.r.o.
Tel.: +420 233 010 111
msd_cr@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel: +357 22866700
malta_info@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: +45 43 28 77 66
dkmail@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: +31 (0) 800 9999000
(+31 (0) 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Deutschland

MSD SHARP & DOHME GMBH
Tel: +49 (0) 89 4561 2612
Infocenter@msd.de

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: +372 613 9750
msdeesti@merck.com

Österreich

Merck Sharp & Dohme G.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
cora.greece.gragcm@merck.com

Polska

MSD Polska Sp.z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
Vitreliis@msd.es

France

34 avenue Léonard de Vinci
F-92400 Courbevoie
Tél: + 33-(0)1 80 46 40 40

Ireland

Merck Sharp and Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@merck.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000
ISmail@merck.com

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: +39 06 361911
doccen@merck.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ: +800 00 673
(+357 22866700)

Latvija

SIA “Merck Sharp & Dohme Latvija”
Tel: +371 67364 224
msd_lv@merck.com.

Lietuva

UAB “Merck Sharp & Dohme”
Tel.: +370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
clic@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: + 4021 529 29 00
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, s.r.o.inovativna
Tel: + 386 1 5204201
msd_slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s.r.o.
Tel.: +421 2 58282010
msd_sk@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0) 9 804650
info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel:+46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom

Merck Sharp and Dohme Limited
Tel: +44 (0) 1992 467272
medicalinformation-uk@merck.com

Tato příbalová informace byla naposledy schválena {MM/RRRR}

Podrobné informace o tomto přípravku jsou uveřejněny na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky: <http://www.ema.europa.eu>