

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER

Neupro 8 mg/24 h pleister voor transdermaal gebruik

Rotigotine

Lees de hele bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel.

- Bewaar deze bijsluiter. Het kan nodig zijn om deze nog eens door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven. Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.
- Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

In deze bijsluiter:

1. Wat is Neupro en waarvoor wordt het gebruikt
2. Wat u moet weten voordat u Neupro gebruikt
3. Hoe wordt Neupro gebruikt
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Neupro
6. Aanvullende informatie

1. WAT IS NEUPRO EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT

Neupro behoort tot een groep van geneesmiddelen, de zogenaamde dopamine-agonisten, die bepaalde cellen stimuleren die binden aan dopamine-receptoren in de hersenen.

Neupro wordt gebruikt voor de behandeling van:

- tekenen en symptomen van **de ziekte van Parkinson**, alleen of in combinatie met het geneesmiddel genaamd levodopa.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U NEUPRO GEBRUIKT

Gebruik Neupro NIET

- als u **allergisch** (overgevoelig) bent voor **rotigotine** of voor **één van de andere bestanddelen** van Neupro (zie rubriek 6, "**Aanvullende Informatie**").
- wanneer u **Magnetic Resonance Imaging** (een methode om de interne organen en weefsels van het lichaam te visualiseren) of **cardioversie** (behandeling van een abnormaal hartritme) moet ondergaan. U moet de Neupro pleister vóór dit soort procedures verwijderen. Na de procedure kunt u een nieuwe pleister aanbrengeen.

Wees extra voorzichtig met Neupro

- Dit geneesmiddel kan uw **bloeddruk** beïnvloeden. Daarom dient deze regelmatig te worden gemeten, vooral aan het begin van de behandeling.
- Het wordt aanbevolen uw **ogen** regelmatig **te laten controleren** wanneer u Neupro gebruikt. Neem direct contact met uw arts op wanneer u tussentijds problemen met uw zicht krijgt.

- Als u ernstige **leverproblemen** heeft, kan het nodig zijn dat uw arts de dosis moet aanpassen. Neem meteen contact op met uw arts als gedurende de behandeling uw leverproblemen erger worden.
- Als u zich **erg suf voelt**, of vindt dat u **plotseling in slaap valt**, neem dan contact op met uw arts (zie ook hieronder in deze rubriek onder "**Rijvaardigheid en het gebruik van machines**").
- Net als andere geneesmiddelen in deze klasse, kan Neupro **excessief gokgedrag** en een **verhoogde seksuele drang** veroorzaken. Neem contact op met uw arts, als u dergelijke effecten bemerkt.
- Neupro kan zorgen voor **hallucinaties** (zien en horen van dingen die niet echt zijn). Neem contact op met uw arts, als u dergelijke effecten bemerkt.
- Net zoals elke andere pleister of verband, kan Neupro **huidreacties** veroorzaken zoals roodheid en jeuk. Zij zijn gewoonlijk licht tot matig van aard en meestal beperkt tot de plaats op de huid waar de pleister werd aangebracht. Gewoonlijk verdwijnen deze reacties enkele uren nadat u de pleister verwijderd heeft. Indien u een huidreactie heeft die langer duurt dan enkele dagen, ernstig is of de reactie zich uitbreidt tot buiten de plaats waar u de pleister had aangebracht, neem dan contact op met uw arts. Vermijd blootstelling aan zonlicht en solarium van plaatsen op de huid die enige vorm van huidreactie vertonen na het gebruik van Neupro. Om huidreacties te voorkomen dient u de pleister dagelijks op een andere plaats van de huid aan te brengen. Gebruik pas na 14 dagen dezelfde plaats opnieuw.
- Neupro **dient niet gebruikt te worden bij kinderen**.

Gebruik met andere geneesmiddelen

Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder recept kunt krijgen.

Vanwege mogelijk verminderde werkzaamheid van Neupro dient u gedurende de behandeling met Neupro de volgende geneesmiddelen niet te gebruiken: anti-psychotica (gebruikt voor de behandeling van bepaalde psychische stoornissen) of metoclopramide (gebruikt voor de behandeling van misselijkheid en braken).

Sommige bijwerkingen zoals: het zien en horen van dingen die niet echt zijn (hallucinaties), onwillekeurige bewegingen gerelateerd aan de ziekte van Parkinson (dyskinesie) en opzwellen van voeten en benen kunnen erger worden wanneer u tegelijkertijd met Neupro als levodopa behandeld wordt.

Vraag uw arts of het veilig voor u is:

- alcohol te drinken of
- kalmerende geneesmiddelen te nemen (bijvoorbeeld benzodiazepines, geneesmiddelen gebruikt voor de behandeling van psychische stoornissen of depressie) wanneer u Neupro gebruikt.

Gebruik van Neupro met voedsel en drank

Omdat rotigotine via uw huid in de bloedstroom terechtkomt, heeft voedsel of drank geen invloed op het werkingsmechanisme van dit geneesmiddel. Vraag uw arts of het veilig voor u is alcohol te drinken wanneer u Neupro gebruikt.

Zwangerschap en borstvoeding

Wanneer u zwanger bent dient u Neupro niet te gebruiken omdat de effecten van rotigotine op de zwangerschap en het ongeboren kind niet bekend zijn. Vertel uw arts of u zwanger bent of van plan bent zwanger te worden.

Het geven van borstvoeding wordt niet aanbevolen gedurende de behandeling met Neupro. Rotigotine kan in de moedermelk worden opgenomen en een effect hebben op uw baby. Bovendien is het waarschijnlijk dat rotigotine de melkproductie vermindert.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Door Neupro kunt u zich zeer suf voelen en u kunt zeer plotseling in slaap vallen. Als u hiervan last heeft, mag u niet rijden of handelingen verrichten waarbij u door niet alert te zijn uzelf of anderen ernstig letsel kunt toebrengen, bijvoorbeeld bij het gebruik van machines.

In uitzonderlijke gevallen zijn mensen tijdens het rijden in slaap gevallen, waardoor ongevallen werden veroorzaakt.

3. HOE WORDT NEUPRO GEBRUIKT

Volg bij het gebruik van Neupro nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Dosering

Neupro wordt over het algemeen gebruikt als een langetermijnbehandeling. Zoals door uw arts verteld zal u uw behandeling gewoonlijk starten met een lage dosis en indien nodig zal de dosis wekelijks verhoogd worden, totdat de voor u geschikte dosering bereikt is. De behandeling zal voortgezet worden met deze dosis, de zogenaamde onderhoudsdosis.

U dient uw Neupro pleister éénmaal per dag te vervangen. Om de juiste dosering te bereiken zijn er verschillende Neupro pleisters beschikbaar, die ieder een andere hoeveelheid werkzame stof per dag vrijgeven: 2 mg/24 h, 4 mg/24h, 6 mg/24h en 8 mg/24h. Voor hogere doseringen moeten meerdere pleisters worden gebruikt. Een dagelijkse dosis van bijvoorbeeld 10 mg kan worden bereikt door één pleister van 6 mg/24 h en één pleister van 4 mg/24 h te gebruiken.

Ziekte van Parkinson

Patiënten die geen levodopa gebruiken (vroeg stadium van de ziekte van Parkinson)

U start de behandeling met één Neupro pleister 2 mg/24 h per dag. Vanaf de tweede week zal de dagelijkse dosis wekelijks met 2 mg verhoogd worden, totdat de voor u geschikte (onderhouds)dosis bereikt is. Voor de meeste patiënten bevindt de ideale dosis zich tussen 6 mg en 8 mg per dag (bereikt binnen 3 tot 4 weken).

De maximale dosis is 8 mg per dag.

Patiënten die levodopa gebruiken (gevorderd stadium van de ziekte van Parkinson)

U start de behandeling met één Neupro pleister 4 mg/24 h per dag. Vanaf de tweede week zal de dagelijkse dosis wekelijks met 2 mg verhoogd worden, totdat de voor u geschikte (onderhouds)dosis bereikt is. Voor de meeste patiënten bevindt de ideale dosis zich tussen 8 mg en 16 mg per dag (bereikt binnen 3 tot 7 weken).

De maximale dosis is 16 mg per dag.

Als u met het gebruik van dit geneesmiddel moet stoppen, zie rubriek 3, 'Als u stopt met het gebruik van Neupro'.

VOLG DEZE AANWIJZINGEN ALS U NEUPRO GEBRUIKT:

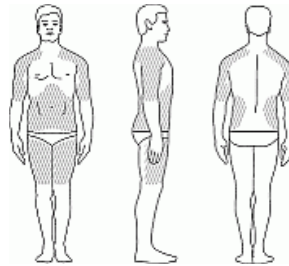
U dient een nieuwe Neupro pleister **éénmaal per dag** op de huid aan te brengen. Laat de pleister gedurende 24 uur op uw huid, verwijder hem vervolgens en plak een nieuwe pleister. Zorg ervoor dat u de oude pleister verwijderd heeft, voordat u een nieuwe pleister plakt. Plak de nieuwe pleister op een andere plaats van de huid.

U dient **uw pleister iedere dag op ongeveer hetzelfde tijdstip te verwisselen**.

Knip de Neupro pleister niet in stukken.

Waar u de pleister moet aanbrengen

Breng de plakzijde van de pleister aan op een stukje schone, droge en gezonde huid op één van de volgende plaatsen, zoals aangeduid in het grijs op de tekening:



- schouder
- bovenarm
- buik
- dij
- heup
- zij (uw zijkant, tussen uw ribben en uw heup).

Om huidirritatie te vermijden:

- Plak de pleister dagelijks op een andere plaats van de huid, bijvoorbeeld de ene dag aan de rechterkant van het lichaam en de volgende dag aan de linkerkant van het lichaam, de ene dag op het bovenlichaam en de volgende dag op het onderlichaam.
 - Breng de Neupro pleister niet tweemaal binnen 14 dagen op dezelfde plaats van de huid aan.
 - Plak de Neupro pleister niet op huid die gebarsten, beschadigd, rood of geïrriteerd is.
- Wanneer u ten gevolge van de pleister toch huidreacties ondervindt, zie de aanwijzingen wat u zou moeten doen in rubriek 4 " **Mogelijke bijwerkingen**".

Om te voorkomen dat de pleister gedeeltelijk of volledig loslaat

- Plak de pleister niet op een plaats waar het langs strakzittende kleding schuurt.
- Gebruik geen crèmes, olie, lotions, poeders of andere huidproducten op de plaats waar u de pleister gaat plakken of dichtbij een pleister die u eerder heeft aangebracht.
- Als u de pleister op behaarde huid moet aanbrengen, moet u die plaats tenminste drie dagen voordat u de pleister aanbrengt scheren.

Indien de pleister loslaat, dient een nieuwe pleister voor de rest van de dag aangebracht te worden. Verwissel dan deze nieuwe pleister op het gebruikelijke tijdstip.

OPMERKING

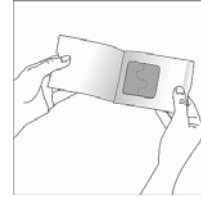
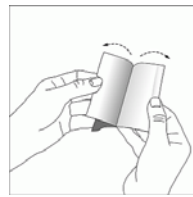
- Baden, douchen en fysieke inspanningen zouden geen invloed hebben op de werking van Neupro. Controleer desondanks of de pleister er nadien niet is afgevallen.
- U dient externe warmte te vermijden (bijvoorbeeld overmatig zonlicht, sauna, hete baden, verwarmingskussens of warmwaterkruiken) op de plaats waar de pleister is aangebracht.
- Als de pleister huidirritatie heeft veroorzaakt, dient u die plaats op de huid te beschermen tegen direct zonlicht, omdat dit tot verkleuring van de huid kan leiden.

Hoe u de pleister gebruikt

Elke pleister is verpakt in een afzonderlijk sachet. U dient de Neupro pleister op uw huid aan te brengen zodra u het sachet heeft geopend en de beschermstrook heeft verwijderd.

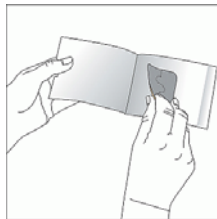
1.

Om het sachet te openen, pak de twee kanten van het sachet vast. Trek de folie eraf en open het sachet.



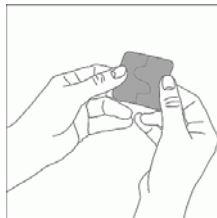
2.

Haal de pleister uit het sachet.



3.

De plakzijde van de pleister is bedekt met een transparante beschermstrook. Houd de pleister in beide handen met de beschermstrook naar u toe.



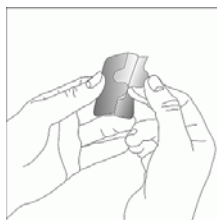
4.

Buig de pleister in het midden zodat de S-vormige breuklijn in de strook zich opent.



5.

Haal aan één kant de beschermstrook eraf. Raak de plakzijde van de pleister niet met uw vingers aan.



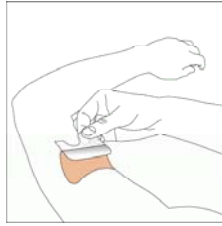
6.

Houd de andere helft van de stevige beschermstrook vast en breng de plakzijde van de pleister aan op uw huid. Druk de plakzijde van de pleister stevig op zijn plaats.



7.

Vouw de andere helft van de pleister naar achteren en verwijder de andere kant van de beschermstrook.



8.

Druk de pleister met de palm van uw hand gedurende ongeveer 20 tot 30 seconden stevig vast om ervoor te zorgen dat de pleister de huid raakt en de randen goed vastplakken.



Was uw handen direct met water en zeep nadat u de pleister heeft aangebracht.

Hoe een gebruikte pleister te vervangen

De gebruikte pleister langzaam en zorgvuldig verwijderen.

Door de plaats op de huid voorzichtig te wassen met warm water en zachte zeep kunt u eventuele lijmresten verwijderen die daar zijn achtergebleven nadat u de pleister heeft verwijderd. U kunt ook een klein beetje babyolie gebruiken om eventuele lijmresten te verwijderen die u er niet af kunt wassen.

Gebruik geen alcohol of andere oplosmiddelen zoals nagellak removers omdat deze huidirritatie kunnen veroorzaken.

Kies een nieuw stuk van de huid waar u de nieuwe pleister aanbrengt en volg de hierboven vermelde instructies.

Wat u moet doen als u meer van Neupro heeft gebruikt dan u zou mogen

Het gebruik van hogere dan de door uw arts voorgeschreven doses Neupro kan bijwerkingen zoals misselijkheid (zich niet lekker voelen), braken, een lage bloeddruk, hallucinaties (zien of horen van dingen die niet echt zijn), verwardheid of extreme slaperigheid veroorzaken.

Indien u meer pleisters geplakt heeft dan uw arts u verteld heeft: verwijder de extra pleisters en neem onmiddellijk contact op met uw arts of het ziekenhuis voor advies.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten om op het gebruikelijke tijdstip een nieuwe pleister aan te brengen

Als u bent vergeten om op uw gebruikelijke dagelijkse tijdstip de pleister te vervangen, vervang de pleister zodra u daaraan denkt: verwijder de oude pleister en breng een nieuwe pleister aan. Als u bent vergeten om een nieuwe pleister aan te brengen nadat u de oude heeft verwijderd, breng dan een nieuwe pleister aan zodra u daaraan denkt. In beide gevallen dient u dan de volgende dag op het gebruikelijke tijdstip een nieuwe pleister aan te brengen. Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van Neupro

Stop niet abrupt met het gebruik van Neupro zonder contact te hebben gehad met uw arts, omdat dit kan leiden tot symptomen zoals: koorts, stijve gewrichten, versnelde hartslag of een verminderd bewustzijn. Om deze symptomen te vermijden dient de dagelijkse dosis Neupro geleidelijk verlaagd te worden

- met 2 mg om de andere dag indien u Neupro voor de **Ziekte van Parkinson** gebruikt

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Neupro bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze bijwerkingen krijgt.

Aan het **begin van de behandeling** kunt u last krijgen van **misselijkheid** (zich niet lekker voelen) en **braken**. Deze effecten zijn meestal van lichte of matige ernst en houden slechts een korte tijd aan. U dient contact met uw arts op te nemen wanneer de klachten lang aanhouden of wanneer u zich zorgen maakt over deze klachten.

Huidproblemen, veroorzaakt door de pleister

De pleister kan huidreacties veroorzaken zoals roodheid en jeuk. Deze zijn meestal licht tot matig ernstig van aard en komen enkel voor ter hoogte van de plaats op de huid waar de pleister werd aangebracht. Gewoonlijk verdwijnen deze reacties enkele uren nadat u de pleister verwijderd heeft. Als u een huidreactie heeft die langer aanhoudt dan enkele dagen, ernstig is of zich uitbreidt buiten de plaats van de huid die bedekt was door de pleister, dan dient u contact op te nemen met uw arts.

Wanneer u Neupro gebruikt voor de ziekte van Parkinson kunnen de volgende bijwerkingen optreden:

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten)

- Slaperigheid, duizeligheid
- Zich niet lekker voelen (misselijkheid)
- Huidirritaties onder de pleister zoals roodheid, jeuk

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 tot 10 op de 100 patiënten)

- Het zien of horen van dingen die niet echt zijn (hallucinaties), verwardheid, het hebben van abnormale dromen, inslaapproblemen
- Onwillekeurige bewegingen gerelateerd aan de ziekte van Parkinson (dyskinesie), duizelig gevoel bij het opstaan door een plotselinge daling van de bloeddruk, hoofdpijn
- Braken, diarree, constipatie, brandend maagzuur, droge mond
- Verhoogde of abnormale resultaten bij leverfunctietesten
- Huiduitslag, roodheid, jeuk en overmatige transpiratie
- Opzwellen van benen en voeten, gevoel van zwakte en gewichtsverlies
- Vallen

Soms voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 tot 10 op de 1000 patiënten)

- Allergische reacties
- Verlies van eetlust, verminderde eetlust
- Plots in slaap vallen zonder waarschuwingssignalen, psychische stoornissen waaronder abnormale gedachten over werkelijkheid en abnormaal gedrag (paranoïde psychose), ongebruikelijke behoefte een bepaalde activiteit te verrichten die nadelige gevolgen kan hebben zoals excessief gokgedrag en herhaald optredende, zinloze handelingen, verhoogde seksuele drang, angst, slaapstoornissen, nachtmerries, desoriëntatie
- Flauwvallen, flauwvallen door een plotselinge daling van de bloeddruk, trage bewegingen of uitgebreide spasmen in spiergroepen, toegenomen slaperig gevoel, gevoel van vermoeidheid of gebrek aan energie (lethargie), verminderde concentratie, geheugenverlies, verdoofd gevoel of tintelingen, smaakveranderingen bij eten en drinken, evenwichtsstoornissen, beven (tremoren)
- Visuele stoornissen zoals kleuren of lichtflikkeringen zien, wazig zien
- Gevoel van duizeligheid of draaierigheid (vertigo)
- Hartritme stoornissen, verhoogde hartslag, hartkloppingen (palpitaties)
- Hoge bloeddruk, lage bloeddruk
- Hoesten, hik, kortademigheid
- Maagklachten en maagpijn
- Gegeneraliseerde jeuk, huiduitslag, huidirritatie
- Zwelling van gewrichten
- Geen erectie kunnen krijgen of vasthouden
- Niet goed kunnen lopen, abnormaal gevoel, gewichtstoename

Zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 tot 10 op de 10.000 patiënten)

- Onwillekeurige spierspasmen (convulsies)
- Bewustzijnsverlies

Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U NEUPRO

- Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.
- Gebruik Neupro niet meer na de vervaldatum die staat vermeld op het etiket en de doos.
- Bewaren in de koelkast (2°C-8°C).
- Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Wat u moet doen met de gebruikte en ongebruikte pleisters

Gebruikte pleisters bevatten nog steeds het werkzame bestanddeel, dat schadelijk kan zijn voor anderen. Vouw de gebruikte pleister met de plakzijde naar binnen. Plaats de pleister in het oorspronkelijke sachet en gooi het dan op een veilige manier weg, buiten het bereik van kinderen. U dient zich te houden aan de plaatselijke richtlijnen voor huishoudelijk afval, als u gebruikte of ongebruikte pleisters weggooit of terugbrengt naar de apotheek. Spoel deze niet weg in het toilet en gooi deze niet in het afvoersysteem voor vloeibaar afval.

6. AANVULLENDE INFORMATIE

Wat bevat Neupro

- Het werkzame bestanddeel is rotigotine.

Elke pleister geeft 8 mg rotigotine per 24 uur af. Elke pleister van 40 cm² bevat 18,0 mg rotigotine.

- De andere bestanddelen zijn poly(dimethylsiloxaan, trimethylsilylsilicaat)-copolymerisaat, povidon K90, natriummetabisulfiet (E223), ascorbylpalmitaat (E304) en DL- α -tocoferol (E307).
Steunlaag: Polyesterfilm, gesiliconiseerd, gealuminiseerd, van een kleurlaag voorzien met een pigmentlaag (titaniumdioxide (E171), pigment geel 95, pigment rood 166) en met een opdruk (pigment rood 144, pigment geel 95, pigment zwart 7).
Beschermstrook: Transparante, van een fluoropolymeerlaag voorziene polyesterfilm.

Hoe ziet Neupro eruit en de inhoud van de verpakking

Neupro is een pleister voor transdermaal gebruik. Het is dun en bestaat uit drie lagen. Het is vierkant met afgeronde hoeken. De buitenkant is beige en heeft de opdruk Neupro 8 mg/24 h.

Neupro is verkrijgbaar in de volgende verpakkingsgrootten:

Dozen bevatten 7, 20, 28, 30, 56, 60, 84, 90 of 100 pleisters, die afzonderlijk in sachets zijn verpakt.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

SCHWARZ PHARMA Ltd.

Shannon, Industrial Estate,

Co. Clare, Ierland

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien

UCB Pharma SA /NV

Tel/Tél: +32 / (0)2 559 92 00

Luxembourg/Luxemburg

UCB Pharma SA/NV

Tél/Tel: +32 / (0)2 559 92 00

България

Ю СИ БИ Търговско представителство

Тел.: + 359 (0) 2 962 99 20

Magyarország

UCB Magyarország Kft.

Tel.: + 36-(1) 391 0060

Česká republika

UCB s.r.o.

Tel: + 42 - (0) 221 773 411

Malta

Pharmasud Ltd.

Tel: +356 / 21 37 64 36

Danmark

UCB Nordic A/S

Tlf: + 45 / 32 46 24 00

Nederland

UCB Pharma B.V.

Tel.: +31 / (0)76-573 11 40

Deutschland

UCB GmbH

Tel: + 49 / (0) 2173 48 4847

Norge

UCB Nordic A/S

Tel: +45 / 32 46 24 00

Eesti

UCB Pharma Oy Finland

Tel: +358 9 229 0100

Österreich

UCB Pharma GmbH

Tel: +43 / (0) 129180-0

Ελλάδα

UCB A.E.
Τηλ: +30 / 2109974000

España

UCB Pharma, S.A.
Tel: + 34 / 91 570 34 44

France

UCB Pharma S.A.
Tél: + 33 / (0)1 47 29 44 35

Ireland

UCB (Pharma) Ireland Ltd.
Tel: + 353 / (0)1-46 37 395

Ísland

Vistor hf.
Tel: +354 535 7000

Italia

UCB Pharma S.p.A.
Tel: + 39 / 02 300 791

Κύπρος

Lifepharm (Z.A.M.) Ltd
Τηλ: + 357 22 34 74 40

Latvija

UCB Pharma Oy Finland
Tel: + 358 9 229 0100

Lietuva

UCB Pharma Oy Finland
Tel: +358 9 229 0100

Polska

UCB Pharma Sp. z o.o.
Tel.: + 48 (0)22 696 99 20

Portugal

UCB Pharma (Produtos Farmacêuticos), Lda
Tel: + 351 / 21 302 5300

România

UCB S.A. Reprezentantă
Tel: + 40 21 260 03 30

Slovenija

Medis, d.o.o.
Tel: + 386 1 589 69 00

Slovenská republika

UCB s.r.o.
Tel: + 42 - (1) 259 202 020

Suomi/Finland

UCB Pharma Oy Finland
Puh/Tel: + 358 9 229 0100

Sverige

UCB Nordic A/S
Tel: + 46 / (0) 40 29 49 00

United Kingdom

UCB Pharma Ltd.
Tel : +44 / (0)1753 534 655

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd op {MM/JJJJ}