

## **BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER**

### **Cimzia 200 mg oplossing voor injectie certolizumab pegol**

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

Van uw arts krijgt u ook een Patiëntenveiligheidskaart met belangrijke veiligheidsinformatie waarvan u zich bewust moet zijn voordat u Cimzia krijgt en tijdens de behandeling met Cimzia. Houd deze Patiëntveiligheidskaart bij u.

#### **1. WAT IS CIMZIA EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT**

Cimzia bevat het werkzame bestanddeel certolizumab pegol, een nagemaakt menselijk antilichaamfragment. Antilichamen zijn eiwitten die specifiek andere eiwitten herkennen en er zich aan binden. Cimzia bindt zich aan een specifiek eiwit met de naam ‘tumornecrosefactor-alfa’ (TNF- $\alpha$ ). Daardoor wordt dit TNF- $\alpha$  door Cimzia geblokkeerd, met als gevolg afname van ontsteking bij reumatoïde artritis. Geneesmiddelen die zich aan TNF- $\alpha$  binden, worden ook TNF-blokkers genoemd.

Cimzia wordt gebruikt voor de behandeling van matige tot ernstige reumatoïde artritis bij volwassen patiënten wanneer het met andere geneesmiddelen niet lukt om de symptomen onder controle te houden. Cimzia wordt gewoonlijk samen met een ander geneesmiddel met de naam methotrexaat gebruikt. Als uw arts bepaalt dat methotrexaat ongeschikt is dan kan Cimzia alleen worden gebruikt.

#### **2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U CIMZIA GEBRUIKT**

##### **Gebruik Cimzia NIET**

- als u **ALLERGISCH** (overgevoelig) bent voor certolizumab pegol of voor één van de andere bestanddelen van Cimzia
- als u een ernstige infectie heeft, met inbegrip van actieve **TUBERCULOSE (TB)**

- als u matig tot ernstig **HARTFALEN** heeft. Vertel uw arts als u een ernstige hartaandoening heeft of heeft gehad

### **Wees extra voorzichtig met Cimzia**

Vertel uw arts vóór de behandeling met Cimzia als één of meer van onderstaande op u van toepassing is:

#### *Allergische reacties*

- Als u **ALLERGISCHE REACTIES** krijgt zoals een drukkend gevoel op de borst, een fluitende ademhaling, duizeligheid, zwelling of huiduitslag, stop dan met het gebruik van Cimzia en neem **ONMIDDELIJK** contact op met uw arts.

#### *Infecties*

- Als u **TERUGKERENDE INFECTIES** heeft gehad of wanneer er andere omstandigheden zijn waardoor het risico op infecties bij u vergroot is (zoals behandeling met immunosuppressiva; dit zijn geneesmiddelen waardoor uw afweer tegen infecties kan afnemen).
- Als u een infectie heeft of als u symptomen krijgt als koorts, wonden, vermoeidheid of gebitsklachten. Terwijl u met Cimzia wordt behandeld, kunt u gemakkelijker een infectie oplopen, waaronder ernstige, en in zeldzame gevallen, levensbedreigende infecties.
- Bij patiënten die met Cimzia zijn behandeld, zijn gevallen van **TUBERCULOSE (TB)** gerapporteerd. Uw arts controleert u daarom op verschijnselen en symptomen van tuberculose voordat u met Cimzia wordt behandeld. Bij dit onderzoek horen een grondige bespreking van uw medische voorgeschiedenis, een röntgenopname van uw longen en een tuberculinetest (huidtest op tuberculose). Deze onderzoeken dienen op uw Patiëntenveiligheidskaart te worden genoteerd. Als verborgen inactieve tuberculose wordt vastgesteld, kan het zijn dat u geneesmiddelen gericht tegen tuberculose moet gebruiken voordat u met Cimzia begint. Het is zeer belangrijk dat u het uw arts vertelt als u ooit tuberculose heeft gehad of als u nauw contact heeft gehad met iemand die tuberculose heeft gehad. Als u tijdens of na de behandeling met Cimzia symptomen van tuberculose (aanhoudend hoesten, gewichtsverlies, lichte koorts) of een andere infectie krijgt, vertel het uw arts dan onmiddellijk.
- Als u risico loopt op infectie met het **HEPATITIS-B-VIRUS**, drager van dit virus bent of een actieve infectie met dit virus heeft, kan Cimzia het risico vergroten dat die infectie opnieuw de kop opsteekt bij mensen die dit virus bij zich hebben. Als dit gebeurt, moet u het gebruik van Cimzia stoppen.

#### *Hartfalen*

- Als u licht **HARTFALEN** heeft en u wordt met Cimzia behandeld, moet de toestand van uw hartfalen nauwgezet door uw arts worden gecontroleerd. Het is belangrijk dat u uw arts vertelt als u een ernstige hartaandoening heeft of gehad heeft. Als u nieuwe symptomen van hartfalen krijgt of als uw symptomen van hartfalen verergeren (bijvoorbeeld kortademigheid of opgezette voeten) dan moet u onmiddellijk contact opnemen met uw arts. Uw arts kan besluiten de behandeling met Cimzia te staken.

### *Kanker*

- Het komt niet vaak voor, maar bij patiënten die met Cimzia of andere TNF-blokkers behandeld zijn, zijn gevallen van bepaalde vormen van **KANKER** gerapporteerd. Mensen met een meer ernstige vorm van reumatoïde artritis die de ziekte al lange tijd hebben, kunnen een hoger dan gemiddeld risico lopen op een vorm van kanker die het lymfestelsel aantast, het zogenaamde lymfoom. Als u Cimzia gebruikt, kan het risico bij u ook groter worden. Verder zijn bij patiënten die Cimzia gebruiken soms gevallen waargenomen van niet-melanome vormen van huidkanker. Vertel het uw arts als er tijdens of na de behandeling met Cimzia nieuwe huidafwijkingen ontstaan of bestaande huidafwijkingen er anders gaan uitzien. Patiënten met een chronische obstructieve luchtwegaandoening (COPD) of patiënten die zware rokers zijn, kunnen tijdens de behandeling met Cimzia een verhoogd risico op kanker hebben. U dient met uw arts te overleggen of een behandeling met een TNF-blokker voor u geschikt is, wanneer U COPD heeft of een zware roker bent.

### *Andere aandoeningen*

- Als u een aandoening van het centrale zenuwstelsel heeft, zoals multipele sclerose, dan bepaalt uw arts of u Cimzia zou moeten gebruiken.
- Bij sommige patiënten kan het lichaam soms niet in staat zijn voldoende bloedcellen te produceren waarmee het lichaam infecties bestrijdt of die een rol spelen bij het stoppen van bloedingen. Als u koorts krijgt die niet verdwijnt, als u gemakkelijk blauwe plekken of bloedingen krijgt of als u erg bleek ziet, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts. Uw arts kan besluiten de behandeling met Cimzia te staken.
- Het komt niet vaak voor, maar er kunnen symptomen ontstaan van een ziekte die 'lupus' heet (bijvoorbeeld een blijvende huiduitslag, koorts, gewrichtspijn en vermoeidheid). Als u deze symptomen bemerkt, neem dan contact op met uw arts. Uw arts kan besluiten om de behandeling met Cimzia te staken.

### *Vaccinaties*

- Raadpleeg uw arts wanneer u een vaccin hebt gehad of wanneer u een vaccin moet krijgen. Wanneer u Cimzia gebruikt mag u bepaalde (levende) vaccins niet krijgen.

### *Operaties en tandheelkundige ingrepen*

- Raadpleeg uw arts wanneer u operaties of tandheelkundige ingrepen moet ondergaan. Vertel uw chirurg of tandarts die de ingreep uitvoert, dat u wordt behandeld met Cimzia en laat uw Patiëntenveiligheidskaart zien.

## **Gebruik met andere geneesmiddelen**

U mag **GEEN** Cimzia gebruiken als u de volgende geneesmiddelen voor de behandeling van reumatoïde artritis gebruikt:

- anakinra
- abatacept

Als u vragen heeft, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Cimzia kan samen worden gebruikt met:

- methotrexaat
- corticosteroïden
- pijnstillers, waaronder niet-steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (ook NSAID's genoemd)

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

## **Zwangerschap en borstvoeding**

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

Er is geen ervaring met Cimzia bij zwangere vrouwen. Daarom mag Cimzia **niet** bij zwangere vrouwen worden gebruikt. Vruchtbare vrouwen moeten tijdens het gebruik van Cimzia effectieve anticonceptie gebruiken en dit minimaal 5 maanden na de laatste behandeling met Cimzia blijven gebruiken.

Het is niet bekend of Cimzia overgaat in moedermelk. U dient uw arts te raadplegen voordat u borstvoeding gaat geven tijdens de behandeling met Cimzia.

## **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Cimzia kan enige invloed hebben op uw rijvaardigheid en uw vermogen om machines te bedienen. Duizeligheid (met onder andere het gevoel dat de kamer om u heen draait, wazig zien en vermoeidheid) kan optreden na gebruik van Cimzia.

## **Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Cimzia**

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per 400 mg, dat wil zeggen dat het praktisch 'natriumvrij' is.

### **3. HOE WORDT CIMZIA GEBRUIKT**

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

De **startdosis** voor volwassenen met reumatoïde artritis is 400 mg toegediend in **week 0, 2 en 4**. Dit wordt gevolgd door een **onderhoudsdosis** van 200 mg om de week **te beginnen in week 6**. Tijdens het gebruik van Cimzia wordt methotrexaat voortgezet. Als uw arts beslist dat methotrexaat voor u niet geschikt is, kan alleen Cimzia worden gegeven.

Cimzia wordt gewoonlijk aan u toegediend door een gespecialiseerde arts of andere zorgverlener. U krijgt Cimzia als één (dosis van 200 mg) of twee injecties (dosis van 400 mg) onder de huid (subcutaan gebruik) toegediend. De injectie wordt gewoonlijk in het bovenbeen of in de buik gegeven.

#### **Instructies voor het klaarmaken en toedienen van een Cimzia-injectie**

Na een goede training kan uw arts u de Cimzia-injectie ook zelf laten toedienen. Lees de instructies voor het injecteren van Cimzia aan het eind van deze bijsluiter.

Als u van uw arts zelf mag injecteren dan moet u vóór de 7<sup>e</sup> dosis voor controle naar uw arts gaan om te laten vaststellen of Cimzia bij u werkt of dat een andere behandeling moet worden overwogen.

#### **Wat u moet doen als u meer van Cimzia heeft gebruikt dan u zou mogen**

Als u van uw arts zelf mag injecteren en u per ongeluk vaker Cimzia injecteert dan voorgeschreven is, neem dan contact op met uw arts. Neem altijd uw Patiëntenveiligheidskaart en de buitenverpakking van Cimzia mee, ook als die leeg is.

#### **Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Cimzia te gebruiken**

Als u van uw arts zelf mag injecteren en u bent vergeten om uzelf een injectie te geven, moet u zich, zodra u zich dit herinnert, de volgende dosis Cimzia toedienen. Injecteer de daaropvolgende doses dan om de 2 weken zoals u oorspronkelijk geïnstrueerd is.

#### **Als u stopt met het gebruik van Cimzia**

Stop niet met het gebruik van Cimzia zonder eerst met uw arts te overleggen.

Als u nog vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, vraag dan uw arts of apotheker.

#### 4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

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

Vertel het uw arts **ONMIDDELIJK** als u één of meer van de volgende bijwerkingen bemerkt:

- ernstige huiduitslag, netelroos of andere verschijnselen van een allergische reactie (galbulten)
- gezwollen gezicht, handen, voeten (angio-oedeem)
- moeite met ademen, slikken (er zijn meerdere oorzaken voor deze symptomen)
- kortademigheid bij inspanning of het gaan liggen of zwellen van de voeten (hartfalen)
- symptomen van bloedstoornissen, zoals aanhoudende koorts, bloedingstoringen, bloedingen, bleekheid (tekort aan bloedcellen, bloedarmoede, laag aantal bloedplaatjes, lage aantallen witte bloedcellen)

Vertel het uw arts **ZO SNEL MOGELIJK** als u één of meer van de volgende bijwerkingen bemerkt:

- verschijnselen van infectie, zoals koorts, malaise, wonden, gebitsproblemen, brandend gevoel bij het urineren
- zwak of vermoeid gevoel
- hoesten
- tintelingen
- doof gevoel
- dubbelzien
- zwakte van armen of benen
- zwelling of open wond die niet geneest

De hierboven beschreven symptomen kunnen het gevolg zijn van enkele van de hieronder genoemde bijwerkingen die bij het gebruik van Cimzia zijn waargenomen.

Bijwerkingen kunnen vaak of minder vaak voorkomen. Dit wordt als volgt aangeduid:

- **Zeer vaak:** komt voor bij tenminste 1 op de 10 gebruikers
- **Vaak:** komt voor bij tenminste 1 op de 100 maar bij minder dan 10 op de 100 gebruikers
- **Soms:** komt voor bij tenminste 1 op de 1000 maar bij minder dan 10 op de 1000 gebruikers
- **Zelden:** komt voor bij tenminste 1 op de 10.000 maar bij minder dan 10 op de 10.000 gebruikers
- **Zeer zelden:** komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers
- **Niet bekend:** kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

##### **Bijwerkingen die vaak voorkomen:**

- bacteriële infecties waar dan ook (ophoping van pus)
- virusinfecties (inclusief koortslip, gordelroos en griep)
- koorts

- hoge bloeddruk
- huiduitslag of jeuk
- hoofdpijn (inclusief migraine)
- gevoelsstoornissen, zoals een verdoofd, tintelend of branderig gevoel
- gevoel van zwakte en algemene malaise
- pijn
- bloedstoornissen
- leverproblemen
- reacties op de injectieplaats

**Bijwerkingen die soms voorkomen:**

- allergische aandoeningen, waaronder allergische ontsteking van het neusslijmvlies en allergische reacties op het geneesmiddel
- solide orgaankanker
- huidkanker, afwijkingen die het voorstadium van kanker zijn
- goedaardige tumoren (zonder verband met kanker) en cysten (inclusief die van de huid)
- hartproblemen, waaronder een verzwakte hartspier, hartfalen, hartaanval, ongemakkelijk gevoel of druk op de borst, hartritme stoornissen waaronder een onregelmatige hartslag
- oedeem (zwellend van het gezicht of de benen)
- symptomen van lupus (een aandoening van het afweersysteem/bindweefsel) (gewrichtspijn, huiduitslag, lichtgevoeligheid en koorts)
- ontsteking van bloedvaten
- sepsis (ernstige infectie met als mogelijk gevolg orgaanfalen, shock of overlijden)
- tuberculose
- schimmelinfecties (komen voor wanneer de afweer tegen infecties is afgenomen)
- ademhalingsstoornissen en luchtwegontsteking (waaronder astma, kortademigheid, hoesten, verstopte neusbijholten, borstvliesontsteking of moeite met ademen)
- buikproblemen, waaronder abnormale vochtophoping in de buik, zweren (waaronder zweren in de mond), maagperforatie, opgezwete buik, ontsteking, brandend maagzuur, maagbezwaren, droge mond
- galproblemen
- spierproblemen waaronder verhoogde concentraties spierenzymen
- veranderingen in het gehalte van verschillende zouten in het bloed
- veranderingen in het cholesterol- en vetgehalte van het bloed
- bloedstolsels in de aderen of de longen
- bloedingen of bloeduitstortingen
- veranderde aantallen bloedcellen, waaronder verlaagd aantal rode bloedcellen (bloedarmoede), verlaagd of verhoogd aantal bloedplaatjes
- opgezwete lymfeklieren

- griepachtige verschijnselen, rillingen, veranderd temperatuurgevoel, nachtzweeten, opvliegers
- angst (waaronder rusteloosheid), stemmingsstoornissen zoals depressie, eetluststoornissen, gewichtsverandering
- vertigo (duizeligheid)
- flauwte, waaronder bewustzijnsverlies
- zenuwstoornissen in armen en/of benen, waaronder symptomen als doof gevoel, tintelingen, brandend gevoel, duizeligheid, spiertrillingen
- huidafwijkingen zoals psoriasis, zweetklieraandoeningen, zweren, lichtgevoeligheid, acne, haaruitval, verkleuring, nagelloslating, droge huid en letsels
- verstoorde wondgenezing
- nier- en urinewegproblemen, waaronder nierfunctiestoornis, bloed in de urine en urineafwijkingen
- stoornissen in de menstruatiecyclus, waaronder uitblijven van de bloeding, hevige of onregelmatige bloedingen
- borstaandoeningen
- oog- en ooglidontsteking, stoornissen bij het zien, traanproblemen
- jeuk
- testuitslagen die verlengde bloedstollingtijden laten zien

**Bijwerkingen die zelden voorkomen:**

- lymfoom, melanoom
- maag darm kanker
- longontsteking
- beroerte, verstopping van bloedvaten
- vergrote milt
- vorming van stenen in de galblaas
- ziekten van het afweersysteem, zoals sarcoïdose (huiduitslag, gewrichtspijn, koorts), serumziekte, ontsteking van vetweefsel, angioneurotisch oedeem (zwellen van lippen, gezicht, keel)
- schildklieraandoeningen (struma, vermoeidheid, gewichtsverlies)
- veranderingen in het urinezuurgehalte (verhoogd) van het bloed
- zelfmoordpoging, geestelijke stoornis, delier
- ontsteking van de gehoorzenuw, aangezichtspijn, coördinatie- of evenwichtsstoornis
- oorsuizen
- maagdarmaandoeningen zoals fistels (kanaaltjes van het ene orgaan naar het andere), verhoogde darmbeweeglijkheid
- mondaandoeningen, waaronder pijn bij het slikken
- loslaten, blaarvorming van de huid, verandering van de haartextuur
- seksuele disfunctie

## Andere bijwerkingen

Bij gebruik van Cimzia voor de behandeling van andere aandoeningen zijn soms de volgende bijwerkingen opgetreden:

- gastro-intestinale stenose (vernauwing van een deel in het maagdarmkanaal)
- gastro-intestinale obstructies (verstoppingen van het maagdarmkanaal)
- verslechtering van de algehele gezondheid
- epilepsieaanvallen
- miskraam
- azoöspermie (productie van te weinig zaadcellen)

Multiple sclerose is vóórgelopen, bij gebruik van andere TNF-blokkers voor het behandelen van reumatoïde artritis. Bij het gebruik van Cimzia is het risico op multiple sclerose niet bekend.

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 CIMZIA**

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Gebruik Cimzia niet meer na de vervaldatum die staat vermeld op de verpakking en de spuit na de aanduiding EXP. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Bewaren in de koelkast (2°C – 8°C).

Niet in de vriezer bewaren.

De voorgevulde spuit in de buitenverpakking bewaren ter bescherming tegen licht.

Geneesmiddelen dienen niet via het afvalwater of met huishoudelijk afval weggegooid te worden. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die niet meer nodig zijn. Deze maatregelen zullen helpen bij de bescherming van het milieu.

## **6. AANVULLENDE INFORMATIE**

### **Wat bevat Cimzia**

- Het werkzame bestanddeel is certolizumab pegol. Elke voorgevulde spuit bevat 200 mg certolizumab pegol in één ml.
- De andere bestanddelen zijn: natriumacetaat, natriumchloride en water voor injecties.

## **Hoe ziet Cimzia er uit en wat is de inhoud van de verpakking**

Eén verpakking Cimzia bevat:

- twee voorgevulde spuit en oplossing en
- twee alcoholdoekjes (voor het schoonmaken van het gebied dat voor het injecteren uitgezocht is)

Alle onderdelen van de spuit zijn latexvrij.

Er zijn verpakkingen verkrijgbaar met 2 spuit en 2 alcoholdoekjes en een multiverpakking met 6 (3 verpakkingen met 2) spuit en 6 (3 verpakkingen met 2) alcoholdoekjes.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

UCB Pharma SA  
Allée de la Recherche 60  
B-1070 Brussel  
België

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 България ЕООД  
Тел.: + 359 (0) 2 962 99 20

**Magyarország**

UCB Magyarország Kft.  
Tel.: + 36-(1) 391 0060

**Česká republika**

UCB s.r.o.  
Tel: + 420 221 773 411

**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  
Tlf: + 45 / 32 46 24 00

**Eesti**

UCB Pharma Oy Finland  
Tel: + 358 10 234 6800

**Österreich**

UCB Pharma GmbH  
Tel: + 43 (1) 291 80 00

**Ελλάδα**

UCB A.E.  
Τηλ: + 30 / 2109974000

**Polska**

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

**España**

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

**Portugal**

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

**France**

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

**România**

UCB Pharma Romania S.R.L.  
Tel: + 40 21 300 29 04

**Ireland**

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

**Slovenija**

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

**Ísland**

Vistor hf.  
Tel: + 354 535 7000

**Slovenská republika**

UCB s.r.o., organizačná zložka  
Tel: + 421 (0) 2 5920 2020

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**Latvija**

UCB Pharma Oy Finland  
Tel: + 358 10 234 6800

**Lietuva**

UCB Pharma Oy Finland  
Tel: + 358 10 234 6800

**Suomi/Finland**

UCB Pharma Oy Finland  
Puh/Tel: + 358 10 234 6800

**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 in {MM/JJJJ}.**

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europese Geneesmiddelen Bureau (EMA): <http://www.emea.europa.eu/>.