

## **Pakendi infoleht: teave kasutajale**

**Gabagamma 300 mg, kõvakapslid**

**Gabagamma 400 mg, kõvakapslid**

Gabapentiin

### **Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

### **Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on Gabagamma ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Gabagamma võtmist
3. Kuidas Gabagamma't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Gabagamma't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### **1. Mis ravim on Gabagamma ja milleks seda kasutatakse**

Gabagamma't kasutatakse:

- teatud tüüpi krampide (partiaalsed epilepsiahood sekundaarse generaliseerunud krambihoo või ilma) ainuraviks või täiendavaks raviks täiskasvanutel ja üle 12-aastastel noorukitel
- suhkruhaigusega seotud närvivalude raviks täiskasvanutel
- teatud herpesviiruste põdemise järgsete närvivalude raviks

#### **2. Mida on vaja teada enne Gabagamma võtmist**

##### **Ärge võtke Gabagamma't**

- kui te olete gabapentiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui teil on äge kõhunäärme põletik.
- kui teil on primaarsed generaliseerunud krambihood.

##### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Gabagamma võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil esinevad absaansid (krambid, mis haaravad mõlemat ajupoolt ning põhjustavad lühiajalisi teadvuse kaotusi). Gabapentiini ei peeta tavaliselt efektiivseks absaansihooegade ravimisel, mõnedel patsientidel võib ravi selliseid krampe süvendada. Seetõttu tuleb patsientidel, kellel on segatüüpi krambid, millega kaasnevad absaansid, Gabagamma't kasutada ettevaatusega.
- kui varasem ravi ei ole toiminud. Gabapentiiniga võib mõnedel sellistel patsientidel krambirisk väheneda. Kui soovitud ravitoimet ei saavutata, tuleb ravi järk-järgult lõpetada.
- järsul ravi katkestamisel võivad esineda võõrutusnähud (vt ka lõik 4), krambihooegade hulga suurenemise risk või see võib isegi viia *status epilepticus* 'e tekkeni (pikenenud järjestikuste epileptiliste krambihooegade esinemine).
- annuse vähendamisel, ravi katkestamisel, teise antiepileptikumi lisamisel või sellega asendamisel. Need muudatused peavad toimuma järk-järgult, vähemalt ühe nädala jooksul.
- kui teil on neerukahjustus. Sellisel juhul on vajalik Gabagamma annuse kohandamine (vt lõik 3).
- kui teil on varem esinenud teatud vaimseid (psühhootilisi) haigusi. Gabapentiin-ravi alguses on

mõnedel patsientidel, kellel on varem esinenud psühhootilisi haigusi, harvadel juhtudel ilma eelneva haiguseta patsientidel, esinenud psühhootilisi episoode. Enamik nendest sümptomitest taandus ravi katkestamisel või gabapentiini annuse vähendamisel .

- kui teil ilmnevad kõhunäärme ägeda põletiku tunnused, nagu püsiv kõhuvalu, iiveldus ja korduv oksendamine. Sellisel juhul tuleb ravi gabapentiiniga katkestada ning lisaks kliinilisele läbivaatusele teostada ka vastavad laboratoorsed uuringud. Andmed ravimi kasutamise kohta kroonilise kõhunäärme põletikuga patsientidel on puudulikud.
- kui te põete diabeeti.

Väiksel hulgal inimestest, keda on ravitud anti-epileptikumidega nagu gabapentiin, on esinenud enda vigastamise või enesetapumõtteid. Kui teil tekkivad sellised mõtted, siis võtke viivitamatult ühendust oma arstiga.

### **Oluline teave võimalike tõsiste reaktsioonide kohta**

Väikesel hulgal inimestel, kes võtavad Gabagamma't tekib allergiline reaktsioon või potentsiaalselt tõsine nahareaktsioon, mis võib ravimata jätmisel areneda palju tõsisemaks probleemiks. Kui te võtate Gabagamma't, peate te neid sümptome teadma ning tähele panema.

Lugege nende sümptomite kirjeldust infolehe lõigust 4 „Võtke otsekohe ühendust oma arstiga, kui pärast ravimi võtmist tekib mõni järgmistest sümptomitest, sest need võivad viidata tõsisele haigusseisundile“.

### **Lapsed ja noorukid**

Gabagamma't ei soovitata kasutada krampidega haiguste raviks alla 12-aastastel lastel ning närvivalude raviks lastel ja alla 18-aastastel noorukitel, kuna puuduvad tõendid kasutamise tõhususe ja ohutuse kohta selles patsientide rühmas.

### **Eakad patsiendid**

Süsteemilisi uuringuid üle 65-aastastel patsientidel ei ole gabapentiiniga läbi viidud. Kliinilistes uuringutes ei ole täheldatud erinevusi kõrvaltoimetes üle 65-aastastel patsientidel võrreldes nooremate patsientidega.

Eakatel neerufunktsiooni kahjustusega patsientidel on vajalik annuse kohandamine (vt lõik 3).

### **Muud ravimid ja Gabagamma**

Palun informeerige oma arsti või apteekrit kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Antatsiidid (ravimid, mida kasutatakse maohappe sidumiseks) vähendavad gabapentiini biosaadavust (toimeaine kogus, mis satub organismi) kuni 24% võrra. Kui te kasutate antatsiidide, peaksite te seetõttu gabapentiini võtma vähemalt kaks tundi hiljem.

Gabapentiinil ei ole täheldatud olulisi koostoimeid fenobarbitaali, fenütoiini, valproehappe või karbamasepiiniga (teised toimeained, mida kasutatakse krampide raviks).

Gabapentiin ei oma toimet teatud kontratseptiividele („antibeebipillid“, mis sisaldavad toimeainetena noretisterooni ja/või etinüülöstradioli). Kombineerides seda teiste krambivastaste ravimitega, mis teadaolevalt vähendavad hormonaalsete rasestumisvastaste ravimite (suukaudsed kontratseptiivid või „pillid“) toimet, tuleb arvestada rasestumisvastase toime vähenemisega.

Alkohol ja uimastid võivad tugevdada teatud gabapentiini kesknärvisüsteemi kõrvaltoimeid, nt reaktsioonivõime langust välistele ärritajatele ja ebakindlat kõnnakut.

### **Teave toime kohta uriinianalüüsile**

Gabapentiini lisamisel teistele krambivastastele ravimitele on testribaga uriini valgusisalduse määramisel esinenud valepositiivsed tulemused. Seetõttu on uriinist valgu määramiseks soovitatav kasutada teisi meetodeid (spetsiifilisem sulfosalitsüülhappe sadestamise meetod).

### **Gabagamma koos toidu ja joogiga**

Samaaegne manustamine koos toiduga ei mõjuta Gabagamma toimet.

Alkoholi tarbimine võib tugevdada Gabagamma kesknärvisüsteemi kõrvaltoimeid (vt lõik 4).

### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

#### Rasedus

Kui te olete rase, võite Gabagamma't võtta vaid pärast riski ja kasu analüüsi teie arsti poolt, kuna puuduvad kogemused ravimi kasutamise kohta inimestel raseduse ajal. Siiski võib eeldada väärarengute tekke riski suurenemist, sarnaselt teiste antiepileptikumidega, eriti kasutades kombinatsioonravi. Üldiselt on risk loote kahjustuse tekkeks üht toimeainet (monoteraapiat) kasutades vähim juhul, kui valitakse väikseim võimalik annus ning enne rasedust ja raseduse ajal manustatakse foolhapet.

Kui te olete rase, rasedute Gabagamma-ravi ajal või plaanite rasedaks jääda, teatage sellest oma raviarstile. Kindlasti ei tohi ravi katkestada enne konsulteerimist raviarstiga, kuna see võib viia krampide hulga suurenemiseni ning epileptiliste krampide tagajärjel last kahjustada.

#### Imetamine

Ravimi toimeaine gabapentiin eritub rinnapiima. Kuna ravi ajal Gabagamma'ga ei saa välistada raskete kõrvaltoimete teket imikul, peab teie arst otsustama, kas ravi Gabagamma'ga lõpetada (arvestades Gabagamma vajalikkust emale) või imik rinnast võõrutada.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Gabapentiin võib mõjutada autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet.

Gabapentiin avaldab toimet kesknärvisüsteemile ja võib esile kutsuda unisust, reaktsioonivõime langust välistele ärritajatele, pearinglust või teisi sarnaseid sümptomeid, mis võivad osutada ohtlikuks autojuhtimisel või töötamisel masinatega. Nimetatud toimega tuleb arvestada eelkõige ravi alguses või annuse suurendamisel.

### **Gabagamma sisaldab laktoosi**

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

## **3. Kuidas Gabagamma't võtta**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

### **Manustamisviis**

Kapslid tuleb sisse võtta tervelt (katki närimata) koos piisava hulga vedelikuga (nt klaasi veega).

Kapsleid võib võtta koos toiduga või toidukordadest sõltumata.

Uute krampihoogude vältimiseks ei tohi öhtuse annustamise ning järgmise hommikuse annustamise vahele jääda rohkem kui 12 tundi.

### **Epilepsia**

Gabapentiini toimiv annus on 900...3600 mg ööpäevas.

#### *Täiskasvanud ja noorukid:*

Ravi alustatakse kõvakapslitega, mis sisaldavad 300 mg gabapentiini.

Esimese kolme päevaga võib annust suurendada järk-järgult kuni annuseni 900 mg gabapentiini ööpäevas.

Teise võimalusena võetakse esimesest päevast alates 300 mg gabapentiini kolm korda ööpäevas (vastab 900 mg gabapentiinile ööpäevas). Seejärel võib annust suurendada annuseni 1200 mg gabapentiini ööpäevas ning vajadusel võib edasine annuse suurendamine toimuda 300 mg kaupa päevas kuni maksimaalse annuseni 3600 mg gabapentiini ööpäevas.

Vastav ööpäevane koguannus tuleb manustada jagatuna kolmeks üksikannuseks.

Suurte annuste korral ja siis, kui annust suurendatakse kiiresti, suureneb ravi kohandamise ajal peeringluse esinemise risk.

Ravi optimeerimiseks ei ole vaja jälgida gabapentiini taset veres.

### **Närvikahjustus suhkruhaigusega patsientidel ja kindlate herpesviiruste järgselt**

Ravitoime saavutatakse tavaliselt annustevahemikus 1800...2400 mg gabapentiini ööpäevas. Paljudel juhtudel võib aga olla vajalik suurendada annust maksimaalselt 3600 mg-ni ööpäevas.

#### *Täiskasvanud:*

Ravi alustatakse kõvakapslitega, mis sisaldavad 300 mg gabapentiini.

Esimese kolme päevaga võib annust suurendada järk-järgult kuni annuseni 900 mg gabapentiini ööpäevas.

Seejärel võib ühe nädala jooksul suurendada gabapentiini annust 1800 mg-ni ööpäevas, jagatuna kolmeks üksikannuseks. Vajadusel võib järgneval nädalal suurendada gabapentiini annust 2400 mg-ni ööpäevas ning vajadusel võib edasine annuse suurendamine toimuda 300 mg kaupa ööpäevas, jagatuna kolmeks üksikannuseks, kuni maksimaalse annuseni 3600 mg gabapentiini ööpäevas.

Annuse suurendamine säilitusannuseni tuleb teostada järk-järgult, vähendamaks kõrvaltoimete tekkeriski.

Selle diagnoosiga patsientidel ei ole üle viie kuu kestva ravi tõhusust ja ohutust tõendatud.

### **Soovitused kõigi näidustuste puhul:**

*Annustamine eakatel ja neerufunktsiooni kahjustusega patsientidel:*

Kui teil on neerukahjustus, on soovitatav annust vähendada.

Soovitavad on järgmised annused:

<b>Kreatiiniini kliirens (ml/min)</b>	<b>Gabapentiini ööpäevane koguannus (mg)<sup>1</sup></b>
> 80	900...3600
50...79	600...1800
30...49	300...900
15...29	150 <sup>2</sup> ...600
< 15	150 <sup>2</sup> ...300

<sup>1</sup> ööpäevane koguannus tuleb jagada kolmeks üksikannuseks.

<sup>2</sup> 300 mg ülepäeviti.

Kuna eakatel patsientidel võib neerufunktsioon olla halvenenud, võivad ka need patsiendid vajada annuse kohandamist.

#### *Hemodialüüsi saavad patsiendid:*

Hemodialüüsi saavatel patsientidel on algannuseks 300...400 mg gabapentiini. Seejärel võetakse hemodialüüsi ajal 200...300 mg gabapentiini iga nelja tunni järel. Dialüüsivabadel päevadel ravi gabapentiiniga ei toimu.

#### *Kõrge riskiga patsiendid:*

Halvas üldtervislikus seisundis, väikese kehakaaluga patsientidel või pärast organi siirdamist tuleb annust suurendada ainult järk-järgult.

### **Manustamise kestus**

Ravi kestus sõltub kliinilisest vajadusest. Tavaliselt on epilepsia korral vajalik pikaajaline ravi.

### **Kui te võtate Gabagamma't rohkem kui ette nähtud**

Üleannustamise kahtluse korral võtke otsekohe ühendust oma arstiga. Arst hindab üleannustamise raskust ja otsustab ravi üle vastavalt haiguspidile.

Üleannustamise sümptomiteks on pearinglus, ebakindel kõnnak, kahelinägemine, arusaamatu kõne, raskused rääkimisel, uimasus, teadvusehäired (letargia), apaatus ja kerge kõhulahtisus.

Gabapentiini saab vereplasmast eemaldada hemodialüüsi abil. Varasem kogemus näitab, et see ei ole siiski tavaliselt vajalik.

### **Kui te unustate Gabagamma't võtta**

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata, st ärge võtke korraga kahte annust, kui te unustasite võtta eelmise annuse. Ravi Gabagamma'ga tuleb jätkata vastavalt arsti ettekirjutusele.

Kui on unustatud üks gabapentiini raviannus (näiteks viimane ravimi võtmine oli rohkem kui 12 tundi tagasi), võtke ühendust oma arstiga, kes otsustab hilisema lisaannuse vajalikkuse üle.

### **Kui te lõpetate Gabagamma võtmise**

Ravi Gabagamma'ga ei tohi ilma arstiga konsulteerimata lõpetada.

Annuse vähendamine, katkestamine, teise krampidevastase ravimi lisamine või sellega asendamine peab toimuma järk-järgult, minimaalselt ühe nädala jooksul. Järsul ravi katkestamisel võivad tekkida võõrutusnähud, krambihoogude sageduse suurenemise risk või võib isegi viia pikenenud järjestikuste krambihoogude tekkeni (*Status epilepticus*).

## **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Võtke otsekohe ühendust oma arstiga, kui pärast ravimi võtmist tekib mõni järgmistest sümptomitest, sest need võivad viidata tõsisele haigusseisundile:

- rasked nahareaktsioonid, mis nõuavad kohest ravi, huulte ja näopiirkonna turse, nahalööve ja nahapunetus ja/või juuste väljalangemine (need võivad olla tõsise allergilise reaktsiooni sümptomid);
- püsiv kõhuvalu, iiveldus ja oksendamine, sest need võivad olla ägeda pankreatiidi (kõhunäärme põletik) sümptomid;
- Gabagamma võib põhjustada tõsist või eluohtlikku allergilist reaktsiooni, mis võib kahjustada teie nahka või teisi kehaosaid, nagu maks või vererakud. Seda tüüpi reaktsiooni tekkimisel võib teil esineda nahalöövet, aga ei pruugi. Antud reaktsiooni korral võite te vajada haiglaravi või peate lõpetama Gabagamma võtmise. Kui teil esineb ükskõik milline alljärgnevatest sümptomitest, võtke kohe ühendust oma arstiga:
  - nahalööve,
  - nõgeslööve,
  - palavik,
  - püsiv lümfisõlmede suurenemine,
  - huulte ja keele turse,
  - naha või silmavalgete kollasus,
  - ebataavalised verevalumid või verejooksud,
  - äärmine jõuetus või väsimus,
  - teadmata põhjusega lihasvalu,
  - korduvad infektsioonid.

Need sümptomid võivad olla tõsise reaktsiooni esimesed nähud. Arst peab teid läbi vaatama ja otsustama, kas te võite Gabagamma võtmist jätkata.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on toodud järgmiselt:

Väga sage	Rohkem kui ühel patsiendil 10-st
Sage	Vähem kui ühel patsiendil 10-st, kuid rohkem kui ühel patsiendil 100-st

Aeg-ajalt	Vähem kui ühel patsiendil 100-st, kui rohkem kui ühel patsiendil 1000-st
Harv	Vähem kui ühel patsiendil 1000-st, kuid rohkem kui ühel patsiendil 10 000-st
Väga harv	Vähem kui ühel patsiendil 10 000-st, sealhulgas üksikjuhud

Üldiselt kirjeldatakse kõrvaltoimeid kergetest kuni mõõdukateni. Kõige sagedasemad võimalikud kõrvaltoimed on kesknärvisüsteemi häired, vähenenud tähelepanu ja keskendumisvõime, unisus, kurnatus, ebakindel kõnnak, pearinglus, peavalu, iiveldus, oksendamine, kehakaalu tõus, närvilisus, unetus, silmade värisemine, tundehäired nagu sipelgate jooksmise tunne, isupuudus. Samaaegsel kasutamisel koos teiste antiepileptikumidega on kõrvaltoimetest teatatud umbes 50%-l patsientidest.

Üldised häired ja manustamiskoha reaktsioonid:

Sage: reaktsioonivõime langus välistele ärritajatele, väsimus, unisus, somnolentsus, kurnatus, pearinglus, peavalu, unetus, kehakaalu tõus, isutus, perifeerne turse või kogu keha turse (vedeliku kogunemine kudedesse), isu tõus.

Aeg-ajalt: juhuslikud vigastused, pearinglus.

Harv: võõrutusnähud (valu, valud rindkeres, higistamine)

Närvisüsteemi häired:

Sage: lihaste liigutamise häired, silmade värisemine, värisemine, mälukaotus, tundehäired, tõmbused, elavnenu, nõrgenenud või puuduvad refleksid, vähenenud tähelepanu ja keskendumisvõime, mõtetegevuse häired, kõnehäired, mäluhäired, ebakindel kõnnak.

Aeg-ajalt: segasus, vähenenud tundlikkus ärritajatele.

Harv: liikumishäired (näiteks suurenenud mootorika (korea-atetoos, düskineesia), lihastoonuse häire (düstoonia))

Seedetrakti häired:

Sage: oksendamine, iiveldus, kõhulahtisus, suukuivus, seedehäired, kõhukinnisus, kõhuvalu, hambumuse häired, igemepõletik, üldine haiguse tunne

Aeg-ajalt: kõhupuhitus

Väga harv: maksapõletik (hepatiit)

Psühhiaatrilised häired:

Sage: närvilisus, depressiivne meeleolu, orientatsioonikaotus, segasus, emotsionaalne labiilsus, ärevus. Lisaks on kliinilistes uuringutes alla 12-aastastel lastel esinenud agressiivset käitumist ja suurenenud lihaste tööd.

Aeg-ajalt: vaimsed häired (depressioon, psühhosid/hallutsinatsioonid), vaenulikkus

Silma kahjustused:

Sage: nägemishäired nagu nägemisnõrkus, kahelinägemine, nägemise halvenemine

Kõrva ja sisekõrva kahjustused:

Harv: kohin kõrvus (tinnitus)

Lihaste, sidekoe ja luude kahjustused:

Sage: liigesvalu, lihasvalu, seljavalu, luumurrud

Vere ja lümfisüsteemi häired:

Sage: valgeveriblede arvu vähenemine

Aeg-ajalt: veresuhkru väärtuste kõikumised

Harv: vereliistakute arvu vähenemine, suhkruhaigete veresuhkru taseme muutused

Südame häired:

Sage: veresoonte laienemine, kõrge vererõhk

Harv: südamepekslemine (palpitatsioonid)

Hingamisteede, rindkere ja mediastiinumi häired:

Sage: külmetushaigus, põletik neelu piirkonnas, kõha

Aeg-ajalt: hingamisraskused  
Harv: ülemiste hingamisteede infektsioonid

Naha ja nahaaluskoe kahjustused:

Sage: sügelus, nahasisene verejooks (purpur), mööduv nahalööve  
Harv: nõgeslööve, juuste väljalangemine, naha ja limaskestade turse (angioödeem)  
Väga harv: allergilised nahareaktsioonid (Stevens-Johnsoni sündroom ja multiformne erüteem)

Neeru ja kuseteede häired:

Sage: uriinipidamatus, kuseteede infektsioonid  
Harv: äge neerupuudulikkus

Suguelundite ja rinnanäärme häired:

Sage: impotentsus

Gabapentiini saavatel patsientidel on teatatud kõhunäärme põletiku (hemorraagiline pankreatiit), madala vererõhu, aeglase südamerütmi, teadvusetuse, südame kodade virvenduse, elektrokardiogrammi (EKG) muutuste ning villilise lööbe juhtudest.

Uuringud

Kasutades kombinatsioonis teiste antiepileptikumidega on teatatud maksaensüümide aktiivsuse suurenemisest.

Mõnedel patsientidel on täheldatud võimalikku annusest sõltuvat krampihoogude sagenemist. Samuti on teateid annusest sõltuvatest ebatüüpilistest korduvatest krampihoogudest.

**Kõrvaltoimetest teavitamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

**5. Kuidas Gabagamma't säilitada**

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistril.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

*Kõrge tihedusega polüetüleenpurgid*

Hoida purk tihedalt suletuna.  
Avatud pakendi kõlblikkusaeg on 12 nädalat.

*Blisterpakendid*

Hoida blister originaalpakendis.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

**6. Pakendi sisu ja muu teave**

- Toimeaine on gabapentiin. Üks kõvakapsel sisaldab 300 mg või 400 mg gabapentiini.
- Abiained on  
Kapsli sisu: laktoos, maisitärklis, talk  
Kapsli kest: želatiin, titaandioksiid (E 171)[ Gabagamma 300 mg], kollane raudoksiid (E 172)

[Gabagamma 300 mg ja Gabagamma 400 mg], punane raudoksiid (E172) [Gabagamma 400 mg].

**Kuidas Gabagamma välja näeb ja pakendi sisu**

Gabagamma 300 mg kõvakapslid on kollased läbipaistmatud želatiinist kõvakapslid.

Gabagamma 400 mg kõvakapslid on oranžid läbipaistmatud želatiinist kõvakapslid.

Pakendi suurused:

Blisterpakendid:

10, 20, 30, 50, 90, 100, 200 (2x100), 250 kõvakapslit

Haiglapakend: 500 (5x100), 1000 (10x100) kõvakapslit

Ühiku annus: 20x1, 60x1, 100x1 kõvakapslit

Purgid:

50, 100, 250 kõvakapslit

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

**Müügiloo hoidja:**

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG

Calwer Str. 7

71034 Böblingen

Saksamaa

**Tootja:**

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Sreinbeißstrasse 1 and 2

73614 Schorndorf

Saksamaa

või

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Wendlandstr. 1

29439 Lüchow

Saksamaa

või

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH

Göllstrasse 1

84529 Tittmoning

Saksamaa

või

Medis International a.s.

Karlovo náměstí 319/3

120 00 Prague 2

Tšehhi Vabariik

või

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG

Calwer Str. 7

70134 Böblingen

Saksamaa



**Infoleht on viimati uuendatud septembris 2014.**