

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Neupogen, 300 mikrogrammi (0,6 mg/ml) süstelahus süstlis Filgrastiim (*Filgrastimum*)

Enne ravimi kasutamist 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, apteekri või meditsiiniõega.
- 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, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Neupogen ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Neupogen'i kasutamist
3. Kuidas Neupogen'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Neupogen'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave
7. Juhised Neupogen'i süstimiseks

1. Mis ravim on Neupogen ja milleks seda kasutatakse

Neupogen on valgete vereliblede kasvufaktor (granulotsüütide kolooniat stimuleeriv faktor) ja kuulub ravimite hulka, mida nimetatakse tsütokiinideks. Kasvufaktorid on organismis loomulikult toodetavad valgud, aga neid saab valmistada ka biotehnoloogia abil raviotstarbeliseks kasutamiseks. Neupogen stimuleerib luuüdi tootma rohkem valgeid vereliblesid.

Erinevatel põhjustel võib tekkida valgete vereliblede arvu langus (neutropeenia), mis vähendab teie organismi vastupanuvõimet nakkushaigustele (infektsioonidele). Neupogen stimuleerib luuüdi kiiresti tootma uusi vere valgeliblesid.

Neupogen'i kasutatakse:

- valgete vereliblede arvu suurendamiseks pärast keemiaravi, et vältida infektsiooni teket;
- valgete vereliblede arvu suurendamiseks pärast luuüdi siirdamist, et vältida infektsiooni teket;
- enne suureannuselise keemiaravi tüvirakkude tootmise suurendamiseks luuüdis. Tüvirakud kogutakse ja siirdatakse teile tagasi pärast ravi lõppu. Need võetakse kas sobivalt doonorilt või teilt endalt. Tüvirakud lähevad tagasi luuüdisse ja toodavad uusi vererakke;
- valgete vereliblede arvu suurendamiseks neutropeenia korral, et vältida infektsiooni teket;
- kaugelearenenud HIV-infektsiooniga patsientidel infektsiooniriski vähendamiseks.

2. Mida on vaja teada enne Neupogen'i kasutamist

Ärge kasutage Neupogen'i:

- kui olete filgrastiimi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Neupogen'i kasutamist pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Enne ravi alustamist rääkige palun arstile **kui**:

- teil on sirprakuline aneemia, sest Neupogen võib põhjustada sirprakulist kriisi;
- olete allergiline naturaalse kummi (lateksi) suhtes. Süstla nõelakate võib olla valmistatud naturaalsest kummist ja võib põhjustada allergilisi reaktsioone;
- teil on osteoporoos (luuhaigus).

Palun teavitage viivitamatult oma arsti, kui ravi ajal Neupogen'iga:

- tekib valu vasakul ülakõhus, valu vasakul roidekaare all või vasaku õla tipus (need võivad olla põrna suurenemise (splenomegalia) või võimaliku põrnarebendi sümptomid);
- märkate ebataavalist veritsemist või verevalumite teket (need võivad olla vereliistakute arvu vähenemise sümptomid (trombotsütopeenia), sellega seoses väheneb verehüübimisvõime);
- ootamatult tekivad allergia nähud, nagu nahalööve, -sügelus või nõgestõbi, turse näol, huultel, keelel või teistel kehaosadel, hingeldus, vilistav hingamine või hingamisraskus, sest need võivad olla raske allergilise reaktsiooni ilmingud.

Ravivastuse puudumine filgrastiimi suhtes

Kui teil kaob ravivastus filgrastiimile või ravivastus ei ole püsiv, uurib arst selle põhjuseid, k.a seda, kas teil võivad olla tekkinud antikehad, mis neutraliseerivad filgrastiimi toime.

Vajadusel teie arst jälgib teid hoolikalt, vaata pakendi infolehe lõik 4.

Kui te olete raske kroonilise neutropeeniaga patsient, võib teil olla oht vereloome pahaloomulise kasvaja (leukeemia, müelodüsplastiline sündroom) tekkeks. Pidage nõu oma arstiga vereloome pahaloomulise kasvaja tekkeriski ja vajalike uuringute kohta. Kui teil tekib vereloome pahaloomuline kasvaja või on oht selle tekkeks, ei tohi te Neupogen'i kasutada, välja arvatud arsti ettekirjutusel.

Kui te olete tüviraku doonor, peab teie vanus olema vahemikus 16...60 aastat.

Olge eriti ettevaatlik teiste ravimitega, mis stimuleerivad valgeid vereliblesid.

Neupogen on üks ravimite hulgast, mis stimuleerivad vere valgeliblede tootmist. Teie arst peab alati talletama täpselt selle ravimi, mida te kasutate.

Muud ravimid ja Neupogen

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Rasedus ja imetamine

Neupogen'i ei ole rasedatel või imetavatel naistel uuritud.

On tähtis teatada oma arstile, kui te

- olete rase;
- arvate olevat rase või
- planeerite rasestuda.

Palun teavitage oma arsti, kui te rasestute ravi ajal Neupogen'iga. Teid võidakse paluda osalema Amgen'i raseduse jälgimise programmis. Kontaktandmed on selle infolehe lõpus.

Kui te kasutate Neupogen'i, peate imetamise lõpetama, kui arst ei ole määranud teisiti. Kui te imetate ravi ajal Neupogen'iga, võidakse teid paluda osalema Amgen'i imetamise jälgimise programmis. Kontaktandmed on selle infolehe lõpus.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Neupogen ei peaks avaldama mõju autojuhtimise ja masinatega töötamise võimele. Pärast Neupogen'i süstimist on siiski soovitatav oodata ja vaadata, kuidas te end tunnete, enne kui hakkate autot juhtima või masinatega töötama.

Neupogen sisaldab naatriumi ja sorbitooli

Neupogen sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi 0,6 mg/ml kohta, st on põhimõtteliselt naatriumivaba.

Neupogen sisaldab sorbitooli (E420). Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist konsulteerima oma arstiga.

3. Kuidas Neupogen'i kasutada

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

Kuidas Neupogen'i manustatakse ja kui palju peab manustama?

Neupogen'i manustatakse tavaliselt igapäevase süstena nahaalusesse koesse (subkutaanne süst). Seda võib manustada ka igapäevase aeglase süstena veeni (veenisisene infusioon). Annus sõltub teie haigusest ja kehakaalust. Teie arst ütleb teile, kui palju Neupogen'i peate süstima.

Patsiendid, kellele siirdatakse luuüdi pärast keemiaravi:

Teile manustatakse tavaliselt Neupogen'i esimene annus vähemalt 24 tundi pärast keemiaravi ja vähemalt 24 tundi pärast luuüdi siirdamist.

Teid või teie hooldajat võidakse õpetada tegema nahaalust süsti, et saaksite ravi kodus jätkata. Te ei tohi üritada seda proovida ilma eelneva põhjaliku tervishoiutöötaja koolitusega.

Kui kaua peab Neupogen'i kasutama?

Te peate Neupogen'i kasutama kuni teie valgete vereliblede arv on normaliseerunud. Valgete vereliblede arvu jälgimiseks tehakse regulaarselt vereproove. Arst määrab Neupogen'i ravi kestuse.

Kasutamine lastel

Neupogen'i kasutatakse laste raviks, kes saavad keemiaravi või kelle valgete vereliblede arv on väga madal (neutropeenia). Annustamine keemiaravi saavatel lastel on samasugune kui täiskasvanutel.

Kui te kasutate Neupogen'i rohkem kui ette nähtud

Ärge suurendage arsti poolt määratud annust. Kui te arvate, et olete süstinud rohkem kui ette nähtud, võtke ühendust oma arstiga nii ruttu kui võimalik.

Kui te unustate Neupogen'i kasutada

Kui te unustasite süstida või süstisite ettenähtust vähem, võtke ühendust oma arstiga nii ruttu kui võimalik. Ärge süstige kahekordset annust kui annus jäi eelmisel korral süstimata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Palun teavitage ravi ajal kohe oma arsti alljärgnevast:

- kui teil tekib allergiline reaktsioon, millega kaasneb nõrkus, vererõhu langus, hingamisraskus, näo turse (anafülaksia), nahalööve, sügelev lööve (urtikaaria e nõgestõbi), huulte, suu, keele või

kõri turse (angioödem) ning hingamisraskus (düspnoe); kasvajaga patsientidel esineb sageli ülitundlikkust;

- kui teil tekib köha, palavik ja hingamisraskus (düspnoe), sest see võib olla täiskasvanute ägeda respiratoorse distress sündroomi (ingl Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS) tunnus; kasvajaga patsientidel esineb aeg-ajalt ARDS-i;
- kui teil tekib valu vasakul ülakõhus, vasakul roidekaare all või õlas, sest tegemist võib olla probleemiga põrnas (põrna suurenemine (splenomegalia) või põrnarebend);
- kui te saate raske kroonilise neutropeenia ravi ja teie uriinis leidub verd (hematuuria). Kui teil tekib see kõrvaltoime või teie uriinis leidub valke (proteinuuria), võib arst määrata teile regulaarseid uriinianalüüse;
- kui teil on mistahes järgnev kõrvaltoime või nende kombinatsioon:
 - paistetused või tursed, millega seoses võib kaasneda harvem urineerimine, hingamisraskus, kõhu paistetused ja täitumistunne ning üldine väsimustunne; need sümptomid tekivad tavaliselt kiiresti.

Need võivad olla sümptomid aeg-ajalt (kuni 1 inimesel 100-st) tekkivale seisundile, mida nimetatakse kapillaaride lekke sündroomiks; see põhjustab vere lekkimist väikestest veresoontest teie kehasse ja vajab kiiresti arstiabi.

Neupogen'i väga sagedane kõrvaltoime on lihas- või luuvalu (lihas-skeleti valu), mida leevendavad tavapärased valuvaigistid (analgeetikumid). Patsientidel, kellele tehakse tüvirakkude või luuüdi siirdamist, võib tekkida siirik-peremehe vastu haigus, see on siirdatud doonorrakkude reaktsioon patsiendi vastu, kellele rakke siirdatakse, mille nähud ja sümptomid on lööve peopesadel või jalataldadel, haavandid ja valulikud kahjustused suus, soolestikus, maksas, nahal või silmades, kopsus, tupes ja liigestes. Tervetel tüvirakudoonoritel täheldatakse väga sageli valgete vererakkude arvu suurenemist (leukotsütoos) ja vereliistakute arvu vähenemist (trombotsütopeenia), mistõttu vere hüübimisvõime langeb; arst jälgib seda.

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

Väga sageli esinevad kõrvaltoimed (rohkem kui 1 Neupogen'i kasutaval inimesel 10 kohta):

Pahaloomulise kasvajaga patsientidel

- muutused vere keemilises analüüsis;
- teatud ensüümide tõus veres;
- söögiisu vähenemine;
- peavalu;
- suuõõne ja neelu piirkonna valu (orofarüngeaalne valu);
- köha;
- kõhulahtisus;
- oksendamine;
- kõhukinnisus;
- iiveldus;
- nahalööve;
- ebatavaline juuste väljalangemine või hõrenemine (alopeetsia);
- lihas- või luuvalu (lihas-skeleti valu);
- üldine nõrkus (asteenia);
- väsimus (jõuetus);
- seedetrakti limaskestast (katab seedekulglat suuõõnest kuni pärakuni) valulikkus ja turse (mukosiit);
- õhupuudus (düspnoe).

Tervetel tüviraku doonoritel

- vereliistakute arvu vähenemine (trombotsütopeenia), mis vähendab vere hüübimisvõimet;
- valgete vererakkude arvu suurenemine (leukotsütoos);
- peavalu;
- valu teie lihastes või luudes (lihas-skeleti valu).

Raske kroonilise neutropeeniaga patsientidel

- põrna suurenemine (splenomegalia);
- punaste vereliblede arvu vähenemine (aneemia);
- muutused vere keemilises analüüsis;
- teatud ensüümide taseme tõus veres;
- peavalu;
- ninaverejooks (epistaksis);
- kõhulahtisus;
- maksa suurenemine (hepatomegalia);
- nahalööve;
- valu teie lihastes või luudes (lihask-skeleti valu);
- liigesvalu (artralgia).

HIV-ga patsientidel

- valu teie lihastes või luudes (lihask-skeleti valu).

Sageli esinevad kõrvaltoimed (rohkem kui 1 Neupogen'i kasutaval inimesel 100 kohta):

Pahaloomulise kasvaja patsientidel

- allergilised reaktsioonid (ülitundlikkus ravimi suhtes);
- vererõhu langus (hüpotensioon);
- valu urineerimisel (düsuuria),
- valu rindkeres;
- verikõha (hemoptüüs).

Tervetel tüviraku doonoritel

- teatud ensüümide taseme tõus veres;
- õhupuudus (düspnoe);
- põrna suurenemine (splenomegalia).

Raske kroonilise neutropeeniaga patsientidel

- põrnarebend;
- vereliistakute arvu vähenemine (trombotsütopeenia), mis vähendab vere hüübimisvõimet;
- muutused vere keemilises analüüsis;
- naha veresoontepõletik (naha vaskuliit);
- ebataoline juuste väljalangemine või hõrenemine (alopeesia);
- haigus, mis põhjustab luukoe hõrenemist, selle tagajärjel muutub luu nõrgemaks, rabedamaks ja kergemini murduvaks (osteoporoos);
- veri uriinis (hematuuria);
- süstekoha valu.

HIV-ga patsientidel

- põrna suurenemine (splenomegalia).

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (rohkem kui 1 Neupogen'i kasutaval inimesel 1000 kohta):

Pahaloomulise kasvaja patsientidel

- põrnarebend;
- põrna suurenemine (splenomegalia);
- tugev valu luudes, rindkeres, kõhus või liigestes (sirprakulise aneemia kriis);
- siirdatud luuüdi äratõuge (siirik-peremehe vastu haigus);
- liigesvalu ja –turse, sarnane podagrale (pseudopodagra);
- raskekujuline kopsupõletik, mis põhjustab hingamisraskust (äge respiratoorne distress-sündroom);
- kopsud ei tööta nagu peab, põhjustades õhupuudust (hingamispuudulikkus);
- kopsuturse ja/või vedeliku kogunemine kopsudes (kopsuõdem);

- kopsupõletik (interstitsiaalne kopsuhaigus);
- kopsu röntgenuuringu tulemus ei ole normis (kopsuinfiltraadid);
- ploomivärvi, kõrgenenud, valulikumad kohad jäsemetel ning mõnikord näol ja kaelal koos palavikuga (Sweet'i sündroom);
- naha veresoonte põletik (naha vaskuliit);
- reumatoidartriidi ägenemine;
- uriini ebatavaline muutus;
- valu;
- maksakahjustus, mis on põhjustatud väikeste maksaveenide sulgusest (oklusiivne veenahaigus);
- verejooks kopsust (kopsuhemorraagia);
- muutused organismi vedelikuregulatsioonis ja sellest tingitud turse.

Tervetel tüviraku doonoritel

- põrnarebend;
- tugev valu luudes, rindkeres, kõhus või liigestes (sirprakulise aneemia kriis);
- ootamatu eluohtlik allergiline reaktsioon (anafülaktiline reaktsioon);
- muutused vere keemilises analüüsis;
- kopsuverejooks (pulmonaalne hemorraagia);
- veriköha (hemoptüüs);
- ebatavaline leid kopsude ülesvõttel (kopsuinfiltraadid);
- puudulik hapniku imendumine kopsudes (hüpoksia);
- teatud ensüümide taseme tõus veres;
- reumatoidartriidi süvenemine.

Raske kroonilise neutropeeniaga patsientidel

- tugev valu luudes, rindkeres, kõhus või liigestes (sirprakulise aneemia kriis);
- valgu esinemine uriinis (proteinuuria).

HIV-ga patsientidel

- tugev valu luudes, rindkeres, kõhus või liigestes (sirprakulise aneemia kriis).

Kõrvaltoimetest teavitamine

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

5. Kuidas Neupogen'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2°C...8°C).

Hoida süstel välispakendis, valguse eest kaitstult.

Juhuslik külmumine ei kahjusta Neupogen'i.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud süstli etiketil ja pakendil pärast „Kõlblik kuni” või „EXP”. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge kasutage seda ravimit kui täheldate lahuse värvi muutust, hägusust või osakeste esinemist, lahus peab olema selge, värvitu.

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

Mida Neupogen sisaldab

- Toimeaine on filgrastiim, 300 mikrogrammi (0,6 mg/ml).
- Teised koostisosad on naatriumatsetaat, sorbitool (E420), polüsorbaat 80 ja süstevesi.

Kuidas Neupogen välja näeb ja pakendi sisu

Neupogen on selge värvitu süstelahus/infusioonilahuse kontsentraat (steriilne kontsentraat) süstlis.

Pakendis on üks või viis süstlit. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:

Amgen Europe B.V.
Minervum 7061
4817 ZK Breda
Holland

Tootjad:

Amgen Europe B.V.
Minervum 7061
4817 ZK Breda
Holland

Amgen Technology Ireland (ADL)
Pottery Road
Dun Laoghaire
Co Dublin
Iirimaa

Seda ravimit turustatakse Euroopa Majanduspiirkonnas nimetuse all Neupogen, välja arvatud Küpros, Kreeka ja Itaalia, kus seda nimetatakse Granulokine.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja esindaja poole:

Covalent OÜ
Pärnu mnt 102 c, 11312 Tallinn
Tel: 6600945

Infoleht on viimati uuendatud veebruaris 2015

7. Juhised Neupogen'i süstimiseks

Sellest lõigust leiate teavet selle kohta, kuidas Neupogen'i süstida.

Oluline: ärge proovige ennast süstida enne, kui arst või meditsiiniõde on teid koolitanud.

Neupogen'i süstitakse nahaalusesse koesse. Seda nimetatakse subkutaanseks süstiks.

Varustus, mida vajate

Iseendale nahaaluse süsti tegemiseks vajate:

- uut süstlit Neupogen'iga;
- alkoholiga niisutatud puhastuslappe vm samaväärset.

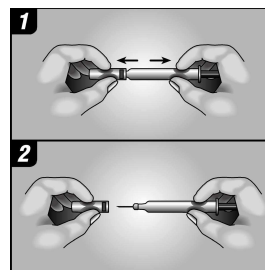
Mida ma teen enne Neupogen'i süstimist endale naha alla?

1. Võtke üks ümbrises süstal külmkapist välja ja jätke ligikaudu 30 minutiks toatemperatuurile, või hoidke ettevaatlikult peos mõne minuti vältel. See muudab süstimise mugavamaks. **Ärge** soojendage Neupogen'i muul viisil (ärge näiteks soojendage seda mikrolaineahjus ega kuumas vees).
2. Ärge raputage süstlit.
3. Võtke ümbris kätte ja tõmmake paberkate ümbrise pealt ära.
4. Eemaldage ümbris ja asetage süstel peopessa.
5. **Ärge** eemaldage nõelakatet enne, kui olete valmis süstima.
6. Kontrollige kõlblikkusaega süstli etiketil (EXP:). Kui märgitud kuu viimane päev on möödas, ärge seda kasutage.
7. Kontrollige Neupogen'i välimust. See peab olema selge ja värvitu lahus. Kui see on värvi muutnud, hägune või sisaldab osakesi, ärge kasutage seda.
8. **Peske hoolikalt käsi.**
9. Leidke mugav, hästivalgustatud koht ja seadke kõik vajalik käeulatusse.

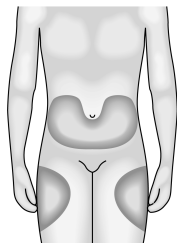
Kuidas ma Neupogen'i süstimiseks ette valmistan?

Enne Neupogen'i süstimist peate toimima järgnevalt:

1. Vältimaks nõela paindumist, hoidke ettevaatlikult kinni süstli klaasmahutist. Eemaldage ettevaatlikult nõelalt kate ilma seda keeramata, nagu on näidatud joonisel 1 ja 2.
2. Ärge puudutage nõela ega suruge kolbi.
3. Võite märgata süstlis pisikest õhumulli. Te ei pea seda õhumulli enne süstimist eemaldama. Õhumulliga lahuse süstimine on ohutu.
4. Nüüd võite süstlit kasutada.



Kuhu ma süstin?



Kõige sobivamad kohad enda süstimiseks on reie ülaosa ja kõht. Kui teid süstib keegi teine, võib ta süstida ka õlavarre tagakülge.

Võite valida süstimiseks uue koha, kui märkate punetust või valulikkust.

Kuidas ma süstin?

1. Desinfitseerige nahk alkoholiga niisutatud puhastuslapiga ja võtke nahk (pigistamata) pöidla ja nimetissõrme vahele.
2. Torgake nõel täielikult naha sisse nagu meditsiiniõde või arst on teile näidanud.
3. Tõmmake kolbi veidi tagasi, et kontrollida, kas nõel ei ole sattunud veresoonda. Kui näete süstlas verd, tõmmake nõel välja ja torgake see teise kohta.
4. Suruge kolbi aeglaselt ja ühtlaselt, hoides nahavolti sõrmede vahel kuni süstal on tühi.
5. Eemaldage nõel ja laske nahk lahti.
6. Süstekoht võib pisut veritseda. Võite süstekohtale vajutada vatitupsu. Ärge hõõruge süstekohta. Vajadusel võite süstekohtale panna plaastri.
7. Ühe süstlaga tohib süstida ainult üks kord. Ärge enam kasutage Neupogen'i, mis on jäänud süstlasse.

Pidage meeles: probleemide korral ärge kartke arstilt või meditsiiniõelt abi või nõu küsida.

Kasutatud süstalde hävitamine

- Ärge pange kasutatud nõelale katet tagasi, kuna võite ennast kogemata vigastada.
- Hoidke kasutatud süstlaid lastele varjatud ja kättesaamatus kohas.

- Kasutatud süstlaid ei tohi ära visata koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse kasutatud süstlaid või süstlaid, mida enam ei vajata.

Järgnev informatsioon on mõeldud ainult meditsiinipersonalile või tervishoiutöötajale:

Kasutamisel infusioonilahuse kontsentratsioonina tuleb Neupogen'i lahjendada 20 ml 5% glükoosilahuses. Täpne informatsioon vt ravimi omaduste kokkuvõttest.