

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Valproate sodium Sandoz 500 mg, toimeainet prolongeeritult vabastavad tabletid

Naatriumvalproaat/valproehape

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 Valproate sodium Sandoz 500 mg ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Valproate sodium Sandoz 500 mg võtmist
3. Kuidas Valproate sodium Sandoz 500 mg võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Valproate sodium Sandoz 500 mg säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Valproate sodium Sandoz 500 mg ja milleks seda kasutatakse

Valproate sodium Sandoz 500 mg on ravim epilepsia ja mania raviks.

Valproate sodium Sandoz 500 mg ravimit kasutatakse järgmiste epilepsiaavormide raviks:

- ajuhäirest tingitud lühiajalised teadvusekaotuse hood (*petit mal*);
- äkilised lihastõmbused (müokloonid);
- rütmiline krampihoog, millega kaasneb (lihas)toonuse tõus (*grand mal*);
- eelpool nimetatute segavormid;
- krambid ilma lihastoonuse tõusuta (atoonilised hood).

Valproate sodium Sandoz 500 mg võib kasutada ka teistele epilepsiaravimitele allumatute epilepsiaavormide puhul, nagu näiteks:

- epilepsia, mis ei ole seotud liigutuste või (lihas)toonuse tõusuga;
- epilepsia, mis võib avalduda nii aistinguhäirete kui ka tahtmatute liigutustena.

Valproate sodium Sandoz 500 mg tablette võib kasutada nii üksi kui ka koos teiste epilepsiaavastaste ravimitega.

Valproate sodium Sandoz't kasutatakse mania raviks, mille olemasolul võite te end tunda väga erutatuna, ülevas meeleolus, agiteerituna, entusiastliku või üliaktiivsena. Mania ilmneb haiguse korral, mida nimetatakse „bipolaarseks häireks“. Valproate sodium Sandoz't võib kasutada siis, kui liitiumi ei ole võimalik kasutada.

2. Mida on vaja teada enne Valproate sodium Sandoz 500 mg võtmist

Ärge võtke Valproate sodium Sandoz 500 mg:

- kui olete naatriumvalproaadi ja/või valproehappe või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline,
- kui teil on diagnoositud maksa- või pankrease talitluse häire,
- kui teil või kellelgi teie perekonnas on diagnoositud eelkõige ravimitega seotud raske maksakahjustus,
- kui teil on vere punapigmendi tekkehäirest tingitud haigus (porfüüria),
- kui teil võib tekkida verejookse.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

- kui teil on ees operatsioon või hambakirurgia protseduur või teil tekivad iseeneslikult verevalumid või verejooks (vt „Võimalikud kõrvaltoimed“). Sel juhul peab arst teie verepilti jälgima;
- kui Valproate sodium Sandoz 500 mg tablette kasutatakse imikutel või alla kolmeaastaste laste raskete epilepsiavormide ravis (eelkõige kombinatsioonis aju väärarengu, vaimse mahajäämuse ning teatud geneetiliste ja/või ainevahetushaigustega); esimesel kuuel ravikuul on tõusnud risk maksa intoksikatsiooni tekkeks, seda eelkõige väga väikestel lastel. Maksa intoksikatsiooni oht on eriti suur, kui patsient saab kombineeritud ravi teiste epilepsiavastaste ravimitega;
- pidage viivitamatult nõu oma arstiga, kui teil tekib Valproate sodium Sandoz 500 mg ravi ajal järgmisi kaebusi: nõrkus, kehaline nõrkus või vaimsed häired, söögiisu kadu (anoreksia), apaatia, unisus, korduv oksendamine, kõhuvalu, haigushoogude/krampide taasteke või ägenemine ja/või veritsusaja pikenemine. Põhjuseks võib olla maksa- või kõhunäärmepõletik või ammoniaagi sisalduse tõus veres. Patsientidel, kellel kahtlustatakse ainevahetushäireid, eelkõige ureatsükli ensüümide häired, tuleb seetõttu enne raviga alustamist teha ainevahetusuuringud;
- kui teil on neerutalitluse häire. Arst võib pidada vajalikuks annust vähendada, et valproehappe sisaldus veres oleks väiksem;
- kui teil on ureatsükli häire, kus organismi kuhjub liiga palju ammoniaaki;
- kui teil on naha ja/või siseorganite põletikulaadseid haigusi (süsteemne erütematoosne luupus). Valproate sodium Sandoz 500 mg toimel võib see haigus ägeneda või aktiveeruda;
- kui täheldate, et olete kaalus juurde võtnud (eriti ravi alguses). See võib olla seotud söögiisu tõusuga (vt lõik 4 “Võimalikud kõrvaltoimed”). Te peaksite jälgima oma kehakaalu ning hoidma selle tõusu võimalikult väikesel tasemel;
- kui teil on olnud luuüdi kahjustust.

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

Märkus:

Tablettide jäägid võivad ilmuda väljaheitesse.

Pidage nõu oma arstiga, kui mõni eelpool nimetatust kehtib teie puhul hetkel või on kehtinud varem.

Lapsed ja noorukid

Lapsed ja alla 18-aastased noorukid:

Valproate sodium Sandoz't ei tohi kasutada lastel ja alla 18-aastastel noorukitel mania raviks.

Muud ravimid ja Valproate sodium Sandoz 500 mg

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

Valproate sodium Sandoz 500 mg ja teised ravimid võivad vastastikku teineteise ravi- ja kõrvaltoimeid mõjutada. Seetõttu võib osutuda vajalikuks annust kohandada. See kehtib muuhulgas järgmiste ravimite kasutamisel:

- Antipsühhootikumid, MAO inhibiitorid, antidepressandid ja bensodiasepiinid (psühhiaatriliste häirete ravimid). Nende ravimite toimed võivad Valproate sodium Sandoz 500 mg ravi ajal tugevneda.
- Fenobarbitaal (epilepsiavastane ravim). Fenobarbitaali sisaldus veres võib suurened (eelkõige lastel).
- Primidoon (epilepsiavastane ravim). Primidooni sisaldus veres võib suurened ning seetõttu kõrvaltoimed sagedasemad (nt dementsus). See möödub pikaajalise ravi käigus.
- Fenütoiin (epilepsiavastane ravim). Fenütoiini sidumata vormi sisaldus veres võib suurened ning seetõttu võivad tekkida võimalikud üleannustamise sümptomid. Eriti võib see ilmneda lastel klonasepaami (epilepsiavastane ravim) ja valproehappe samaaegsel kasutamisel.

- Karbamasepiin (epilepsiavastane ja psühhiaatriliste häirete ravim). Valproate sodium Sandoz 500 mg samaaegse ravi korral võivad karbamasepiini toksilised toimed tugevneda.
- Lamotrigiin (epilepsiavastane ravim). Eelkõige lastel suurendab see kombinatsioon (raskete) nahareaktsioonide riski. Valproehape võib aeglustada lamotrigiini ainevahetust organismis.
- Topiramaat (epilepsiavastane ravim).
- Zidovudiin (HIV nakkuse ravim). Valproehappe toimel võib zidovudiini kontsentratsioon veres suureneda.
- Muud krambivastased ravimid (epilepsiavastased ravimid nagu fenütoiin, fenobarbitaal ja karbamasepiin). Valproehappe sisaldus veres võib väheneda.
- Rifamitsiin (bakteriaalsete infektsioonide ravim). Valproehappe sisaldus veres võib väheneda.
- Felbamaat (epilepsiavastane ravim). Valproehappe ja felbamaadi sisaldus veres võib suureneda..
- Meflokiin (ravim malaaria raviks ja profülaktikaks). Kui samal ajal võtta ravimit Valproate sodium Sandoz 500 mg, võivad tekkida epilepsiahood.
- Teatud maksaensüümide aktiivsust pärssivad ravimid (nt tsimetidiin, erütromütsiin või fluoksetiin). Valproehappe sisaldus veres võib suureneda.
- Karbapeneemid (bakteriaalsete infektsioonide ravimid). Valproehappe ja karbapeneemide kombinatsiooni tuleb vältida, sest see võib nõrgendada valproehappe toimet.
- Atsetüülsalitsüülhape (vere vedeldaja või valuvastane ravim). Valproehape võib selle ravimi toimet tugevdada. Maksa intoksikatsiooni ohu tõttu ei soovitata neid ravimeid samaaegselt kasutada alla 3-aastastel lastel.
- Valproaat ja ravimid nagu atsetüülsalitsüülhape. Valproaadi sisaldus veres võib suureneda.
- Kolestüramiin (kolesterooli alandav ravim). Valproaadi imendumine võib väheneda.
- Klonasepaam (epilepsiavastane ravim). Valproehappe ja klonasepaami samaaegsel kasutamisel patsientidel, kellel on anamneesis absantsi-tüüpi krampid, ilmnesid absantsi-tüüpi hood.
- Alkohol. Valproaat võib tugevdada alkoholi toimeid.

Teavitage palun oma arsti, kui te peate valproaatravi ajal tarvitama kodeiini.

Valproate sodium Sandoz 500 mg koos toidu ja joogiga

Söök: tablette võib võtta 1 tund enne söömist või söögi ajal, kuid alati samal moel, neelates need vee abil alla (ei sobi gaseeritud joogid nt limonaad). Toit ei mõjuta olulisel määral imendumist.

Alkohol: Valproate sodium Sandoz 500 mg ei soovitata võtta koos alkoholiga, sest see võib provotseerida krambihoo teket ning tugevdada alkoholi toimet.

Rasedus ja imetamine

Rasedus

Enne Valproate sodium Sandoz 500 mg ravi peab fertiilses eas naise nõustama vastava eriala spetsialist. Toimeaine võib olla kahjulik sündimata lapsele, seda eelkõige juhul, kui ravimit võetakse esimesel kolmel raseduskuul. Nagu enamus epilepsiavastaseid ravimeid, on ka selle ravimi kahjulikud toimed tõestatud loomkatsetes. Epilepsiavastaseid ravimeid võtvatel rasedatel on suurem risk sünnitada väärarenguga laps. Raseduse ajal naatriumvalproaati võtnud emadel on sündinud seljaajusonga või näo väärarengutega lapsi. Kui epilepsiahaige naine soovib rasedusta, tuleb hoolikalt kaaluda ravi jätkamise või ärajätmisega seotud riske. Rasestumissoovi korral tuleb sellest eelnevalt rääkida oma arstiga.

Mõned väärarengud (nagu *spina bifida* ehk seljaajusong) on raseduse esimestel kuudel amniotsenteesi abil tuvastatavad.

Erandjuhtudel on raseduse ajal naatriumvalproaati kasutanud emade lastel tekkinud verehüübivushäire. Seetõttu tuleb vastsündinutel jälgida verehüübivusnäitajaid (võttes vereproove). Kui te olete rase või rasestumisealine naine ei tohi te seda ravimit mania raviks kasutada, välja arvatud juhul, kui see on selgesõnaliselt soovitatud teie arsti poolt. Kui te olete rasestumiseas naine, peate te ravi ajal kasutama efektiivseid rasestumisvastaseid vahendeid.

Imetamine

Naatriumvalproaat eritub osaliselt rinnapiimaga. Kui te soovite last rinnaga toita, tuleb hoolikalt kaaluda võimalikke ohte seoses kõrvaltoimete tekkega lapsel. Te võite last rinnaga toita tingimusel, et

last jälgitakse kõrvaltoimete suhtes (nagu unisus, söömiskäitumus, oksendamine, täppverevalumid nahal).

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Valproate sodium Sandoz 500 mg võib põhjustada kõrvaltoimeid, nagu peapööritus, uimasus ja unisus, mis võib teie reaktsioonikiirust aeglustada. Te peate seda arvestama, kui juhite autot või töötate masinatega.

Ka epilepsia ise on põhjus olla ettevaatlik nende tegevuste korral, eriti kui puudub pikk sümptomivaba periood.

Valproate sodium Sandoz 500 mg sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab 47 mg naatriumi annuse kohta. Seda tuleb arvestada, kui olete piiratud naatriumisaldusega dieedil.

3. Kuidas Valproate sodium Sandoz 500 mg võtta

Võtke Valproate sodium Sandoz 500 mg alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Neelake tabletid või tabletiosad närimata kujul alla koos klaasitäie veega (ärge kasutage gaseeritud jooke, nagu näiteks limonaadi). Kui ravi alguses või ravi ajal tekivad seedetrakti ärritusnähud, tuleb tablette võtta koos toiduga või peale sööki.

Valproate sodium Sandoz 500 mg prolungeeritult toimeainet vabastatavaid tablette saab poolitada.

Arst määrab, kui palju Valproate Sandoz 500 mg te peate võtma.

Tavaliselt määrab ta teile ravi alguses madala annuse Valproate Sandoz 500 mg ning suurendab seda aeglaselt teile parima annuseni. Üldiselt on **tavaline annus**:

Epilepsia

Täiskasvanud ja lapsed

Algannus: ravi alustatakse naatriumvalproaadi annusega 10...15 mg/kg kehakaalu kohta päevas, mida võetakse kahe või enama annusena

Vajadusel suurendatakse naatriumvalproaadi annust nädala jooksul 5...10 mg/kg kehakaalu kohta päevas, kuni soovitatud ravitoime on saavutatud.

Säilitusannus: tavaliselt võetakse naatriumvalproaati 20...30 mg/kg kehakaalu kohta päevas.

Täiskasvanud: 9...35 mg naatriumvalproaati /kg kehakaalu kohta päevas.

Lapsed: 15...60 mg naatriumvalproaati /kg kehakaalu kohta päevas.

Sobiv säilitusannus võetakse tavaliselt ühe-kahe annusena toidukordade ajal.

Ärge ületage suurimat lubatud naatriumvalproaadi päevaannust 60 mg/kg kehakaalu kohta.

Lapsed kehakaaluga alla 20 kg

Selles patsientide rühmas tuleb kasutada muud valproaadi ravimvormi, sest annust tuleb tiitrida.

Mania

Ööpäevane annus määratakse kindlaks ja kontrollitakse teie arsti poolt.

Algannus:

Soovitatav ööpäevane algannus on 750 mg.

Keskmine ööpäevane annus:

Soovitatavad ööpäevased annused jäävad tavaliselt vahemikku 1000 mg ja 2000 mg.

Kui teil on tunne, et Valproate sodium Sandoz 500 mg toime on liiga tugev või liiga nõrk, rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Ravi kestus

Arst ütleb teile, kui kaua peate Valproate sodium Sandoz 500 mg tablette võtma. Ärge lõpetage ravi enneaegselt, sest haigusnähud võivad taastuda.

Kui te võtate Valproate sodium Sandoz 500 mg rohkem kui ette nähtud

Kui olete võtnud liiga palju Valproate sodium Sandoz 500 mg tablette, võtke viivitamatult ühendust oma arsti või apteekriga. Üleannustamise sümptomid võivad olla: lihasetoonuse tõusuga kulgev koomaseisund, reflekside nõrgenemine, pupillide ahenemine (mioos), segasus, unisus, metaboolne atsidoos, naatriumi sisalduse tõus seerumis ning südame- või hingamisfunktsiooni häired. Lisaks on nii lastel kui ka täiskasvanutel suured annused põhjustanud neuroloogilisi häireid, nagu suurenenud kalduvus krampide tekkeks ja käitumuslikud muutused.

Kui te unustate Valproate sodium Sandoz 500 mg võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui tablett jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te unustate ühe annuse vahele, võtke see järgi kohe kui meenub, va kui on käes juba uus ravimi võtmise aeg. Viimasel juhul jätkake tavapärast raviskeemi.

Kui te lõpetate Valproate sodium Sandoz 500 mg võtmise

Ärge katkestage mitte ühelgi juhul Valproate sodium Sandoz 500 mg ravi ilma arstiga nõu pidamata.

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

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Järgnevalt loetletud kõrvaltoimed on klassifitseeritud esinemissageduse alusel. Sageduste jaotus on järgmine:

väga sage: võivad tekkida enam kui ühel inimesel 10-st

sage: võivad tekkida kuni 1 inimesel 10-st

aeg-ajalt: võivad tekkida kuni 1 inimesel 100-st

harv: võivad tekkida kuni 1 inimesel 1000-st

väga harv: võivad tekkida kuni ühel inimesel 10 000-st

teadmata: esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel

Vere ja lümfisüsteemi häired

Vererakkude arvu muutused seoses luuüdi ajutise supressiooniga:

Sage: muutused vererakkude arvus (vereliistakute arvu langus), millega kaasneb kalduvus verevalumite ja verejooksude tekkeks (trombotsütopeenia). Verejooks.

Luuüdi supressioon võib aeg-ajalt viia raskete verepildi muutusteni, nagu näiteks:

Väga harv: väga tõsised muutused vererakkude arvus (valgevereliblede puudus), millega kaasneb äkki tekkinud kõrge palavik, tugev kurguvalu ja mädavillid suus (agranulotsütoos)

Väga harv: aneemia

Väga harv: kõigi vererakkude arvu vähenemine (pantsütopeenia)

Väga harv:

- liiga palju valgevereliblesid veres (lümfotsütoos).

Väga harv:

- veritsusaja pikenemine seoses verehüüvete tekke häire ja/või teatud vereliistakute haigusega (faktor VIII/von Willebrandi faktori puudus)

Harv:

- veres valgukontsentratsiooni (fibrinogeeni) langus

- hüponatreemia.

Reproduktiivse süsteemi ja rinnanäärme häired

Sage:

- menstruatsioonitsükli häired

Harv:

- menstruatsioonitsükli ärajäämine, polütsüstilised munasarjad, testosterooni taseme tõus

Väga harv:

- rinnanäärmete suurenemine meestel.

Närvisüsteemi häired

Sage:

- käte värisemine
- peavalu
- uimasus
- unisus
- apaatia
- koordinatsioonihäired (ataksia), nt tuikuv kõnnak
- paresteesiad

Aeg-ajalt:

- hüperaktiivsus
- ärrituvus
- krampide tekkega seotud nähud:
- segasus
- teadvusehäired (stuupor) või hüpersomnia (letargia), mis viib ajutise kooma tekkeni (entsefalopaatia)

Harv:

- silmade värin, tahtele allumatud silmaliigutused (nüstagm)
- pearinglus

Väga harv:

- ajutised vaimsed häired seoses ajumahu mööduva vähenemisega
- mööduv Parkinsoni tõbi (lihastõmbelused, liigutuste häired, nn maskitaoline nägu jne)
- hallutsinatsioonid
- agressiivne käitumine

Teadmata:

- sedatsioon, ekstrapüramidaalsed häired.

Seedetrakti häired

Aeg-ajalt:

- iiveldus, oksendamine, hüpersalivatsioon, seedetrakti häired (nt kõhuvalu ja kõhulahtisus, mis on mööduva kuluga ja ilmnevad ravi alguses)

Harv:

- kõhunäärme põletik (pankreatiit).

Maksa ja sapiteede häired

Aeg-ajalt:

Eelkõige esimesel kuuel ravikuul võivad tekkida maksatalitluse häired, millega mõnikord kaasneb suurenenud ammoniaagi sisaldus veres (uriinis tuntav ammoniaagi lõhn) ning unisus. Eriti lastel võib see olla väga raske ja lõppeda surmaga (vt ka lõik „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“).

Naha ja nahaaluskoe kahjustused

Sage:

- ajutine juuste väljalangemine

Harv:

- juuksevärvi helenemine
- nahaveresoonte põletik
- nahareaktsioonid, nagu näiteks nahalööve (eksantematoosne lööve)
- nahalööve punaste (leemendavate) ebaregulaarsete laikudega (multiformne (eksudatiivne) erüteem)

Väga harv:

- rasked, ägedad (ülitundlikkus-) reaktsioonid, millega seoses tekivad palavik ja nahavillikesed/naha koorumine (toksiline epidermaalne nekrolüüs)
- raske ülitundlikkusreaktsioon koos (kõrge) palavikuga, punaste täppide tekkega nahale, liigesevaluga ja/või silmade põletikuga (Stevens-Jonhsoni sündroom)
- juuksestruktuuri muutused

Teadmata:

- ülitundlikkusreaktsioon, nn DRESS sündroom.

Muud

Sage:

- kehakaalu tõus (vt ka lõik „Kuidas Valproate Sandoz 500 mg võtta“) või kehakaalu langus, söögiisu suurenemine või vähenemine

Aeg-ajalt:

- vedeliku kogunemine kättesse ja jalgadesse (perifeersed tursed)

Harv:

- suu limaskestast põletik (stomatiit)
- vere punapigmenti tekket häirest tingitud haigus (porfüüria)
- naha ja/või siseorganite põletikulaadne haigus (süsteemne erütematoosne luupus)
- kuulmiskadu (ajutine või püsiv)
- kääbuskasv (Fanconi sündroom)

Väga harv:

- öine voodi märgamine
- kumin kõrvades
- ülitundlikkus (allergiline reaktsioon)
- madal kehatemperatuur.

Luuhäired

On olnud teateid luuhäiretest, sealhulgas osteopeenia ja osteoporoos (luude hõrenemine) ning luumurdudest. Rääkige oma arstiga, kui te saate pikaajalist ravi antiepileptikumidega, teil on osteoporoos või te võtate steroide.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. 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 Valproate sodium Sandoz 500 mg säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

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 Valproate sodium Sandoz 500 mg sisaldab

- Toimeained on naatriumvalproaat ja valproehape.

Üks toimeainet prolongeeritult vabastav tablett sisaldab 333 mg naatriumvalproaati ja 145 mg valproehapet (vastab kokku 500 mg naatriumvalproaadile)

- Teised koostisosad on

Tableti sisu

Kolloidne veevaba ränidioksiid , kolloidne hüdreeritud ränidioksiid, etüütselluloos, hüpromelloos, sahhariinnaatrium (E 954)

Tableti kate

Hüpromelloos, makrogool 6000, metakrüülhappe-etüülakrülaadi kopolümeeri (1:1) 30% dispersioon, talk, titaandioksiid (E 171)

Kuidas Valproate sodium Sandoz 500 mg välja näeb ja pakendi sisu

Valged, ovaalsed poolitusjoonega tabletid.

Tabletid on pakendatud blisterribadesse, mis asuvad karbis.

Tabletid on pakendatud 20, 30, 50, 60, 90, 100 ja 200 kaupa pakenditesse.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloo hoidja ja tootja

Müügiloo hoidja:

Sandoz d.d.

Verovškova 57

SI-1000, Ljubljana

Sloveenia

Tootjad:

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Saksamaa

LEK S.A.

Ul. Podlipie 16

95-010 Stryków

Poola

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana

Sloveenia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloo hoidja kohaliku esindaja poole:

Sandoz d.d. Eesti filiaal

Pärnu mnt 105

11312 Tallinn

Tel: +372 6652 400

Infoleht on viimati uuendatud jaanuaris 2014