

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Mirtazapin Actavis, 15 mg suus dispergeeruvad tabletid
Mirtazapin Actavis, 30 mg suus dispergeeruvad tabletid
Mirtazapin Actavis, 45 mg suus dispergeeruvad tabletid
Mirtasapiin

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, 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 Mirtazapin Actavis ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Mirtazapin Actavis'e võtmist
3. Kuidas Mirtazapin Actavis't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Mirtazapin Actavis't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Mirtazapin Actavis ja milleks seda kasutatakse

Mirtazapin Actavis kuulub ravimite gruppi, mida nimetatakse antidepressantideks. Mirtazapin Actavis't kasutatakse depressiooni raviks.

2. Mida on vaja teada enne Mirtazapin Actavis'e võtmist

Ärge võtke Mirtazapin Actavis't

- kui te olete toimeaine või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline. Kui see nii on, rääkige sellest oma arstile esimesel võimalusel enne Mirtazapin Actavis'e võtmist.
- kui te võtate või olete hiljuti (viimase kahe nädala jooksul) võtnud ravimeid, mida kutsutakse monoaminooksüdaasi inhibiitoriteks (MAOI-d).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Lapsed ja noorukid

Mirtazapin Actavis't ei kasutata tavaliselt lastel ja alla 18-aastastel noorukitel, kuna tõhusust ei ole tõestatud. Samuti peate te teadma, et alla 18-aastastel patsientidel on selle ravimiterühma preparaate võttes suurem risk kõrvaltoimete, nagu enesetapukatsed, enesetapumõtted ja vaenulikkus (peamiselt agressiivsus, muutlik käitumine ja viha), tekkeks. Sellest hoolimata võib arst kirjutada Mirtazapin Actavis't välja alla 18-aastastele patsientidele, juhul kui ta otsustab, et see on patsiendi huvides parim. Kui teie arst on kirjutanud Mirtazapin Actavis't välja alla 18-aastasele patsiendile ja teil on selle suhtes kahtlusi, palun pöörduge uuesti arsti poole. Te peate koheselt arstile teatama, kui mõni ülalmainitud sümptomitest tekib või ägeneb alla 18-aastasel patsiendil, kes võtab Mirtazapin Actavis't. Samuti ei ole veel uuritud Mirtazapin Actavis'e pikaajalist ohutust, mis hõlmab kasvu, küpsust ja tunnetuslikku ning käitumuslikku arengut. Lisaks on selles vanusegrupis, võrreldes täiskasvanutega, täheldatud märkimisväärtset kehakaalu tõusu mirtasapiini ravi vältel.

Enesevigastamise- ja enesetapumõtted ning depressiooni või ärevushäire süvenemine

Kui teil on depressioon võivad teil mõnikord tekkida enesevigastamise- või enesetapumõtted. Need võivad tekkida sagedamini kui te hakkate võtma esimest korda antidepressante, sest need ravimid nõuavad toimimiseks aega, tavaliselt ligikaudu kaks nädalat, kuid vahel kauem.

Teil võivad sellised mõtted tõenäolisemalt tekkida:

- kui olete varem mõelnud enesetapule või enesevigastamisele.
- kui olete noor täiskasvanu. Informatsioon kliinilistest uuringutest on näidanud suurenenud suitsidaalse käitumise riski psühhiaatriliste häiretega noortel täiskasvanutel (alla 25-aastased), keda raviti antidepressandiga.

Kui Teil tekib enesevigastamise- või suitsiidimõtteid ükskõik mis ajal, võtke ühendust oma arstiga või minge otsekohe haiglasse.

Teil võib abi olla sõbrale või sugulasele rääkimisest, et olete depressioonis ning paluda neil seda infotehte lugeda. Te võite paluda neil öelda, kui nende arvates Teie depressioon süveneb või kui nad on mures muutuste pärast Teie käitumises.

Täiendavad hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Mirtazapin Actavis'e võtmist pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

- kui teil on või on kunagi olnud ükski allpooltoodud seisunditest.
 - **krambid** (epilepsia). Kui teil esineb krampe või krambid muutuvad sagedasemaks, lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja pöörduge koheselt arsti poole.
 - **maksahaigus** sh kollatõbi. Kui ilmneb kollatõbi, lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja pöörduge koheselt arsti poole.
 - **neeruhaigus**.
 - **südamehaigus** või **madal vererõhk**.
 - **skisofreenia**. Kui psühhootilised sümptomid, nagu nt paranoilised mõtted, muutuvad sagedasemateks või raskemateks, pöörduge koheselt arsti poole.
 - **maniakaal-depressiivsus** (vahelduvad erksuse/üliaktiivsuse ja depressiivsuse perioodid). Kui te hakkate tundma end erksalt või ülierutatult, lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja pöörduge arsti poole.
 - **suhkurtõbi** (võib osutada vajalikuks teie insuliini või muu diabeedivastase ravimi annuse kohandamine).
 - **silmahaigus**, nagu silmasisese rõhu tõus (glaukoom).
 - **urineerimisraskus**, põhjustatud nt eesnäärme suurenemisest.
- kui teil tekivad infektsiooni tunnuseid, nagu nt seletamatult kõrge palavik, kurguvalu ja suuhaavandid. Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja pöörduge vereproovi võtmiseks koheselt arsti poole. Harvadel juhtudel võivad need sümptomid olla luuüdis vererakkude tootmise häirete tunnusteks. Kuigi harva, ilmnevad need sümptomid kõige sagedamini 4...6 nädala möödudes ravi algusest.
- kui te olete eakas. Te võite olla rohkem tundlik antidepressantide kõrvaltoimete suhtes.

Muud ravimid ja Mirtazapin Actavis

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, sh järgnevas nimekirjas olevaid ravimeid.

Ärge võtke Mirtazapin Actavis't samaaegselt koos:

- **monoamiini oksüdaasi inhibiitoritega** (MAO inhibiitorid). Samuti ärge võtke Mirtazapin Actavis't kahe nädala jooksul pärast MAO inhibiitorite võtmise lõpetamist. Kui lõpetate Mirtazapin Actavis'e võtmise, ärge järgmise kahe nädala jooksul võtke MAO inhibiitoreid. MAO inhibiitorid on sellised ravimid nagu näiteks moklobemiid, tranüülsüpromiin (mõlemad on antidepressandid) ja selegiliin (kasutatakse Parkinsoni tõve raviks).

Tähelepanu on vajalik, kui võtate Mirtazapin Actavis't samaaegselt koos järgmiste ravimitega:

- **antidepressandid, nt SSRI-d, venlafaksiin ja L-trüptofaan või triptaanid** (mida kasutatakse migreeni raviks), **tramadool** (valuvaigisti), **linesoliid** (antibiootikum), **liitium** (kasutatakse teatud psühhiaatriliste seisundite raviks) ja **liht-naistepuna– Hypericum perforatum preparaadid** (ravimtaim depressiooni raviks). Väga harvaesinevatel juhtudel võib ainult

Mirtazapin Actavis või Mirtazapin Actavis'e samaaegne kasutamine nende ravimitega põhjustada nn serotoniinisündroomi. Selle sündroomi mõned sümptomid on: põhjendamatu palavik, higistamine, südame löögisageduse kiirenemine, kõhulahtisus, (tahtmatud) lihastõmbused, külmavärinad, ülemäära aktiivsed refleksid, rahutus, meeleolu muutused ja teadvuse kaotus. Kui teil ilmneb nende sümptomite kombinatsioon, rääkige sellest otsekohe oma arstile;

- **antidepressant nefasodoon ja tsimetidiin, mida kasutatakse liigse maohappe vähendamiseks.** Need ravimid võivad tõsta Mirtazapin Actavis'e taset teie veres. Teavitage oma arsti, kui te neid ravimeid kasutate. Vajalik võib olla Mirtazapin Actavis'e annust vähendada või ravi lõpetamisel nefasodooni või tsimetidiiniga Mirtazapin Actavis'e annust taas tõsta;
 - **ärevuse või unetuse** raviks kasutatavad ravimid, nt bensodiasepiinid;
 - **skisofreenia** raviks kasutatavad ravimid, nt olansapiin;
 - **allergia** raviks kasutatavad ravimid, nt tsetirisiin;
 - **tugeva valu** vastased ravimid, nt morfiin;
- Nende ravimitega kooskasutamisel võib Mirtazapin Actavis võimendada nende ravimite poolt põhjustatavat unisust.
- **infektsioonide** raviks kasutatavad ravimid; bakteriaalsete infektsioonide raviks (nt erütromütsiin), seeninfektsioonide raviks (nt ketokonasool) ja HIV/AIDS-i raviks (HIV proteaasi inhibiitorid) kasutatavad ravimid.
- Mirtazapin Actavis'e samaaegsel kasutamisel nende ravimitega võib Mirtazapin Actavis'e tase teie veres tõusta. Teavitage oma arsti, kui te neid ravimeid kasutate. Vajalik võib olla Mirtazapin Actavis'e annust vähendada või, kui ravi nende ravimitega lõpetatakse, Mirtazapin Actavis'e annust taas tõsta;
- **epilepsia** raviks kasutatavad ravimid, nt karbamasepiin ja fenütoiin;
 - **tuberkuloosi** raviks kasutatavad ravimid, nt rifampitsiin.
- Mirtazapin Actavis'e samaaegne kasutamine nende ravimitega võib Mirtazapin Actavis'e taset teie veres langetada. Teavitage oma arsti, kui te neid ravimeid kasutate. Vajalik võib olla Mirtazapin Actavis'e annust suurendada või, kui ravi nende ravimitega lõpetatakse, Mirtazapin Actavis'e annust taas vähendada;
- **vere hüübimist ärahooldvad** ravimid, nt varfariin.
- Mirtazapin Actavis võib varfariini toimet verele suurendada. Teavitage oma arsti, kui te seda ravimit kasutate. Nende ravimite samaaegsel kasutamisel on soovitatav, et arst teie vere näitajaid hoolega jälgiks.

Mirtazapin Actavis koos toidu, joogi ja alkoholiga

Kui tarvitate Mirtazapin Actavis'e võtmise ajal alkoholi, võib see põhjustada unisust.

Soovitatav on alkoholi mitte tarvitada.

Tablette võib võtta koos toiduga või ilma.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Piiratud kogemused, mis on olemas Mirtazapin Actavis'e kasutamisest rasedate naiste ravimisest, ei näita riski suurenemist. Sellegipoolest peab raseduse ajal ravimit kasutama ettevaatusega.

Kui te võtate Mirtazapin Actavis't ja rasestute või planeerite rasestuda, küsige oma arsti käest, kas te võite Mirtazapin Actavis'e võtmist jätkata. Kui võtate Mirtazapin Actavis't kuni sünnituseni või vahetult enne sünnitust, peab vastündinut jälgima võimalike kõrvaltoimete suhtes.

Informeerige kindlasti oma arsti ja/või ämmaemandat, et te kasutate Mirtazapin Actavis't. Raseduse ajal võttes võivad sarnased ravimid (SSRI-d) suurendada tõsise tervisehäire riski imikutel, mida nimetatakse vastündinu püsivaks pulmonaalseks hüpertensiooniks (PPHV). See põhjustab lapsel kiire hingamise ning naha muutumise sinakaks. Need sümptomid algavad tavaliselt esimese 24 tunni jooksul pärast lapse sündi. Kui see juhtub teie lapsega, kontakteeruge kohe ämmaemanda ja/või arstiga.

Küsi oma arsti käest, kas võite Mirtazapin Actavis'e võtmise ajal rinnaga toita.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Mirtazapin Actavis võib mõjutada teie keskendumisvõimet või erksust. Veenduge, et need võimed ei ole kahjustunud, enne kui asute autot juhtima või masinaid käsitsema.

Mirtazapin Actavis sisaldab aspartaami

Mirtazapin Actavis'e suus dispergeeruvad tabletid sisaldavad fenüülalaniini allikat aspartaami. See võib kahjustada inimesi, kellel on fenüülketonuuria.

3. Kuidas Mirtazapin Actavis't võtta

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

Kui palju võtta

Soovituslik algannus on 15 või 30 mg ööpäevas. Pärst paaripäevast ravi võib arst teil soovitada annust tõsta kuni teie jaoks sobivaima annuseni (vahemikus 15...45 mg ööpäevas). Reeglina on annus kõikidele vanusegruppidele sama. Siiski, kui olete eakas inimene või teil on neeru- või maksahaigus, võib teie arst annust teie jaoks kohandada.

Millal Mirtazapin Actavis't võtta

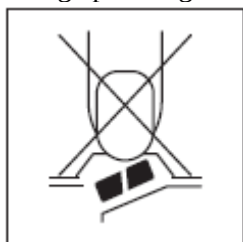
Võtke Mirtazapin Actavis't iga päev samal ajal.

Kõige parem on võtta Mirtazapin Actavis'e ühekordse annusena enne magamaminekut. Siiski võib arst pakkuda välja võimaluse jagada Mirtazapin Actavis'e annus kaheks - üks kord hommikul ja üks kord õhtul enne magamaminekut. Suurema annuse peaks võtma enne magamaminekut.

Võtke suus dispergeeruvaid tablette järgmiselt

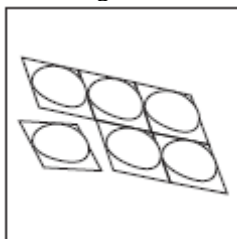
Võtke tablette suu kaudu.

1. Ära purustage suus dispergeeruvat tabletti (Joonis 1).



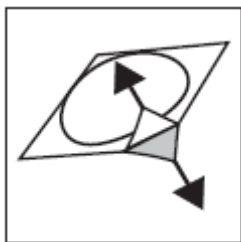
Joonis 1

2. Eraldage üks blistertasku lehest (Joonis 2)

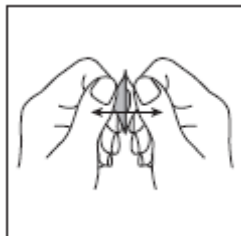


Joonis 2

3. Koorige ettevaatlikult kattefoolium alustades noolega näidatud nurgast (Joonised 3 ja 4).

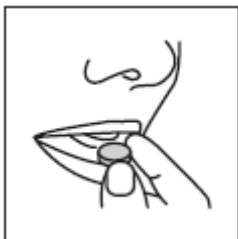


Joonis 3



Joonis 4

4. Võtke tablett kuivade kätega tabletipesast välja ja asetage keelele (Joonis 5). Tablett laguneb kiiresti ning selle võib neelata ilma veeta.



Joonis 5

Millal võite oodata enesetunde paranemist

Tavaliselt hakkab Mirtazapin Actavis toimima 1...2 nädala pärast ja 2...4 nädala möödudes võite hakata ennast paremini tundma.

On oluline, et te esimeste ravinädalate jooksul räägiksite oma arstiga sellest, kuidas Mirtazapin Actavis toimib: 2...4 nädalat pärast ravi alustamist Mirtazapin Actavis'ega rääkige oma arstile, kuidas see ravim teile on mõjunud. Kui teie enesetunne ei parane, võib arst teile määrata suurema annuse. Sellisel juhul rääkige oma arstiga uuesti järgmise 2...4 nädala pärast. Reeglina on tarvis Mirtazapin Actavis't võtta 4...6 kuu jooksul, kuni depressioonisümptomid on taandunud.

Kui te võtate Mirtazapin Actavis't rohkem kui ette nähtud

Kui teie või keegi teine on võtnud Mirtazapin Actavis't rohkem kui ette nähtud, võtke kohe ühendust arstiga. Mirtazapin Actavis'e üleannustamise kõige levinumateks sümptomiteks (ilma teiste ravimite või alkoholita) on unisus segasus ja kiirenenud südamerütm.

Kui te unustate Mirtazapin Actavis't võtta

Kui teil on ette nähtud annus võtta **üks kord päevas**

- kui te olete unustanud oma Mirtazapin Actavis'e annuse võtta, ärge võtke vahelejäädud annust. Jätke see lihtsalt vahele. Järgmine annus võtke ettenähtud ajal.

Kui teil on ette nähtud annus võtta **kaks korda päevas**

- kui te olete unustanud võtmata oma hommikuse annuse, võtke see lihtsalt koos õhtuse annusega.
- kui te olete unustanud võtmata oma õhtuse annuse, ärge võtke seda koos järgmise hommikuse annusega; jätke see lihtsalt vahele ja jätkake tavapäraselt ettenähtud hommikuste ja õhtuste annustega.

- kui te olete unustanud võtmata mõlemad annused, ärge üritage vahelejäädud annuseid tasa teha. Jätke mõlemad annused lihtsalt vahele ja jätkate järgmisel päeval tavapäraste hommikuste ja õhtuste annustega.

Kui te lõpetate Mirtazapin Actavis'e võtmise

Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ainult siis, kui olete arstiga konsulteerinud.

Kui lõpetate võtmise liiga vara, võib teil depressioon tagasi tulla. Kui teie enesetunne paraneb, rääkige sellest oma arstiga. Teie arst otsustab, millal ravi võib lõpetada.

Ärge lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmist järsult, isegi kui teie depressioon on taandunud. Kui lõpetate Mirtazapin Actavis'e võtmise järsult, võib teil tekkida halb enesetunne, võite tunda pearinglust, rahutust või ärevust ja teil võib pea valutada. Neid sümptomeid saab vältida kui lõpetate ravimi võtmise järk-järgult. Teie arst selgitab teile, kuidas annust järk-järgult vähendada.

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.

Mõned kõrvaltoimed ilmnevad suurema tõenäosusega kui teised. Mirtazapin Actavis'e võimalikud kõrvaltoimed on toodud järgnevas loetelus ning need jagunevad järgmiselt:

Väga sage:	mõjutab rohkem kui 1 kasutajat 10-st
Sage:	mõjutab 1 kuni 10 kasutajat 100-st
Aeg-ajalt:	mõjutab 1 kuni 10 kasutajat 1000-st
Harv:	mõjutab 1 kuni 10 kasutajat 10000-st
Väga harv:	mõjutab vähem kui 1 kasutajat 10000-st
Teadmata:	ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel

Väga sage:

- söögiisu suurenemine ja kehakaalu suurenemine,
- uimasus või unisus,
- peavalu,
- suukuivus.

Sage:

- letargia,
- pearinglus,
- värisemine või treemor,
- iiveldus,
- kõhulahtisus,
- oksendamine,
- lööve või nahanähud (eksanteem),
- liigesevalu (artralgia) või lihasevalu (müalgia),
- seljavalu,
- pearingluse või minestamise tunne kui tõusete äkki püsti (ortostaatiline hüpotensioon),
- tursed (tüüpiliselt hüppeliigese või labajalgade tursed), mis on põhjustatud vedelikupeetusest (ödeem),
- väsimus,
- värvikad unenäod,
- segasustunne,
- ärevustunne,
- unehäired.

Täiendavad kõrvaltoimeid lastel ja noorukitel:

- märkimisväärne kehakaalu tõus,
- nõgestõbi,
- suurenenud vere triglütseriidide tase.

Aeg-ajalt:

- kõrgeenenud meeleolu või emotsionaalselt kõrgendatud meeleseisund (mania),
Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja rääkige sellest kohe oma arstile.
- ebatavalised nahaistingud, nt põletus-, torkimistunne, kihelus või surisemine (paresteesia),
- "rahutute jalgade sündroom",
- minestamine (sünkoop),
- tuimustunne suus (oraalne hüpoesteesia),
- madal vererõhk,
- hirmuunenäod,
- agiteeritus (erutus),
- hallutsinatsioonid,
- liikumistung.

Harv:

- silmade või naha kollasus, mis võib viidata maksafunktsiooni häirele (ikterus),
Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja rääkige sellest kohe oma arstile.
- lihastõmbused või -kontraktsioonid (müokloonus),
- agressiivsus,
- pankreatiit.

Teadmata:

- infektsiooninähud, nt äkki tekkiv põhjendamatult kõrge palavik, kurguvalu ja haavandid suus (agranulotsütoos),
Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja pöörduge otsekohe vereanalüüsi tegemiseks oma arsti poole. Harvaesinevatel juhtudel võib Mirtazapin Actavis põhjustada vereloomehäireid (luuüdi supressiooni). Mõne inimese puhul langeb nende vastupanuvõime infektsioonidele (nakkustele), sest Mirtazapin Actavis võib põhjustada ajutist vere valgeliblede vähesust (granulotsütopeeniat). Samuti võib Mirtazapin Actavis harvaesinevatel juhtudel põhjustada vere puna- ja valgeliblede ning kõigi vererakuvormide vähesust (aplastiline aneemia), trombotsüütide vähesust (trombotsütopeeniat) või vere teatud tüüpi valgeliblede arvu suurenemist (eosinofiilia).
- epilepsiahood (krampid),
Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja rääkige sellest kohe oma arstile.
- selliste sümptomite kombinatsioon nagu põhjendamatult kõrge palavik, higistamine, südame löögisageduse kiirenemine, kõhulahtisus, (tahtmatud) lihastõmbused, külmavärinad, ülemäära aktiivsed refleksid, rahutus, meeleolu muutused ja teadvuse kaotus. Väga harvaesinevatel juhtudel võivad need nähud viidata serotoniinisündroomile,
Lõpetage Mirtazapin Actavis'e võtmine ja rääkige sellest kohe oma arstile.
- enesevigastamise- või enesetapumõtted,
Võtke otsekohe oma arstiga ühendust või minge haiglasse.
- ebanormaalsed aistingud suus (oraalne paresteesia),
- turse suus (suu ödeem),
- hüponatreemia (naatriumi vähesus veres),
- antidiureetilise hormooni liignõristus,
- süljeerituse suurenemine,
- kõnehäired (düsartria),
- multiformne erüteem (naha kahjustus, mis on põhjustatud ravimitest, laigulisus, roosakas-punased laigud),
- raskemad nahareaktsioonid villidega või naha koorumisega (bulloosne dermatiit, Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs) – selliste sümptomite ilmnemisel kontakteeruge otsekohe arstiga,
- unes kõndimine.

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 Mirtazapin Actavis't säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil, tabletipurgil ja blistril pärast „Kõlblik kuni“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Blister: Hoida originaalpakendis, niiskuse ja valguse eest kaitstult.

Tabletipurk: Hoida originaalpakendis tihedalt suletuna, niiskuse ja valguse eest kaitstult.

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 Mirtazapin Actavis sisaldab

- Toimeaine on mirtasapiin.

Üks 15 mg suus dispergeeruv tablett sisaldab 15 mg mirtasapiini.

Üks 30 mg suus dispergeeruv tablett sisaldab 30 mg mirtasapiini.

Üks 45 mg suus dispergeeruv tablett sisaldab 45 mg mirtasapiini.

- Teised koostisosad on mannitool, mikrokristalne tselluloos, raske magneesiumkarbonaat, hüdroksüpropüültselluloos, krospovidoon, kolloidne veevaba ränidioksiid, L-metioniin, mikrokristalne tselluloos ja guaar-kummi, aspartaam (E951), apelsinimaitseaine, magneesiumstearaat.

Kuidas Mirtazapin Actavis välja näeb ja pakendi sisu

Suus dispergeeruv tablett

15 mg tablett on valge või peaaegu valge, ümmargune, 8 mm läbimõõduga, kaksikkumer, katteta tablett, markeeringuga M1.

30 mg tablett on valge või peaaegu valge, ümmargune, 10 mm läbimõõduga, kaksikkumer, katteta tablett, markeeringuga M2.

45 mg tablett on valge või peaaegu valge, ümmargune, 12 mm läbimõõduga, kaksikkumer, katteta tablett, markeeringuga M4.

Pakendi suurused:

Blisterpakendid 6, 18, 30, 48, 90, 96 või 180 (18 x10 haiglapakendid) tabletti.

„Ära kooritava kattega“, perforeeritud üheannuselised blisterpakendid 6, 18, 30, 48, 90, 96, 180 (18 x10 haiglapakendis) tabletti.

Tabletipurk: 50, 100 tabletti (lisaks niiskust imav pakike).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloo hoidja ja tootja

Müügiloo hoidja

Actavis Group PTC ehf.,

Reykjavíkvegi 76-78,

220 Hafnarfjörður,

Island

Tootjad
Actavis hf.,
Reykjavíkurvegi 76-78,
IS-220 Hafnarfjörður,
Island

Actavis Ltd.,
BLB 016 Bulebel Industrial Estate,
Zejtun ZTN 3000,
Malta

EGIS Pharmaceuticals PLC.,
1106 Budapest Keresztúri út 30-38,
Ungari

EGIS Pharmaceuticals PLC,
1165 Budapest, Bökényföldi út 118-120,
Ungari

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.
UAB Actavis Baltics Eesti Filiaal,
Tiigi 28/ Kesk tee 23a, Jüri,
Rae vald, 75301 Harjumaa
Tel: (+372) 6100 565

Infoleht on viimati uuendatud juulis 2013