

Pakendi infoleht: teave kasutajale

FOSTER, 100/6 mikrogrammi/annuses inhalatsiooniaerosool, lahus Beklometasoondipropionaat, formoteroolfumaraatdihüdraat

Kasutamiseks täiskasvanutel.

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 Foster ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Foster'i kasutamist
3. Kuidas Foster'it kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Foster'it säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Foster ja milleks seda kasutatakse

Foster on inhalatsiooniaerosooli lahus, mis sisaldab kahte toimeainet, mida hingatakse sisse suu kaudu ja sealt satub ravim otse kopsudesse.

Kaks toimeainet on beklometasoondipropionaat ja formoteroolfumaraatdihüdraat. Beklometasoondipropionaat kuulub kortikosteroidideks nimetatavate ravimite rühma, millel on põletikuvastane toime, vähendades turset ja ärritust teie kopsudes.

Formoteroolfumaraatdihüdraat kuulub pikatoimelisteks bronhodilataatoriteks nimetatavate ravimite rühma, mis lõdvestavad hingamisteede lihaseid ja aitavad teil kergemini hingata.

Koos muudavad need kaks toimeainet hingamise kergemaks, leevendades (kergendades) astmaga või kroonilise obstruktiivse kopsuhaigusega patsientidel selliseid sümptomeid nagu hingeldamine, kähisemine ja köha ning samuti aitavad astmasümptomeid vältida.

Astma

Foster on mõeldud regulaarseks raviks astmaga täiskasvanud patsientidel, kellel:

- inhaleeritavad kortikosteroidid ja "vastavalt vajadusele" inhaleeritavad lühitoimelised bronhodilataatorid ei taga piisavat kontrolli astmanähtude üle, või
- astma reageerib hästi ravile nii kortikosteroidide kui ka pikatoimeliste bronhodilataatoritega.

Krooniline obstruktiivne kopsuhaigus

Foster'it võib kasutada ka raske kroonilise obstruktiivse kopsuhaiguse (KOK) sümptomite raviks täiskasvanud patsientidel. KOK on pikaajaline hingamisteede haigus, mida põhjustab peamiselt suitsetamine.

2. Mida on vaja teada enne Foster'i kasutamist

Ärge kasutage Foster'it:

- kui te olete või arvate end olevat ühe või teise Foster'i toimeaine suhtes allergiline (ülitundlik) või kui teil on allergiaid teiste astma raviks kasutatavate ravimite või inhalaatorite suhtes või Foster'i mõne koostisosa suhtes (loetletud lõigus 6 „Pakendi sisu ja muu teave“), küsige nõu oma arsti käest.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Foster'i kasutamist pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega:

- kui teil on mingeid probleeme südamega, nagu nt stenokardia (valu südames või rindkeres), hiljutine südameatakk (müokardiinfarkt), südamepuudulikkus, südant ümbritsevate arterite kitsenemine (koronaararterite haigus), südameklapirike või mõni muu teadaolev südamehäire või kui teil on seisund, mida nimetatakse hüpertroofiliseks obstruktiivseks kardiomiopatiaks (seisund, kus südamelihase on kahjustatud).
- kui teil on arterite kitsenemine (ehk arterioskleroos), kui teil on kõrge vererõhk või kui te teate, et teil on aneurüsm (ebaloomulikult pundunud veresoone sein).
- kui teil on südame rütmihäired, nagu korrapärase pulssi, kiire pulsisagedus või palpitatsioonid (südame pekslemine) või kui teile on öeldud, et teie südame rütm on ebanormaalne.
- kui teil on kilpnäärme ületalitus.
- kui teie vere kaaliumitase on madal.
- kui teil on mõni neeru- või maksahaigus.
- kui teil on diabeet (kui te hingate sisse suures koguses formoterooli, võib teie vere glükoosisisaldus tõusta ja seega võite te vajada täiendavaid vereanalüüse, et kontrollida veresuhkru taset, kui te alustate selle inhalaatori kasutamist ja aeg-ajalt ka ravi jooksul).
- kui teil on neerupealise kasvaja (feokromotsütoom).
- kui teile tehakse anesteasiat. Sõltuvalt anesteesia liigist, võib olla vajalik peatada Foster'i kasutamine vähemalt 12 tunniks enne anesteasiat.
- kui teil ravitakse või on kunagi varem ravitud tuberkuloosi või kui teil on hingamisteede viirus- või seeninfektsioon.
- kui te igal juhul peate hoiduma alkoholist.

Kui mistahes ülalmainitud seisund kehtib teie kohta, teavitage oma arsti sellest enne Foster'i kasutamist.

Kui teil on või on olnud mingeid tervislikke probleeme või allergiaid või kui te pole kindel, kas te võite kasutada Foster'it, rääkige enne inhalaatori kasutamist oma arsti, astmakabineti õe või apteekriga.

Ravi beeta-2-agonistiga, nagu Foster'is sisalduv formoterool, võib põhjustada vere kaaliumitaseme järsku langust (hüpokaleemia).

Kui teil on raske astma, peate te olema eriti ettevaatlik. Seda seetõttu, et hapnikuvaegus veres ja mõned teised ravimid, mida te võite võtta koos Foster'iga, nagu nt südamehaiguste- või kõrgvererõhutõve ravimid, nagu diureetikumid ehk „veetabletid“ või muud astma raviks kasutatavad ravimid, võivad muuta kaaliumilanguse halvemaks. Sellel põhjusel võib teie arst aeg-ajalt soovida määrata kaaliumitaset teie veres.

Kui te kasutate pikka aega sissehingatavaid kortikosteroide suurtes annustes, võite te stressiolukorras vajada rohkem kortikosteroide. Stressirohked olukorrad võivad sisaldada endas nt haiglasse sattumist pärast õnnetust, tõsise trauma saamist või operatsioonieelset perioodi. Sellisel juhul otsustab teie raviarst, kas teil on vajalik suurendada kortikosteroidide annust ja ta kirjutab vajadusel välja steroiditabletid või -süstid.

Kui te peaksite minema haiglasse, ärge unustage kõiki oma ravimeid, ka ilma retseptita ostetud ravimeid, ja inhalaatoreid, s.h ka Foster'it, originaalpakendis kaasa võtta.

Lapsed ja noorukid

Foster'it ei tohi kasutada lastel ja alla 18-aastastel noorukitel, enne kui saadakse lisaandmeid.

Muud ravimid ja Foster

Teatage oma arstile, apteekrile või meditsiiniõele, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Ärge kasutage samaaegselt selle ravimiga beetaadrenoblokaatoreid. Kui teil on vaja kasutada beetaadrenoblokaatoreid (s.h silmatilgad), võib formoterooli toime väheneda või üldse mitte toimida. Teisest küljest võib teiste beetaadrenoblokaatorite (ravimid, mis toimivad sarnaselt formoteroolile) kasutamine, suurendada formoterooli toimet.

Foster'i kasutamine koos:

- südamerütmihäirete ravimitega (kinidiin, disopüramiid, prokainamiid), allergiliste reaktsioonide ravimitega (antihistamiinid), depressiooni või vaimsete häirete ravimitega, nagu monoaminooksüdaasi inhibiitorid (nt fenelsiin ja isokarboksasiid), tritsükliliste antidepressantidega (nt amitrüptiliin ja imipramiin) ja fenotiasiinidega võib põhjustada mõningaid muutusi elektrokardiogrammis (EKG). Samuti võib suurendada risk südamerütmihäireteks (ventrikulaarsed arütmiaid).
- Parkinson'i tõve ravimitega (L-dopa), kilpnäärme alatalitlust reguleerivate ravimitega (L-türoksiin), oksütotsiini sisaldavate ravimitega (mis põhjustavad emaka kokkutõmbeid) ja alkoholiga võib vähendada teie südame taluvust beeta-2-agonistide, nagu formoterooli suhtes.
- monoaminooksüdaasi (MAO) inhibiitoritega, s.h sarnaste omadustega ravimid, nagu furasolidoon ja prokarbasiin, mida kasutatakse vaimsete häirete raviks võib põhjustada vererõhu tõusu.
- südamehaiguse raviks kasutatavate ravimitega (digoksiin) võib põhjustada vere kaaliumitaseme langust. See võib põhjustada tõenäolisi häireid südamerütmis.
- teiste astmaravimitega (teofülliin, aminofülliin või steroidid) ja diureetikumidega (nn veetabletid) võib põhjustada kaaliumitaseme langust.
- mõnede anesteetikumidega võib suurendada südame rütmihäirete riski.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Puuduvad kliinilised andmed Foster'i kasutamise kohta raseduse ajal.

Foster'it ei tohi kasutada, kui te olete rase, arvate end olevat rase või plaanite rasestuda või kui te imetate, välja arvatud juhul, kui teie arst pole teisiti soovitanud.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Foster ei oma tõenäoliselt toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele.

Foster sisaldab alkoholi

Foster sisaldab väikeses koguses alkoholi. Iga inhalaatorivajutus sisaldab 7 mg etanooli.

3. Kuidas Foster'it kasutada

Foster on inhaleerimiseks.

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

Astma

Teie arst viib läbi regulaarseid kontrole, veendumaks, et te võtate Foster'it õiges annuses. Arst kohandab ravi väikseimale annusele, mis kontrollib teie astmasümptomeid kõige paremini.

Teie arst võib teile Foster'it määrata 2 erineval viisil:

- a) kasutage oma astma raviks Foster'it iga päev, kuid äkki tekkivate astma ägenemise sümptomite korral, nagu õhupuudus, hingeldus ja köha, peate te kasutama eraldi „leevendajat“.
- b) kasutage oma astma raviks Foster'it iga päev ning samuti kasutage Foster'it äkki tekkivate astma ägenemise sümptomite korral, nagu õhupuudus, hingeldus ja köha.

a) Foster'i kasutamine koos teise „leevendajaga“:

Täiskasvanud ja eakad:

Soovituslik annus on 1 või 2 inhalatsiooni 2 korda päevas.

Suurim ööpäevane annus on 4 inhalatsiooni.

NB! Kandke alati endaga kõigjal kaasas kiiresti toimivat „leevendavat“ inhalaatorit, ravimaks astma ägenemise sümptomeid või ootamatut astmahoogu.

b) Foster'i kasutamine astma ainuravimina:

Täiskasvanud ja eakad:

Soovituslik annus on 1 inhalatsioon hommikul ja 1 inhalatsioon õhtul.

Äkki tekkivate astma sümptomite korral peate te Foster'it kasutama ka „leevendava“ ravimina.

Astma sümptomite tekkimisel manustage 1 inhalatsioon ning oodake mõned minutid.

Juhul kui te ei tunne end paremini, manustage veel üks annus.

Ärge kasutage rohkem kui 6 „leevendavat“ annust päevas.

Maksimaalne ööpäevane annus on 8 Foster'i inhalatsiooni.

Kui te tunnete, et vajate oma astma kontrollimiseks rohkem annuseid ööpäevas, pidage nõu oma arstiga. Ta võib muuta teie ravi.

Kasutamine lastel ja alla 18-aastastel noorukitel:

Lapsed ja alla 18-aastased noorukid EI TOHI seda ravimit kasutada.

Krooniline obstruktiivne kopsuhaigus (KOK)

Täiskasvanud ja eakad:

Soovituslik annus on 2 inhalatsiooni hommikul ja 2 inhalatsiooni õhtul.

Riskipatsiendid:

Eakatel patsientidel ei ole vaja annust kohandada. Puudub informatsioon Foster'i kasutamise kohta maksa- või neeruprobleemidega patsientidel.

Foster on efektiivne astma raviks beklometasoonidipropionaadi annuses, mis võib olla madalam, kui mõnes muus beklometasoonidipropionaati sisaldavas inhalaatoris. Kui te olete eelnevalt kasutanud beklometasoonidipropionaati sisaldavat mõnda teist inhalaatorit, soovitab teie arst teile täpse annuse Foster'it, mida te peate astma korral võtma.

Ärge suurendage Foster'i annust.

Kui teile tundub, et see ravim ei ole väga hea toimega, rääkige alati oma arstiga, enne kui te suurendate annust.

Kui te kasutate Foster'it rohkem kui ette nähtud

- Tavapärasest suurema annuse formoterooli võtmine võib põhjustada järgmisi sümptomeid: iiveldus, oksendamine, südame töö kiirenemine, palpitatsioonid (südame pekslemine), südame rütmihäired, teatud muutused elektrokardiogrammis, peavalu, värisemine, unisus, vere ülihappesus, madal vere kaaliumisisaldus, vere kõrge glükoosisisaldus. Teie arst võib teha mõned vereanalüüsid, kontrollimaks teie vere kaaliumi- ja glükoosisisaldust.
- Tavapärasest suurema koguse beklometasoonidipropionaadi võtmine võib viia neerupealiste töö lühiajaliste häireteni. See peaks mööduma mõne päevaga, kuigi arstil võib osutada vajalikuks kontrollida vere kortisoolisisaldust.

Öelge oma arstile, kui te täheldate endal mõnda neist sümptomitest.

Kui te unustate Foster'it kasutada

Kasutage annus niipea, kui teile meenub. Kui järgmise annuse kasutamise aeg on peaaegu käes, ärge kasutage unustatud annust, vaid jätkake järgmise annusega õigel ajal. Ärge kasutage kahekordset annust.

Kui te lõpetate Foster'i kasutamise

Ärge vähendage annust ega lõpetage ravimi kasutamist.

Isegi kui te tunnete end paremini, ärge lõpetage Foster'i kasutamist või vähendage annust. Kui te soovite seda teha, rääkige eelnevalt oma arstiga. On väga oluline kasutada Foster'it regulaarselt, isegi kui teil ei pruugi olla astma sümptomeid.

Kui teie hingamine halveneb

Kui teil tekib õhupuudus või hingeldus (hingamine koos kuuldava kähiseva heliga) vahetult pärast ravimi manustamist, lõpetage Foster'i kasutamine koheselt ja kasutage oma kiiresti toimivat „leevendavat” inhalaatorit. Pöörduge koheselt arsti poole. Arst hindab teie sümptomeid ja vajadusel määrab erineva ravikuuri.

Vaata ka lõik 4 „Võimalikud kõrvaltoimed“.

Kui teie astma muutub halvemaks

Kui teie sümptomid muutuvad halvemaks või alluvad raskesti kontrollile (nt kui te kasutate „leevendavat” inhalaatorit või Foster'it kui „leevendavat” inhalaatorit sagedamini) või „leevendav” inhalaator või Foster ei paranda teie sümptomeid, pöörduge koheselt arsti poole. Teie astma võib muutuda halvemaks ja arstil võib osutada vajalikuks muuta Foster'i annust või määrata teine ravi.

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

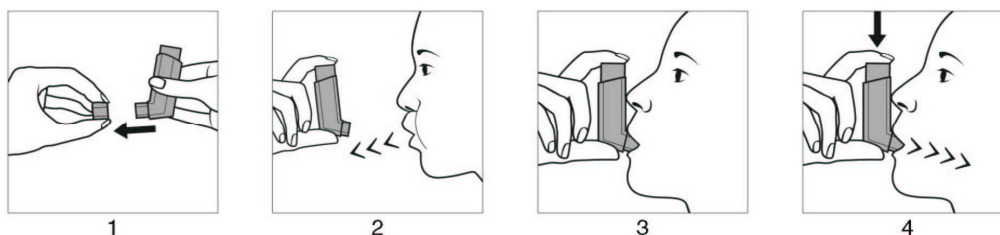
Manustamisviis:

Enne inhalaatori esmakordset või pärast enam kui 14-päevast kasutamispausi tuleb pihusti korrektse töö tagamiseks üks annus õhku pihustada. Nii kaua kui on võimalik, tuleb proovida inhaleerida seistes või istuvas asendis.

1. Eemaldage huuliku kaitsekate ja kontrollige kas huulik on puhas ja tolmu- ning mustusevaba ega sisalda mingeid võõrosiseid.
2. Hingake nii sügavalt ja nii aeglaselt välja kui võimalik.
3. Hoidke mahutit vertikaalselt korpus ülespidi ning asetage huuled ümber huuliku. Ärge hammustage huulikut.
4. Hingake samal ajal sügavalt ja aeglaselt suu kaudu sisse. Pärast hingamise algust vajutage inhalaatori ülemisele otsale, et saada täpselt ühte annust
5. Hoidke hinge kinni nii kaua kui võimalik, lõpuks eemaldage inhalaator suust ja hingake aeglaselt välja. Ärge hingake oma inhalaatorisse.
Pärast kasutamist paigaldage kaitsekork.

Kui teil tuleb veel üks annus manustada, hoidke inhalaatorit ligikaudu pool minutit vertikaalses asendis, siis korrake tegevusi 2...5.

Oluline: Ärge sooritage tegevusi 2...5 liiga kiiresti.



Kui osa gaasi peaks pihustuma inhalaatori ülaosast või suust välja, tuleb kogu protseduuri uuesti alustada punktist 2.

Nõrga käehaardega patsientidel on kergem hoida inhalaatorit mõlema käega. Seega hoitakse inhalaatori ülemist osa mõlema nimetissõrmega ja alumist osa põialdega.

Vähendamaks suu ja kõri seeninfektsiooni riski, loputage suud või kuristage veega või peske hambaid iga kord, kui te inhalaatorit kasutate.

Kui teile tundub, et Foster'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te leiate, et teil on raske inhalaatorit käsitseda sissehingamisega samal ajal, siis te võite kasutada AeroChamber Plus® vahemahutit. Küsige informatsiooni selle seadme kohta oma arstilt, apteekrilt või õelt.

Puhastamine

Inhalaatori regulaarseks (üks kord nädalas) puhastamiseks peate te eemaldama huuliku katte ning puhastama kuiva lapikesega huulikut väljast ja seest. Ärge kasutage huuliku puhastamiseks vett ega muid vedelikke.

On oluline, et te loeksite AeroChamber Plus® vahemahutiga kaasasolevat pakendi infolehte ning jälgiksite hoolikalt juhendit, kuidas AeroChamber Plus® vahemahutit kasutada ja puhastada.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Nagu kõikide inhaleeritavate ravimite puhul, esineb risk hingelduse ja viliseva hingamise halvenemiseks vahetult pärast Foster'i kasutamist, seda nimetatakse **paradoksaalseks bronhospasmiks**. Kui see tekib, peate **otsekohe lõetama Foster'i kasutamise** ja kasutama hingelduse ning viliseva hingamise sümptomite ravimiseks oma kiiretoimelist inhaleeritavat bronhodilataatorit. Te peate oma arstiga otsekohe ühendust võtma.

Teatage otsekohe oma arstile, kui teil tekivad sellised ülitundlikkusreaktsioonid nagu nahaallergiad, nahasügelus, nahalööve, nahapunetus, naha või limaskestade, eriti silmade, nää, huulte ja kõriturse.

Teised võimalikud kõrvaltoimed on toodud allpool, vastavalt nende esinemissagedusele.

Sage (mõjutab vähem kui 1 inimest 10-st):

Seeninfektsioonid (suus ja neelus), peavalu, hääle kähedus, kare kurk.

Aeg-ajalt (mõjutab vähem kui 1 inimest 100-st):

Palpitatsioonid (südame pekslemine), ebatavaliselt kiire pulss ja südame rütmihäired, teatud muutused elektrokardiogrammis (EKGs), gripisümptomid, tupe seeninfektsioonid, ninakõrvalkoobaste põletik, vesine nohu, kõrvapõletik, kurguärritus, kõha ja produktiivne kõha, astmahood, iiveldus, häiritud maitsetundlikkus, põletustunne huultel, suukuivus, neelamisraskused, seedehäired, kõhupuhitus, kõhulahtisus, lihasvalu ja lihaskrambid, näopunetus, suurenenud verevool mõnedesse kudedesse, rohke higistamine, värinad, rahutus, pearinglus, nõgeslööve või villid.

Muutused mõnedes vere koostisosades: vere valgeliblede arvu vähenemine, vereliistakute e trombotsüütide arvu suurenemine, vere kaaliumisisalduse langus, vere suhkrusisalduse tõus, vere insuliinisalduse, vabade rasvhapete ja ketokehade sisalduse suurenemine.

Järgmistest kõrvaltoimetest on teatatud kroonilise obstruktiivse kopsuhaigusega patsientidel „aeg-ajalt“:

- Kopsupõletik: õelge oma arstile kui teil tekib mõni järgmistest sümptomitest: lima tootmise suurenemine, lima värvi muutus, palavik, süvenev kõha, hingamisprobleemide suurenemine.
- Kortisooli sisalduse vähenemine veres, seda põhjustab kortikosteroidide toime neerupealistele.
- Ebaregulaarne südamerütm.

Harv (mõjutab vähem kui 1 inimest 1000-st):

Pigistustunne rinnus, südamelöökide vahelejäämine (südamevatsakeste liiga varajaste kokkutõmmete tõttu), vererõhu tõus või langus, neerupõletik, mitu päeva püsiv naha ja limaskestade turse.

Väga harv (mõjutab vähem kui 1 inimest 10000-st):

Hingeldamine, astma ägenemine, vere trombotsüütide arvu vähenemine, käte ja jalgade turse.

Suurtes annustes kortikosteroidide kasutamine pika aja jooksul võib põhjustada väga harvadel juhtudel süsteemseid toimeid: need kätkevad endas probleeme neerupealiste töös (adrenosupressioon), luu mineraalse tiheduse vähenemine (luuhõrenemine), kasvupeetus lastel ja noorukitel, silmasisese rõhu suurenemine (glaukoom), kae teke.

Unehäired, depressioon või muretsemine, rahutus, närvilisus, üleerutus või ärrituvus: need nähud võivad esineda eriti lastel, kuid sagedus on teadmata.

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 kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Foster'it säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Foster'it pärast 5 kuu möödumist päevast, kui te saite selle apteegist ning mitte kunagi ärge kasutage pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pakendi etiketil.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Kui inhalaator on olnud külmas, võtke mahuti huuliku otsast ära ja soojendage seda mõned minutid enne kasutamist käte vahel. Ärge kasutage soojendamiseks kunagi tehislikke abinõusid.

Hoiatus: Mahuti sisaldab rõhu all olevat vedelikku. Mitte hoida temperatuuril üle 50°C. Mahutit mitte purustada.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsi oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Foster sisaldab

- Toimeained on beklometasoonidipropionaat ja formoteroolfumaraatdihüdraat. Inhalaatori üks mõõdetud annus sisaldab 100 mikrogrammi beklometasoonidipropionaati ja 6 mikrogrammi formoteroolfumaraatdihüdraati. See vastab pihustist väljutatud annustele: 84,6 mikrogrammi beklometasoonidipropionaati ja 5,0 mikrogrammi formoteroolfumaraatdihüdraati.
- Abiained on veevaba etanool, vesinikkloriidhape, norfluraan (HFA-134a).

Kuidas Foster välja näeb ja pakendi sisu

Foster'i inhalatsiooniaerosool lahus on pakendatud rõhu all alumiiniumist mahutisse, suletud annusemõõdtjaga ja kaetud polüpropüleenplastikust annustajaga, mis koosneb huulikust, mis on ka kaetud plastikust kaitsekorgiga.

Pakendid on:

1 rõhu all olev mahuti, mis sisaldab 120 annust. Pakendis 1 või 2 mahutit.

1 rõhu all olev mahuti, mis sisaldab 180 annust. Pakendis 1 mahuti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
Gonzagagasse 16/16
1010 Viin,
Austria

Tootjad

Chiesi Farmaceutici S.p.A.
Via Palermo 26/A
I-43122 Parma
Itaalia

või

Chiesi S.A.
11, avenue Dubonnet
92400 Courbevoie
Prantsusmaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

UAB Norameda Eesti
Akadeemia tee 21 G
12618 Tallinn
5142118

See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega

Austria	Formodual	Luksemburg	Inuvair	Bulgaaria	Foster
Prantsusmaa	Formodual	Rootsi	Innovair	Küpros	Foster
Saksamaa	Kantos Master	Poola	Formodual	Taani	Innovair
Kreeka	Inuvair			Eesti	Foster
Ungari	Formodual	Sloveenia	Formodual	Soome	Innovair
Itaalia	Inuver	Holland	Formodual	Belgia	Inuvair
Hispaania	Formodual	Ühendkuningriik	Formodual	Läti	Foster
Leedu	Foster	Norra	Inuxair	Rumeenia	Foster

Infoleht on viimati uuendatud mais 2014