

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Mirzaten Q-Tab, 15 mg suus dispergeeruvad tabletid

Mirzaten Q-Tab, 30 mg suus dispergeeruvad tabletid

Mirzaten Q-Tab, 45 mg suus dispergeeruvad tabletid

Mirtasapiin

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Mirzaten Q-Tab ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Mirzaten Q-Tab'i võtmist
3. Kuidas Mirzaten Q-Tab'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Mirzaten Q-Tab'i säilitada
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON MIRZATEN Q-TAB JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Mirzaten Q-Tab kuulub ravimite hulka, mida nimetatakse antidepressantideks.

Mirzaten Q-Tab'i kasutatakse depressiooni raviks.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE MIRZATEN Q-TAB'i VÕTMIST

Ärge võtke Mirzaten Q-Tab'i

- kui te olete allergiline (ülitundlik) mirtasapiini või Mirzaten Q-Tab mõne koostisosa suhtes (vt lõik 6). Kui see nii on, rääkige sellest oma arstile esimesel võimalusel enne Mirzaten Q-Tab'i võtmist;
- kui te võtate või olete hiljuti (viimase kahe nädala jooksul) võtnud ravimeid, mida nimetatakse monoaminooksüdaasi inhibiitoriteks (MAOI-d).

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Mirzaten Q-Tab

Kasutamine lastel ja alla 18-aastastel noorukitel

Reeglina ei tohi Mirzaten Q-Tab'i kasutada laste ja alla 18-aastaste noorukite ravimisel, sest ravimi efektiivsust ei ole näidatud. Samuti tuleb silmas pidada, et alla 18-aastastel patsientidel esineb antud ravimite rühma kuuluvate preparaatide kasutamisel suurenenud risk kõrvaltoimete tekkeks, nt enesetapukatse, suitsiidimõtted ja vaenulik käitumine (peamiselt agressiivsus, vastandlik käitumine ja viha). Sellele vaatamata võib arst määrata Mirzaten Q-Tab'i ka alla 18-aastastele patsientidele, kui ta leiab, et see on patsiendile kõige kasulik. Kui teie arst on Mirzaten Q-Tab'i välja kirjutanud alla 18-aastasele patsiendile ning te soovite seda läbi arutada, pöörduge palun uuesti oma arsti poole. Teavitage oma arsti, kui alla 18-aastaselt Mirzaten Q-Tab'i kasutajal tekib või süveneb mõni ülal nimetatud kõrvaltoimetest. Lisaks sellele ei ole antud vanusegrupis veel tõestatud Mirzaten Q-Tab'i kasutamise pikaajaline ohutus kasvamisele, küpsemisele ja kognitiivsele (tunnetuslikule) ning käitumuslikule arengule. Lisaks on teatatud selles vanusekategoorias mirtasapiini kasutamisega kaasuvast märkimisväärselt kehakaalu tõusust võrreldes täiskasvanutega.

Enesevigastamise- ja enesetapumõtted ning depressiooni süvenemine

Kui teil on depressioon võib teil vahel tekkida enesevigastamise- või enesetapumõtteid. Kui hakkate antidepressante võtma, võivad need mõtted alguses tekkida sagedamini, sest need ravimid nõuavad toimumiseks aega, tavaliselt ligikaudu kaks nädalat, kuid vahel ka 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 alla 25-aastastel täiskasvanutel, keda raviti antidepressandiga.

→ Kui teil tekib enesevigastamise- või enesetapumõtteid 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 infolehte lugeda. Te võite paluda neil öelda, kui nende arvates teie depressioon süveneb või kui nad on mures muutuste pärast teie käitumises.

Eriline ettevaatus on Mirzaten Q-Tab'iga vajalik ka siis

- kui teil on või on kunagi olnud mõni järgnevatest seisunditest.
 - Rääkige oma arstile nendest seisunditest enne Mirzaten Q-Tab'i võtmist, kui te ei ole seda varem teinud:
 - **krambid** (epilepsia). Kui teil tekivad krambid või teie krambihood muutuvad sagedamaks, lõpetage Mirzaten Q-Tab'i võtmine ja pöörduge otsekohe oma arsti poole;
 - **maksahaigused**, sh ikterus. Kui teil tekib ikterus, lõpetage Mirzaten Q-Tab'i võtmine ja pöörduge otsekohe oma arsti poole;
 - **neeruhaigus**;
 - **südamehaigus või madal vererõhk**;
 - **skisofreenia**. Kui psühhootilised sümptomid, nt paranoilised mõtted muutuvad sagedamaks või raskemaks, pöörduge otsekohe oma arsti poole;
 - **maniakaalne depressioon** (kõrgendatud meeleolu/üliaktiivsuse perioodide vaheldumine depressiivse meeleoluga). Kui teil tekib kõrgendatud meeleolu või olete väga erutunud, lõpetage Mirzaten Q-Tab'i võtmine ja pöörduge otsekohe oma arsti poole;
 - **suhkurtõbi** (vajalik võib olla insuliini või teiste antidiabeetiliste ravimite annuste kohandamine);
 - **silmahaigus**, nt silmasisese rõhu tõus (glaukoom);
 - **urineerimisraskused**, mis võib olla põhjustatud eesnäärme suurenemisest.
- kui teil tekivad infektsiooninähud, nt põhjendamatult kõrge palavik, kurguvalu ja suuhaavandid.
 - Lõpetage Mirzaten Q-Tab'i võtmine ja pöörduge otsekohe vereanalüüsi tegemiseks oma arsti poole. Harvaesinevatel juhtudel võivad need sümptomid olla märgiks vererakkude tootmise häiretele luuüdis. Kuigi harva, ilmnevad need nähud sagedamini pärast 4...6-nädalast ravi;
- kui olete eakas inimene. Võimalik, et olete antidepressantide kõrvaltoimete suhtes tundlikum.

Võtmine koos teiste ravimitega

Informeerige oma arsti või apteekrit kui võtate (või kavatsete võtta) mingeid järgnevas loetelus toodud ravimiteid.

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

Ärge võtke Mirzaten Q-Tab'i samaaegselt koos järgmiste ravimitega:

- **monoamiini oksüdaasi inhibiitorid** (MAO inhibiitorid). Samuti ärge võtke Mirzaten Q-Tab'i kahe nädala jooksul peale MAO inhibiitorite võtmise lõpetamist. Kui lõpetate Mirzaten Q-Tab'i võtmise, ärge võtke MAO inhibiitoreid järgmise kahe nädala jooksul. MAO inhibiitorid on näiteks moklobemiid, tranüültsüpromiin (mõlemad on antidepressandid) ja selegeliin (kasutatakse Parkinsoni tõve raviks).

Ettevaatus on vajalik, kui võtate Mirzaten Q-Tab'i samaaegselt koos järgmiste ravimitega:

- **antidepressandid**, nt **SSRI-d**, **venlafaksiin** ja **L-trüptofaan** või **triptaanid** (kasutatakse migreeni raviks), **tramadool** (valuvaigisti), **linezoliid** (antibiootikum), **liitium** (kasutatakse teatud psühhiaatriliste seisundite raviks) ja **liht-naistepuna – Hypericum perforatum preparaadid**

(taimne depressiooni ravim). Väga harvaesinevatel juhtudel võib ainult Mirzaten Q-Tab'i või Mirzaten Q-Tab'i samaaegne kasutamine koos nende ravimitega põhjustada nn serotoniinisündroomi. Selle sündroomi mõned sümptomid on: põhjendamatu palavik, higistamine, südame löögisageduse kiirenemine, kõhulahtisus, (tahtmatud) lihastõmbused, värisemine, ülemäära aktiivsed refleksid, rahutus, meeleolu muutused ja teadvuse kaotus. Kui teil ilmneb nende sümptomite kombinatsioon, rääkige sellest otsekohe oma arstile;

- **antidepressant nefasodoon.** See ravim võib tõsta Mirzaten Q-Tab'i taset teie veres. Teavitage oma arsti, kui te seda ravimit kasutate. Vajalik võib olla Mirzaten Q-Tab'i annust vähendada või nefasodooniga ravi lõpetamisel Mirzaten Q-Tab'i annust taas tõsta;
 - **ärevuse või unetuse vastased ravimid**, nt bensodiasepiinid;
 - **skisofreeniaravimid**, nt olansapiin;
 - **allergiavastased ravimid**, nt tsetirisiin;
 - **tugevad valuvaigistid**, nt morfiin;
- Nende ravimitega kooskasutamisel võib Mirzaten Q-Tab võimendada nende ravimite poolt põhjustatavat unisust.
- **infektsioonivastased ravimid**; bakteriaalsete infektsioonide vastased ravimid (nt erütromütsiin), seeninfektsioonide vastased ravimid (nt ketokonasool) ja HIV/AIDS'i ravimid (nt HIV proteaasi inhibiitorid) ja **maohaavandite vastased ravimid** (nt tsimetidiin);
Mirzaten Q-Tab'i samaaegne kasutamine koos nende ravimitega võib Mirzaten Q-Tab'i taset teie veres tõsta. Teavitage oma arsti, kui te neid ravimeid kasutate. Vajalik võib olla Mirzaten Q-Tab'i annust vähendada või, kui ravi nende ravimitega lõpetatakse, Mirzaten Q-Tab'i annust taas suurendada;
 - **epilepsiaravimid**, nt karbamasepiin ja fenütoiin;
 - **tuberkuloosiravimid**, nt rifampitsiin;
- Mirzaten Q-Tab'i samaaegne kasutamine nende ravimitega võib Mirzaten Q-Tab'i taset teie veres langetada. Teavitage oma arsti, kui te neid ravimeid kasutate. Vajalik võib olla Mirzaten Q-Tab'i annust suurendada või, kui ravi nende ravimitega lõpetatakse, Mirzaten Q-Tab'i annust taas vähendada;
- **vere hüübimist ärahoidvad ravimid**, nt varfariin;
- Mirzaten Q-Tab 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.

Mirzaten Q-Tab'i võtmine koos toidu ja joogiga

Kui tarvitate Mirzaten Q-Tab'i võtmise ajal alkoholi, võib see põhjustada unisust.

Soovitatav on alkoholi mitte tarvitada.

Võite võtta Mirzaten Q-Tab'i koos toiduga või ilma.

Rasedus ja imetamine

Enne ükskõik millise ravimi võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Piiratud kogemused Mirzaten Q-Tab'i kasutamisel rasedatele naistele ei viita riski suurenemisele.

Sellel põhjal peab raseduse ajal ravimit kasutama ettevaatusega.

Kui võtate Mirzaten Q-Tab'i ja rasestute või planeerite rasestuda, küsige oma arsti käest, kas te võite Mirzaten Q-Tab'i võtmist jätkata. Kui võtate Mirzaten Q-Tab'i kuni sünnituseni või vahetult enne sünnitust, peab vastsündinut jälgima võimalike kõrvaltoimete suhtes.

Teavitage kindlasti oma ämmaemandat ja/või arsti, et te kasutate Mirzaten Q-Tab'i. Raseduse ajal võtmisel võivad seda tüüpi ravimid (SSRI'd) suurendada imikutel riski tõsise seisundi tekkeks, mida nimetatakse vastsündinu püsivaks pulmonaalseks hüpertensiooniks (PPHN), mis põhjustab lapse kiiremat hingamist ja naha muutumist sinakaks. Need sümptomid avalduvad tavaliselt esimese 24 tunni jooksul pärast lapse sündi. Kui see juhtub teie lapsega, võtke otsekohe ühendust oma ämmaemanda ja/või arstiga.

Küsige oma arsti käest, kas te võite Mirzaten Q-Tab'i võtmise ajal rinnaga toita.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Mirzaten Q-Tab võib mõjutada teie keskendumisvõimet või erksust. Veenduge, et need võimed ei ole kahjustunud, enne kui asute autot juhtima või masinaid käsitsema.

Oluline teave mõningate Mirzaten Q-Tab'i koostisainete suhtes

Mirzaten Q-Tab sisaldab laktoosi ja sorbitooli. Kui teie arst on öelnud, et teil esineb mõningate suhkrute talumatus, konsulteerige oma arstiga enne ravimi võtmist.

Mirzaten Q-Tab sisaldab aspartaami, mis on fenüülalaniini allikaks. See võib olla kahjulik fenüülketonuuriat põdevatele inimestele.

3. KUIDAS MIRZATEN Q-TAB'i VÕTTA

Võtke Mirzaten Q-Tab'i alati täpselt nii, nagu arst on teile rääkinud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui palju võtta

Tavaline algannus on 15 või 30 mg ööpäevas. Peale 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 kui teil on neeru- või maksahaigus, võib teie arst annust teie jaoks kohandada.

Millal Mirzaten Q-Tab'i võtta

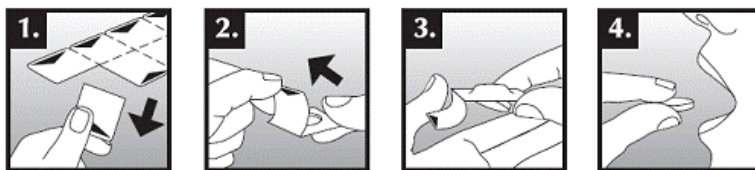
→Võtke Mirzaten Q-Tab'i iga päev samal ajal. Kõige parem on võtta Mirzaten Q-Tab'i ühekordse annusena enne magamaminekut. Siiski võib teie arst pakkuda välja võimaluse jagada Mirzaten Q-Tab'i annus kaheks - üks kord hommikul ja üks kord õhtul enne magamaminekut. Suurema annuse peaks võtma enne magamaminekut.

Tablette tuleb võtta järgnevalt

Võtke tabletid suukaudselt.

Mirzaten Q-Tab on kergesti purunev. Neid ei tohi pakendist välja pigistada, kuna selle käigus võib tablett viga saada. Võtke tablett pakendist välja alljärgneval viisil:

1. Hoidke blistrit ühest servast ning eemaldage üks blister ülejäänud blisterpakendist tõmmates blistri lahti olemasoleva perforatsioonijoone järgi.
2. Märgistusega servast tõmmake fooliumiserv lahti ja eemaldage foolium täielikult.
3. Kallutage tablett peopesale.
4. Asetage tablett keelele kohe pärast pakendist eemaldamist.



Keelele asetatuna laguneb tablett kiiresti. Lagunenud tableti jäänused saab alla neelata nii veega kui ilma veeta.

Enne tableti keelele asetamist peab suu olema tühi.

Millal võite oodata enesetunde paranemist

Tavaliselt hakkab Mirzaten Q-Tab toimima 1 kuni 2 nädala pärast ja 2 kuni 4 nädala möödudes võite end hakata tundma paremini.

On tähtis, et esimeste ravinädalate jooksul räägite arstiga Mirzaten Q-Tab'i toimest:

→ 2 kuni 4 nädala möödumisel Mirzaten Q-Tab'i kasutamise alustamisest rääkige oma arstile, kuidas see ravim teile mõjub.

Kui te ei tunne end ikka paremini, võib teie arst määrata suurema annuse. Sel juhul rääkige oma arstiga uuesti veel 2 kuni 4 nädala pärast.

Tavaliselt peate võtma Mirzaten Q-Tab'i depressioonisümptomite kadumiseni, 4 kuni 6 kuu jooksul.

Kui te võtate Mirzaten Q-Tab'i rohkem kui ette nähtud

→ Kui teie või keegi teine on võtnud liiga palju Mirzaten Q-Tab'i, teavitage sellest kohe arsti.

Kõige tõenäolisemad Mirzaten Q-Tab'i üleannustamise nähud (ilma muude ravimite või alkoholita) on **uimasus, desorienteeritus ja südame löögisageduse kiirenemine**.

Kui te unustate Mirzaten Q-Tab'i võtta

Kui peate annuse võtma **üks kord päevas**

- Kui unustasite Mirzaten Q-Tab'i annuse võtta, ärge võtke vahelejäanud annust. Jätke see lihtsalt vahele.
- Võtke oma järgmine annus tavalisel ajal.

Kui peate annuse võtma **kaks korda päevas**

- Kui unustasite võtta oma hommikuse annuse, võtke see sisse koos õhtuse annusega.
- Kui unustasite võtta oma õhtuse annuse, ärge võtke seda koos järgmise hommikuse annusega, vaid jätke see vahele ja jätkake oma tavapäraste hommikuste ja õhtuste annustega.
- Kui unustasite võtta mõlemad annused, ärge proovige vahelejäanud annuseid tasa teha. Jätke vahele mõlemad annused ja jätkake järgmisel päeval oma tavapäraste hommikuste ja õhtuste annustega.

Kui te lõpetate Mirzaten Q-Tab'i võtmise

→Lõpetage Mirzaten Q-Tab'i kasutamine ainult pärast arstiga nõu pidamist.

Kui lõpetate kasutamise liiga vara, võib teie depressioon taastuda. Kui tunnete end paremini, rääkige sellest oma arstiga. Teie arst otsustab, millal ravi võib lõpetada.

Ärge lõpetage Mirzaten Q-Tab'i võtmist äkki, isegi kui teie depressioon on kadunud. Kui te lõpetate Mirzaten Q-Tab'i kasutamise äkki, võib teil tekkida halb enesetunne, võite tunda pearinglust, erutust või ärevust ja peavalusid. Neid sümptomeid saab vältida ravimi kasutamise järk-järgulise lõpetamisega. Teie arst ütleb teile, kuidas ravimi 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.

Kui te kogete ükskõik millist järnevatest tõsistest kõrvaltoimetest, lõpetage mirtasapiini võtmine ja võtke koheselt ühendust arstiga.

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st):

- kõrgenenud meeleolu või emotsionaalselt „kõrgendatud“ meeleseisund (mania).

Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):

- silmade või naha kollasus, mis võib viidata maksafunktsiooni häirele (ikterus).

Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- infektsiooninähud, nt äkki tekkiv põhjendamatult kõrge palavik, kurguvalu ja haavandid suus (agranulotsütoos), Harvaesinevatel juhtudel võib Mirzaten Q-Tab põhjustada vererakkude tootmise häireid (luuüdi supressioon). Mõne inimese puhul langeb nende vastupanuvõime infektsioonidele (nakkustele), sest Mirzaten Q-Tab võib põhjustada ajutist vere valgeliblede vähesust (granulotsütopeenia). Samuti võib Mirzaten Q-Tab harvaesinevatel juhtudel põhjustada vere puna- ja valgeliblede ning ka trombotsüütide vähesust (aplastiline aneemia), trombotsüütide vähesust (trombotsütopeenia) või vere teatud tüüpi valgeliblede arvu suurenemist (eosinofiilia),
- epilepsiahood (krampid),
- selliste sümptomite kombinatsioon, nagu põhjendamatult palavik, higistamine, südame löögisageduse kiirenemine, kõhulahtisus, (tahtmatud) lihastõmbused, värisemine, ülemäära aktiivsed refleksid, rahutus, meeleolu muutused, teadvuse kaotus ja suurenenud süljeeritus. Väga harvaesinevatel juhtudel võivad need nähud viidata serotoniinisündroomile.
- enesevigastamise- või enesetapumõtted,

- rasked nahareaktsioonid (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs).

Teised võimalikud mirtasapiini kõrvaltoimed:

Väga sage (võib mõjutada rohkem kui 1 inimest 10-st):

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

Sage (võib mõjutada kuni 1 inimest 10-st):

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

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st):

- ebatavalised nahaaistingud, nt põletus-, torkimistunne, kihelus või surisemine (paresteesia),
- „rahutute“ jalgade sündroom,
- minestamine (sünkoop),
- tuimustunne suus (oraalne hüpoesteesia),
- madal vererõhk,
- hirmuunenäod,
- agiteeritus (erutus),
- hallutsinatsioonid,
- liikumistung.

Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):

- lihastõmbused või -kontraktsioonid (müokloonus),
- agressiivne käitumine.

Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- ebanormaalsed aistingud suus (oraalne paresteesia),
- turse suus (suu ödeem),
- keha turse (üldine ödeem),
- lokaalne paistetus,
- hüponatreemia,
- antidiureetilise hormooni liignõristus,
- rasked nahareaktsioonid (bulloosne dermatiit, multiformne erüteem),
- uneskõndimine (somniaambulism),
- kõnehäired.

Täiendavad kõrvaltoimed lastel ja noorukitel

Alla 18-aastastel lastel on kliinilistes uuringutes sageli teatatud järgmistest kõrvaltoimetest: märkimisväärne kehakaalu tõus, nõgeslööve ja vere triglütseriidide taseme suurenemine.

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

5. KUIDAS MIRZATEN Q-TAB'i SÄILITADA

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Mirzaten Q-Tab'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida originaalpakendis, niiskuse ja valguse eest kaitstult.

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

6. LISAINFO

Mida Mirzaten Q-Tab sisaldab

- Toimeaine on mirtasapiin. Üks suus dispergeeruv tablett sisaldab 15 mg, 30 mg või 45 mg mirtasapiini.
- Abiained on laktoosmonohüdraat, etüülselluloos, mannitool (E421), sorbitool (E420), krospovidoon, kolloidne veevaba ränioksiid, apelsini maitse-lõhnaaine (sisaldab maltodekstriini ja modifitseeritud maisitärklist), aspartaam (E951) ja magneesiumstearaat.

Kuidas Mirzaten Q-Tab välja näeb ja pakendi sisu

Suus dispergeeruvad tabletid on valged, ümmargused, kaksikkumerad.

Suus dispergeeruvad tabletid on pakendatud perforatsioonjoontega eraldatud ühikutest koosnevatesse blisterpakenditesse - 6, 10, 12, 14, 18, 20, 28, 30, 48, 50, 56, 60, 70, 90, 96, 100, 100 x 1 või 180 tk.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Krka, d.d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovenia

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

KRKA, d.d., Novo Mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141
11314 Tallinn
Tel. 6671658

See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmistele nimetustega:

Bulgaaria	Mirzaten Q-Tab 15 mg/30 mg/45 mg Orodispersible Tablets
Tšehhi Vabariik	Mirzaten Oro Tab 15 mg/30 mg/45 mg orodispersible tablets
Taani	Mirtin 15 mg/30 mg/45 mg
Eesti	Mirzaten Q-Tab
Soome	Mirtin 15 mg/30 mg/45 mg

Saksamaa	Mirta TAD 15 mg/30 mg/45 mg Orodispersible Tablets
Norra	Mirtin 15 mg/30 mg/45 mg
Poola	Mirzaten Q-Tab 15 mg/30 mg/45 mg Orodispersible Tablets
Rumeenia	Mirzaten Q-Tab 15 mg/30 mg/45 mg Orodispersible Tablets
Slovakkia	Mirzaten Q-Tab 15 mg/30 mg/45 mg Orodispersible Tablets
Rootsi	Mirtin 15 mg/30 mg/45 mg
Holland	Mirzasna 15 mg/30 mg/45 mg
Ühendkuningriik	Mirtazapine 15 mg/30 mg/45 mg Orodispersible Tablets

Infoleht on viimati uuendatud novembris 2012