

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Metoprololsuccinaat 1A Pharma® retard 25, tabletten met gereguleerde afgifte 23,75 mg
Metoprololsuccinaat 1A Pharma® retard 50, tabletten met gereguleerde afgifte 47,50 mg
Metoprololsuccinaat 1A Pharma® retard 100, tabletten met gereguleerde afgifte 95 mg
metoprololsuccinaat

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard behoort tot de groep medicijnen die bètablokkers worden genoemd. Zij beschermen het hart tegen een te grote activiteit.

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard wordt gebruikt bij verhoogde bloeddruk (hypertensie), beklemmend pijnlijk gevoel op de borst (angina pectoris), hartritmestoornissen, na een hartinfarct om een nieuw hartinfarct te voorkomen, verhoogde werking van de schildklier (hyperthyreoïdie) en ter voorkoming van migraineaanvallen.

Kinderen en jongeren van 6-18 jaar:

Voor de behandeling van een hoge bloeddruk (hypertensie)

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit medicijn zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- U bent allergisch voor andere bloeddrukverlagende middelen uit dezelfde groep als dit medicijn, namelijk de bèta-blokkers.
- U heeft stoornissen in de prikkelgeleiding van het hart (2e- en 3e-graads AV-blok).
- U heeft acuut hartfalen of hartfalen dat niet onder controle is, met vocht in de longen (longoedeem) of een verlaagde bloeddruk (hypotensie).

- Bij een 'shock' veroorzaakt door onvoldoende pompwerking van het hart.
- U lijdt aan ernstige doorbloedingsstoornissen.
- Bij een ernstig vertraagde hartslag (bradycardie).
- U wordt continu of met tussenpozen behandeld met bepaalde medicijnen die de pompkracht van het hart beïnvloeden (zgn. bèta-agonisten).
- U heeft een bepaalde stoornis in het hartritme (sick sinus syndroom).
- U heeft een hartinfarct (myocardinfarct) in combinatie met een trage hartslag, een lage bloeddruk en hartfalen.
- U krijgt het medicijn verapamil per injectie in een ader toegediend, omdat daardoor de bloeddruk kan dalen, hartgeleidingsstoornissen kunnen optreden en hartfalen kan ontstaan.
- U lijdt aan longaandoeningen zoals astma of luchtwegaandoeningen.
- U heeft een gezwel van het bijniermerg, dat gepaard kan gaan met plotselinge sterke bloeddrukverhoging, heftige hoofdpijn, zweten en versnelde hartslag (feochromocytoom).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Wees extra voorzichtig met Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard:

- als u wilt stoppen. U mag namelijk niet plotseling stoppen, omdat dit chronisch hartfalen (verminderde pompkracht van het hart) kan verergeren en het risico op een hartaanval (hartinfarct) en plotselinge dood kan vergroten. Zie voor afbouwadvies de rubriek 'Als u stopt met het gebruik van dit medicijn';
- als u suikerziekte (diabetes mellitus) heeft. Metoprolol kan de verschijnselen van een te laag suikergehalte in uw bloed maskeren.
- als u een chirurgische ingreep moet ondergaan met narcose. Vertel uw arts dat u Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard gebruikt. De behandelende arts kan besluiten de behandeling met Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard tijdelijk te stoppen
- als u andere medicijnen gebruikt voor ondersteuning van de werking van het hart. Er kan namelijk een verslechtering van de hartfunctie optreden;
- als u last heeft van een toenemende vertraagde hartslag (bradycardie). Het kan namelijk nodig zijn de dosering aan te passen of geleidelijk te stoppen;
- als uw hartwerking afhankelijk is van medicijnen. Er kan een verslechtering van de hartfunctie optreden
- als u tegelijkertijd behandeld wordt met digitalis (medicijn bij hartaandoeningen). Het kan nodig zijn de dosering aan te passen of geleidelijk te stoppen. Raadpleeg uw arts;
- bij stoornissen in de doorbloeding van handen en voeten (Raynaud's verschijnsel). Deze klachten kunnen verergeren.
- als u lijdt aan hartfalen (onvoldoende pompkracht van het hart) (decompensatio cordis) die niet behandeld wordt
- bij longaandoeningen als astma of luchtwegaandoeningen
- als u ouder bent, omdat de bloedtoevoer naar de vitale organen te laag kan worden;
- bij een gezwel van het bijniermerg die gepaard kan gaan met plotselinge sterke bloeddrukverhoging, heftige hoofdpijn, zweten en versnelde hartslag (feochromocytoom). Er moet dan ook een zogenaamde alfa-blokker erbij gegeven worden.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Er is geen ervaring met de behandeling van hartfalen bij patiënten:

- ouder dan 80 jaar;
- met een beperkende aandoening aan en een vergroting van de hartspier;
- met een bepaalde hartklepaandoening;
- met een sterk verminderde lever- en nierfunctie;
- die korter dan 3 maanden geleden een hartaanval hebben gehad;
- met een aangeboren hartafwijking.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard kan invloed hebben op de werking van andere medicijnen en andersom.

Dit geldt o.a. voor:

- calciumantagonisten, zoals verapamil en diltiazem. Deze medicijnen kunnen namelijk de bloeddruk, de frequentie van de hartslag, het samentrekken van het hart (contractiliteit van het hart) en de geleiding van het hart (AV-geleiding) negatief beïnvloeden (zie ook de rubriek ‘Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken’);
- rifampicine, een medicijn tegen sommige infecties, omdat het de hoeveelheid metoprolol in het bloed verlaagt;
- medicijnen tegen allergie (antihistaminica), omdat ze de hoeveelheid metoprolol in het bloed verhogen;
- medicijnen tegen (ernstige) neerslachtigheid (depressie) of medicijnen tegen ernstige geestesziekte (antipsychotica), omdat ze de hoeveelheid metoprolol in het bloed verhogen;
- bepaalde groep pijnstillende medicijnen met ook een ontstekingsremmende en koortswerende werking (COX-2-remmers), omdat ze de hoeveelheid metoprolol in het bloed verhogen;
- ganglionblokkers (medicijnen tegen zenuwaandoeningen), MAO-remmers (medicijnen tegen depressie) en andere bètablokkers (ook in oogdruppels), omdat extra controle noodzakelijk is;
- clonidine, omdat het in combinatie met een bètablokker de verschijnselen van hoge bloeddruk in versterkte mate kan doen terugkomen;
- medicijnen tegen hartritmestoornissen (anti-aritmica), zoals amiodaron en kinidine. Deze medicijnen kunnen de geleidingstijd van het hart (AV-geleiding) verlengen en hebben een negatieve invloed op de contractiekracht van het hart.
- narcosemedicijnen (zie ook de rubriek ‘Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?’);
- indometacine (bepaald pijnstillend medicijn met ook een ontstekingsremmende en koortswerende werking), omdat het het bloeddrukverlagende effect van metoprolol kan verminderen;
- insuline en orale medicijnen tegen suikerziekte, omdat het bloedsuikerverlagende effect van deze medicijnen door bètablokkers kan worden versterkt. In dat geval zal de dosering van deze medicijnen moeten worden aangepast;
- lidocaïne, een medicijn voor plaatselijke verdoving, omdat metoprolol de uitscheiding van lidocaïne uit het lichaam kan verlagen;
- digitalis, een medicijn dat de pompkracht van het hart vergroot, omdat gelijktijdig gebruik met dit medicijn een vertraagde hartslag kan veroorzaken;
- nitroglycerine, een medicijn bij een bepaalde hartaandoening (angina pectoris);
- prazosine, een medicijn bij hoge bloeddruk en het syndroom van Raynaud;
- medicijnen die de hartslag verlagen. Metoprolol kan het hartslagverlagende effect van deze medicijnen versterken;
- medicijnen die de bloeddruk verlagen. Metoprolol kan het bloeddrukverlagende effect van deze medicijnen versterken.

- Bètablokkers (medicijnen die de bloeddruk verlagen), omdat metoprolol het bloeddrukverlagende effect van deze medicijnen kan versterken.

Gebruikt u naast Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met alcohol?

Beperk het gebruik van alcohol wanneer u Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard gebruikt. Alcoholgebruik kan namelijk tot gevolg hebben dat de werking van Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard wordt versterkt.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Zwangerschap

Uw arts kan Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard voorschrijven tijdens de zwangerschap als de voordelen van het gebruik voor u opwegen tegen de risico's voor het ongeboren kind. Als u Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard heeft gebruikt tot aan de bevalling zal uw pasgeboren kind mogelijk de eerste twee dagen na de geboorte extra worden gecontroleerd.

Borstvoeding

Metoprolol wordt uitgescheiden via de moedermelk. Bij normale doseringen is de hoeveelheid metoprolol in de moedermelk klein. Uw kind zal extra worden gecontroleerd.

Vruchtbaarheid

De gegevens die er zijn wijzen niet op bijzonderheden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard kan bijwerkingen veroorzaken zoals vermoeidheid, duizeligheid of stoornissen in het zien, waardoor uw reactievermogen nadelig wordt beïnvloed. U dient hiermee rekening te houden als u aan het verkeer gaat deelnemen of machines gaat bedienen.

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard bevat lactose, glucose en sucrose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De geadviseerde dosering is:

Verhoogde bloeddruk (hypertensie):

Startdosering: 1x daags 1 tablet Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 50.

Eventueel te verhogen tot 100-200 mg eenmaal daags (overeenkomend met 1 of 2 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100).

Wanneer u lijdt aan een verminderde werking van de lever kan de arts besluiten de dosering te verlagen (bijvoorbeeld tot 1 tablet Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 25).

Beklemmend pijnlijk gevoel op de borst (angina pectoris):

100-200 mg eenmaal daags (overeenkomend met 1 of 2 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100). Maximaal 4 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100 per dag.

Hartritmestoornissen:

100-200 mg verdeeld over de dag (overeenkomend met 1 of 2 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100). Zo nodig kan de arts besluiten deze dosering te verhogen.

Verhoogde werking van de schildklier (hyperthyreoïdie):

100-200 mg verdeeld over de dag (overeenkomend met 1 of 2 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100). Zo nodig kan de arts besluiten deze dosering te verhogen.

Ter voorkoming van migraineaanvallen:

100-200 mg eenmaal daags (overeenkomend met 1 of 2 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100).

Hartinfarct:

Nadat u eerst bent begonnen met gewone metoprolol tabletten is de onderhoudsdosering: 1x daags 2 tabletten Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100.

Kinderen en jongeren

Hoge bloeddruk: Bij kinderen van 6 jaar en ouder is de dosering afhankelijk van het lichaamsgewicht. Uw arts berekent de juiste dosis voor uw kind.

De gebruikelijke startdosering is 0,5 mg per kilogram lichaamsgewicht eenmaal daags, maar mag niet hoger zijn dan 50 mg. Er wordt gekozen voor de beschikbare tabletsterkte die het dichtst bij de berekende dosis ligt. Uw arts kan de dosis verhogen tot 2,0 mg per kilogram lichaamsgewicht, afhankelijk van het effect op de bloeddruk. Doseringen boven de 200 mg eenmaal daags zijn niet onderzocht bij kinderen en jongeren.

Gebruik van Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard wordt niet aangeraden bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Als u merkt dat Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

De tabletten met gereguleerde afgifte mogen niet worden stukgemaakt of gekauwd, maar moeten als hele of halve tabletten met water worden ingenomen.

Duur van de behandeling

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard zal meestal langdurig gebruikt worden.

De breukstreep is er om de tablet te kunnen breken als u problemen heeft de hele tablet door te slikken.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Wanneer u te veel van Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker. Verschijnselen kunnen zijn: ernstige verlaagde bloeddruk (hypotensie), vertraagde hartslag (bradycardie), stoornis in de prikkelgeleiding van het hart (AV-blok), hartfalen (onvoldoende pompkracht van het hart) (decompensatio cordis), shock veroorzaakt door onvoldoende pompwerking van het hart, hartstilstand, benauwdheid door kramp van de spieren van de luchtwegen (bronchospasme), bewustzijnsstoornissen (of zelfs coma), misselijkheid, braken en blauwe verkleuring van de lippen, tong, de huid en slijmvliezen door een tekort aan zuurstof in het bloed (cyanose).

Gelijktijdig gebruik van alcohol, medicijnen bij hoge bloeddruk, kinidine (medicijn bij hartkloppingen) of barbituraten (bepaalde medicijnen bij epilepsie) verergert de verschijnselen.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Als u vergeten bent een dosering in te nemen kunt u dit alsnog doen, tenzij het bijna tijd is voor uw volgende dosering. Volg in dit geval het normale doseringsschema.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

De behandeling met Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard mag in het algemeen niet plotseling worden gestaakt, omdat dit chronisch hartfalen (verminderde pompkracht van het hart) kan verergeren en het risico op een hartaanval (hartinfarct) en plotselinge dood kan vergroten. De arts zal als regel de dosis geleidelijk verminderen over een periode van ten minste 2 weken.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

De frequenties van de hieronder genoemde bijwerkingen zijn als volgt ingedeeld:

Zeer vaak: bij meer dan 1 op de 10 patiënten

Vaak: bij 1 tot 10 op de 100 patiënten

Soms: bij 1 tot 10 op de 1.000 patiënten

Zelden: bij 1 tot 10 op de 10.000 patiënten

Zeer zelden: bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten

Niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald.

Zeer vaak:

Zenuwstelsel: vermoeidheid.

Vaak:

Hart: vertraagde hartslag (bradycardie), hartkloppingen

Bloedvaten: orthostatische hypotensie (soms met kortdurende bewusteloosheid)

Zenuwstelsel: duizeligheid en hoofdpijn

Ademhalingsstelsel: kortademigheid bij inspanning

Maagdarmkanaal: misselijkheid, braken en buikpijn

Algemeen: vermoeidheid.

Soms:

Hart: ernstige problemen met de bloedsomloop (cardiogene shock) bij patiënten met een hartaanval, bepaalde hartgeleidingsstoornis (1e-graads AV-blok), pijn in de hartstreek.

Zelden:

Hart: hartfalen (onvoldoende pompkracht van het hart) (decompensatio cordis), stoornissen in het hartritme (aritmieën)

Psyche: depressie, verminderde alertheid, slaperigheid of slapeloosheid en nachtmerries, nervositeit, angst

Bloedvaten: vochtophoping (oedeem), bleekheid van vingers of tenen (syndroom van Raynaud)

Zenuwstelsel: waarnemen van kriebelingen, jeuk of tintelingen zonder dat daar aanleiding voor is (paresthesie)

Ademhalingsstelsel: benauwdheid door kramp van de spieren van de luchtwegen (bronchospasme)

Maagdarmkanaal: diarree of verstopping (obstipatie/constipatie)

Lever: leverfunctiestoornissen, afwijkende leverfunctietesten

Huid: huiduitslag (huiduitslag met hevige jeuk en vorming van bultjes (galbulten of urticaria), psoriasis-achtige aandoeningen en groeistoornis van de huid)

Spieren: spierkrampen.

Zeer zelden:

Hart: hartgeleidingsstoornissen

Bloedvaten: ernstige perifere doorbloedingsstoornissen van de ledematen

Bloed: bloedafwijking (tekort aan bloedplaatjes) gepaard gaande met blauwe plekken en bloedingsneiging (trombocytopenie)

Psyche: geheugenverlies, verwardheid, waanideeën (hallucinaties), vervreemding van zichzelf of van het eigen gevoel (depersonalisatie)

Ogen: stoornissen in het zien (visusstoornissen), droge en/of geïrriteerde ogen en bindvliesontsteking van het oog

Oren: oorsuizen (tinnitus), problemen met horen

Ademhalingsstelsel: ontsteking van het neusslijmvlies gekenmerkt door een verstopte neus, niezen en afscheiding (rhinitis)

Maagdarmkanaal: droge mond, bindweefselvorming in de buikholte (retroperitoneale fibrose), smaakstoornissen

Lever: leverontsteking (hepatitis).

Huid: overgevoeligheid voor licht of zonlicht (fotosensibiliteit), toegenomen zweetproductie en haaruitval, verergering van psoriasis, afsterven van weefsel door een slechte doorbloeding (gangreen)

Geslachtsorganen: veranderde zin in vrijen/seks (libidostoornis) en potentiële stoornissen

Algemeen: gewichtstoename

Spieren: gewrichtsontsteking, gewrichtspijn.

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb. Website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Bewaren beneden 25°

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Na openen van de flacon zijn de tabletten nog 6 maanden houdbaar.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is metoprololsuccinaat.
Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 25: een tablet bevat 23,75 mg metoprololsuccinaat, overeenkomend met 25 mg metoprololtartraat.
Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 50: een tablet bevat 47,5 mg metoprololsuccinaat, overeenkomend met 50 mg metoprololtartraat.
Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100: een tablet bevat 95 mg metoprololsuccinaat, overeenkomend met 100 mg metoprololtartraat.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn: sucrose, maïszetmeel, glucose (vloeibaar), polyacrylaat, talk (E553B), magnesiumstearaat (E470b), microkristallijne cellulose (E460), crospovidon, colloïdaal siliciumoxide (E551), lactose, hypromellose (E464), titaandioxide (E171) en macrogol 4000.
- Metoprololsuccinaat 1A Pharmaretard 100 bevat tevens geel ijzeroxide (E172).

Hoe ziet Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard eruit en wat zit er in een verpakking?

De Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 25 en 50 tabletten zijn wit, langwerpige met een breukstreep aan beide zijden. De tablet met breukstreep kan in twee gelijke doses worden verdeeld.

De Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100 tabletten zijn lichtgeel, langwerpige met een breukstreep aan beide zijden. De tablet met breukstreep kan in twee gelijke doses worden verdeeld.

Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard is verpakt in blisterverpakkingen à 10, 20, 28, 30, 50, 90 tabletten, in potten à 30, 100, 250, 500 tabletten en in eenheidsafleververpakkingen à 50 (50x1) tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder:

1 A Pharma GmbH, Industriestraße 18, 83607 Holzkirchen, Duitsland

Fabrikant

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke Allee 1
39179 Barleben
Duitsland

Sandoz BV
Veluwezoom 22
1327 AH Almere
Nederland

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57,
1526 Ljubljana
Slovenië

Dit medicijn is in het register ingeschreven onder nummer:

RVG 30129: Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 25, tabletten met gereguleerde afgifte 23,75 mg
RVG 30130: Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 50, tabletten met gereguleerde afgifte 47,50 mg
RVG 30131: Metoprololsuccinaat 1A Pharma retard 100, tabletten met gereguleerde afgifte 95 mg

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2023.