

**BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**  
**Mycofenolaat mofetil Accord 500 mg Filmomhulde Tabletten**  
mycofenolaat mofetil

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel 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, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel 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 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, apotheker of verpleegkundige.

**Inhoud van deze bijsluiter:**

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

**1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Mycofenolaat mofetil Accord tabletten bevatten mycofenolaatmofetil. Dit behoort tot een groep geneesmiddelen die ‘immunosuppressieve middelen’ worden genoemd.

Mycofenolaat mofetil Accord wordt gebruikt ter voorkoming van afstoting van een getransplanteerde nier, hart of lever door uw lichaam. Mycofenolaat mofetil Accord moet samen met andere geneesmiddelen worden gebruikt, namelijk ciclosporine en corticosteroiden.

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

**WAARSCHUWING**

Mycofenolaat veroorzaakt aangeboren afwijkingen en miskramen. Als u een vrouw bent die zwanger zou kunnen worden, moet u een negatieve uitslag van een zwangerschapstest hebben voordat u begint met de behandeling en u moet het anticonceptie-advies van uw arts opvolgen.

Uw arts zal met u praten en zal u geschreven informatie overhandigen, voornamelijk over de effecten van mycofenolaat op het ongeboren kind. Lees de informatie aandachtig door en volg de instructies.

Als u deze instructies niet volledig begrijpt, vraag dan uw arts om ze opnieuw uit te leggen voordat u mycofenolaat gaat gebruiken. Zie ook de aanvullende informatie in deze rubriek onder “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?” en “Zwangerschap en borstvoeding”.

**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6. Of u bent allergisch voor mycofenolzuur.
- U bent een vrouw die zwanger zou kunnen zijn en u heeft geen negatieve uitslag van een zwangerschapstest gekregen voordat u dit geneesmiddel voor het eerst kreeg voorgeschreven; mycofenolaat kan namelijk aangeboren afwijkingen en miskramen veroorzaken.
- U bent zwanger of van plan om zwanger te worden, of u denkt dat u zwanger zou kunnen zijn.
- U gebruikt geen effectieve anticonceptie (zie “Zwangerschap, anticonceptie en borstvoeding”).
- U geeft borstvoeding.

Gebruik dit geneesmiddel niet als een van de bovenstaande punten op u van toepassing is. Als u twijfelt, overleg dan met uw arts of apotheker voordat u Mycofenolaat mofetil Accord gebruikt.

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem direct contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u begint met de behandeling met dit middel.

- Als u ouder dan 65 jaar bent, omdat u in vergelijking met jongere patiënten mogelijk een hoger risico op bijwerkingen heeft, zoals bepaalde virusinfecties, maagdarmbloeding en longoedeem
- Als u een teken van infectie heeft, zoals koorts of keelpijn
- Als u onverwachte blauwe plekken en/of bloedingen heeft
- Als u ooit problemen heeft gehad met uw spijsvertering, zoals maagzweren.
- Als u van plan bent om zwanger te worden, of als u zwanger wordt terwijl u of uw partner Mycopenolaat mofetil Accord tabletten gebruikt.
- Als u een erfelijk enzymtekort heeft, zoals het syndroom van Lesch-Nyhan en het syndroom van Kelley-Seegmiller.

Als één van de bovenstaande punten op u van toepassing is (of als u twijfelt), neem dan meteen contact op met uw arts voordat u begint met de behandeling met Mycopenolaat mofetil Accord.

### **Het effect van zonlicht**

Mycopenolaat mofetil Accord onderdrukt het afweermecanisme van het lichaam. Daardoor is er een verhoogd risico op huidkanker. Beperk blootstelling aan zonlicht en UV-licht. Dit kan door:

- Het dragen van beschermende kleding die ook uw hoofd, nek, armen en benen bedekt.
- Het gebruik van een zonnebrandcrème met een hoge beschermingsfactor.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

#### **Kinderen in de leeftijd van 2–18 jaar:**

Mycopenolaat mofetil Accord tabletten worden gebruikt bij kinderen van 2–18 jaar voor het voorkomen van afstoting van een getransplanteerde nier door het lichaam.

Mycopenolaat mofetil Accord tabletten mogen niet worden gebruikt bij kinderen van 2–18 jaar bij hart- of levertransplantatie.

Mycopenolaat mofetil Accord tabletten mogen niet worden gebruikt bij kinderen jonger dan 2 jaar. Vanwege de beperkte gegevens over de veiligheid en werkzaamheid bij deze leeftijdsgroep kan er geen advies over de dosis worden gegeven.

#### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Mycopenolaat mofetil Accord nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft, zoals kruidengeneesmiddelen. Mycopenolaat mofetil Accord kan namelijk invloed hebben op de werking van sommige andere geneesmiddelen. Ook kunnen andere geneesmiddelen invloed hebben op de werking van Mycopenolaat mofetil Accord.

Het is met name belangrijk dat u, voordat u begint met het gebruik van Mycopenolaat mofetil Accord, vertelt aan uw arts of apotheker of u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- azathioprine of andere geneesmiddelen die het afweermecanisme van het lichaam remmen - worden na een transplantatie gegeven
- colestyramine - gebruikt om een hoog cholesterolgehalte te behandelen
- rifampicine - een antibioticum gebruikt om infecties zoals tuberculose (TBC) te voorkomen en te behandelen
- maagzuurremmers of protonpompremmers - gebruikt om zuurproblemen in de maag, zoals indigestie, te behandelen
- fosfaatbinders - gebruikt door mensen met chronisch nierfalen om de hoeveelheid fosfaat die wordt geabsorbeerd in het bloed te verminderen.
- antibiotica – gebruikt om bacteriële infecties te behandelen
- isavuconazol – gebruikt om schimmelinfecties te behandelen
- telmisartan – gebruikt om een hoge bloeddruk te behandelen.
- aciclovir, valaciclovir of ganciclovir

### **Vaccins**

Als u een vaccinatie moet krijgen (met levend vaccin) terwijl u Mycopenolaat mofetil Accord gebruikt, neem dan eerst contact op met uw arts of apotheker. Uw arts zal u moeten adviseren welke vaccins voor u geschikt zijn.

U mag geen bloed doneren tijdens de behandeling met Mycopenolaat mofetil Accord en tot ten minste 6 weken na het stoppen van de behandeling. Mannen mogen geen sperma doneren tijdens de behandeling met Mycopenolaat mofetil Accord en tot ten minste 90 dagen na het stoppen van de behandeling.

## Waarop moet u letten met eten en drinken?

Inname van voedsel en dranken heeft geen effect op uw behandeling met Mycofenolaat mofetil Accord.

## Zwangerschap, anticonceptie en borstvoeding

### Anticonceptie bij vrouwen die Mycofenolaat mofetil Accord gebruiken

Als u een vrouw bent die zwanger zou kunnen worden moet u een effectieve anticonceptiemethode gebruiken samen met Mycofenolaat mofetil Accord. Dit geldt:

- voordat u Mycofenolaat mofetil Accord begint te gebruiken;
- tijdens de gehele behandeling met Mycofenolaat mofetil Accord;
- gedurende zes weken nadat u bent gestopt met het gebruik van Mycofenolaat mofetil Accord.

Besprek met uw arts wat de meest geschikte anticonceptiemethode voor u is. Het verdient de voorkeur om twee voorbehoedsmiddelen tegelijkertijd te gebruiken, omdat dat de kans op een onbedoelde zwangerschap verlaagt. Dit hangt af van uw persoonlijke situatie. Neem zo snel mogelijk contact op met uw arts als u denkt dat **uw anticonceptiemethode misschien niet effectief is geweest of als u vergeten bent de Pil in te nemen.**

U kunt niet zwanger worden als een van de onderstaande punten op u van toepassing is:

- U heeft de overgang al gehad, d.w.z. u bent minimaal 50 jaar oud en uw laatste menstruatie was meer dan een jaar geleden (als uw menstruatie gestopt is omdat u behandeld bent tegen kanker, dan is er nog steeds een kans dat u zwanger kunt worden).
- Uw eileiders en beide eierstokken zijn chirurgisch verwijderd (bilaterale salpingo-oöforectomie).
- Uw baarmoeder is chirurgisch verwijderd (hysterectomie).
- Uw eierstokken werken niet meer (premaatur ovariumfalen, wat is bevestigd door een gynaecoloog).
- U bent geboren met een van de volgende zeldzame aandoeningen die zwangerschap onmogelijk maken: het XY genotype, het syndroom van Turner, ontbreken van de baarmoeder.
- U bent een kind of tiener die nog niet menstrueert.

### Anticonceptie bij mannen die Mycofenolaat mofetil Accord gebruiken

Volgens de beschikbare gegevens wordt het risico op aangeboren afwijkingen of een miskraam niet groter als de vader dit middel gebruikt. Het risico kan echter niet volledig worden uitgesloten. Uit voorzorg verdient het aanbeveling dat u en uw vrouwelijke partner tijdens uw behandeling en gedurende 90 dagen nadat u gestopt bent met dit middel, een effectief voorbehoedsmiddel gebruiken.

Als u van plan bent om een kind te krijgen, bespreek dan met uw arts wat de mogelijke risico's en andere behandelingen zijn.

## 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 geneesmiddel gebruikt. Uw arts zal met u bespreken wat de risico's zijn van een zwangerschap en welke andere geneesmiddelen u kunt gebruiken om te voorkomen dat uw getransplanteerde orgaan wordt afgestoten in het geval dat:

- u van plan bent zwanger te worden;
- u een menstruatie gemist heeft, u denkt dat u een menstruatie gemist heeft, u een ongewone menstruatie heeft of u vermoedt dat u zwanger bent;
- u seks heeft zonder effectieve anticonceptiemethoden te gebruiken.

Als u toch zwanger wordt tijdens de behandeling met mycofenolaat, moet u dit onmiddellijk aan uw arts vertellen maar u moet Mycofenolaat mofetil Accord wel blijven gebruiken totdat u hem of haar ziet.

## Zwangerschap

Mycofenolaat leidt tot een zeer hoog aantal miskramen (50%) en ernstige aangeboren afwijkingen (23-27%) bij het ongeboren kind. Aangeboren afwijkingen die zijn gemeld zijn onder andere afwijkingen van de oren, de ogen, het gezicht (hazenlip, gespleten verhemelte), de ontwikkeling van de vingers, het hart, de slokdarm, de nieren en het centraal zenuwstelsel (bijvoorbeeld een open rug (waarbij de botten van wervelkolom niet goed ontwikkeld zijn)). Uw baby zou een of meer van deze afwijkingen kunnen krijgen.

Als u een vrouw bent die zwanger zou kunnen worden, moet u een negatieve uitslag van een zwangerschapstest hebben voordat u begint met de behandeling en u moet het anticonceptie-advies van uw arts opvolgen. Uw arts kan meer dan één test vragen om zeker te zijn dat u niet zwanger bent voor de start van de behandeling.

## **Borstvoeding**

Gebruik Mycofenolaat mofetil Accord niet als u borstvoeding geeft. Er kan namelijk een kleine hoeveelheid van het geneesmiddel in de moedermelk terecht komen.

## **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Mycofenolaat mofetil Accord heeft een matige invloed op de rijvaardigheid of het bedienen van machines. Als u zich slaperig voelt, een verdoofd gevoel heeft of zich verward voelt, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige. Ga niet rijden en bedien geen machines totdat u zich beter voelt..

## **Mycofenolaat mofetil tabletten bevatten natrium:**

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per doseringseenheid, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

## **3. Hoe gebruikt u dit middel?**

Gebruik dit geneesmiddel 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.

### **Hoeveel moet u innemen?**

De hoeveelheid die u neemt hangt af van het soort transplantaat dat u heeft gekregen. De gebruikelijke dosering wordt hieronder aangegeven. De behandeling zal doorgaan zo lang als u dat nodig heeft om te voorkomen dat uw lichaam uw transplantatie-orgaan afstoot.

#### **Niertransplantatie**

Volwassenen

- De eerste dosis wordt binnen 3 dagen na de transplantatie toegediend.
- De dagelijkse dosis is 4 tabletten (2 gram van het geneesmiddel) verdeeld over 2 afzonderlijke doses.
- Neem 's ochtends 2 tabletten in en dan 's avonds weer 2 tabletten.

Kinderen (2 tot 18 jaar)

- De toe te dienen dosis is afhankelijk van de grootte van het kind.
- Uw arts zal de meest geschikte dosis bepalen op basis van lengte en gewicht van uw kind (lichaamsoppervlak - gemeten in vierkante meters of “m<sup>2</sup>”). De aanbevolen dosis is tweemaal daags 600 mg/m<sup>2</sup>.

#### **Harttransplantatie**

Volwassenen

- De eerste dosis wordt binnen 5 dagen na de transplantatie toegediend.
- De dagelijkse dosis is 6 tabletten (3 gram van het geneesmiddel) verdeeld over 2 afzonderlijke doses.
- Neem 's ochtends 3 tabletten in en dan 's avonds weer 3 tabletten.

Kinderen

- Er is geen informatie over het gebruik van Mycofenolaat mofetil Accord bij kinderen die een harttransplantatie hebben gehad.

#### **Levertransplantatie**

Volwassenen

- De eerste orale dosis Mycofenolaat mofetil Accord zal u op zijn vroegst 4 dagen na de transplantatie worden gegeven en als u in staat bent orale geneesmiddelen door te slikken.
- De dagelijkse dosis is 6 tabletten (3 gram van het geneesmiddel) verdeeld over 2 afzonderlijke doses.
- Neem 's ochtends 3 tabletten in en dan 's avonds weer 3 tabletten.

Kinderen

- Er is geen informatie over het gebruik van Mycofenolaat mofetil Accord bij kinderen die een levertransplantatie hebben gehad.

### **Wijze van gebruik en toedieningsweg(en):**

Neem de tabletten in hun geheel in met een glas water. Breek of vermaal ze niet.

### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Als u meer Mycofenolaat mofetil Accord hebt ingenomen dan voorgeschreven of als iemand anders per ongeluk Mycofenolaat mofetil Accord inneemt, dient u direct naar een arts of naar het ziekenhuis te gaan. Neem de verpakking van het geneesmiddel met u mee.

### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

Indien u een keer vergeten heeft uw geneesmiddel in te nemen, neem het dan in zodra u er aan denkt. Ga gewoon door met innemen op de normale tijdstippen. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

### **Als u stopt met het innemen van dit middel**

Stop niet met het innemen van dit middel, behalve als uw arts dit gezegd heeft. Als u stopt, wordt de kans groter dat uw getransplanteerde orgaan wordt afgestoten.

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

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

### **Neem direct contact op met een arts als u één van de volgende ernstige bijwerkingen opmerkt - het kan zijn dat u dringend medische behandeling nodig hebt:**

- u heeft een verschijnsel van een infectie zoals koorts of een zere keel
- u heeft een onverwachte blauwe plek of bloeding
- u heeft uitslag, zwelling van het gezicht, lippen, tong of keel, moeite met ademen - u heeft mogelijk een ernstige allergische reactie op het geneesmiddel (zoals anafylaxie, angio-oedeem).

### **Meest voorkomende problemen**

Een paar van de meest voorkomende problemen zijn diarree, verminderd aantal witte of rode cellen in het bloed, infectie en overgeven. Uw arts zal regelmatig uw bloed testen om na te gaan of er veranderingen zijn in:

- het aantal cellen in uw bloed of verschijnselen van infecties

Kinderen hebben een grotere kans om bijwerkingen te ondervinden dan volwassenen. Deze zijn onder andere diarree, infecties, verminderd aantal witte bloedcellen en verminderd aantal rode bloedcellen.

### **Infectiebestrijding**

Dit middel onderdrukt het afweermecanisme van het lichaam. Dit is om ervoor te zorgen dat u uw getransplanteerde orgaan niet zal afstoten. Als gevolg daarvan zal uw lichaam niet zo goed als gewoonlijk in staat zijn infecties te bestrijden. Dit betekent dat u mogelijk vatbaarder bent voor infecties dan normaal. Dit kunnen onder andere infecties in de hersenen, huid, mond, maag en darmen, longen en urinewegen zijn.

### **Lymfe- en huidkanker**

Zoals bij patiënten die dit soort geneesmiddelen (immunosuppressiva) gebruiken, heeft ook een zeer klein aantal patiënten die dit middel gebruiken kanker met name van het lymfesysteem en de huid ontwikkeld.

### **Algemene bijwerkingen**

U kunt algemene bijwerkingen krijgen die invloed hebben op uw gehele lichaam. Deze zijn onder andere ernstige allergische reacties (zoals anafylaxie, angio-oedeem), koorts, grote vermoeidheid, moeite met slapen, pijn (zoals buik-, borst-, gewrichts- of spierpijn), hoofdpijn, griepachtige verschijnselen en zwelling.

Andere bijwerkingen kunnen zijn:

#### **Huidaandoeningen** zoals:

- acne, koortsblaasjes, gordelroos, versnelde aanmaak van huidcellen, haaruitval, uitslag, jeuk.

#### **Aandoeningen van de urinewegen** zoals:

- bloed in de urine.

#### **Aandoeningen van het spijsverteringskanaal en de mond** zoals:

- zwelling van het tandvlees en mondzweren
- ontsteking van de alvleesklier, dikke darm of maag
- aandoeningen van maag en/of darmen, waaronder bloedingen

- leverproblemen
- diarree, verstopping, misselijkheid, spijsverteringsproblemen, verlies van eetlust, winderigheid.

#### **Aandoeningen van het zenuwstelsel zoals:**

- duizeligheid, slaperigheid of verdoofd gevoel
- bevingen, spierspasmen, stuipen
- angstig of depressief voelen, stemmingsveranderingen, veranderingen in het denken.

#### **Aandoeningen van hart en bloedvaten zoals:**

- verandering in bloeddruk, versnelde hartslag, verwijding van bloedvaten

#### **Aandoeningen van de longen zoals:**

- longontsteking (pneumonie), bronchitis
- kortademigheid, hoesten, wat veroorzaakt kan worden door bronchiëctasie (een aandoening waarbij de luchtwegen in de long op een abnormale manier zijn verwijd) of longfibrose (littekenvorming in de long). Neem contact op met uw arts als u last krijgt van een aanhoudende hoest of kortademigheid, vocht in de longen of in de borstkas
- bijholteproblemen.

#### **Andere bijwerkingen zoals:**

- gewichtsverlies, jicht, hoge bloedsuikerspiegels, bloedingen, blauwe plekken.

#### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. 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](http://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 middel?**

- Niet bewaren boven 25 °C. De doordrukstrip in de doos bewaren ter bescherming tegen licht.
- Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
- Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.
- Breng geneesmiddelen die u niet meer gebruikt altijd terug naar uw apotheker. Bewaar ze alleen als uw arts zegt dat u dat moet doen.
- Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

### **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

#### **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

De werkzame stof in dit middel is 500 mg mycofenolaat-mofetil.

De andere stoffen in dit middel zijn:

Kern van de tablet: microkristallijne cellulose, povidon, hydroxypropylcellulose, croscarmellose natrium, gezuiverd talk, magnesiumstearaat.

Tabletmhulling: hypromellose 6 cps, titaandioxide (E171), macrogol 400, rood ijzeroxide (E172), indigotine (E132), zwart ijzeroxide (E172), gezuiverd talk.

#### **Hoe ziet Mycofenolaat mofetil Accord eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Mycofenolaat mofetil Accord 500mg Filmomhulde Tabletten zijn paarse, capsulevormige, biconvexe filmtabletten met de opdruk 'AHI' op de ene kant en '500' op de andere kant.

Mycofenolaat mofetil Accord is verkrijgbaar in doordrukstrips in doosjes van 50, 150 en 250 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Accord Healthcare B.V.,  
Winthontlaan 200,  
3526 KV Utrecht,  
Nederland

**Fabrikant**

Accord Healthcare B.V.,  
Winthontlaan 200,  
3526 KV Utrecht,  
Nederland

Of

Of

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,  
ul. Lutomińska 50,95-200 Pabianice, Polen

LABORATORI FUNDACIÓ DAU

C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca,  
Barcelona, 08040 Barcelona

**Registratienummer**

RVG 35019

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:****Naam van de lidstaat    Naam van het geneesmiddel**

|                     |   |
|---------------------|---|
| Oostenrijk          | Mycophenolate Mofetil Accord 500 mg Filmtabletten   |
| België              | Mycophenolate Mofetil Accord Healthcare 500 mg comprimés pelliculés/ filmomhulde tabletten/ Filmtabletten |
| Cyprus              | Mycophenolate Mofetil Accord 500 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία                                   |
| Denemarken          | Mycophenolate Mofetil Accord Healthcare   |
| Estland             | Mycophenolate Mofetil Accord 500mg õhukese polümeerikattega tabletid                                      |
| Finland             | Mycophenolate Mofetil Accord 500mg Tabletti, kalvopäällysteinen / Filmdragerade tabletter                 |
| Frankrijk           | Mycophenolate Mofetil Accord healthcare 500mg comprimé pelliculé  |
| Duitsland           | Mycophenolate Mofetil Accord 500mg Filmtabletten  |
| Griekenland         | Myfetil® 500 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία   |
| Ierland             | Mycophenolate Mofetil 500mg Film-coated Tablets   |
| Italië              | Micofenolato mofetile AHCL 500mg compresse rivestite con film   |
| Letland             | Mycophenolate Mofetil Accord 500mg apvalkotās tabletes  |
| Litouwen            | Mycophenolate Mofetil Accord 500 mg plėvele dengtos tabletės  |
| Malta               | Mycophenolate Mofetil 500 mg Film-coated Tablets  |
| Noorwegen           | Mycophenolate Mofetil Accord 500mg Tablett, filmdrasjert  |
| Polen               | Mycofit , 500 mg, tabletki powlekane  |
| Portugal            | Mycophenolate Mofetil Accord  |
| Spanje              | Micofenolato de mofetilo STADA 500 mg comprimidos recubiertos con película EFG                            |
| Zweden              | Mycophenolate Mofetil Accord 500 mg Filmdragerade tabletter   |
| Nederland           | Mycophenolaat mofetil Accord 500 mg Filmomhulde Tabletten   |
| Verenigd Koninkrijk | Mycophenolate Mofetil 500mg Film-coated Tablets   |

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2023.**