

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :1

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

**Morfinesulfaat retard Teva 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte
Morfinesulfaat retard Teva 30 mg, tabletten met gereguleerde afgifte
Morfinesulfaat retard Teva 60 mg, tabletten met gereguleerde afgifte
Morfinesulfaat retard Teva 100 mg, tabletten met gereguleerde afgifte
morfinesulfaat**

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 of apotheker.
- 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 of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Morfinesulfaat retard Teva en 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. WAT IS MORFINESULFAAT RETARD TEVA EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Geneesmiddelengroep

Morfine behoort tot de pijnstillers. Het heeft tevens een versuffende werking.

Gebruiken

- bij hevige pijn, in het bijzonder pijn bij kanker en pijn na een operatie.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- bij kinderen jonger dan 6 jaar

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :2

- bij verminderde prikkel tot ademhaling
- bij astma of andere aandoeningen van de luchtwegen waardoor de ademhaling wordt bemoeilijkt
- bij epilepsieachtige aandoeningen
- bij hoofdletsel
- bij verhoogde druk in het hoofd
- bij ernstige verstopping (ileus)
- bij acute buikklachten of buikpijn
- bij vertraagde maaglediging
- bij acute leveraandoeningen
- na galblaas- of galwegoperatie
- 24 uur voor een operatie
- bij gelijktijdige (of minder dan 2 weken geleden) behandeling met bepaalde geneesmiddelen tegen ernstige neerslachtigheid (zgn. MAO-remmers)
- bij gelijktijdig gebruik met middelen die de werking van morfine beïnvloeden (zie rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?")
- wanneer u afhankelijk bent van alcohol of hypnotica.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

- wanneer u last heeft van verlaagde bloeddruk
- wanneer u last heeft van stoornissen in het bewustzijn
- wanneer u last heeft van aandoeningen van de galwegen
- wanneer u last heeft van kramp door een koliek van de gal- of urinewegen
- wanneer u last heeft van een ontsteking van de alveesklier
- wanneer u een verminderde nier- of leverfunctie heeft
- wanneer u een verstopping of ontsteking van de dikke darm heeft
- wanneer u prostaatklachten heeft
- wanneer bij u sprake is van onvoldoende werking van de bijnierschors
- omdat het gebruik van morfine kan leiden tot gewenning en afhankelijkheid.

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

Neem contact op met uw arts of apotheker als u last krijgt van een van de volgende verschijnselen terwijl u dit middel inneemt:

- Verhoogde gevoeligheid voor pijn ondanks het feit dat u toenemende doses gebruikt (hyperalgesie). Uw arts zal bepalen of u een aangepaste dosis of een sterker analgeticum ("pijnstiller") nodig heeft (zie rubriek 2).
- Zwakte, vermoeidheid, gebrek aan eetlust, misselijkheid, braken of lage bloeddruk. Dit kan een verschijnsel zijn van de bijnieren die te weinig van het hormoon cortisol aanmaken. Mogelijk moet u een hormoonsupplement innemen.
- Verminderd libido, erectiestoornis, uitblijven van de menstruatie. Dit kan het gevolg zijn van een verminderde productie van geslachtshormonen.
- Als u ooit afhankelijk bent geweest van drugs of alcohol. Laat het ook weten als u het gevoel heeft

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :3

dat u afhankelijk wordt van Morfinesulfaat retard Teva terwijl u het gebruikt. Mogelijk denkt u de laatste tijd vaak aan het moment dat u de volgende dosis kan innemen, ook al heeft u deze niet nodig voor de pijn.

- Ontwenningssverschijnselen of afhankelijkheid. De meest voorkomende ontwenningssverschijnselen worden genoemd in rubriek 3. Als deze optreden, kan uw arts het soort geneesmiddel of de tijd tussen de doses aanpassen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Morfinesulfaat retard Teva nog andere geneesmiddelen, 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.

De in deze rubriek genoemde geneesmiddelen kunnen bij u bekend zijn onder een andere naam, vaak de merknaam. In deze rubriek wordt alleen de naam van de werkzame stof of van de groep van werkzame stoffen van het geneesmiddel genoemd en niet de merknaam! Kijk daarom altijd goed op de verpakking of in de bijsluiter wat de werkzame stof is van de geneesmiddelen die u gebruikt.

Een wisselwerking wil zeggen dat (genees)middelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking en/of bijwerking beïnvloeden. Een wisselwerking kan optreden bij gelijktijdig gebruik van deze tabletten met:

- alcohol; de werking van alcohol wordt versterkt
- slaapmiddelen; de werking van deze middelen kan versterkt worden
- kalmerende middelen; de werking van deze middelen kan versterkt worden
- spierverslappende middelen; de werking van deze middelen kan versterkt worden
- bloeddrukverlagende middelen; de werking van deze middelen kan versterkt worden
- cimetidine (middel bij pijn in de maag of darm); de afbraak van morfine kan verminderd zijn
- MAO-remmers (bepaalde geneesmiddelen tegen ernstige neerslachtigheid); uw bloeddruk kan veranderen
- rifampicine om bijvoorbeeld tuberculose te behandelen
- clomipramine en amitriptyline (middelen bij depressiviteit); deze middelen versterken het pijnstillend effect van morfine. Het kan nodig zijn om de dosering aan te passen
- bepaalde pijnstillende middelen die de werking van morfine versterken dan wel verzwakken (buprenorfine, nalbufine, pentazocine); dit kan leiden tot een vermindering van het pijnstillend effect van morfine
- bepaalde geneesmiddelen voor de behandeling van bloedstolsels (bijvoorbeeld clopidogrel, prasugrel, ticagrelor). Deze kunnen een vertraagde en verminderde werking hebben bij gelijktijdig gebruik met morfine.

Gelijktijdig gebruik van Morfinesulfaat retard Teva en kalmerende middelen (sedativa) waaronder een bepaalde groep geneesmiddelen met rustgevend, slaapverwekkende en/of spierverslappende werking (benzodiazepinen) of gerelateerde middelen, verhoogt het risico op sufheid, moeite met ademen (ademhalingsdepressie) en coma en kan levensbedreigend zijn. Gelijktijdig gebruik dient daarom alleen te worden overwogen wanneer andere behandelopties niet mogelijk zijn.

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :4

Als uw arts Morfinesulfaat retard Teva toch voorschrijft samen met kalmerende middelen moet de dosis en de duur van de gelijktijdige behandeling beperkt worden door uw arts.

Vertel uw arts over alle kalmerende middelen die u gebruikt en volg het advies van uw arts over de dosis nauwgezet op. Het kan nuttig zijn om vrienden en familie op de hoogte te stellen van de hierboven vermelde tekenen en symptomen. Neem contact op met uw arts als u dergelijke symptomen ervaart.

Waarop moet u letten met alcohol?

Morfinesulfaat retard Teva mag niet gelijktijdig gebruikt worden met alcohol of andere geneesmiddelen, die schadelijk zijn voor de lever.

U kunt zich slaperiger voelen als u alcohol drinkt terwijl u Morfinesulfaat retard Teva gebruikt. Ook neemt het risico toe dat u ernstige bijwerkingen krijgt zoals een oppervlakkige ademhaling met risico op ademstilstand en verlies van bewustzijn. U mag geen alcohol drinken als u Morfinesulfaat retard Teva gebruikt.

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.

Over het gebruik van morfine tijdens de zwangerschap bij de mens bestaan onvoldoende gegevens om de mogelijke schadelijkheid te beoordelen. In dierproeven is dit geneesmiddel schadelijk gebleken.

Als Morfinesulfaat retard Teva langdurig wordt gebruikt tijdens de zwangerschap, bestaat het risico dat de pasgeborene geneesmiddelontwenningssverschijnselen heeft die door een arts moeten worden behandeld.

Morfine kan terecht komen in de moedermelk. Tijdens de periode van borstvoeding slechts gebruiken na overleg met uw arts.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het gebruik van Morfinesulfaat retard Teva kan soms leiden tot een verminderd reactie- en concentratievermogen (zie "Mogelijke bijwerkingen"). Als u last heeft van deze bijwerkingen, bestuur dan geen voertuigen en/of bedien geen machines die oplettendheid vereisen.

Dit kan in het bijzonder verwacht worden aan het begin van de behandeling, bij het verhogen van de dosering en bij gelijktijdig gebruik met alcohol of andere kalmeringsmiddelen.

Morfinesulfaat retard Teva 10 mg/30 mg/60 mg bevat lactose

Morfinesulfaat retard Teva 10 mg/30 mg/60 mg bevatten respectievelijk 108 mg, 88 mg en 58 mg lactose per tablet. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :5

Morfinesulfaat retard Teva 30 mg bevat de azokleurstof E124

Dit geneesmiddel bevat de azokleurstof cochenille rood A (E124). Deze stof kan allergische reacties veroorzaken.

Morfinesulfaat retard Teva 60 mg bevat de azokleurstoffen E110 en E124

Dit geneesmiddel bevat de azokleurstoffen zonnegeel FCF (E110) en cochenille rood A (E124). Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken.

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.

Dosering en wijze van gebruik

Tabletten met gereguleerde afgifte zijn tabletten waar het morfine langzaam uit vrijkomt zodat de tabletten lang werken.

Dosering

Volwassenen en adolescenten vanaf 12 jaar

Patiënten met ernstige pijn: 10-30 mg morfine iedere 12 uur, afhankelijk van de mate van pijn, de leeftijd van de patiënt en het lichaamsgewicht.

Een aanvangsdosis van 10 mg per dag is geschikt voor ouderen die mogelijk gevoelig zijn voor morfine, voor patiënten met een laag lichaamsgewicht of voor patiënten met een verminderde werking van de schildklier, lever of nieren.

Afhankelijk van de mate van pijn kan op voorschrift van de arts de dosering zonodig verhoogd worden.

Kinderen van 6 jaar en ouder

Er wordt een begindosering van 0,2 mg tot 0,8 mg per kg lichaamsgewicht iedere 12 uur aanbevolen. Daarna kan de dosering op dezelfde manier als bij volwassenen worden aangepast.

Bij pijn na een operatie

Morfinesulfaat retard Teva tabletten worden niet aanbevolen gedurende de eerste 24 uur na een operatie of totdat de darmen weer normaal werken. In overleg met de arts kan het volgende doseringsschema worden gevolgd:

- patiënten onder 70 kg: 20 mg iedere 12 uur
- patiënten boven 70 kg: 30 mg iedere 12 uur
- ouderen: een verlaging van de dosis wordt aanbevolen
- kinderen: toediening wordt niet aanbevolen

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :6

Als u merkt dat Morfinesulfaat retard Teva te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Wijze van gebruik

Neem de tabletten in door deze met voldoende vloeistof (bijv. water) door te slikken. U mag de tabletten beslist niet breken, stuk kauwen of oplossen!

Wanneer meer dan 1 tablet Morfinesulfaat retard Teva per dag voorgeschreven wordt, moet het totaal aantal tabletten per dag verdeeld over 2 giften (één 's ochtends en één 's avonds) worden ingenomen met tussenpozen van 12 uur.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Na inname van teveel morfinesulfaat kunnen de volgende verschijnselen optreden: sterk verkleinde pupillen ("speldeknoop-pupillen"), verminderde prikkel tot ademhaling, lage bloeddruk, vermindering van het bewustzijn, verstoring van de hartslag, toevallen, daling van de lichaamstemperatuur, ontspanning van de skeletspieren, vochtophoping in de longen (dit uit zich in plotselinge extreme kortademigheid met hoesten en vaak opgeven van slijm), achterblijven van urine in de blaas ten gevolge van een gestoorde blaaslediging (urineretentie), misselijkheid en braken.

Wanneer u teveel van Morfinesulfaat retard Teva tabletten heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

Personen die een overdosis hebben ingenomen kunnen longontsteking krijgen door het inademen van braaksel of vreemde stoffen; verschijnselen kunnen bestaan uit ademnood, hoest en koorts.

Personen die een overdosis hebben ingenomen kunnen ook last hebben van ademhalingsproblemen die leiden tot bewusteloosheid of zelfs de dood.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Wanneer u een dosis gemist hebt neem deze dan zo snel mogelijk alsnog in. De volgende dosis neemt u dan 12 uur later in. Neem nooit een dubbele dosis van Morfinesulfaat retard Teva om zo de vergeten dosis in te halen.

Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Stop niet met de behandeling morfinesulfaat zonder overleg met uw arts. Wilt u met de behandeling met morfinesulfaat stoppen? Vraag uw arts dan hoe u de dosis langzaam kunt verlagen om ontwenningverschijnselen te voorkomen. Ontwenningverschijnselen kunnen bestaan uit pijn, beven, diarree, maagpijn, misselijkheid, griepachtige verschijnselen, snelle hartslag en vergrote pupillen. Psychische verschijnselen zijn onder andere een intens gevoel van ontevredenheid, angst en prikkelbaarheid.

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :7

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

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

Belangrijke bijwerkingen of verschijnselen waarop u moet letten en wat u moet doen als u er last van krijgt:

- Ernstige allergische reactie die ademhalingsproblemen of duizeligheid veroorzaakt.

Neem onmiddellijk contact op met een arts als u last heeft van deze belangrijke bijwerkingen.

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

- sufheid
- vernauwing van de pupillen
- misselijkheid, braken, verstopping (constipatie).

Soms: komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers

- verwardheid en waarnemen van dingen die er niet zijn (hallucinaties), duizeligheid, hoofdpijn, kalmering, stemmingsveranderingen, opwindend, beven
- verminderde ademhaling, benauwdheid
- droge mond, aanval van pijn in de buik door kramp (koliek)
- krampen van de galwegen
- zweten, blozen
- krampen van de urinewegen, moeilijkheden bij het plassen.

Zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers

- overgevoelighedsreacties, huiduitslag met hevige jeuk en vorming van bultjes (urticaria)
- daling van de bloeddruk
- krachteloosheid, soms leidend tot plotseling intredende bewusteloosheid, slaapstoornissen waaronder slapeloosheid (insomnia), koude rillingen, verhoogde druk in het hoofd
- wazig zien
- versnelde hartslag (tachycardie) en vertraagde hartslag (bradycardie)
- astma-aanvallen in daarvoor gevoelige patiënten
- jeuk.

Niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- Een verhoogde gevoeligheid voor pijn

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :8

- Ontwenningssverschijnselen of afhankelijkheid (zie voor de verschijnselen rubriek 3: Als u stopt met het innemen van dit middel).

Het melden van bijwerkingen

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

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na `EXP`. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

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 morfinesulfaat (pentahydraat), respectievelijk 10 mg, 30 mg, 60 mg en 100 mg per tablet met gereguleerde afgifte.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn lactose (10, 30 en 60 mg), methylhydroxypropylcellulose (E464), stearinezuur (E570), magnesiumstearaat (E572), siliciumdioxide (E551), polyethyleenglycol 400, titaandioxide (E171), ijzeroxide (E172) (10 en 100 mg), cochenille rood A (E124) (30 en 60 mg), indigotine (E132) (30 mg), zonnegeel FCF (E110) (60 mg).

Hoe ziet Morfinesulfaat retard Teva eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De 10 mg tabletten zijn grijs-roze, met de inscriptie "10".

De 30 mg tabletten zijn grijs-blauw met de inscriptie "30".

De 60 mg tabletten zijn roze met de inscriptie "60".

De 100 mg tabletten zijn nagenoeg wit met de inscriptie "100".

**MORFINESULFAAT RETARD TEVA 10 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 30 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 60 MG
MORFINESULFAAT RETARD TEVA 100 MG
tabletten met gereguleerde afgifte**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

Datum : 2 december 2020

1.3.1 : Bijsluiter

Bladzijde: :9

Morfinesulfaat retard Teva is verpakt in blisterverpakkingen à 10, 14, 20, 28, 30, 50, 60 of 100 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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Teva Nederland B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederland

Fabrikant

Pharmachemie BV

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederland

TEVA Pharmaceutical Works Ltd

Pallagi Ut 13, 4042 Debrecen

Hongarije

In het register ingeschreven onder

RVG 17881, tabletten met gereguleerde afgifte 10 mg.

RVG 17882, tabletten met gereguleerde afgifte 30 mg.

RVG 17883, tabletten met gereguleerde afgifte 60 mg.

RVG 24997, tabletten met gereguleerde afgifte 100 mg.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2021

1220.5v.FN