

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG  
CLARITROMYCINE TEVA 500 MG  
filmomhulde tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 19 maart 2021**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 1**

**BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**

**Clarithromycine Teva 250 mg, filmomhulde tabletten  
Clarithromycine Teva 500 mg, filmomhulde tabletten  
clarithromycine**

**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 Clarithromycine 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 CLARITROMYCINE TEVA EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?**

Clarithromycine Teva behoort tot de groep van de antibiotica, de zogenaamde macroliden. Antibiotica remmen de groei van bacteriën te remmen, die een infectie veroorzaken.

Clarithromycine Teva wordt gebruikt voor de behandeling van infecties zoals:

- infecties van de bovenste luchtwegen: bijholteontsteking, keelontsteking
- infecties van de lagere luchtwegen: bronchitis en bij matige of minder ernstige longontsteking
- infecties van de huid en weke delen: wondroos, ontsteking van de haarzakjes en onderhuidse bindweefsel
- het uitroeien van de zogenoemde bacterie *Helicobacter pylori* bij een darmzweer in combinatie met omeprazol (middel tegen maagzweer).

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

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

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
**filmomhulde tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 19 maart 2021**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 2**

- als u overgevoelig bent voor claritromycine, andere antibiotica van de macrolidesoort (zoals erytromycine of azitromycine) of voor een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- als u ergotamine of dihydroergotamine tabletten of ergotamine-inhalatie tegen migraine gebruikt
- als u terfenadine of astemizol (bepaalde middelen tegen hooikoorts of allergieën), cisapride (middel tegen maagaandoeningen) of pimozide (middel bij de behandeling tegen bepaalde geestesziekten) gebruikt. Het gelijktijdig gebruik van deze geneesmiddelen met claritromycine kan soms ernstige verstoringen van het hartritme veroorzaken.  
Raadpleeg uw arts voor alternatieve geneesmiddelen.
- als u andere geneesmiddelen gebruikt die bekend staan om hun ernstige verstoring van het hartritme.
- als u ticagrelor of ranolazine gebruikt (geneesmiddel gebruikt bij angina of om de kans op een hartaanval of beroerte te verminderen).
- als u of iemand in uw familie heeft een geschiedenis met hartritmestornissen (ventriculaire hartaritmieën, waaronder torsade de pointes) of een abnormaal electrocardiogram (ECG, elektrische beeldopname van het hart) genaamd lang QT-syndroom
- als u bepaalde geneesmiddelen gebruikt die uw cholesterol verlagen (zoals lovastatine en simvastatine).
- als u een abnormaal laag kalium- of magnesiumgehalte in uw bloed heeft (hypokaliëmie of hypomagnesiëmie)
- als u ernstige lever- en/of ernstige nierproblemen heeft
- als u colchicine gebruikt (tegen jicht)
- als u een medicijn dat lomitapide bevat gebruikt.

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

- als u omeprazol (middel tegen maagzweer) in combinatie met claritromycine gebruikt tegen een darmzweer; claritromycine kan de hoeveelheid omeprazol in het bloed verhogen.
- als u zwanger bent of borstvoeding geeft
- als u een verminderde nierfunctie of verminderde leverfunctie heeft, omdat een dosisaanpassing nodig kan zijn
- als u bepaalde hartaandoeningen heeft (vernauwde kransslagader, ernstig hartfalen, afwijkende hartritmes of klinisch relevante trage hartslag)
- schimmelinfecties (bijv. spruw) heeft of daarvoor gevoelig bent
- als u de geneesmiddelen triazolam of midazolam gebruikt
- als u aminoglycosiden (middel ter bestrijding van bepaalde infecties, bijv. gentamicine of tobramycine) gebruikt
- als u lijdt aan diabetes. Uw glucosespiegels dienen zorgvuldig te worden gecontroleerd
- als u warfarine gebruikt (middel dat de bloedstolling tegengaat (anticoagulans))
- als u lijdt aan myasthenia gravis (een aandoening die de spierkracht aantast)
- als u een ernstige acute overgevoelighedsreactie krijgt, raadpleeg onmiddellijk uw arts
- als u last krijgt van ernstige of langdurige diarree tijdens of na het gebruik van dit middel.  
Raadpleeg onmiddellijk uw arts.

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

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
**filmomhulde tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 19 maart 2021**

**Bladzijde : 3**

**Clarithromycine Teva mag niet worden gebruikt bij kinderen jonger dan 12 jaar.**

**Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

*Gebruikt u naast Clarithromycine 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. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.*

Vertel in elk geval aan uw arts of apotheker wanneer u één van de volgende middelen gebruikt:

- digoxine, kinidine of disopyramide (bepaalde middelen bij hartaandoeningen)
- warfarine (een bloedverdunnend middel) of een andere bloedverdunner zoals dabigatran, rivaroxaban, apixaban (met deze medicijnen heeft u minder kans op stolsels in uw bloed)
- ergotamine, dihydro-ergotamine of eletriptan (middel tegen migraine)
- carbamazepine, valproaat, fenobarbital of fenytoïne (middelen bij epilepsie of bipolaire stoornis (manische depressie))
- lovastatine of simvastatine (middelen bij een te hoog cholesterol)
- colchicine (tegen jicht)
- sint-janskruid (een kruidenmiddel om neerslachtigheid te behandelen)
- theofylline (voor astma of emfyseem)
- terfenadine of astemizol (bij hooikoorts of allergie)
- triazolam, alprazolam of midazolam via een injectie in de ader (intraveneus) of via de wangzak (oromucosaal) (bij angst of om te kunnen slapen)
- cisapride of omeprazol (bepaalde middelen bij maagaandoeningen)
- quetiapine, pimozone of ziprasidon (bij schizofrenie of andere geestesziekten)
- zidovudine, ritonavir, atazanavir, saquinavir, nevirapine, efavirenz of etravirine (bij HIV)
- rifabutine, rifapentine of rifampicine (antibiotica tegen bepaalde infecties, zoals tuberculose)
- itraconazol of fluconazol (bij schimmelinfecties)
- sildenafil, tadalafil of vardenafil (bij erectiestoornissen)
- tolterodine (bij blaasproblemen)
- methylprednisolon (een steroïde om ontsteking te behandelen)
- vinblastine (bij de behandeling van kanker)
- aprepitant (om braken tijdens chemotherapie te voorkomen)
- cilostazol (om de bloedsomloop in de benen te verbeteren)
- tacrolimus, sirolimus of ciclosporine (bij orgaantransplantaties)
- nateglinidine of repaglinidine (geneesmiddelen gebruikt om diabetes te behandelen)
- aminoglycosiden (geneesmiddelen gebruikt als antibioticum om infecties te behandelen)
- calciumkanaalblokkers (geneesmiddelen om hoge bloeddruk te behandelen).

**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.

Het is namelijk niet bekend of dit middel veilig is tijdens zwangerschap en het geven van borstvoeding.

**Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
filmomhulde tabletten

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 19 maart 2021**

**Bladzijde : 4**

Er zijn geen gegevens bekend over de invloed van dit geneesmiddel op de rijvaardigheid en het gebruik van machines. Wel dient u rekening te houden met het mogelijke optreden van bijwerkingen zoals duizeligheid, verwardheid en desoriëntatie, tijdens het gebruik van claritromycine. Bestuur in dat geval geen voertuig en bedien geen gevaarlijke machines.

**Claritromycine Teva bevat natrium**

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

**Claritromycine Teva bevat tartrazine (E102) en allurarood (E129)**

Dit middel bevat de azokleurstoffen tartrazine en allurarood. 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**

Dosering

***Luchtweginfecties / infecties van huid en weke delen***

*A. Kinderen vanaf 12 jaar en volwassenen*

De aanbevolen dosis is 250 mg tweemaal per dag ('s ochtend en 's avonds voor of na de maaltijd). Bij ernstige infecties kan de dosis worden verhoogd tot 500 mg tweemaal per dag ('s ochtend en 's avonds voor of na de maaltijd).

De gebruikelijke duur van de therapie bedraagt 6 tot 14 dagen.

*B. Kinderen tot 12 jaar*

Claritromycine Teva tabletten wordt voor kinderen tot 12 jaar niet aanbevolen. Uw arts zal uw kind een ander geschikt geneesmiddel voorschrijven, bijvoorbeeld een claritromycinesuspensie.

*Dosisaanpassing*

Indien u lijdt aan een verminderde nierfunctie zal uw arts de dosis halveren, d.w.z. 250 mg per dag of in het geval van ernstige infecties 250 mg tweemaal daags ('s ochtend en 's avonds voor of na de maaltijd). De behandeling mag niet langer dan 14 dagen duren.

***Uitroeijing van Helicobacter pylori in combinatie met omeprazol bij de behandeling van een darmzweer***

*Volwassenen*

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
filmomhulde tabletten

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 19 maart 2021**

**Bladzijde : 5**

500 mg Claritromycine Teva twee maal per dag ('s ochtend en 's avonds voor of na de maaltijd), in combinatie met 1000 mg amoxicilline tweemaal per dag en 20 mg omeprazol éénmaal daags. De gebruikelijke duur van de behandeling bedraagt 7-10 dagen.

Het is belangrijk dat u de door de arts voorgeschreven kuur met Claritromycine Teva afmaakt, dus ook wanneer de verschijnselen van de ontsteking al zijn verdwenen, om te voorkomen dat de ontsteking terugkeert. De kuur afmaken wil zeggen: doorgaan tot alle door de arts voorgeschreven filmomhulde tabletten op zijn.

**Heeft u teveel van dit middel gebruikt?**

Bij inname van een grote hoeveelheid claritromycine kunt u last krijgen van maagdarmklachten. Drink veel water of limonade en wek braken op wanneer u te veel Claritromycine Teva heeft ingenomen en neem onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

**Bent u vergeten dit middel te gebruiken?**

Wanneer u een dosis gemist hebt, neem dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog in. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

**Als u stopt met gebruik van dit middel**

Wanneer u zonder advies van uw arts plotseling stopt met het gebruik van Claritromycine Teva kunnen de verschijnselen die voor het begin van de behandeling bestonden weer optreden. Het is daarom belangrijk de kuur helemaal af te maken.

*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.

Als u last krijgt van ernstige of langdurige diarree met bloed of slijm tijdens of na het innemen van Claritromycine Teva, raadpleeg dan onmiddellijk uw arts.

Indien u last krijgt van huiduitslag, moeite met ademen, flauwvallen of zwelling van het gezicht en de keel, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts. Dit kan duiden op een allergische reactie.

Neem onmiddellijk contact op met een arts als u een ernstige huidreactie krijgt: een uitslag met blaasjes gevuld met pus met een rode omringende huid (exanthemateuze pustulose). De frequentie van deze bijwerking is niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

**Vaak voorkomende bijwerkingen** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
filmomhulde tabletten

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 19 maart 2021**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 6**

- slapeloosheid;
- hoofdpijn;
- veranderde smaak (dysgeusie);
- diarree;
- gestoorde spijsvertering met als verschijnselen vol gevoel in de bovenbuik, pijn in de maagstreek, boeren, misselijkheid, braken en zuurbranden (dyspepsie); huiduitslag;
- overmatig zweten.

**Soms voorkomende bijwerkingen** (komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten)

- infecties, waaronder infecties van het maagdarmkanaal (gastro-enteritis) en vaginale infecties;
- spruw (candidiasis);
- tekort aan witte bloedcellen (leukopenie, neutropenie), een verhoogd aantal witte bloedcellen in het bloed (eosinofilie) en een verhoogd aantal bloedplaatjes in het bloed (bloedcellen die helpen bij de bloedstolling) wat leidt tot abnormale bloedstolling of bloeden (trombocytemie);
- overgevoeligheid;
- verminderde eetlust (anorexie), verlies van eetlust;
- angst, nervositeit;
- duizeligheid, slaperigheid en trillen;
- oorsuizen, draaiduizeligheid (gevoel dat de kamer draait) en afwijkingen aan het gehoor;
- hartkloppingen, veranderingen in het hartritme, verlengd QT interval op electrocardiogram (afwijkende resultaten op het electrocardiogram);
- neusbloedingen;
- maagzuurbranden, ontsteking van het maagslijmvlies (gastritis), krampende/heftige pijn rond de anus (proctalgie), ontsteking van het mondslijmvlies (stomatitis), ontsteking van de tong (glossitis), opgeblazen gevoel, verstopping, droge mond, oprispingen, winderigheid;
- galstuwing (cholestase), leverontsteking (hepatitis) gepaard gaande met geelzucht (gele verkleuring van de huid of ogen),
- jeuk, netelroos, huiduitslag;
- spierspasmen, spierpijn;
- zich ziek voelen, koorts, krachteloosheid (asthenie), pijn op de borst, rillingen, vermoeidheid;
- als u een bloedtest moet ondergaan tijdens het gebruik van dit middel, dan kunnen er verhoogde leverenzymen en abnormale leverfunctietestresultaten worden gevonden. De aanwezigheid van eiwit in de urine en andere afwijkingen kunnen duiden op de aanwezigheid van nieraandoeningen.

**Niet bekend** (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- ontsteking van de dikke darm, waarbij onder andere bloed en slijm terechtkomen in de ontlasting (pseudomembraneuze colitis); huidinfectie die wordt veroorzaakt door bacteriën (meestal streptokokken), die via een wond binnendringen (erysipelas); blijvende huidinfectie (erythrasma);
- zeer ernstige bloedafwijking (tekort aan witte bloedlichaampjes) gepaard gaande met plotselinge hoge koorts, heftige keelpijn en zweertjes in de mond (agranulocytose); daling van het aantal bloedplaatjes in uw bloed (trombocytopenie);
- bloeddrukdaling als gevolg van een ernstige allergische reactie op bepaalde stoffen (anafylactische reactie); plotselinge zwelling van de huid en slijmvliezen (bijv. keel of tong), met als gevolg ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag, vaak als allergische reactie (angio-oedeem);

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
filmomhulde tabletten

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 19 maart 2021**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 7**

- te laag suikergehalte in het bloed (hypoglykemie);
- psychische stoornissen, zoals verwardheid, verlies van persoonlijkheid (depersonalisatie), depressie, desoriëntatie, waanvoorstellingen (hallucinaties), abnormaal dromen, manie;
- stuipen (convulsies); verlies van smaak; reukstoornissen (parosmie, anosmie); waarneming van kriebelingen, jeuk of tintelingen zonder dat daar aanleiding voor is (paresthesie);
- doofheid;
- hartkloppingen (torsade de pointes), versnelde hartwerking (ventriculaire tachycardie); snel hartritme waarbij onvoldoende bloed door het lichaam wordt gepompt (ventrikelfibrileren);
- bloedingen;
- acute ontsteking van de alvleesklier; verkleuring van de tong en tanden;
- leverfalen, geelzucht;
- ernstige overgevoeligheidsreactie met (hoge) koorts, rode vlekken op de huid, gewrichtspijnen en/of oogontsteking (Stevens-Johnson syndroom); ernstige plotselinge (overgevoeligheids)reactie gepaard gaande met koorts en blaren op de huis/vervelling van de huid (toxische epidermale necrolyse); geneesmiddelenuitslag; acne;
- afbraak van spierweefsel met als verschijnselen spierkrampen, koorts en roodbruine verkleuring van de urine (rabdomyolyse); spierzwakte;
- nierfalen; ontsteking van de nieren, met bloed in de urine, koorts en pijn in de zij (interstitiële nefritis);
- afwijkende urinekleur; als u een bloedtest moet ondergaan tijdens het gebruik van dit middel, dan kan een afname van de stollingsfactor van het bloed gevonden worden.

Ontsteking van de dikke darm (pseudomembraneuze colitis) is gemeld bij bijna alle antibacteriële geneesmiddelen, waaronder claritromycine. De symptomen zijn onder meer diarree na het innemen van claritromycine. Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u last heeft van diarree.

### **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](http://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?**

Bewaren beneden 25°C.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gebruik dit middel 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.

**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
**filmomhulde tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 19 maart 2021**

**Bladzijde : 8**

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 claritromycine, respectievelijk 250 mg en 500 mg per filmomhulde tablet,
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn natriumzetmeelglycolaat, microkristallijne cellulose (E460i), povidon (E1201), magnesiumhydroxide (E528), croscarmelose natrium, watervrij colloïdaal silica, stearinezuur (E570), magnesiumstearaat (E470b), vanilline, opadry yellow, hypromellose (E464), titaniumdioxide (E171), macrogol, tartrazine (E102), allurarood (E129), indigokarmijn (E132).

### **Hoe ziet Claritromycine Teva eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Claritromycine Teva 250 mg, filmomhulde tabletten zijn gele, ovale filmomhulde tabletten die aan de ene kant gemarkeerd zijn met "93" en aan de andere kant gemarkeerd zijn met "7157".

Claritromycine Teva 500 mg, filmomhulde tabletten zijn lichtgele, ovale filmomhulde tabletten die aan de ene kant gemarkeerd zijn met "93" en aan de andere kant gemarkeerd zijn met "7158".

Claritromycine Teva 250 mg is verpakt in blisterverpakkingen à 10, 12, 14 en 20 filmomhulde tabletten en in eenheidsafleververpakkingen à 50 filmomhulde tabletten.

Claritromycine Teva 500 mg is verpakt in blisterverpakkingen à 10 en 14 filmomhulde tabletten en in eenheidsafleververpakkingen à 50 filmomhulde 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

*Fabrikant*

Pharmachemie B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

TEVA Pharmaceutical Works

Pallagi út 13

4042 Debrecen

Hongarije

**In het register ingeschreven onder**



**CLARITROMYCINE TEVA 250 MG**  
**CLARITROMYCINE TEVA 500 MG**  
filmomhulde tabletten

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 19 maart 2021**

**Bladzijde : 9**

RVG 29081, filmomhulde tabletten 250 mg

RVG 29082, filmomhulde tabletten 500 mg

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2021

0321.5v.FN