

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Betamaks, 50 mg tabletid
Betamaks, 100 mg tabletid
Betamaks, 200 mg tabletid

sulpiriid

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Betamaks ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Betamaks'i kasutamist
3. Kuidas Betamaks'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Betamaks'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Betamaks ja milleks seda kasutatakse

Betamaks sisaldab ravimit, mida nimetatakse sulpiriidiks. See kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse atüüpilisteks psühhoosivastasteks ravimiteks. Need toimivad ajule, et rahustada patsiendid, kes on psüühiliselt häiritud ning taastada normaalne käitumine.

Betamaks'i kasutatakse täiskasvanutel:

- psühhootiliste sümptomitega depressiivsete häirete raviks, kui ravi antidepressantidega ei ole olnud tulemuslik ja teiste antidepressantidele resistentsete raskete depressiooni vormide raviks;
- ägedate ja krooniliste skisofreenia vormide raviks.

2. Mida on vaja teada enne Betamaks'i kasutamist

Betamaks'i ei tohi kasutada

- kui olete sulpiriidi või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- ägeda alkoholi joobe, unerohtude, analgeetikumide (opiaatide) ja psühhotroopsete ainete mõju seisundis;
- maniakaalse psühhooosi seisundis;
- orgaanilise psühhosündroomi korral: orgaanilised ajuhaigused, mis põhjustavad tavaliselt ärrituvust, eriti eakatel;
- Parkinsoni tõve korral;
- Sulpiriidi ei tohi kasutada koos levodopaga (vt lõik „Muud ravimid ja Betamaks“ allpool);
- krampihoogude korral (nt epilepsia);
- neerupealiste kasvajate korral (feokromotsütoom);
- kui teil on tavalisest kõrgem hormoon prolaktiini sisaldus veres (hüperprolaktineemia);
- kui teil on hormoonsõltuv kasvaja, nt ajuripatsi vähk või rinnavähk.

Kui midagi ülal loetletust kehtib teie kohta, ärge seda ravimit kasutage. Kui te ei ole milleski kindel, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Betamaks'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kuna Betamaks'il on annusest sõltuv toime, tuleb ravimi kasutamisel jälgida täpselt arsti ettekirjutusi.

Nii nagu teistegi neuroleptikumide (psühhoosivastased ravimid) puhul, võib harvadel juhtudel tekkida maliigne neuroleptiline sündroom, mis võib lõppeda surmaga (vt ka lõik 4). Kui te märkate ebaselge põhjusega kehatemperatuuri tõusu, kahvatust, liigihigistamist või lihasjäikust, peate **otsekohe ühendust võtma oma arsti või haiglagaga**.

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arstiga, kui:

- teil on äge porfüüria (harvaesinev pärilik ainevahetushaigus);
- teie organismis on madal kaaliumisisaldus (hüpokaleemia);
- teil on probleeme südamega või teie perekonnas on esinenud südameprobleeme. Arst võib enne selle ravimi võtmist kontrollida teie südametegevust;
- teil esineb kõrge või madal vererõhk;
- teil on probleeme maksa või neerudega;
- teil on kõrge veresuhkru tase;
- teil on suurenenud eesnääre;
- teil on anamneesis glaukoom, soolesulgus, kaasasündinud seedetrakti stenoos (kitsenemus), uriinipeetus, sest sulpiriidiil on antikoliinergiline toime.
- teil või kellelgi teisel teie perekonnas on esinenud verehüübeid, sest selliseid ravimeid nagu Betamaks on seostatud verehüüvete tekkega (vt lõik 4);
- teil või kellelgi teisel teie perekonnas on esinenud rinnavähki.

Kui te ei ole kindel, kas midagi eespool loetletust kehtib teie kohta, pidage enne Betamaks tablettide kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Dementsusega patsientidel on täheldatud ajuveresoonkonna häirete riski sagenemist, seetõttu peab insuldi riskiteguritega patsientidel sulpiriidi kasutama ettevaatusega.

Agressiivne, agiteeritud ja erutatud käitumine võib mõnikord halveneda.

Seda ravimit peab ettevaatlikult kasutama dementsedel eakatel patsientidel (vt ka lõik 4).

Väikesel arvul juhtudel on kirjeldatud liigutuste häireid (vt lõik 4).

Võib esineda eelnevas haigusloos kirjeldamata krampe.

Antipsühhootikumide, kaasa arvatud sulpiriidi kasutamisel on teatatud leukopeenia (vere valgeliblede, mida nimetatakse leukotsüütideks, arvu vähenemine), neutropeenina (vere valgeliblede, mida nimetatakse neutrofiilideks, arvu vähenemine) ja agranulotsütoosi (vere valgeliblede, mida nimetatakse granulotsüütideks, arvu vähenemine) tekkest. Ebaselge põhjusega infektsioonid või palavik võivad olla vererakkude arvu muutuste ilmingud ning vajavad viivitamatuid hematoloogilisi uuringuid.

Kõrvaltoimed tekivad suurema tõenäosusega lastel ja eakatel patsientidel.

Eakatel patsientidel on suurem eelsoodumus posturaalse hüpotensiooni (pearingluse või peapöörituse teke pärast püstitõusmist), sedatsiooni ja ekstrapüramidaalsete sümptomite tekkeks. Eakatel patsientidel võib olla vaja kohandada annust (vt lõik 3).

Sulpiriidi ei tohi kasutada koos alkoholiga.

Lapsed

Betamaks'i ohutus ja efektiivsus lastel ei ole tõestatud. Andmed puuduvad. Seetõttu ei ole sulpiriidi kasutamine selles patsiendirühmas soovitatav.

Muud ravimid ja Betamaks

Teatage oma arstile või apteekrile kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mistahes muid ravimeid.

Betamaks võib mõjutada mõnede ravimite toimet. Samuti võivad mõned ravimid mõjutada Betamaks'i toimet.

Ärge kasutage ja teavitage oma arsti sellest, kui te kasutate:

- levodopat (kasutatakse Parkinsoni tõve raviks).

Eriti tähtis on arsti teavitada järgmiste ravimite kasutamisest:

- parkinsonismivastased ravimid (sh ropinirool);
- südame rütmihäirete ravimid (kinidiin, disopüramiid, amiodaroon, sotalool);
- kõrgvererõhu või südamehaiguste ravimid (beetablokaatorid, diltiaseem, verapamiil, klonidiin, guanfatsiin), südameglükosiidid (nt digoksiin);
- vett väljaviivad tabletid (diureetikumid), mis võivad vähendada vere kaaliumisisaldust;
- lahtistid (kasutatakse kõhukinnisuse korral), mis võivad vähendada vere kaaliumisisaldust;
- glükokortikoidid (kasutatakse põletiku korral, nt prednisoloon);
- tetrakosaktiid (kasutatakse neerupealiste talitluse hindamiseks);
- pentamidiin, sparfloksatsiin, veenisisene amfoteritsiin B, erütromütsiin veenisiseseelt manustatuna (kasutatakse infektsioonide raviks);
- teised psühhoosivastased ravimid, nagu pimosiid, sultopriid, haloperidool, tioridasiin;
- metadoon (kasutatakse valu vaigistamiseks ja asendusraviks narkomaanidel);
- bepridiil (kasutatakse kroonilise rinnaangiini raviks), tsisapriid (kasutatakse seedetrakti häirete raviks), vinkamiin veenisiseseelt manustatuna (ravim, mis aitab parandada aju verevarustust);
- imipramiini tüüpi antidepressandid (kasutatakse depressiooni raviks);
- halofantriin (malaariavastane ravim);
- liitiumipreparaadid (kasutatakse maniakaal-depressiivse häire, tuntud ka kui bipolaarne meeleoluhäire, raviks);
- kesknärvisüsteemi pärssivad ained (sh valuvaigistid (opioidanalgeetikumid), sedatiivsed H₁ antihistamiinikumid, barbituraadid, bensodiasepiinid ja teised anksiolüütikumid, klonidiin ja selle derivaadid);
- seede- ja kõrvetiste ravimid (antatsiidid) ja sukralfaaf (maohaavandite ravim) vähendavad ravimi imendumist seedetraktist. Seetõttu tuleb Betamaks'i manustada kaks tundi enne nimetatud ravimeid.

Betamaks koos toidu, joogi ja alkoholiga

Alkohol tugevdab psühhoosivastaste ravimite sedatiivset toimet. Betamaks'iga ravi ajal tuleb hoiduda alkoholi ja alkoholi sisaldavate ravimite tarvitamisest.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Betamaks'i ei ole soovitatav kasutada raseduse ajal ja fertiilses eas naistel, kes ei kasuta efektiivseid rasestumisvastaseid vahendeid.

Raseduse viimasel trimestril (kolm viimast raseduskuud) Betamaks'i võtnud emade vastsündinutel on täheldatud järgmiste sümptomite esinemist: värisemine, lihasjäikus ja/või -nõrkus, unisus, agiteeritus, hingamisprobleemid ja söömiskäitumus. Kui teie lapsel esinevad need nähud, peate te arstiga ühendust võtma.

Ravi ajal Betamaks'iga ei tohi last rinnaga toita. Pidage nõu oma arstiga, kuidas oma last parimal moel toita, kui te võtate Betamaksi.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravim võib põhjustada unisust, pearinglust, nägemishäireid ja aeglustada reaktsioonivõimet (vt lõik 4). Seetõttu tuleb Betamaks'iga ravi ajal hoiduda tegevustest, mis on seotud riskiga ning vajavad osavust ja kiiret reaktsiooni (nt autojuhtimine või masinatega töötamine), kuna iga patsiendi tundlikkus ravimi suhtes ei ole kindlaks määratud.

Betamaks sisaldab laktoosi

Betamaks tabletid sisaldavad laktoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. Kuidas Betamaks'i kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Te ei tohi tahtlikult muuta annuseid ega lõpetada ravi Betamaks'iga ilma arstiga nõu pidamata. Ärge ületage soovitatud annust.

Betamaks tablette võetakse suu kaudu.

Tablett tuleb neelata tervelt koos piisava koguse veega.

Annustamisjuhised

Annust ja ravi kestust kohandatakse patsiendi individuaalse reaktsiooni ja kõrvaltoimete tüübi ning raskusastme järgi.

Negatiivsete sümptomitega skisofreenia ravi

Ravi alustatakse 200 mg sulpiriidiga ööpäevas, mis jagatakse 2 üksikannuseks. Tavaline ööpäevane annus on 200...600 mg, mis jagatakse 2 kuni 4 üksikannuseks.

Positiivsete sümptomitega skisofreenia ravi

Ravi alustatakse 300 mg sulpiriidiga ööpäevas, mis jagatakse 3 üksikannuseks. Tavaline ööpäevane annus on 300...600 mg, mis jagatakse 2 kuni 4 üksikannuseks.

Ööpäevas ei tohiks üldiselt ületada 1000 mg suurust sulpiriidi annust, mis on jagatud mitme annuse vahel.

Ravile resistentne skisofreenia

Ainult üksikutel juhtudel ja arsti määratud retsepti alusel võib kasutada maksimaalset 1600 mg suurust sulpiriidi annust ööpäevas.

Haiguse ägedas staadiumis võib olla vajalik ravi parenteraalse sulpiriidiga. Betamaks'i parenteraalsel ravimvormil puudub müügiluba.

Psühhootiliste sümptomitega depressiooni ja ravile resistentse depressiooni ravi

Ravi alustatakse 50 kuni 150 mg sulpiriidiga ööpäevas, mis jagatakse 3 üksikannuseks. Säilitusannus on 150 kuni 300 mg ööpäevas.

Tavaliselt ei ole tarvis suuremaid ööpäevaseid annuseid, kuid arsti hinnangul võidakse neid kasutada üksikutel juhtudel.

Haiguse ägedas staadiumis võib olla vajalik ravi parenteraalse sulpiriidiga. Betamaks'i parenteraalsel ravimvormil puudub müügiluba.

Lapsed

Betamaks'i ohutus ja efektiivsus lastel ei ole tõestatud. Andmed puuduvad. Seetõttu ei ole sulpiriidi kasutamine selles patsiendirühmas soovitatav.

Eakad patsiendid

Arst võib teile ravi alguses määrata väiksemad annused. Seejärel võib arst annust järk-järgult suurendada.

Eakatele patsientidele manustatakse ülaltoodud täiskasvanute annusest pool.

Puuduliku neerutalitlusega patsiendid

Neerupuudulikkusega patsientidel tuleb kasutada väiksemad annuseid. Arst kohandab annust vastavalt laborianalüüside tulemustele.

Järgida tuleb järgmisi viiteväärtusi:

- kreatiniini kliirens vahemikus 30 ja 60 ml/min: 50% ööpäevasest annusest;
- kreatiniini kliirens vahemikus 10 ja 30 ml/min: 30% ööpäevasest annusest;
- kreatiniini kliirens vähem kui 10 ml/min: 20% ööpäevasest annusest.

Kui teile tundub, et ravimi toime on liiga tugev või liiga nõrk, rääkige sellest oma arstile.

Kui te kasutate Betamaks'i rohkem kui ette nähtud

Üleannustamise korral täheldatakse selliseid sümptomeid nagu rahutus, segasus, teadvusehäired, värinad, lihasjäikus või -spasmid, kontrollimatud silma-, kaela-, käe- või jalaliigutused, kõnehäired (suu tahtmatud liigutused), agiteeritus, hüpotensioon. Mõnikord täheldatakse peeringlusena avalduvat vererõhu langust ja koomat. Surmaga lõppenud juhtudest on teatatud peamiselt kombinatsioonis teiste psühhootropsete ainetega.

Üleannustamise korral pöörduge otsekohe arsti poole! Võtke ravimi pakend arsti juurde kaasa.

Kui te unustate Betamaks'i võtta

Kui te unustate annuse manustamata, võtke see sisse niipea, kui meelde tuleb. Kui järgmise annuse võtmise aeg on juba peaaegu käes, jätke unustatud annus vahele. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Betamaks'i kasutamise

Betamaks'i kasutamist ei tohi lõpetada järsku. Te ei tohi annuseid muuta ega ravi Betamaks'iga ära jätta ilma arsti soovituseta.

Ravi järsk lõpetamine võib põhjustada iiveldust, oksendamist, higistamist, unetust, rahutust ja tahtmatute liigutuste teket (vt ka lõik 4). Seetõttu tuleb ravi lõpetada vähendades annust järk-järgult vastavalt arsti juhistele.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Lõpetage otsekohe Betamaks tablettide kasutamine ja pöörduge arsti poole, kui:

- te märkate ebaselge põhjusega väga kõrget kehatemperatuuri, liighigistamist, kahvatust, lihasjäikust, teadvusehäireid, südame rütmihäireid; need võivad olla väga harva esineva, kuid potentsiaalselt surmaga lõppeva maliigse neuroleptilise sündroomi sümptomid (vt ka lõik „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“);
- teil on tekkinud verehüübed veenides, eriti jalaveenides (sümptomiteks on jala turse, valu ja punetus), mis võivad liikuda veresoonte kaudu kopsudesse, põhjustades valu rinnus ja hingamisraskust. Kui te märkate mõnda nendest sümptomitest, pöörduge otsekohe arsti poole.

Teised kõrvaltoimed:

Sage (tekib vähem kui ühel patsiendil kümnest):

- hüperprolaktineemia (hormoon prolaktiini sisalduse suurenemine veres);
- unetus (raskused uinumise või katkendlik uni) ;
- sedatsioon või unisus, liigutushäired, parkinsonism, värisemine, vajadus pidevalt liigutada;
- maksaensüümide aktiivsuse suurenemine;
- makulopapuloosne lööve (lööbe tüüp, mida iseloomustavad punased laigukesed koos pisikeste punnidega, mis võivad tekitada suuremad suhteliselt ühtlased punetavad pinnad);
- galaktorröa (iseeneslik piimaeritus rindadest), valu rinnas;
- kehakaalu tõus;
- kõhukinnisus.

Aeg-ajalt (tekib vähem kui ühel patsiendil sajast):

- leukopeenia (vere valgeliblede arvu vähenemine);
- lihastoonuse tõus, düskineesia (ebaloomulikud ja tahtmatud liigutused), düstoonia (lihastõmbused);
- ortostaatiline hüpotensioon (vererõhu langus püstitõusmisel);
- suurenenud süljeeritus;
- amenorröa (menstruaaltsükli häired), rindade suurenemine, orgasmihäired, impotentsus.

Harv (tekib vähem kui ühel patsiendil tuhandest):

- okoloogiline kriis (silma ringikujuline liikumine);
- ventrikulaarne arütmia (muutused südame löögisageduses), ventrikulaarne tahhükardia (kiire, ebaloomulik südame löögisagedus), ventrikulaarne fibrillatsioon.

Teadmata (kõrvaltoimete esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- vererakkude arvu muutused, nagu agranulotsütoos ja neutropeenia;

- anafülaktilised reaktsioonid (raske allergiline reaktsioon): urtikaaria (lööve), düspnoe (hingeldus), hüpotensioon (vererõhu langus) ja anafülaktiline šokk (raske allergiline reaktsioon, mis võib olla eluohtlik);
- krambihood, maliigne neuroleptiline sündroom (vt lõik „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“), hüpokineesia (vaegliikuvus), tardiivne düskineesia (mida iseloomustavad peamiselt keele ja/või näo rütmilised tahtmatud liigutused);
- muutused elektrokardiogrammis (QT-intervalli pikenemine), teatud liiki südame rütmihäired (*torsade de pointes*), südameseiskus, äkksurm;
- venoosne trombemboolia, kopsuemboolia (mõnikord surmaga lõppev), süvaveenitromboos ja vererõhu tõus;
- lõua- ja kaelalihaste spasmid (trism, kõõrkael), neerukahjustust põhjustav lihaskoe lagunemine (rabdomyolüüs);
- ekstrapüramidaalsüsteemi sümptomid (tahtmatud liigutused), ärajätusündroom vastsündinutel (vt lõik „Rasedus ja imetamine“);
- günekomastia (rinnanäärmete suurenemine meestel);
- hüponatremia (vähenenud naatriumisaldus veres), antidiureetilise hormooni ebaadekvaatse sekretsiooni sündroom (SIADH);
- segasus;
- aspiratsioonipneumoonia (peamiselt koos teiste KNS depressantidega);
- hepatotsellulaarne, kolestaatiline või segatüüpi maksakahjustus;
- palavik;
- vere kreatiinfosfokinaasi aktiivsuse suurenemine (lihaskoe kahjustuse indikaator).

Ülitundlikel patsientidel võivad tekkida südame löögisageduse kiirenemine, vererõhu ebastabiilsus, pearinglus, kuumatunne, surisemis-, torkimistunne või tuimus (tüüpiliselt jalas või käes), liighigistamine, urineerimishäired, üldine nõrkus, mis on tingitud sulpiriidi toimest autonoomsele närvisüsteemile.

Dementsusega eakate patsientide seas on täheldatud surmajuhtude arvu vähest suurenemist psühhoosivastaseid ravimeid kasutanud patsientidel võrreldes patsientidega, kes ei saanud neid ravimeid.

Pärast Betamaksiga ravi järsku lõpetamist on kirjeldatud selliseid sümptomeid, nagu iiveldus, oksendamine, higistamine ja unehäired ning psühhoosinähtude taasteke, samuti tahtmatute liigutuste teke. Seetõttu on soovitatav ravi lõpetada annust järk-järgult vähendades (vt ka „Kui te lõpetate Betamaks'i kasutamise“).

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

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Betamaks'i säilitada

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „Kõlblik kuni/EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Betamaks sisaldab

- Toimeaine on sulpiriid.

Üks tablett sisaldab 50 mg, 100 mg või 200 mg sulpiriidi.

- Teised koostisosad on:

laktoosmonohüdraat, metüülselluloos, kartulitärklis, kolloidne veevaba ränidioksiid, magneesiumstearaat, talk.

Kuidas Betamaks välja näeb ja pakendi sisu

50 mg: valged või peaaegu valged ümmargused sileda pinnaga kaldservadega tabletid. Tableti läbimõõt on ligikaudu 6,0 mm, kõrgus 2,1 mm.

100 mg: valged või peaaegu valged ümmargused sileda pinnaga kaldservadega tabletid. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7,0 mm, kõrgus 3,1 mm.

200 mg: valged või peaaegu valged ümmargused sileda pinnaga kaldservadega tabletid poolitusjoonega ühel küljel. Tableti läbimõõt on ligikaudu 10,0 mm, kõrgus 3,1 mm. Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

PVC/Al fooliumist blister.

10 tabletti blistris, 3 blistrit kartongkarbis.

Müügiloa hoidja ja tootja

AS GRINDEKS

Krustpils iela 53

Rīga, LV-1057

Läti

Tel.: +371 67083205

Faks: +371 67083505

E-mail: grindeks@grindeks.lv

See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega:

Eesti:	Betamaks
Leedu:	BETAMAKS 50 mg, 100 mg, 200 mg tabletės
Slovakkia:	BETAMAKS 50 mg, 100 mg, 200 mg tablety
Austria:	Sulpiride Grindeks 50 mg, 100 mg, 200 mg Tabletten
Belgia:	Sulpiride Grindeks 50 mg, 100 mg, 200 mg comprimés
Horvaatia:	Sulpirid Grindeks 50 mg, 100 mg, 200 mg tablete
Tšehhi Vabariik:	Sulpiride Grindeks
Saksamaa:	Sulpirid Grindeks 50 mg, 100 mg, 200 mg Tabletten
Portugal:	Sulpiride Grindeks 50 mg, 100 mg, 200 mg comprimidos

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

AS Grindeks Eesti filiaal

Tondi 33

11316 Tallinn

Tel.: +372 6120224

Faks: +372 6120331

Infoleht on viimati uuendatud juulis 2021.