

**Olanzapin Glenmark 2,5 mg Tabletten**  
**Olanzapin Glenmark 5 mg Tabletten**  
**Olanzapin Glenmark 7,5 mg Tabletten**  
**Olanzapin Glenmark 10 mg Tabletten**  
**Olanzapin Glenmark 15 mg Tabletten**  
**Olanzapin Glenmark 20 mg Tabletten**

Olanzapin

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

**Was in dieser Packungsbeilage steht:**

1. Was ist Olanzapin Glenmark und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Olanzapin Glenmark beachten?
3. Wie ist Olanzapin Glenmark einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Olanzapin Glenmark aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

**1. Was ist Olanzapin Glenmark und wofür wird es angewendet?**

Olanzapin Glenmark enthält den Wirkstoff Olanzapin. Olanzapin Glenmark gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die Antipsychotika genannt werden, und wird zur Behandlung der folgenden Krankheitsbilder eingesetzt:

- Schizophrenie, einer Krankheit mit Symptomen wie Hören, Sehen oder Fühlen von Dingen, die nicht wirklich da sind, irrigen Überzeugungen, ungewöhnlichem Misstrauen und Rückzug von der Umwelt. Patienten mit dieser Krankheit können sich außerdem depressiv, ängstlich oder angespannt fühlen.
- mäßig schwere bis schwere manische Episoden, einem Zustand mit Symptomen wie Aufgeregtheit und Hochstimmung.

Es konnte gezeigt werden, dass Olanzapin Glenmark dem Wiederauftreten dieser Symptome bei Patienten mit bipolarer Störung, deren manische Episoden auf eine Olanzapin-Behandlung angesprochen haben, vorbeugt.

**2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Olanzapin Glenmark beachten?**

**Olanzapin Glenmark darf nicht angewendet werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Olanzapin oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Eine allergische Reaktion kann sich als Hautausschlag, Juckreiz, geschwollenes Gesicht, geschwollene Lippen oder Atemnot bemerkbar machen. Wenn dies bei Ihnen aufgetreten ist, sagen Sie es bitte Ihrem Arzt.
- wenn bei Ihnen früher Augenprobleme wie bestimmte Glaukomarten (erhöhter Druck im Auge) festgestellt wurden.

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Olanzapin Glenmark einnehmen.

- Bei älteren Patienten mit Demenz wird die Anwendung von Olanzapin Glenmark nicht empfohlen, da schwerwiegende Nebenwirkungen auftreten können.
- Vergleichbare Arzneimittel können ungewöhnliche Bewegungen, vor allem des Gesichts oder der Zunge, auslösen. Falls dies während der Einnahme von Olanzapin Glenmark auftritt, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.
- Sehr selten können vergleichbare Arzneimittel eine Kombination von Fieber, raschem Atmen, Schwitzen, Muskelsteifheit und Benommenheit oder Schläfrigkeit hervorrufen. Wenn dies eintritt, setzen Sie sich sofort mit Ihrem Arzt in Verbindung.
- Bei Patienten, die Olanzapin Glenmark einnehmen, wurde Gewichtszunahme beobachtet. Sie und Ihr Arzt sollten Ihr Gewicht regelmäßig überprüfen. Wenden Sie sich bei Bedarf an einen Ernährungsberater bzw. befolgen Sie einen Diätplan.
- Bei Patienten, die Olanzapin Glenmark einnehmen, wurden hohe Blutzuckerspiegel und hohe Blutfettwerte (Triglyzeride und Cholesterin) beobachtet. Ihr Arzt sollte Ihren Blutzucker- und bestimmte Blutfettspiegel überprüfen, bevor Sie mit der Einnahme von Olanzapin Glenmark beginnen sowie regelmäßig während der Behandlung.
- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie oder ein Verwandter schon einmal venöse Thrombosen (Blutgerinnsel) hatten, denn derartige Arzneimittel werden mit dem Auftreten von Blutgerinnseln in Verbindung gebracht.

Wenn Sie an einer der folgenden Krankheiten leiden, sagen Sie es bitte sobald wie möglich Ihrem Arzt:

- Schlaganfall oder Schlaganfall mit geringgradiger Schädigung (kurzzeitige Symptome eines Schlaganfalles)
- Parkinsonsche Erkrankung
- Schwierigkeiten mit der Prostata
- Darmverschluss (paralytischer Ileus)
- Leber- oder Nierenerkrankung
- Blutbildveränderungen
- Herzerkrankung
- Diabetes
- Krampfanfälle

**• Salz- und Kalziummangel auf Grund von anhaltendem, schwerem Durchfall und Erbrechen oder Einnahme von Diuretika**

Wenn Sie unter Demenz leiden, sollen Sie oder die für Ihre Pflege zuständige Person/ Ihr Angehöriger Ihrem Arzt mitteilen, ob Sie jemals einen Schlaganfall oder Schlaganfall mit geringgradiger Schädigung hatten.

Falls Sie über 65 Jahre alt sind, sollten Sie als routinemäßige Vorsichtsmaßnahme von Ihrem Arzt den Blutdruck überwachen lassen.

**Kinder und Jugendliche**

Olanzapin Glenmark ist nicht für Patienten unter 18 Jahren geeignet.

**Einnahme von Olanzapin Glenmark zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Bitte nehmen Sie während der Behandlung mit Olanzapin Glenmark andere Arzneimittel nur dann ein, wenn Ihr Arzt es Ihnen erlaubt. Sie können sich benommen fühlen, wenn Sie Olanzapin Glenmark zusammen mit Antidepressiva oder Arzneimitteln gegen Angstzustände oder zum Schlafen (Tranquilizer) nehmen.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/ anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt, insbesondere wenn Sie Folgendes einnehmen/anwenden:

- Arzneimittel zur Behandlung der Parkinsonschen Erkrankung
- Carbamazepin (ein Antiepileptikum und Stimmungsstabilisierer), Fluvoxamin (ein Antidepressivum) oder Ciprofloxacin (ein Antibiotikum), da es notwendig sein kann, Ihre Olanzapin Glenmark Dosis zu ändern.

**Einnahme von Olanzapin Glenmark zusammen mit Alkohol**

Trinken Sie keinen Alkohol, wenn Sie mit Olanzapin Glenmark behandelt werden, da beides zusammen dazu führen kann, dass Sie sich benommen fühlen.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat. Da der Wirkstoff aus Olanzapin Glenmark in geringen Mengen in die Muttermilch ausgeschieden wird, sollten Sie unter einer Olanzapin Glenmark Behandlung nicht stillen.

Bei neugeborenen Babys von Müttern, die Olanzapin Glenmark im letzten Trimenon (letzte drei Monate der Schwangerschaft) einnahmen, können folgende Symptome auftreten: Zittern, Muskelsteifheit und/oder -schwäche, Schläfrigkeit, Ruhelosigkeit, Atembeschwerden und Schwierigkeiten beim Stillen. Wenn Ihr Baby eines dieser Symptome entwickelt, sollten Sie Ihren Arzt kontaktieren.

**Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

Es besteht die Gefahr, dass Sie sich benommen fühlen, wenn Ihnen Olanzapin Glenmark gegeben wurde. Wenn dies eintritt, führen Sie kein Fahrzeug und benutzen Sie keine Maschinen. Sagen Sie es Ihrem Arzt.

**Olanzapin Glenmark enthält Aspartam**

Olanzapin Glenmark enthält Aspartam als Quelle für Phenylalanin und kann schädlich für Patienten mit Phenylketonurie sein.

**3. Wie ist Olanzapin Glenmark einzunehmen?**

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wie viele Olanzapin Glenmark Tabletten und wie lange Sie diese einnehmen sollen. Die tägliche Olanzapin Glenmark Dosis beträgt zwischen 5 mg und 20 mg. Falls Ihre Symptome wieder auftreten, sprechen Sie mit Ihrem Arzt. Hören Sie jedoch nicht auf Olanzapin Glenmark einzunehmen, es sei denn, Ihr Arzt sagt es Ihnen.

Sie sollten Ihre Olanzapin Glenmark Tabletten einmal täglich nach den Anweisungen Ihres Arztes einnehmen. Versuchen Sie, die Tabletten immer zur gleichen Tageszeit einzunehmen. Es ist nicht wichtig, ob Sie diese mit oder ohne Nahrung einnehmen. Olanzapin Glenmark Tabletten sind zum Einnehmen. Bitte schlucken Sie die Olanzapin Glenmark Tabletten unzerkaut mit Wasser.

**Wenn Sie eine größere Menge von Olanzapin Glenmark eingenommen haben, als Sie sollten**

Patienten, die eine größere Menge Olanzapin Glenmark eingenommen haben, als sie sollten, hatten folgende Symptome: schneller Herzschlag, Agitiertheit/ aggressives Verhalten, Sprachstörungen, ungewöhnliche Bewegungen (besonders des Gesichts oder der Zunge) und Bewusstseinsverminderungen. Andere Symptome können sein: plötzlich auftretende Verwirrtheit, Krampfanfälle (Epilepsie), Koma, eine Kombination von Fieber, schnellerem Atmen, Schwitzen, Muskelsteifigkeit und Benommenheit oder Schläfrigkeit, Verlangsamung der Atmung, Aspiration, hoher oder niedriger Blutdruck, Herzrhythmusstörungen. Benachrichtigen Sie bitte sofort Ihren Arzt oder ein Krankenhaus, wenn Sie eines der oben genannten Symptome haben. Zeigen Sie dem Arzt Ihre Tablettenpackung.

**Wenn Sie die Einnahme von Olanzapin Glenmark vergessen haben**

Nehmen Sie Ihre Tabletten, sobald Sie sich daran erinnern. Nehmen Sie die verordnete Dosis nicht zweimal an einem Tag.

**Wenn Sie die Einnahme von Olanzapin Glenmark abbrechen**

Beenden Sie die Einnahme nicht, nur weil Sie sich besser fühlen. Es ist wichtig, dass Sie Olanzapin Glenmark so lange einnehmen, wie Ihr Arzt es Ihnen empfiehlt.

Wenn Sie plötzlich aufhören, Olanzapin Glenmark einzunehmen, können Symptome wie Schwitzen, Schlaflosigkeit, Zittern, Angst oder Übelkeit und Erbrechen auftreten. Ihr Arzt kann Ihnen vorschlagen, die Dosis schrittweise zu reduzieren, bevor Sie die Behandlung beenden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

**4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie Folgendes haben:

- ungewöhnliche Bewegungen (eine häufige Nebenwirkung, von der bis zu 1 von 10 Personen betroffen sein können) insbesondere des Gesichts oder der Zunge;



- Blutgerinnsel in den Venen (eine gelegentliche Nebenwirkung, von der bis zu 1 von 100 Personen betroffen sein können), vor allem in den Beinen (mit Schwellungen, Schmerzen und Rötungen der Beine), die möglicherweise über die Blutbahn in die Lunge gelangen und dort Brustschmerzen sowie Schwierigkeiten beim Atmen verursachen können. Wenn Sie eines dieser Symptome bei sich beobachten, holen Sie bitte unverzüglich ärztlichen Rat ein;
- Eine Kombination aus Fieber, schnellerer Atmung, Schwitzen, Muskelsteifheit, Benommenheit oder Schläfrigkeit (die Häufigkeit dieser Nebenwirkung kann aus den verfügbaren Daten nicht abgeschätzt werden).

**Sehr häufige Nebenwirkungen (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen) sind** Gewichtszunahme, Schläfrigkeit und Erhöhungen der Prolaktinwerte im Blut. Zu Beginn der Behandlung können sich einige Patienten schwindlig oder sich der Ohnmacht nahe fühlen (mit einem langsamen Puls), insbesondere beim Aufstehen aus dem Liegen oder Sitzen. Dies gibt sich üblicherweise von selbst. Falls nicht, sagen Sie es bitte Ihrem Arzt.

**Häufige Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10 Personen betreffen) sind** Veränderungen der Werte einiger Blutzellen und Blutfettwerte sowie zu Beginn der Behandlung erhöhte Leberwerte; Erhöhung der Zuckerwerte im Blut und Urin; Erhöhung der Harnsäure- und Kreatininphosphokinasewerte (CK) im Blut; verstärktes Hungergefühl; Schwindel; Ruhelosigkeit; Zittern; ungewöhnliche Bewegungen (Dyskinesien); Verstopfung; Mundtrockenheit; Ausschlag; Schwäche; starke Müdigkeit; Wassereinlagerungen, die zu Schwellungen der Hände, Knöchel oder Füße führen; Fieber; Gelenksschmerzen; und sexuelle Funktionsstörungen wie verminderter Sexualtrieb bei Männern und Frauen oder Erektionsstörungen bei Männern.

**Gelegentliche Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen) sind** Überempfindlichkeit (z. B. Schwellung im Mund und Hals, Juckreiz, Ausschlag); Entwicklung oder Verschlechterung einer Zuckerkrankheit, gelegentlich in Verbindung mit einer Ketoacidose (Ketonkörper in Blut und Urin) oder Koma; Krampfanfälle, eher bei einem Anfallsleiden (Epilepsie) in der Vorgeschichte; Muskelsteifheit oder Muskelkrämpfe (einschließlich Blickkrämpfe); Restless-Legs-Syndrom (Syndrom der ruhelosen Beine); Sprachstörungen; Stottern; langsamer Herzschlag; Empfindlichkeit gegen Sonnenlicht; Nasenbluten; geblähter Bauch; vermehrter Speichelfluss; Gedächtnisverlust oder Vergesslichkeit; Harninkontinenz; Unfähigkeit Wasser zu lassen; Haarausfall; Fehlen oder Abnahme der Regelblutungen sowie Veränderungen der Brustdrüse bei Männern und Frauen wie abnormale Bildung von Milch oder Vergrößerung.

**Seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 1.000 Personen betreffen) sind** Erniedrigung der normalen Körpertemperatur; Herzrhythmusstörungen; plötzlicher ungeklärter Tod; Entzündung der Bauchspeicheldrüse, die schwere Magenschmerzen, Fieber und Übelkeit verursacht; Lebererkrankungen mit Gelbfärbungen der Haut und der weißen Teile des Auges; Muskelerkrankung, die sich in Form von nicht erklärbaren Schmerzen zeigt, und verlängerte und/oder schmerzhaftere Erektion.

**Sehr seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10.000 Personen betreffen) sind** allergische Reaktionen wie zum Beispiel durch Arzneimittel verursachter Hautausschlag mit einer Erhöhung der Zahl eosinophiler Granulozyten und weiteren systemischen Symptomen (DRESS). Bei DRESS kommt es anfangs zu grippeähnlichen Symptomen und Hautausschlag im Gesicht und anschließend zu einem sich ausbreitenden Ausschlag, erhöhter Temperatur, vergrößerten Lymphknoten, erhöhten Leberwerten und einer Erhöhung der Zahl bestimmter weißer Blutkörperchen (Eosinophilie), was in Blutuntersuchungen zu sehen ist.

Bei älteren Patienten mit Demenz kann es bei der Einnahme von Olanzapin zu Schlaganfall, Lungenentzündung, Harninkontinenz, Stürzen, extremer Müdigkeit, optischen Halluzinationen, Erhöhung der Körpertemperatur, Hautrötung und Schwierigkeiten beim Gehen kommen. In dieser speziellen Patientengruppe wurden damit zusammenhängend einige Todesfälle berichtet.

Bei Patienten mit Parkinsonscher Erkrankung kann Olanzapin Glenmark die Symptome verschlechtern.

**Meldung von Nebenwirkungen**  
Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  
Abt. Pharmakovigilanz  
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3  
D-53175 Bonn  
Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)  
anzeigen.  
Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**5. Wie ist Olanzapin Glenmark aufzubewahren?**

**Bewahren Sie dieses Arzneimittel unzugänglich für Kinder auf.**

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach ‚Verwendbar bis / verw. bis‘ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Nicht über 30°C lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter [www.bfarm.de/Arzneimittelentsorgung](http://www.bfarm.de/Arzneimittelentsorgung).

**6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

**Was Olanzapin Glenmark enthält**  
• Der Wirkstoff ist Olanzapin.  
• Jede Olanzapin Glenmark Tablette enthält 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg Olanzapin.

- Die sonstigen Bestandteile sind Mannitol (Ph. Eur.) (E 421), mikrokristalline Cellulose, Aspartam (E 951), Crospovidon, Magnesiumstearat (Ph. Eur.).

**Wie Olanzapin Glenmark aussieht und Inhalt der Packung**

**Olanzapin Glenmark 2,5 mg:**  
Gelbe, runde, flache Tabletten mit abgeschrägten Rändern und der Prägung ‚A‘ auf einer Seite.  
**Olanzapin Glenmark 5 mg:**  
Gelbe, runde, flache Tabletten mit abgeschrägten Rändern und der Prägung ‚B‘ auf einer Seite.  
**Olanzapin Glenmark 7,5 mg:**  
Gelbe, runde, flache Tabletten mit abgeschrägten Rändern und der Prägung ‚C‘ auf einer Seite.  
**Olanzapin Glenmark 10 mg:**  
Gelbe, runde, flache Tabletten mit abgeschrägten Rändern und der Prägung ‚OL‘ auf einer Seite und ‚D‘ auf der anderen Seite.  
**Olanzapin Glenmark 15 mg:**  
Gelbe, runde, flache Tabletten mit abgeschrägten Rändern und der Prägung ‚OL‘ auf einer Seite und ‚E‘ auf der anderen Seite.  
**Olanzapin Glenmark 20 mg:**  
Gelbe, runde, flache Tabletten mit abgeschrägten Rändern und der Prägung ‚OL‘ auf einer Seite und ‚F‘ auf der anderen Seite.

Olanzapin Glenmark 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg Tabletten sind in Aluminiumfolien-Blisterpackungen mit 28, 56, 70 und 98 Tabletten erhältlich.

Olanzapin Glenmark 20 mg Tabletten sind in Aluminiumfolien-Blisterpackungen mit 28, 35, 56, 70 und 98 Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer**  
Glenmark Arzneimittel GmbH  
Industriestr. 31  
82194 Gröbenzell

**Hersteller**  
Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.  
City Tower, Hvězdova 1716/2b,  
140 78 Praha 4  
Tschechische Republik

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

<b>België/Belgique/ Belgien</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Lietuva</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>България</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Luxembourg/ Luxemburg</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Česká republika</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Magyarország</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Danmark</b> Glenmark Pharmaceuticals Nordic AB Tél/Tel: + 46 (0) 40 35 48 10	<b>Malta</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Deutschland</b> Glenmark Arzneimittel GmbH Tel: + 49 (8142) 44392 0	<b>Nederland</b> Glenmark Pharmaceuticals B.V. Tél/Tel: + 31 629 62 4818 / +31 40 245 3611
<b>Eesti</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Norge</b> Glenmark Pharmaceuticals Nordic AB Tél/Tel: + 46 (0) 40 35 48 10
<b>Ελλάδα</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Österreich</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>España</b> Viso Farmacéutica S.L.U Tél/Tel: + 34 911 593 944	<b>Polska</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>France</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Portugal</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Hrvatska</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>România</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Ireland</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Slovenija</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Ísland</b> Glenmark Pharmaceuticals Nordic AB Tél/Tel: + 46 (0) 40 35 48 10	<b>Slovenská republika</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199
<b>Italia</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Suomi/Finland</b> Glenmark Pharmaceuticals Nordic AB Tél/Tel: + 46 (0) 40 35 48 10
<b>Κύπρος</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>Sverige</b> Glenmark Pharmaceuticals Nordic AB Tél/Tel: + 46 (0) 40 35 48 10
<b>Latvija</b> Glenmark Arzneimittel GmbH, Germany Tel: + 49 (8142) 44392 199	<b>United Kingdom</b> Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited Tél/Tel: + 44 (0)800 4580 383

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April 2020.**

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.