

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

NiQuitin Minilozenge 2 mg zuigtabletten nicotine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- 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.
- U moet een arts raadplegen als u niet kunt verminderen of stoppen met roken of het gebruik van NiQuitin. Zie rubriek 3.
- In deze bijsluiter wordt naar NiQuitin Minilozenge 2 mg zuigtabletten verwezen met de aanduiding "NiQuitin Minilozenge".

Inhoud van deze bijsluiter:

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

1. Wat is NiQuitin Minilozenge en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

NiQuitin Minilozenge wordt gebruikt om mensen te helpen bij het stoppen met roken. Dit soort behandeling wordt nicotinesubstitutie of nicotinevervangende therapie (NRT) genoemd. NiQuitin is geïndiceerd bij volwassenen en adolescenten (12-17 jaar, na advies van een gezondheidsbeoefenaar).

NiQuitin Minilozenge 2 mg is geschikt voor rokers die *20 sigaretten of minder* per dag roken.

Het uiteindelijke doel is om definitief te stoppen met het gebruik van tabak. NiQuitin Minilozenge kan ook worden gebruikt voor de geleidelijke afbouw bij rokers die niet bereid of in staat zijn om abrupt te stoppen. NiQuitin Minilozenge wordt bij voorkeur gebruikt in combinatie met een gedragsondersteunend programma. Zie paragraaf 3 'Hoe gebruikt u NiQuitin Minilozenge' voor meer informatie.

Het is door de nicotine in sigaretten dat u lichamelijk verslaafd raakt. NiQuitin Minilozenge helpt u om te stoppen met roken door een deel van de nicotine die u uit sigaretten haalt, te vervangen. Deze nicotine verlicht een aantal van de onaangename verschijnselen die kunnen optreden bij mensen die proberen om te stoppen met roken, zoals een ziek gevoel of prikkelbaarheid. De nicotine kan ook het verlangen naar een sigaret verlichten en u helpen om de drang om te roken te weerstaan.

NiQuitin Minilozenge heeft niet de gezondheidsnadelen die tabak heeft. NiQuitin bevat geen teer, koolmonoxide en andere giftige stoffen in sigarettenrook. Sommige mensen zijn bang dat ze, als ze eenmaal zijn gestopt met roken, afhankelijk worden van NiQuitin Minilozenge. Dit komt echter maar zeer zelden voor, en mocht het toch gebeuren, is het minder schadelijk dan wanneer u zou blijven roken. Bovendien is het makkelijker om van deze gewoonte af te komen.

De kans dat het u lukt om te stoppen met roken, neemt toe als u aan begeleidingsprogramma's

deelneemt. Voor informatie hierover kunt u zich wenden tot een gezondheidsbeoefenaar.

Roken levert geen enkel gezondheidsvoordeel op. Het is altijd beter om te stoppen met roken. Nicotinesubstitutie, zoals NiQuitin Minilozenge, kan hierbij helpen. Over het algemeen wegen de mogelijke bijwerkingen van nicotinesubstitutie veel minder zwaar door dan de gevaren waaraan u zich blootstelt als u rookt.

2. Wanneer mag u NiQuitin Minilozenge niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch (overgevoelig) voor nicotine of een van de andere stoffen van dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U bent jonger dan 12 jaar
- U bent een niet-roker.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

Praat met uw gezondheidsbeoefenaar voordat u NiQuitin Minilozenge inneemt:

- als u **onlangs een hartaanval of beroerte** hebt gehad, of als u last hebt van **ernstige hartritmestoornissen, instabiele of verergerende angina pectoris (pijn op de borst) of angina pectoris in rust; in dat geval** moet u proberen om te stoppen met roken zonder nicotinesubstitutie, tenzij uw arts een dergelijke therapie adviseert.
- als u zwanger bent of borstvoeding geeft.

Wissel nooit af tussen NiQuitin Minilozenge en nicotinekauwgom als u probeert om te stoppen met roken.

Raadpleeg een gezondheidsbeoefenaar als u:

- **hart- of circulatieproblemen** hebt, waaronder **hartfalen, stabiele angina pectoris, hoge bloeddruk of perifeer occlusief vaatlijden;**
- **suikerziekte (diabetes)** hebt. In dit geval moet u uw bloedsuikerspiegel vaker dan normaal controleren als u een behandeling met NiQuitin Minilozenge opstart. Het is mogelijk dat uw insuline of medicatie behoeftes veranderen.
- **ooit allergische reacties** hebt gehad, zoals zwelling van de lippen, het gezicht en de keel (angio-oedeem) of jeukende huiduitslag (urticaria). Nicotinesubstitutie kan soms dit soort reacties uitlokken.
- **ernstige of matige lever- of nierproblemen** hebt. In dit geval hebt u mogelijk meer kans op bijwerkingen.
- **ongecontroleerde verhoogde werking van de schildklier of feochromocytoom** hebt (een tumor van de bijnier die de bloeddruk kan beïnvloeden) - uw arts zal u dit wel verteld hebben - omdat nicotine uw symptomen kan verergeren.
- last hebt van **maag- of darmzweren** of een **ontstoken slokdarm** (de doorgang tussen de mond en de maag). Nicotine doorslikken kan uw symptomen verergeren. Het kan ook mondzweren veroorzaken. Raadpleeg een arts als uw symptomen erger worden. Misschien gebruikt u beter een niet-orale vorm van nicotinesubstitutie, zoals pleisters.
- een voorgeschiedenis van **epilepsie** (aanvallen) hebt.
- bezorgd bent dat u afhankelijk wordt van dit product of als u denkt dat u afhankelijk bent van dit product.

Kinderen en adolescenten

Dit geneesmiddel mag niet worden gebruikt door kinderen jonger dan 12 jaar. Een normale dosis voor een volwassen roker kan bij een kind een ernstige vergiftiging of zelfs de dood veroorzaken. Het is

altijd heel belangrijk om NiQuitin Minilozenge buiten het zicht en bereik van kinderen te bewaren. Adolescenten (12-17 jaar) mogen NiQuitin Minilozenge alleen gebruiken op advies van een arts. Adolescenten mogen niet stoppen met een combinatieschema van de nicotinevervangende therapie.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast NiQuitin Minilozenge nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Het is mogelijk dat nicotine een aantal effecten versterkt van geneesmiddelen voor onregelmatige of snelle hartslagen (adenosine) bv. verhoging van de bloeddruk, de hartslag en de pijnreactie.

Stoppen met roken kan een invloed hebben op het effect van andere medicatie die u neemt. Raadpleeg een gezondheidsbeoefenaar als u nog vragen hebt of bezorgd bent. Bij het volgende kan een dosisaanpassing nodig zijn bij het stoppen met roken: astma-geneesmiddel (theofylline), pijnstillers (pentazocine), geneesmiddelen om het normale hartritme te herstellen (flecainide), antipsychotica (clozapine, olanzapine), dopamine-agonisten (ropinirol) en cafeïne.

Waarop moet u letten met eten of drinken?

Eet of drink niet met NiQuitin Minilozenge in uw mond.

Dranken zoals koffie, sap en frisdrank kunnen nicotine minder doeltreffend maken. U moet deze vloeistoffen vermijden tot 15 minuten voor het gebruik van NiQuitin Minilozenge.

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.

Combinatietherapie wordt niet aanbevolen tijdens de zwangerschap of als u borstvoeding geeft, tenzij de gezondheidsbeoefenaar dit nodig acht.

Zwangerschap

Roken tijdens de **zwangerschap** brengt risico's met zich mee voor de baby, waaronder groeibeperkingen vóór de geboorte, vroeggeboorte en doodgeboorte. Stoppen met roken is de beste manier om zowel uw eigen gezondheid als deze van uw baby te verbeteren. Hoe eerder u stopt, hoe beter.

Als u zwanger bent, is de beste optie dat u probeert om te stoppen met roken zonder nicotinesubstitutie. Hebt u dit geprobeerd en is het niet gelukt, kunt u op advies van een gezondheidsbeoefenaar een beroep doen op nicotinesubstitutie. Dit is voor uw baby beter dan dat u blijft roken.

Borstvoeding

Tabaksrook kan leiden tot ademhalingsproblemen of andere problemen bij uw baby of kind. Nicotine van roken en NRT wordt aangetroffen in moedermelk. U moet eerst proberen te stoppen met roken zonder NRT te gebruiken. Hebt u dit geprobeerd en is het niet gelukt, kunt u op advies van een gezondheidsbeoefenaar een beroep doen op nicotinesubstitutie. Gebruikt u nicotinesubstitutie om te stoppen, dan is de hoeveelheid nicotine waaraan uw baby wordt blootgesteld door NRT relatief klein en minder gevaarlijk dan de passief roken waaraan het zou worden blootgesteld. Bovendien kunt u de borstvoeding het best geven net voordat u het product inneemt. Zo krijgt uw baby zo weinig mogelijk nicotine binnen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen bekende bijwerkingen van NiQuitin Minilozenge wat het rijden met of bedienen van machines betreft. Stoppen met roken kan gedragsveranderingen met zich meebrengen die uw vermogen om machines te besturen of bedienen, beïnvloeden.

NiQuitin Minilozenge bevat natrium

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per zuigtablet en is dus eigenlijk

‘natriumvrij’.

3. Hoe gebruikt u NiQuitin Minilozenge

Gebruik NiQuitin Minilozenge 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.

Dit product is voor oromucosaal gebruik. Dit betekent dat de nicotine in de zuigtablet langzaam in de mond vrijkomt en vervolgens in het lichaam wordt opgenomen.

Neem een zuigtablet in de mond en verplaats deze regelmatig van de ene kant van de mond naar de andere tot hij volledig is opgelost. Dit duurt ongeveer 10 minuten.

Kauw nooit op de zuigtablet en slik deze ook niet in een keer door.

De instructies over het gebruik van NiQuitin Minilozenge zijn afhankelijk van de vraag of u:

- (a) onmiddellijk stopt met roken;
- (b) minder gaat roken voordat u stopt.

Volwassenen (18 jaar en ouder)

Monotherapie:

(a) Onmiddellijk stoppen met roken

- Neem een zuigtablet (8 tot 12 per dag) als u trek hebt in een sigaret, gedurende maximaal 6 weken. Verlaag vervolgens geleidelijk het aantal zuigtabletten dat u dagelijks inneemt.
- Als u nog maar 1 of 2 zuigtabletten per dag gebruikt, kunt u helemaal stoppen met het gebruik ervan.

Als u eenmaal bent gestopt met het gebruik van de zuigtabletten kan het zijn dat u af en toe plotseling behoefte hebt aan een sigaret. Op dergelijke momenten kunt u weer een zuigtablet innemen.

(b) Minder roken en dan pas stoppen

Als u een sterke drang voelt om te roken, neem een NiQuitin Minilozenge in plaats van een sigaret. Verminder zoveel mogelijk het aantal sigaretten dat u per dag rookt. Als het u na 6 weken niet lukt om het aantal sigaretten dat u elke dag rookt, te verminderen, praat u best met een gezondheidsbeoefenaar.

Zodra u zich daartoe in staat voelt, stop volledig met het roken van sigaretten. Volg dan de instructies voor '(a) Onmiddellijk stoppen met roken' hierboven, zo snel mogelijk. Als u niet volledig gestopt bent met roken binnen 6 maanden nadat u met NiQuitin Minilozenge bent begonnen, raadpleeg dan een gezondheidsbeoefenaar.

Overschrijd nooit de aangegeven dosering. Volg de instructies zorgvuldig op en **neem niet meer dan 15 zuigtabletten in één dag in** (24 uur).

Als u **na 9 maanden** (in totaal) nog altijd de behoefte voelt om NiQuitin Minilozenge te gebruiken, raadpleeg u best een gezondheidsbeoefenaar.

Combinatietherapie:

Voor rokers die na nicotinesubstitutie opnieuw zijn beginnen te roken, of als zuigtabletten alleen niet voldoende zijn om de drang naar een sigaret onder controle te houden, of als eerstelijnsbehandeling bij rokers met een hoge afhankelijkheid.

Rokers kunnen de pleisters en de orale vormen van nicotinesubstitutie (kauwgom, zuigtabletten enz.) combineren, aangezien de combinatie doeltreffender is dan het gebruik van de pleisters alleen.

Initiële behandeling moet beginnen met de bepaling van de dosis van de pleister, die afhangt van uw eerdere rookgewoonte, in combinatie met NiQuitin Minilozenge. De aanbevolen dagelijkse inname van NiQuitin 2 mg zuigtabletten, in combinatie met pleisters, bedraagt 5 tot 6 stuks. De maximale dagelijkse dosering is 15 stuks. Er mag slechts één type oraal NiQuitin product (een zuigtablet of kauwgom) worden gebruikt in combinatie met een pleister.

Blijf de orale NiQuitin behandeling 2 tot 3 maanden gebruiken. Bouw daarna de dosering geleidelijk aan af als u minder verlangen naar nicotine ervaart. Als het dagelijkse gebruik tot 1-2 doses is teruggebracht, stop het gebruik.

Voor rokers die meer dan 10 sigaretten per dag roken		
Periode	Transdermale pleisters NiQuitin	Minilozenge 2 mg zuigtablet
Voor de eerste 6 weken	Stap 1, NiQuitin Clear 21 mg/24 uur	5 tot 6 stuks per dag
Weken 7 en 8	Stap 2, NiQuitin Clear 14 mg/24 uur	Ga indien nodig door met het gebruik van zuigtabletten
Weken 9 en 10	Stap 3, NiQuitin Clear 7 mg/24 uur	
Na 10 weken	Stop het gebruik van NiQuitin Clear pleisters	Bouw het aantal zuigtabletten geleidelijk af. Als het dagelijkse gebruik tot 1-2 stuks is teruggebracht, moet de behandeling worden stopgezet.
Lichte rokers (die minder dan 10 sigaretten per dag roken)		
Periode	Transdermale pleisters NiQuitin	Minilozenge 2 mg zuigtablet
Voor de eerste 6 weken	Stap 2, NiQuitin Clear 14 mg/24 uur	5 tot 6 stuks per dag
Voor weken 7 en 8	Stap 3, NiQuitin Clear 7 mg/24 uur	Ga indien nodig door met het gebruik van zuigtabletten
Na 8 weken	Stop het gebruik van NiQuitin Clear pleisters	Bouw het aantal zuigtabletten geleidelijk af. Als het dagelijkse gebruik tot 1-2 stuks is teruggebracht, moet de behandeling worden stopgezet.

Meer informatie vindt u in de bijsluiter van uw NiQuitin Clear Pleisters.

Raadpleeg een arts als de symptomen aanhouden.

Gebruik bij kinderen en jongeren Jongeren (12-17 jaar)

U mag NiQuitin Minilozenge alleen gebruiken na advies van een arts of apotheker.

Kinderen jonger dan 12 jaar

Kinderen jonger dan 12 jaar mogen **geen** NiQuitin Minilozenge gebruiken.

Raadpleeg een gezondheidsbeoefenaar als u:

- bang bent dat u opnieuw gaat roken
- het moeilijk vindt om volledig te stoppen met de zuigtabletten

Als u toch opnieuw begint te roken, kunnen zij u adviseren hoe u het beste resultaat uit verdere behandelingen met nicotinesubstitutie haalt.

Hebt u te veel van dit middel gebruikt?

Als u te veel NiQuitin Minilozenge zuigtabletten hebt ingenomen, kan het zijn dat u zich ziek, duizelig en onwel gaat voelen. Stop met het gebruik van de zuigtabletten en raadpleeg **onmiddellijk** uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245). Laat ze indien mogelijk de verpakking of deze bijsluiter zien.

De zuigtabletten mogen niet worden gebruikt bij kinderen jonger dan 12 jaar of niet-rokers. Als kinderen of niet-rokers de zuigtabletten innemen, kunnen ze tekenen van een nicotineoverdosis vertonen. Deze omvatten hoofdpijn, misselijkheid, maagpijn en diarree. Als een kind een zuigtablet heeft ingenomen of opgegeten, neemt u **onmiddellijk** contact op met uw arts of de afdeling spoedeisende hulp van het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Laat ze indien mogelijk de verpakking of deze bijsluiter zien.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook NiQuitin Minilozenge bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Stoppen met roken kan zelf symptomen veroorzaken zoals duizeligheid, hoofdpijn, slaapstoornissen, hoesten en verkoudheidsverschijnselen. Andere symptomen (onthoudingsverschijnselen) kunnen ook verband houden met stoppen met roken zoals depressie, prikkelbaarheid, angst, rusteloosheid, toename van eetlust en slapeloosheid.

Als u een van de volgende ernstige bijwerkingen ervaart, **stop dan het gebruik van NiQuitin Minilozenge** en **neem onmiddellijk contact op met een arts**. Dit kan namelijk een teken zijn van een ernstige allergische reactie:

- ernstige allergische reactie, waaronder plotselinge kortademigheid of een beklemmend gevoel in de borstkas, huiduitslag en een gevoel van flauwte, komen heel zelden voor;
- zwelling van de huid of het slijmvlies, het gezicht, de tong en de keel wat leidt tot ademhalingsmoeilijkheden, frequentie niet bekend.

Andere bijwerkingen die zich kunnen voordoen:

Zeer vaak (kan bij meer dan 1 op de 10 gebruikers voorkomen)

- Misselijkheid, braken, slaapstoornissen

Vaak (kan bij 1 op de 10 gebruikers voorkomen)

- Nervositeit, duizeligheid, hoofdpijn
- Diarree
- Beven (tremor)
- Constipatie
- Spijsverteringsproblemen/brandend maagzuur
- Winderigheid
- Hik
- Keelpijn
- Hoest
- Ademhalingsmoeilijkheden, kortademigheid
- Pijn in de bovenbuik
- Droge mond

- Mondzweren
- Oraal ongemak
- Vermoeidheid
- Gevoel van algemeen ongemak
- Griepachtige symptomen
- Gebrek aan energie

Soms (kan bij 1 op de 100 gebruikers voorkomen)

- Moeilijkheden bij slikken
- Hartkloppingen (uw eigen hartslag voelen)
- Verhoogde hartslag

Zelden (kan bij 1 op de 1.000 gebruikers voorkomen)

- Overgevoeligheid

Niet bekend (de frequentie kan aan de hand van de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Epileptische aanvallen
- Abnormale dromen, depressie, prikkelbaarheid, angst, smaakstoornis/-verstoring, huiduitslag
- Jeuk
- Roodheid van de huid
- Overmatig zweten
- Netelroos
- Tintelende mond, oprispingen
- Overmatig speeksel

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 nationale meldsysteem:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

Galileelaan 5/03

1210 BRUSSEL

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u NiQuitin Minilozenge?

- **Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.**
- Gebruik NiQuitin Minilozenge niet meer na de vervaldatum die op het doosje en op de verpakking wordt vermeld. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van die maand.
- Bewaren beneden 25 °C.
- Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.
- Gebruik het doosje niet voor iets anders, het kan namelijk een dun laagje poeder van de tabletten bevatten.
- 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. Als u geneesmiddelen op de

juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in NiQuitin Minilozenge?

De werkzame stof in dit geneesmiddel is nicotine. Elke zuigtablet bevat nicotineresinaat dat overeenkomt met 2 mg nicotine.

De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn mannitol (E421), natriumalgiinaat (E401), xanthaan gum (E415), kaliumwaterstofcarbonaat (E501), calcium polycarbophil, natriumcarbonaat (E500), kalium acesulfaam (E950), pepermunt smaakstof (menthol racemisch, pepermuntolie, acacia), magnesiumstearaat (E470b) en sucralose.

Hoe ziet NiQuitin Minilozenge eruit en wat zit er in een verpakking?

Grootte tot op de mm nauwkeurig is: l: 10 mm × b: 5 mm

Witte tot gebroken witte ovale zuigtabletten met bol oppervlak. Op een van de zijden van de zuigtablet is 'NIC2' ingeslepen.

De verpakkingen bevatten 1 (in totaal 20 zuigtabletten), 3 (in totaal 60 zuigtabletten) of 5 (in totaal 100 zuigtabletten) tablettencontainers.

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

Perrigo Belgium NV
Gaston Crommenlaan 6 bus 606
9050 Gent

Fabrikant

Omega Pharma International NV
Venecoweg 26
9810 Nazareth

Afleveringswijze:

geneesmiddel niet op medisch voorschrift

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:

BE582533

Dit geneesmiddel is geregistreerd in de lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

België	NiQuitin Minilozenge 2 mg zuigtabletten
Zweden	NiQuitin 2 mg compressed lozenge
Luxemburg	NiQuitin Minilozenge 2 mg
Nederland	NiQuitin minizuigtablet 2 mg, zuigtabletten
Polen	NiQuitin MINI
Portugal	NiQuitin Menta 2 mg compressed lozenge
Spanje	NiQuitin 2 mg comprimidos para chupar sabor menta
Ierland	NiQuitin Mini 2 mg Mint Lozenges
Tsjechië	Nicotine Omega
Estland	NiQuitin Mini Mint
Hongarije	NiQuitin Minitab 2 mg préselt szopogató

Slowakije

NiQuitin mini mint 2 mg

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in 05/2024.