

ULOTKA DLA PACJENTA: INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA

**ANAPEN Junior, 150 mikrogramów/0,3 ml, roztwór do wstrzykiwań
(ampulko-strzykawka)**

Adrenalina (*Adrenalinum*)

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Anapen Junior i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Anapen Junior
3. Jak stosować lek Anapen Junior
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Anapen Junior
6. Zawartość opakowania i inne informacje



1. CO TO JEST LEK ANAPEN Junior I W JAKIM CELU SIĘ GO STOSUJE

- **Anapen Junior** składa się z ampulko-strzykawki z adrenaliną zawartej we wstrzykiwaczu automatycznym. Urządzenie służy do wstrzykiwania w mięsień pojedynczej dawki adrenaliny.
- Lek Anapen przeznaczony jest do stosowania wyłącznie w nagłych przypadkach. Po zastosowaniu wstrzykiwacza automatycznego należy natychmiast zgłosić się po dalszą pomoc medyczną.

- Adrenalina jest naturalnym hormonem wydzielanym w odpowiedzi na stres. W ostrych reakcjach alergicznych wpływa korzystnie na ciśnienie tętnicze, czynności serca i oddychanie oraz redukuje wydzielanie potu.
- **Anapen Junior** stosuje się w leczeniu nagłych przypadków ciężkich reakcji alergicznych lub anafilaksji, wywołanych przez orzeszki ziemne lub inne pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergenów, jak również w przypadku anafilaksji powysiłkowej i samoistnej.

2. INFORMACJE WAŻNE PRZED ZASTOSOWANIEM LEKU ANAPEN Junior

Nie należy stosować leku Anapen Junior

Nie ma żadnych znanych powodów, dla których nie należy stosować leku Anapen w czasie wystąpienia nagłej reakcji alergicznej.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Anapen należy to omówić z lekarzem lub farmaceutą.

- Lekarz dokładnie wyjaśni kiedy stosować lek oraz wyjaśni prawidłowy sposób stosowania wstrzykiwacza automatycznego leku Anapen Junior.
- Lek Anapen Junior przeznaczony jest do stosowania wyłącznie w nagłych przypadkach. Po zastosowaniu wstrzykiwacza automatycznego należy natychmiast zgłosić się po dalszą pomoc medyczną.
- Należy poinformować lekarza, gdy występują: choroby serca, w tym dławica, nadczynność tarczycy, nadciśnienie tętnicze, zmniejszone stężenie jonów potasu i zwiększone stężenie jonów wapnia we krwi, zaburzenia krążenia krwi, guz chromochłonny (rodzaj nowotworu gruczołu nadnerczowego), wysokie ciśnienie śródgałkowe (jaskra), choroby nerek lub gruczołu krokowego, cukrzyca lub inne choroby.
- Jeżeli pacjent ma astmę, może być narażony na podwyższone ryzyko wystąpienia ciężkiej reakcji alergicznej.
- Każdy pacjent, u którego w przeszłości wystąpiła reakcja anafilaktyczna, powinien skontaktować się z lekarzem w celu poddania się badaniom, aby zobaczyć, na które substancje może być uczulony, żeby mógł ich unikać w przyszłości. Ważne jest, aby wiedzieć, że uczulenie na jedną substancję może prowadzić do uczulenia na wiele powiązanych substancji.
- Jeżeli pacjent ma alergię pokarmową, ważne jest, aby sprawdzać składniki każdego przyjmowanego pokarmu (także leków), ponieważ nawet niewielkie ilości mogą spowodować ciężkie reakcje.
- Powtarzane miejscowe wstrzyknięcia mogą prowadzić do uszkodzenia skóry w miejscu wstrzyknięcia. Przypadkowe wstrzyknięcie do naczynia krwionośnego może spowodować nagły wzrost ciśnienia tętniczego. Przypadkowe wstrzyknięcie w dłoń lub w stopę może spowodować zmniejszenie ukrwienia tych okolic. W takich przypadkach należy natychmiast zgłosić się do najbliższego szpitala.

Lek Anapen a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować. W szczególności dotyczy to:

- leków stosowanych w chorobach serca, takich jak glikozydy naparstnicy (digoksyna), leki blokujące receptory beta-adrenergiczne, chinidyny;

- leków przeciwdepresyjnych, takich jak: trójpierścieniowe leki przeciwdepresyjne, inhibitory monoaminoooksydazy, selektywne inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny i noradrenaliny;
- leków przeciwcukrzycowych; podczas terapii lekiem **Anapen Junior** w razie konieczności lekarz może zalecić zmianę dawkowania stosowanych leków;
- leków stosowanych w chorobie Parkinsona;
- leków stosowanych w chorobach tarczycy;
- innych leków: leki przeciwhistaminowe, takie jak difenhydramina lub chlorfeniramina, teofilina, ipratropium i oksytropium (stosowane w chorobach dróg oddechowych, takich jak astma), oksytocyna (stosowana podczas porodu), anestetyki wziewne, leki blokujące receptory alfa-adrenergiczne (stosowane w nadciśnieniu tętniczym), sympatykomimetyki (stosowane w leczeniu astmy, innych chorób dróg oddechowych i obrzęku błony śluzowej nosa).

Stosowanie leku Anapen z alkoholem

Alkohol może nasilać działanie leku.

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

- Brak jest odpowiednich badań potwierdzających, że stosowanie adrenaliny w okresie ciąży jest szkodliwe dla płodu. Lek Anapen Junior należy stosować w ciąży tylko w przypadkach nagłego zagrożenia życia, o których możliwym wystąpieniu należy poinformować wcześniej lekarza.
- Przypuszcza się, że adrenalina która przenika do mleka matki nie oddziałuje na niemowlęta karmione piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Nie zaleca się prowadzenia pojazdów mechanicznych ani obsługiwanie urządzeń mechanicznych po wstrzyknięciu leku Anapen Junior, ponieważ u pacjenta mogą nadal występować objawy wstrząsu anafilaktycznego.

Lek Anapen zawiera pirosiarczyn sodu (E 223).

Pirosiarczyn sodu może wywoływać reakcje alergiczne i trudności w oddychaniu, zwłaszcza u osób z astmą oskrzelową w wywiadzie. Należy poinformować lekarza lub farmaceutę o występowaniu alergii na pirosiarczyn sodu.

Lek Anapen zawiera niewielką ilość chlorku sodu (soli)

Ten produkt leczniczy zawiera mniej niż 1 mmol sodu (23 mg) na dawkę, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

3. JAK STOSOWAĆ LEK ANAPEN Junior

Pacjent powinien zawsze nosić 2 jednostki we wstrzykiwaczach automatycznych na wypadek, gdyby pierwsze podanie nie było pomyślne lub jedna dawka nie była wystarczająca.

- Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza.
- W przypadku wątpliwości należy ponownie skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.
- Wyłącznie do wstrzykiwania w mięśnie uda.
- Lek przeznaczony jest do jednorazowego użytku. Po użyciu pozostałość należy natychmiast usunąć w bezpieczny sposób. Lek Anapen w jednej dawce dostarcza 0,3 ml płynu, co odpowiada 0,3 mg (150 mikrogramów) adrenaliny. Po użyciu we wstrzykiwaczu automatycznym pozostanie objętość 0,75 ml, ale nie można produktu używać ponownie.

Reakcja alergiczna pojawia się zwykle w ciągu kilku minut od kontaktu z alergenem i występują następujące objawy:

- Świąd skóry, nasilająca się wysypka o charakterze pokrzywki, zaczerwienienie i obrzęk powiek, warg lub języka.
- Trudności w oddychaniu spowodowane obrzękiem krtani. Skurcz mięśni oddechowych może powodować pojawienie się świszczącego oddechu, duszności i kaszlu.
- Inne objawy reakcji anafilaktycznej to: ból głowy, wymioty i biegunka.
- Nagły spadek ciśnienia tętniczego może spowodować zasłabnięcie i utratę świadomości.

W momencie zaobserwowania któregośkolwiek z wyżej wymienionych objawów należy natychmiast zastosować lek Anapen Junior. Lek należy wstrzykiwać tylko do mięśnia zewnętrznego (przedniobocznej) części uda, natomiast nie należy wstrzykiwać do mięśni pośladka.

Czasami jedna dawka adrenaliny nie wystarcza do całkowitego usunięcia objawów silnej reakcji alergicznej. Dlatego też lekarz może przepisać pacjentowi więcej niż jeden Anapen Junior. W razie nieustąpienia objawów lub ich pogorszenia w ciągu 5-15 minut od pierwszego zastrzyku, pacjent powinien podać sobie drugi zastrzyk lub poprosić o to osobę towarzyszącą. Z tego powodu zawsze należy nosić ze sobą więcej niż jeden Anapen Junior.

Stosowanie u dorosłych:

- Zwykle stosowana dawka wynosi 300 mikrogramów adrenaliny.
- U pacjentów o większej masie ciała, może być konieczne zastosowanie więcej niż jednego wstrzyknięcia w celu odwrócenia skutków reakcji alergicznej.

Stosowanie u dzieci i młodzieży:

- Odpowiednia dawka u dzieci wynosi 150 mikrogramów lub 300 mikrogramów adrenaliny.
- Dawka zależy od masy ciała dziecka i zaleceń lekarza.
- Dostępny jest również wstrzykiwacz automatyczny zawierający 300 mikrogramów adrenaliny.

- Dawki mniejszej niż 150 mikrogramów nie można podawać z odpowiednią dokładnością. Dlatego też, u dzieci o masie ciała poniżej 15 kg leczenie zaleca się wyłącznie w sytuacjach zagrażających życiu i pod kontrolą lekarza.

Instrukcje dotyczące stosowania

Zaleca się, aby również członkowie rodziny pacjenta, opiekunowie lub nauczyciele zostali przeszkoleni w zakresie poprawnego stosowania Anapen Junior.

A Części wstrzykiwacza automatycznego Anapen:

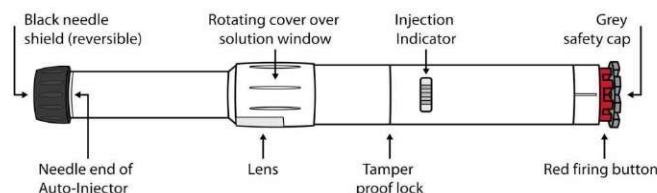
Przed użyciem wstrzykiwacza automatycznego Anapen należy się zapoznać z jego częściami. Zostały one pokazane na rysunku.

czarna osłonka igły obrotowa pokrywa wskaźnik szara nasadka
(obracana) okienka roztworu iniekcji zabezpieczająca

INCLUDEPICTURE "G:\\Moje

dokumenty\\2014\\Apolonica\\upp\\media\\image2.jpe

g"* MERGEFORMATINET



końcówka igły obiektyw blokada czerwony przycisk
odblokowujący

- **Obrotowa pokrywa okienka roztworu:** Pacjent obraca pokrywę okienka roztworu tak, aby obiektyw pokrywał się z okienkiem roztworu na korpusie wstrzykiwacza automatycznego.
- **Okienko roztworu:** Należy spojrzeć przez obiektyw w to okienko przed wykonaniem iniekcji, aby sprawdzić, czy roztwór jest przejrzysty i gotowy do użycia.
- **Wskaźnik iniekcji (wstrzyknięcia):** Przed wstrzyknięciem można zobaczyć przez okienko biały, plastikowy tłok. Oznacza to, że wstrzykiwacz automatyczny Anapen nie został przez pomyłkę użyty ani naciśnięty. Po wstrzyknięciu wskaźnik iniekcji zmienia kolor na czerwony. Oznacza to, że wstrzykiwacz automatyczny Anapen został prawidłowo użyty.
- **Czarna osłonka igły (obracana):** Chroni igłę, gdy nie korzysta się ze wstrzykiwacza automatycznego Anapen. Osłonkę igły należy zdjąć bezpośrednio przed wstrzyknięciem. Po wstrzyknięciu należy obrócić czarną osłonkę igły i nałożyć ją ponownie na ten sam koniec wstrzykiwacza automatycznego Anapen, aby osłonić igłę.
- **Szara nasadka zabezpieczająca:** Zakrywa czerwony przycisk odblokowujący strzykawkę. Zabezpiecza przycisk przed przypadkowym naciśnięciem.

Czarną osłonkę igły lub szarą nasadkę zabezpieczającą należy zdjąć dopiero bezpośrednio przed użyciem wstrzykiwacza automatycznego Anapen.

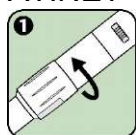
B. Sprawdzanie wstrzykiwacza automatycznego Anapen

Przed użyciem wstrzykiwacza automatycznego Anapen należy go sprawdzić w następujący sposób:

INCLUDEPICT
URE "G:\\Moje
dokumenty\\201
4\\Apolonica\\up
p\\media\\image
3.jpeg" *

MERGEFORM

ATINET

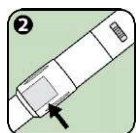


1. Przekręcić całkowicie pokrywę okienka roztworu, obracając ją w kierunku przeciwnym do ruchu wskazówek zegara tak jak wskazuje strzałka, aby obiektyw pokrywał się z okienkiem roztworu na korpusie wstrzykiwacza automatycznego.

INCLUDEPICT
URE "G:\\Moje
dokumenty\\201
4\\Apolonica\\up
p\\media\\image
4.jpeg" *

MERGEFORM

ATINET



2. Spojrzeć w **obiektyw okienka roztworu**. Sprawdzić, czy roztwór jest przejrzysty i bezbarwny.

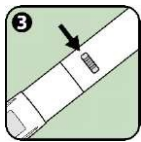
Jeżeli roztwór jest mętny, zabarwiony lub zawiera cząstki, wstrzykiwacz automatyczny Anapen należy wyrzucić

INCLUDEPICT
URE "G:\\Moje
dokumenty\\201
4\\Apolonica\\up
p\\media\\image
5.jpeg" *

MERGEFORM

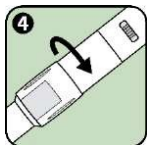
ATINET

3. Upewnić się, że **wskaźnik iniekcji** nie jest czerwony. Jeżeli jest czerwony, oznacza to, że wstrzykiwacz automatyczny Anapen został już odblokowany i należy go wyrzucić.



INCLUDEPICTURE "G:\\Moje dokumenty\\2014\\Apolonica\\upp\\media\\image6.jpeg" *MERGEFORMATINET

4. Obrócić całkowicie pokrywę okienka roztworu w kierunku zgodnym z ruchem wskazówek zegara, tak jak wskazuje strzałka, aby mieć pewność, że okienko jest zakryte. Włożyć z powrotem wstrzykiwacz automatyczny Anapen do pudełka, w którym należy go przechowywać do chwili użycia.



C. Sposób użycia wstrzykiwacza automatycznego Anapen

Jeżeli czarna osłonka igły została zdjęta, nie można trzymać kciuka, palców lub dłoni na otwartym końcu (końcu igły) wstrzykiwacza automatycznego Anapen.

W celu użycia wstrzykiwacza automatycznego Anapen należy wykonać następujące czynności:

INCLUDEPICTURE "G:\\Moje dokumenty\\2014\\Apolonica\\upp\\media\\image7.jpeg" *MERGEFORMATINET

1. Zdjąć czarną osłonkę igły, pociągając ją energicznie w kierunku wskazywanym przez strzałkę. Spowoduje to również usunięcie szarej osłonki zabezpieczającej igłę.



2. Zdjąć szarą nasadkę zabezpieczającą z czerwonego przycisku odblokowującego strzykawkę, pociągając ją w kierunku wskazywanym przez

ICTURE

strzałkę

"G:\\Moje

dokumenty\\

2014\\Apolo

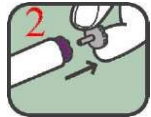
nica\\upp\\m

edia\\image

8.jpeg" *

MERGEFO

RMATINET



INCLUDEP

ICTURE

"G:\\Moje

dokumenty\\

2014\\Apolo

nica\\upp\\m

edia\\image

9.jpeg" *

MERGEFO

RMATINET



INCLUDEP

ICTURE

"G:\\Moje

dokumenty\\

2014\\Apolo

nica\\upp\\m

edia\\image

10.jpeg" *

MERGEFO

RMATINET

3. Trzymać otwarty koniec (koniec igły) wstrzykiwacza automatycznego Anapen przytknięty do zewnętrznej części uda. W razie konieczności wstrzykiwacz automatyczny Anapen można użyć przez lekką odzież z tkanin, takich jak dżins, bawełna czy poliestr

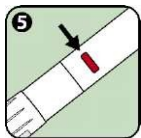
4. Nacisnąć czerwony przycisk odblokowujący strzykawkę tak, aby rozległ się odgłos "kliknięcia". **Trzymać wstrzykiwacz automatyczny Anapen przytknięty do zewnętrznej części uda przez 10 sekund.** Powoli wyjąć wstrzykiwacz automatyczny Anapen z uda. Następnie delikatnie rozmasować miejsce wstrzyknięcia



INCLUDEP
ICTURE

"G:\\Moje
dokumenty\\
2014\\Apolo
nica\\upp\\m
edia\\image
11.jpeg" *

MERGEFO
RMATINET



INCLUDEP
ICTURE

"G:\\Moje
dokumenty\\
2014\\Apolo
nica\\upp\\m
edia\\image
12.jpeg" *

MERGEFO
RMATINET



5. **Wskaźnik iniekcji zmienił kolor na czerwony.** Oznacza to, że wstrzyknięcie zostało wykonane prawidłowo. Jeżeli wskaźnik iniekcji nie jest czerwony, wstrzyknięcie należy powtórzyć, używając nowego wstrzykiwacza automatycznego Anapen.

6. Po wstrzyknięciu igła wysuwa się. Aby ją osłonić, należy zatrzasnąć szeroki koniec czarnej osłonki igły na otwartym końcu (końcu igły) wstrzykiwacza automatycznego Anapen (jak wskazuje strzałka).

Lek Anapen jest przeznaczony do leczenia w sytuacjach nagłych. **Niezwłocznie** po zastosowaniu leku Anapen należy uzyskać pomoc lekarską. Należy połączyć się z numerem 112, poprosić o karetkę i zgłosić „anafilaksję”, **nawet jeżeli wydaje się, że objawy się zmniejszają**. Pacjent powinien udać się do szpitala na obserwację i dalsze leczenie, jeżeli jest wymagane. Wiąże się to z tym, że reakcja może pojawić się ponownie kilka godzin później.

Oczekując na przyjazd karetki, pacjent powinien się położyć ze stopami uniesionymi, o ile nie powoduje to problemów z oddychaniem, gdyż w takim przypadku pacjent powinien siedzieć. Pacjent powinien poprosić drugą osobę o pozostanie z nim do czasu przyjazdu karetki, na wypadek gdyby poczuł się źle.

Pacjenta nieprzytomnego należy ułożyć na boku w pozycji bocznej ustalonej.

Oddać zużyty wstrzykiwacz automatyczny Anapen do szpitala lub apteki w celu jego właściwego zutylizowania.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Anapen Junior

- W przypadku zastosowania większej niż zalecana dawki adrenaliny lub w przypadku wstrzyknięcia leku do naczynia krwionośnego lub palca, należy natychmiast zwrócić się do lekarza.
- W razie wątpliwości związanych ze stosowaniem leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. MOŻLIWE DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

- Lek Anapen Junior zawiera pirosiarczyn sodu (E223), który może wywoływać reakcje alergiczne i trudności w oddychaniu, zwłaszcza u osób z astmą oskrzelową w wywiadzie. Wystąpienie wyżej wymienionych objawów wymaga zastosowania natychmiastowej pomocy medycznej.
- Do często występujących działań niepożądanych po zastosowaniu adrenaliny, należą: kołatanie serca (palpitacje), przyspieszony lub nierówny rytm serca, nadmierna potliwość, nudności, wymioty, trudności w oddychaniu, zawroty głowy, osłabienie, błądliwość skóry, drżenie, ból głowy, stany lękowe, pobudzenie, nerwowość, uczucie zimna w kończynach.
- Rzadziej występujące objawy niepożądane to: omamy, omdlenia, rozszerzenie źrenic, trudności w oddawaniu moczu, drżenie mięśni, wzrost ciśnienia tętniczego i zmiany w wynikach badań laboratoryjnych, takie jak: zwiększone stężenie glukozy, zmniejszone stężenie potasu we krwi i kwasica metaboliczna (zwiększone stężenie kwasów we krwi).
- Rzadko, po zastosowaniu dużych dawek lub u osób wrażliwych mogą występować następujące działania niepożądane: nagłe zwiększenie ciśnienia tętniczego (czasami prowadzące do krwotoku mózgowego), nieregularne bicie serca lub zawał mięśnia sercowego oraz zmniejszenie ukrwienia skóry, błon śluzowych i nerek.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301

Faks: + 48 22 49 21 309

5. JAK PRZECHOWYWAĆ LEK ANAPEN Junior

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i wstrzykiwaczu automatycznym. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Nie stosować tego leku, jeżeli widać, że roztwór jest mętny, zabarwiony lub zawiera cząsteczki. Patrz punkt „Instrukcje dotyczące stosowania” w celu zapoznania się z wytycznymi dotyczącymi stosowania leku.

Wstrzykiwacz automatyczny przechowywać w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Anapen Junior

- Substancją czynną leku jest adrenalina (epinefryna) w ilości 150 mikrogramów na 0,3 ml.
- Pozostałe składniki leku to: sodu pirosiarczyn (E223), sodu chlorek, kwas solny, woda do wstrzykiwań.

Jak wygląda lek Anapen Junior i co zawiera opakowanie

Lek Anapen Junior składa się z ampułko-strzykawki z adrenaliną w postaci roztworu do wstrzykiwań, zawartej we wstrzykiwaczu automatycznym. Lek jest dostępny w dwóch dawkach: Anapen 300 mikrogramów/0,3 ml roztwór do wstrzykiwań oraz Anapen Junior 150 mikrogramów/0,3 ml roztwór do wstrzykiwań.

Opakowanie zawiera 1 lub 2 ampułko-strzykawki. Nie wszystkie rodzaje opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Odkryta długość igły: 10 mm ± 1,5 mm.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Podmiot odpowiedzialny:

Lincoln Medical Limited, Unit B Stanley Court, Glenmore Business Park, Telford Road, Salisbury, SP2 7GH Wielka Brytania

Wytwórca:
Owen Mumford Limited
Primsdown Industrial Estate, Worcester Road, Chipping Norton, Oxfordshire OX7 5XP
Wielka Brytania

Produkt leczniczy został dopuszczony do obrotu w państwach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego pod następującymi nazwami:

Anapen Junior: Austria, Cypr, Czechy, Dania, Francja, Niemcy, Grecja, Węgry, Islandia, Irlandia, Luksemburg, Malta, Polska, Portugalia, Rumunia, Szwecja, Holandia

Anapen (junior): Norwegia

Anapen: Estonia, Finlandia, Łotwa, Litwa, Luksemburg, Hiszpania

Chenpen: Belgia Włochy

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 03/2017

Anapen jest zarejestrowanym znakiem towarowym.