

INFORMATION TIL BRUGEREN: INDLÆGSSEDDEL

Mirtazapin Krka 15 mg, 30 mg, 45 mg filmovertrukne tabletter

mirtazapin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Mirtazapin Krka til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den senest reviderede indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Mirtazapin Krka
3. Sådan skal du tage Mirtazapin Krka
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Mirtazapin Krka tilhører gruppen af medicin, der kaldes **antidepressiva**. Mirtazapin Krka anvendes til behandling af depression.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE MIRTAZAPIN KRKA

Tag ikke Mirtazapin Krka:

- hvis du er **allergisk** (overfølsom) over for mirtazapin eller et af de øvrige indholdsstoffer. Hvis det er tilfældet, skal du kontakte lægen så hurtigt som muligt inden du indtager Mirtazapin Krka.
- hvis du tager eller for nyligt (inden for de sidste to uger) har taget medicin, der kaldes monoaminoxidase (MAO)-hæmmere.

Vær ekstra forsigtig med at tage Mirtazapin Krka

Anvendelse til børn og unge under 18 år

Mirtazapin Krka bør normalt ikke anvendes til børn og unge under 18 år da virkning ikke kunne påvises. Desuden gøres opmærksom på, at patienter under 18 år har øget risiko for bivirkninger som f.eks. selvmordsforsøg, selvmordstanker og fjendtlighed (fortrinsvis aggression, trodsig adfærd og vrede), når de behandles med denne type medicin. Trods dette kan din læge ordinere Mirtazapin Krka til patienter under 18 år, hvis han/hun beslutter, at det er i deres bedste interesse. Hvis din læge har ordineret Mirtazapin Krka til en patient under 18 år, og du ønsker at drøfte dette, skal du henvende dig til lægen. Hvis patienter under 18 år indtager Mirtazapin Krka, og hvis nogle af de ovennævnte symptomer opstår eller forværres, skal lægen kontaktes. Derudover foreligger der ikke langtidsdata om sikkerhed for Mirtazapin Krka med hensyn til vækst, modning og erkendelses- og adfærdsmæssig udvikling i denne aldersgruppe. Derudover er der hos denne aldersgruppe oftere set en betydelig vægtøgning efter behandling med mirtazapin sammenlignet med voksne.

Selvordstanker og forværring af din depression

Hvis du er deprimeret, kan du af og til tænke på at skade dig selv eller begå selvmord. Disse tanker kan blive værre, lige når du begynder at tage antidepressiva, fordi det tager tid, før denne form for medicin begynder at virke. Der går normalt ca. to uger, men det kan også være længere.

Det er mere sandsynligt, at du tænker sådan:

- hvis du tidligere har haft selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på dig selv,
- hvis du er ung. Oplysninger fra kliniske forsøg har vist en større risiko for selvmordsadfærd hos voksne under 25 år med psykiske lidelser, og som blev behandlet med antidepressiv medicin.

→ Hvis du på et eller andet tidspunkt tænker på at skade dig selv eller begå selvmord, skal du straks kontakte lægen eller tage på hospitalet.

Det kan være en hjælp at fortælle et familiemedlem eller en nær ven, at du er deprimeret, og bede vedkommende læse denne indlægsseddel. Du kan også bede vedkommende om at fortælle dig det, hvis han eller hun synes, at din depression bliver værre, eller hvis han eller hun er bekymret for ændringer i din adfærd.

Vær ekstra forsigtig med at tage Mirtazapin Krka

- hvis du har eller har haft en af følgende tilstande.
→ Fortæl lægen om disse tilstande, inden du tager Mirtazapin Krka, hvis ikke du allerede har gjort det.
- **kramper** (epilepsi). Hvis du begynder at få anfald eller dine anfald bliver hyppigere, skal du stoppe behandlingen med Mirtazapin Krka og straks kontakte lægen.
- **leversygdomme**, inklusive gulsot. Hvis der opstår gulsot, skal du stoppe behandlingen med Mirtazapin Krka og straks kontakte lægen.
- **nyresygdomme**.
- **hjertesygdomme** eller **for lavt blodtryk**.
- **skizofreni**. Hvis psykotiske symptomer, som f.eks. paranoide tanker, forekommer hyppigere eller bliver voldsommere skal du straks kontakte lægen.
- **manisk depression** (perioder skiftende mellem opstemthed/overaktivitet og nedsat sindsstemning). Hvis du begynder at føle dig opstemt eller ophidset, skal du stoppe behandlingen med Mirtazapin Krka og straks kontakte lægen.
- **sukkersyge** (det kan blive nødvendigt at justere doseringen af insulin eller af anden medicin til sukkersyge).
- **øjensygdomme**, såsom forhøjet tryk i øjet (grøn stær).
- **vandladningsbesvær**, som kan skyldes forstørret blærehalskirtel.
- hvis du udvikler tegn på infektioner såsom uforklarlig høj feber, ondt i halsen og sår i munden.
→ Stop behandlingen med Mirtazapin Krka og kontakt straks lægen for at få taget en blodprøve. I sjældne tilfælde kan disse symptomer være tegn på forstyrrelser i produktionen af blodlegemer i knoglemarven. Symptomerne, der er sjældne, forekommer oftest efter 4-6 ugers behandling.
- hvis du er ældre. Du kan være mere følsom overfor bivirkninger af antidepressiv medicin.

Brug af anden medicin

Fortæl lægen eller apoteket, hvis du bruger (eller planlægger at bruge) en af nedenfor nævnte typer medicin.

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tag ikke Mirtazapin Krka samtidig med:

- **monoaminoxidase-hæmmere** (MAO-hæmmere). Du må heller ikke tage Mirtazapin Krka. i to uger efter, at du er stoppet med at tage MAO-hæmmere. Hvis du holder op med at tage Mirtazapin Krka., må du heller ikke tage MAO-hæmmere i de første to uger herefter.

Eksempler på MAO-hæmmere er moclobemid, tranylcypromin (begge er antidepressiva) og selegilin (anvendes ved Parkinsons sygdom).

Du skal være forsigtig med at tage Mirtazapin Krka samtidig med:

- **antidepressiva som serotoninoptagshæmmere (SSRI'ere), venlafaxin og L-tryptophan eller triptaner** (til behandling af migræne), **tramadol** (smertestillende), **linezolid** (mod infektion), **lithium** (til behandling af nogle psykiatriske tilstande) **og perikum-produkter** (et naturlægemiddel mod depression). Mirtazapin Krka alene eller kombinationen af Mirtazapin Krka med disse mediciner kan i meget sjældne tilfælde føre til den tilstand, som kaldes serotonergt syndrom. Nogle af symptomerne på syndromet er: uforklarlig feber, sveden, hjertebanken, diarré, (ukontrollerede) muskelsammentrækninger, rysten, overaktive reflekser, rastløshed, humørsvingninger og bevidstløshed. Hvis du oplever en kombination af disse symptomer, skal du straks kontakte lægen.
- **den antidepressive medicin nefazodon**. Det kan øge mængden af Mirtazapin Krka i dit blod. Fortæl lægen, hvis du bruger denne medicin. Det kan være nødvendigt at nedsætte dosis af Mirtazapin Krka, og øge dosis igen, når behandlingen med nefazodon stoppes.
- **medicin mod angst eller søvnløshed** såsom benzodiazepiner
medicin mod skizofreni såsom olanzapin
medicin mod allergier såsom cetirizin
medicin mod voldsomme smerter såsom morfin.
Mirtazapin Krka kan i kombination med disse typer medicin øge den sløvende virkning af disse.
- **medicin mod infektioner**, medicin mod bakterieinfektioner (såsom erytromycin), medicin mod svampeinfektioner (såsom ketoconazol) og medicin mod HIV/AIDS (såsom HIV proteasehæmmere).
medicin mod mavesår (f.eks. cimetidin)
Disse typer medicin kan i kombination med Mirtazapin Krka øge mængden af Mirtazapin Krka i dit blod. Fortæl lægen, hvis du bruger en af disse typer medicin. Det kan være nødvendigt at nedsætte dosis af Mirtazapin Krka, og øge dosis igen, når behandlingen med disse typer medicin stoppes.
- **medicin mod epilepsi** såsom carbamazepin og phenytoin, og
medicin mod tuberkulose, såsom rifampicin.
Disse typer medicin kan i kombination med Mirtazapin Krka nedsætte mængden af Mirtazapin Krka i dit blod. Fortæl lægen, hvis du bruger en af disse typer medicin. Det kan være nødvendigt at øge dosis af Mirtazapin Krka, og nedsætte dosis igen, når behandlingen med disse typer medicin stoppes.
- **blodfortyndende medicin** såsom warfarin.
Mirtazapin Krka kan øge virkningen af warfarin i blodet. Fortæl det til lægen, hvis du bruger denne medicin. Hvis denne kombination anvendes, tilrådes det, at lægen omhyggeligt kontrollerer dit blod.

Brug af Mirtazapin Krka sammen med mad og drikkevarer

Du kan blive søvngig, hvis du drikker alkohol, samtidig med at du bruger Mirtazapin Krka.

Det frarådes derfor, at du drikker alkohol.

Du kan tage Mirtazapin Krka sammen med mad eller drikke.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, inden du tager nogen form for medicin.

Begrænset viden med Mirtazapin Krka givet til gravide kvinder tyder ikke en øget risiko. Alligevel skal der udvises forsigtighed ved brug under graviditet.

Hvis du tager Mirtazapin Krka og bliver gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du kontakte lægen for at høre, om du fortsat kan tage Mirtazapin Krka. Hvis du bruger Mirtazapin Krka indtil eller til kort før fødslen, skal dit nyfødte barn undersøges for eventuelle bivirkninger.

Fortæl din jordemoder og/eller læge at du tager Mirtazapin Krka. Når lignende medicin (SSRI) tages under graviditeten, kan det forhøje risikoen for en alvorlig tilstand med forhøjet tryk i lungekredsløbet

hos den nyfødte (kaldet Persisterende Pulmonal Hypertension hos den Nyfødte (PPHN)). Dette medfører, at barnet bliver blåligt og trækker vejret hurtigere. Disse symptomer starter normalt indenfor 24 timer efter fødslen. Hvis dette sker for dit barn, så kontakt straks din jordemoder eller læge.

Spørg lægen om hvorvidt du kan amme under behandlingen med Mirtazapin Krka.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Mirtazapin Krka kan påvirke din koncentration og opmærksomhed. Vær sikker på at disse evner ikke er påvirkede, inden du færdes i trafikken eller arbejder med maskiner.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Mirtazapin Krka:

Mirtazapin Krka indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE MIRTAZAPIN KRKA

Tag altid Mirtazapin Krka nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Hvor meget Mirtazapin Krka skal du tage

Den almindelige begyndelsesdosis er 15 eller 30 mg dagligt. Din læge kan råde dig til at forhøje din dosis (mellem 15 og 45 mg dagligt) efter nogle få dage, for at du opnår den dosis, der er bedst for dig.

Dosis er normalt den samme for alle aldersgrupper. Lægen kan dog tilpasse dosis hos ældre patienter, samt hos patienter med nyre- eller leversygdomme.

Hvornår skal Mirtazapin Krka indtages

→ Indtag Mirtazapin Krka på samme tidspunkt hver dag.

Det er bedst at indtage Mirtazapin Krka som en enkelt dosis før sengetid. Lægen kan dog anbefale, at Mirtazapin Krka tages som to doser – én om morgenen og én om aftenen før sengetid. Den største dosis bør tages, inden du går i seng.

Tabletterne skal sluges. Tag tabletten uden at tygge på den, sammen med vand eller juice.

Hvornår kan du forvente en forbedring

Normalt begynder Mirtazapin Krka at virke efter en til to uger, og efter 2 til 4 uger kan du mærke en forbedring.

Det er vigtigt, at du taler med din læge om virkningen af Mirtazapin Krka i de første par uger af behandlingen:

→ Kontakt lægen 2 til 4 uger efter, du har startet med at tage Mirtazapin Krka, og fortæl hvilken virkning medicinen har haft.

Hvis du stadig ikke føler en forbedring, kan lægen forhøje dosis. Efter yderligere 2 til 4 uger kontaktes lægen igen.

Normalt skal du tage Mirtazapin Krka indtil depressionssymptomerne har været forsvundet i 4 til 6 måneder.

Hvis du har taget for mange Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Mirtazapin Krka end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tag pakningen med.

De mest almindelige symptomer på en overdosering med Mirtazapin Krka (uden anden medicin og alkohol) er **søvnighed, desorientering og hjertebanken**.

Hvis du har glemt at tage Mirtazapin Krka:

Hvis du skal tage din dosis **én gang dagligt**

- Hvis du har glemt at tage din Mirtazapin Krka-dosis, må du ikke tage den glemte dosis. Spring den over. Tag den næste dosis til normal tid.

Hvis du skal tage din dosis **to gange dagligt**

- Hvis du har glemt din morgendosis, skal du tage den sammen med din aftendosis.
- Hvis du har glemt din aftendosis, skal du ikke tage den sammen med din dosis næste morgen, spring den over og fortsæt behandlingen med din normale morgen- og aftendosis.
- Hvis du har glemt begge doser, skal du ikke forsøge at erstatte de glemte doser. Spring begge doser over og fortsæt behandlingen med din normale morgen- og aftendosis.

Hvis du holder op med at tage Mirtazapin Krka

→ Behandlingen med Mirtazapin Krka må kun stoppes efter aftale med din læge.

Hvis du stopper behandlingen for tidligt, kan din depression vende tilbage. Kontakt lægen, når du har fået det bedre. Lægen vil afgøre, hvornår behandlingen kan stoppes. Du må ikke pludselig stoppe behandlingen med Mirtazapin Krka, også selv om din depression er blevet bedre.

Hvis du pludselig stopper behandling med Mirtazapin Krka kan du komme til at føle dig utilpas, svimmel, ophidset eller ængstelig og få hovedpine. Disse symptomer kan undgås ved at nedtrappe dosis gradvist. Lægen vil fortælle dig, hvordan du nedtrapper dosis gradvist.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Mirtazapin Krka kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Nogle bivirkninger forekommer hyppigere end andre. De mulige bivirkninger af Mirtazapin Krka er nævnt nedenfor og kan opdeles i:

- **Meget almindelig:** forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter
- **Almindelig:** forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter
- **Ikke almindelig:** forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter
- **Sjælden:** forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter
- **Meget sjælden:** forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter
- **Ikke kendt:** kan ikke bestemmes ud fra forhåndenværende data.

Meget almindelige:

- øget appetit og vægtøgning
- træthed eller søvnighed
- hovedpine
- mundtørhed

Almindelige:

- døsighed
- svimmelhed
- skælven eller rysten
- kvalme
- diarré
- opkastning
- hududslæt (eksanthen)
- smerter i led (arthralgi) eller muskler (myalgi)
- rygsmerter
- svimmelhed eller besvimelse, når man rejser sig hurtigt op (ortostatisk hypotension)
- væskeophobning (ødem) (typisk i ankler og fødder)
- træthed
- livagtige drømme
- forvirring

- ængstelse
- søvnproblemer

Hos børn under 18 år blev følgende bivirkninger set mere almindeligt i kliniske undersøgelser: betydelig vægtøgning, nældefeber og øget indhold af triglycerider i blodet.

Ikke almindelige:

- følelse af opstemthed (mani)
→ Stop behandlingen med Mirtazapin Krka og kontakt straks lægen.
- unormal fornemmelse i huden, som brænden, stikken, kilden og prikken
- uro i benene
- besvimelse (synkope)
- fornemmelse af følelsesløshed i munden (oral hypoæsthesi)
- lavt blodtryk
- mareridt
- følelse af ophidsethed
- hallucinationer
- uro i kroppen

Sjældne:

- gulfarvning af øjne eller hud. Dette kan være tegn på forstyrrelser af leverfunktionen (gulsot).
→ Stop behandlingen med Mirtazapin Krka og kontakt straks lægen.
- muskeltræknings eller -kramper (myoklonus)
- aggressiv adfærd

Ikke kendt:

- tegn på infektion såsom pludselig, uforklarlig høj feber, ondt i halsen eller sår i munden (agranulocytose)
→ Stop behandlingen med Mirtazapin Krka og kontakt straks lægen for at få taget en blodprøve. I sjældne tilfælde kan Mirtazapin Krka give forstyrrelser i produktionen af blodlegemer (knoglemarvsdepression). Hos nogle personer vil kroppens modstandskraft overfor infektioner nedsættes, da Mirtazapin Krka kan medføre nedsættelse i antallet af hvide blodlegemer (granulocytopeni). I sjældne tilfælde kan Mirtazapin Krka også bevirke en mangel på røde og hvide blodlegemer, såvel som blodplader (aplastisk anæmi), blodplademangel (trombocytopeni) eller et øget antal hvide blodlegemer (eosinophili).
- epileptiske anfald (kramper)
→ Stop behandlingen med Mirtazapin Krka og kontakt straks lægen.
- en kombination af symptomer som uforklarlig feber, sveden, hjertebanken, diarre, (ukontrollerede) muskelsammentræknings, rysten, overaktive reflekser, rastløshed, humørsvingninger og bevidstløshed. I meget sjældne tilfælde kan dette være tegn på serotoninergt syndrom.
→ Stop behandlingen med Mirtazapin Krka og kontakt straks lægen.
- tanker om at gøre skade på dig selv eller selvmordstanker
→ Kontakt straks lægen, eller tag på hospitalet.
- unormal fornemmelse i munden (oral paræstesi)
- sløret tale
- væskeophobning i munden (mundødem)
- øget spytflod
- kvalme, utilpashed, muskelsvaghed og -kramper, forvirring, koma pga. for lavt natrium i blodet (hyponatriæmi)
- uhensigtsmæssig produktion af antidiuretisk hormon
- søvngænger
- alvorlige hudreaktioner (Steven-Johnson syndrom, bulløs dermatitis, erythema multiforme, toksisk epidermal nekrolyse).

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn

Brug ikke Mirtazapin Krka efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen (EXP) er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Mirtazapin Krka 15 mg, 30 mg og 45 mg, filmovertrukne tabletter indeholder:

- Det aktive stof er mirtazapin. Én tablet indeholder 15 mg, 30 mg eller 45 mg mirtazapin (som hemihydrat).
- De øvrige indholdsstoffer i Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 15 mg er lactosemonohydrat, cellulose, natriumstivelsesglycolat, prægelatineret majsstivelse, kolloid vandfri silica, magnesiumstearat i tabletkernen og hypromellose, titandioxid (E171), talcum, macrogol 6000, gul jernoxid (E172) i filmovertrækket.
- De øvrige indholdsstoffer i Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 30 mg er lactosemonohydrat, cellulose, natriumstivelsesglycolat, prægelatineret majsstivelse, kolloid vandfri silica, magnesiumstearat i tabletkernen og hypromellose, titandioxid (E171), talcum og macrogol 6000, gul jernoxid (E172), rød jernoxid (E172) i filmovertrækket.
- De øvrige indholdsstoffer i Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 45 mg er lactosemonohydrat, cellulose, natriumstivelsesglycolat, prægelatineret majsstivelse, kolloid vandfri silica, magnesiumstearat i tabletkernen og hypromellose, titandioxid (E171), talcum, macrogol 6000 i filmovertrækket..

Udseende og pakningstørrelse

Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 15 mg er gulbrune, ovale, let hvælvede filmovertrukne tabletter med delekærv på den ene side.

Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 30 mg er orangebrune, ovale, hvælvede filmovertrukne tabletter med delekærv på den ene side.

Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 45 mg er hvide, ovale, hvælvede filmovertrukne tabletter.

Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 15 mg fås i æsker med 6, 10, 14, 20, 28, 30, 48, 50, 56, 60, 70, 90, 100, 200, 250, 300, 500 og 100x1 tabletter i blisterkort og 300 tabletter i HDPE- plast tabletbeholder.

Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 30 mg fås i æsker med 10, 14, 18, 20, 28, 30, 48, 50, 56, 60, 70, 90, 96, 100, 200, 250, 300, 500 og 100x1 tabletter i blisterkort og 250 og 500 tabletter i HDPE-plast tabletbholder.

Mirtazapin Krka filmovertrukne tabletter 45 mg fås i æsker med 10, 14, 18, 20, 28, 30, 48, 50, 56, 60, 70, 90, 96, 100, 200, 250, 300, 500 og 100x1 tabletter i blisterkort og 250 tabletter i HDPE-plast tabletbholder.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

KRKA Sverige AB, Göta Ark 175, 118 72 Stockholm, Sverige

Fremstiller

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Danmark, Finland, Sverige:	Mirtazapin Krka
Estland, Slovakiet, Tjekkiet:	Mirzaten
Polen:	Mirzaten 30 mg/45 mg
Grækenland:	Azapin
Italien:	Mirtazapina Krka
Tyskland:	Mirtazapin Abz
Østrig:	Mirtazapin Alternova

Denne indlægsseddel blev sidst revideret: 02/2014