

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

Ezetimibe/Mylan 10 mg Δισκία

εξετιμίμπη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα σημεία της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Ezetimibe/Mylan και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού πάρετε το Ezetimibe/Mylan
3. Πώς να πάρετε το Ezetimibe/Mylan
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσεται το Ezetimibe/Mylan
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Ezetimibe/Mylan και ποια είναι η χρήση του

Το Ezetimibe/Mylan περιέχει τη δραστική ουσία εξετιμίμπη. Το Ezetimibe/Mylan είναι ένα φάρμακο που χρησιμοποιείται για τη μείωση των αυξημένων επιπέδων της χοληστερόλης. Το Ezetimibe/Mylan ελαττώνει τα επίπεδα της ολικής χοληστερόλης, της «κακής» χοληστερόλης (LDL χοληστερόλη) και των λιπιδίων στο αίμα που ονομάζονται τριγλυκερίδια. Το Ezetimibe/Mylan αυξάνει τα επίπεδα της «καλής» χοληστερόλης (HDL χοληστερόλη).

Η LDL χοληστερόλη λέγεται συχνά «κακή» χοληστερόλη επειδή μπορεί να συσσωρευτεί στα τοιχώματα των αρτηριών σας και να δημιουργήσει πλάκα. Η συσσώρευση της εν λόγω πλάκας μπορεί να καταλήξει σε στένωση των αρτηριών. Η στένωση αυτή ενδέχεται να δυσχεράνει ή να παρεμποδίσει τη ροή του αίματος προς τα ζωτικά όργανα όπως η καρδιά και ο εγκέφαλος. Η παρεμπόδιση της ροής του αίματος μπορεί να οδηγήσει σε καρδιακή προσβολή ή σε εγκεφαλικό επεισόδιο.

Η HDL χοληστερόλη λέγεται συχνά «καλή» χοληστερόλη επειδή βοηθάει εμποδίζοντας τη συσσώρευση της κακής χοληστερόλης στις αρτηρίες και προφυλάσσοντας από την καρδιοπάθεια.

Τα τριγλυκερίδια είναι μια άλλη μορφή λιπιδίων που υπάρχουν στο αίμα σας, τα οποία μπορεί να αυξήσουν τον κίνδυνο καρδιοπάθειας.

Το Ezetimibe/Mylan ενεργεί μειώνοντας την απορρόφηση της χοληστερόλης από το γαστρεντερικό σύστημα. Το Ezetimibe/Mylan δεν σας βοηθά στην απώλεια βάρους.

Το Ezetimibe/Mylan έχει προσθετικό αποτέλεσμα στην επίδραση μείωσης της χοληστερόλης των στατινών, οι οποίες είναι μία ομάδα φαρμάκων που μειώνουν τη χοληστερόλη, που συνθέτει ο οργανισμός από μόνος του.

Το Ezetimibe/Mylan χρησιμοποιείται σε ασθενείς που δεν μπορούν να ελέγξουν τα επίπεδα της χοληστερόλης μόνο με διαίτα μείωσης της χοληστερόλης. Θα πρέπει να παραμείνετε σε διαίτα μείωσης της χοληστερόλης όταν λαμβάνετε αυτό το φάρμακο.

Το Ezetimibe/Mylan χρησιμοποιείται σαν συμπληρωματική θεραπεία στη διαίτα μείωσης της χοληστερόλης εάν έχετε:

- αυξημένο επίπεδο χοληστερόλης στο αίμα σας (πρωτοπαθής υπερχοληστερολαιμία [ετερόζυγος οικογενής και μη οικογενής])
 - μαζί με μία στατίνη, εάν τα επίπεδα της χοληστερόλης δεν ελέγχονται καλά μόνο με μία στατίνη
 - ως μονοθεραπεία, εάν η θεραπεία με στατίνη δεν είναι κατάλληλη ή δεν είναι ανεκτή
- κληρονομική νόσο (ομόζυγος οικογενής υπερχοληστερολαιμία) η οποία αυξάνει τα επίπεδα της χοληστερόλης στο αίμα σας. Μπορεί επίσης να σας συνταγογραφηθεί μία στατίνη και μπορεί επίσης να λάβετε και άλλες θεραπείες.

~~• κληρονομική νόσο (ομόζυγος σιτοστερολαιμία, γνωστή ως φυτοστερολαιμία) η οποία αυξάνει τα επίπεδα φυτικών στερολών στο αίμα σας.~~

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν να πάρετε το Ezetimibe/Mylan

Εάν χρησιμοποιείτε το Ezetimibe/Mylan μαζί με μία στατίνη, παρακαλείσθε να διαβάσετε το φύλλο οδηγιών χρήσης του συγκεκριμένου φαρμάκου.

Μην πάρετε το Ezetimibe/Mylan:

- σε περίπτωση αλλεργίας στην εξετιμίμπη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).

Μην πάρετε το Ezetimibe/Mylan μαζί με μία στατίνη:

- εάν έχετε ενεργά ηπατικά προβλήματα
- εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στο γιατρό ή το φαρμακοποιό σας προτού πάρετε το Ezetimibe/Mylan.

Ενημερώστε το γιατρό σας για οποιαδήποτε ιατρικά προβλήματα έχετε συμπεριλαμβανομένων των αλλεργιών.

Ο γιατρός σας πρέπει να σας κάνει εξετάσεις αίματος πριν πάρετε το Ezetimibe/Mylan με μία στατίνη. Αυτό είναι ένας έλεγχος για το πόσο καλά λειτουργεί το ήπαρ σας.

Ο γιατρός σας μπορεί επίσης να θέλει να σας υποβάλλει σε εξετάσεις αίματος για να ελέγξει το πόσο καλά λειτουργεί το ήπαρ σας μετά τη λήψη του Ezetimibe/Mylan με μία στατίνη.

Εάν έχετε μέτρια ή σοβαρά ηπατικά προβλήματα, το Ezetimibe/Mylan δεν συνιστάται.

Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της συγχορήγησης της εξετιμίμπης με ορισμένα φάρμακα που μειώνουν τη χοληστερόλη, τις φιβράτες, δεν έχουν τεκμηριωθεί.

Επικοινωνήστε με το γιατρό σας εάν παρουσιασθεί ανεξήγητος μυϊκός πόνος, ευαισθησία ή αδυναμία ενώ λαμβάνετε αυτά τα δισκία, ιδιαίτερα εάν συνοδεύονται από πυρετό.

Παιδιά

Το Ezetimibe/Mylan δε συνιστάται σε παιδιά κάτω των 10 ετών.

Άλλα φάρμακα και Ezetimibe/Mylan

Ενημερώστε το γιατρό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα συμπεριλαμβανομένων αυτών που λαμβάνονται χωρίς συνταγή. Ιδιαίτερα, ενημερώστε το γιατρό σας εάν λαμβάνετε οποιοδήποτε από τα ακόλουθα:

- κυκλοσπορίνη (φάρμακο που συνήθως χρησιμοποιείται σε ασθενείς με μεταμόσχευση οργάνων)

- φάρμακα για την πρόληψη των θρόμβων του αίματος, όπως βαρφαρίνη, φαινπροκουμόνη, ασενοκουμαρόλη ή φλουϊνδιόνη (αντιπηκτικά).
- χολεστυραμίνη (φάρμακο για τη μείωση της χοληστερόλης), διότι επηρεάζει τον τρόπο δράσης του Ezetimibe/Mylan.
- φιβράτες (φάρμακα για τη μείωση της χοληστερόλης).

Κύηση και θηλασμός

Μην παίρνετε Ezetimibe/Mylan με μία στατίνη εάν είστε έγκυος, προσπαθείτε να μείνετε έγκυος ή υποψιάζεσθε ότι είστε έγκυος. Εάν μείνετε έγκυος ενώ λαμβάνετε Ezetimibe/Mylan με μία στατίνη, σταματήστε αμέσως να λαμβάνετε και τα δύο φάρμακα και επικοινωνήστε με το γιατρό σας.

Δεν υπάρχει εμπειρία από την χρήση του Ezetimibe/Mylan χωρίς στατίνη κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης.

Μην παίρνετε Ezetimibe/Mylan με μία στατίνη εάν θηλάζετε, επειδή δεν είναι γνωστό εάν τα φάρμακα εκκρίνονται στο μητρικό γάλα. Το Ezetimibe/Mylan χωρίς στατίνη δεν πρέπει να χρησιμοποιείται, εάν θηλάζετε.

Εάν είσθε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είσθε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας προτού πάρετε αυτό το φάρμακο.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών

Το Ezetimibe/Mylan δεν αναμένεται να επηρεάσει την ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανών. Ωστόσο, πρέπει να ληφθεί υπόψη ότι ορισμένα άτομα μπορεί να εμφανίσουν ζάλη με τη λήψη του Ezetimibe/Mylan. Εάν συμβεί αυτό δεν πρέπει να οδηγείτε ή να χειρίζεστε μηχανές.

Το Ezetimibe/Mylan περιέχει λακτόζη μονοϋδρική

Εάν σας ενημερώσει ο γιατρός σας ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, επικοινωνήστε με το γιατρό σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

3. Πώς να πάρετε το Ezetimibe/Mylan

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Συνεχίστε να λαμβάνετε τα άλλα φάρμακά σας που μειώνουν τη χοληστερόλη εκτός και αν σας πει ο γιατρός σας να τα σταματήσετε. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Προτού πάρετε Ezetimibe/Mylan, πρέπει να είστε σε κατάλληλη διατροφική αγωγή για τη μείωση της χοληστερόλης. Πρέπει να συνεχίσετε αυτή τη δίαιτα μείωσης της χοληστερόλης ενώ λαμβάνετε Ezetimibe/Mylan.

Ενήλικες και έφηβοι (ηλικίας 10 έως 17 ετών)

Η συνιστώμενη δόση είναι ένα δισκίο Ezetimibe/Mylan 10 mg μία φορά ημερησίως από το στόμα.

Εάν ο γιατρός σας έχει συνταγογραφήσει το Ezetimibe/Mylan με μία στατίνη και τα δύο φάρμακα μπορούν να ληφθούν ταυτόχρονα. Σ' αυτή την περίπτωση, παρακαλείσθε να διαβάσετε τις δοσολογικές οδηγίες στο φύλλο οδηγιών χρήσης του συγκεκριμένου φαρμάκου.

Εάν ο γιατρός σας έχει συνταγογραφήσει το Ezetimibe/Mylan με χολεστυραμίνη ή οποιοδήποτε άλλο σκεύασμα που δεσμεύει το χολικό οξύ (φάρμακα που μειώνουν την χοληστερόλη), πρέπει να πάρετε Ezetimibe/Mylan τουλάχιστον 2 ώρες πριν ή 4 ώρες μετά τη λήψη του σκευάσματος που δεσμεύει το χολικό οξύ.

Τρόπος Χορήγησης

- Λάβετε το Ezetimibe/Mylan οποιαδήποτε στιγμή της ημέρας.
- Μπορείτε να το πάρετε με ή χωρίς τροφή.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Ezetimibe/Mylan από την κανονική

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Ezetimibe/Mylan από τη συνιστώμενη, επικοινωνήστε με το γιατρό σας.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Ezetimibe/Mylan

Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε μία δόση που ξεχάσατε, απλώς να πάρετε την κανονική σας δόση του Ezetimibe/Mylan την κανονική σας ώρα την επόμενη ημέρα.

Εάν σταματήσετε να παίρνετε το Ezetimibe/Mylan

Απευθυνθείτε στο γιατρό σας προτού σταματήσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Πρέπει αμέσως να ενημερώσετε το γιατρό σας ή να μεταβείτε στο πλησιέστερο νοσοκομειακό τμήμα επειγόντων περιστατικών εάν εμφανίσετε οποιαδήποτε από τις παρακάτω σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες. Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες είναι μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί από τα διαθέσιμα δεδομένα), ωστόσο μπορεί να χρειαστείτε ιατρική βοήθεια:

- ανεξήγητος μυϊκός πόνος, ευαισθησία ή αδυναμία. Αυτό συμβαίνει διότι σε σπάνιες περιπτώσεις, τα μυϊκά προβλήματα, συμπεριλαμβανομένης της μυϊκής αποδόμησης που οδηγεί σε νεφρική βλάβη, μπορεί να είναι σοβαρά και να αποβούν δυνητικά απειλητικά για τη ζωή.
- αλλεργικές αντιδράσεις, συμπεριλαμβανομένου οιδήματος του προσώπου, των χειλέων, της γλώσσας και / ή του λαιμού, που μπορεί να προκαλέσουν δυσκολία στην αναπνοή ή την κατάποση (το οποίο απαιτεί άμεση θεραπεία).
- φλεγμονή του παγκρέατος συχνά συνοδευόμενη από έντονο κοιλιακό πόνο.
- χολόλιθοι ή φλεγμονή στη χοληδόχο κύστη (το οποίο μπορεί να προκαλέσει κοιλιακό πόνο, ναυτία ή έμετο)
- διογκωμένο εξάνθημα με ερυθρότητα, το οποίο μερικές φορές σχηματίζει βλάβες σε σχήμα στόχου
- φλεγμονή του ήπατος (η οποία μπορεί να προκαλέσει κόπωση, πυρετό, ναυτία ή έμετο, γενικό αίσθημα αδιαθεσίας, κιτρίνισμα του δέρματος και των ματιών, ανοιχτόχρωμα κόπρανα και σκουρόχρωμα ούρα).

Όταν χορηγείται ως μονοθεραπεία, έχουν αναφερθεί οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες:

Συχνές (μπορεί να προσβάλουν έως 1 στα 10 άτομα):

- κοιλιακός πόνος
- διάρροια
- αέρια (μετεωρισμός)
- αίσθημα κόπωσης

Όχι συχνές (μπορεί να προσβάλουν έως 1 στα 100 άτομα):

- αυξήσεις σε κάποια ένζυμα του ήπατος και των μυών που φαίνονται σε αιματολογική εξέταση
- βήχας
- δυσπεψία
- αίσθημα καύσου
- ναυτία
- αρθραλγία
- μυϊκοί σπασμοί

- αυχεναλγία
- μειωμένη όρεξη
- πόνος
- θωρακικός πόνος
- εξάψεις
- υψηλή αρτηριακή πίεση.

Επιπλέον, κατά τη συγχροήγηση με στατίνη, είναι πιθανές οι παρακάτω ανεπιθύμητες ενέργειες:

Συχνές (μπορεί να προσβάλουν έως 1 στα 10 άτομα):

- αυξήσεις σε κάποια ένζυμα του ήπατος που φαίνονται σε αιματολογική εξέταση
- πονοκέφαλος
- μυϊκός πόνος.

Όχι συχνές (μπορεί να προσβάλουν έως 1 στα 100 άτομα):

- αίσθημα μυρμηγκιάσματος
- ξηροστομία
- στομαχικός πόνος, ναυτία, έμετος με αίμα, αίμα στα κόπρανα, φαγούρα (κνησμός)
- εξάνθημα
- κνίδωση
- οσφυαλγία
- μυϊκή αδυναμία
- πόνος στα χέρια και στα πόδια
- ασυνήθιστη κόπωση ή αδυναμία
- οίδημα, ιδιαίτερα στα χέρια και στα πόδια.

Κατά τη συγχροήγηση ή όχι με στατίνη, είναι πιθανές οι παρακάτω ανεπιθύμητες ενέργειες:

Μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί από τα διαθέσιμα δεδομένα):

- ζάλη
- αλλεργικές αντιδράσεις συμπεριλαμβανομένων εξανθήματος και κνίδωσης
- δυσκοιλιότητα
- μείωση στις τιμές των κυττάρων του αίματος, που μπορεί να προκαλέσει σχηματισμό μολώπων/αιμορραγία (θρομβοπενία)
- αίσθηση μυρμηγκιάσματος
- κατάθλιψη
- ασυνήθιστη κόπωση ή αδυναμία
- λαχάνιασμα.

Κατά τη συγχροήγηση με φαινοφιβράτη είναι πιθανή η παρακάτω ανεπιθύμητη ενέργεια:

Συχνή (μπορεί να προσβάλει έως 1 στα 10 άτομα):

- κοιλιακός πόνος.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα. Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>.

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσεται το Ezetimibe/Mylan

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην κυψέλη (blister), στο χάρτινο κουτί ή στη φιάλη μετά το ΛΗΞΗ ή το EXP. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για το προϊόν αυτό.
Φιάλες: χρησιμοποιήσατε εντός 100 ημερών από το άνοιγμα.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Ezetimibe/Mylan

- Η δραστική ουσία είναι η εξετιμίμπη. Κάθε δισκίο περιέχει 10 mg εξετιμίμπης.
- Τα άλλα συστατικά είναι: λακτόζη μονοϋδρική (βλ. παράγραφο 2 «Το Ezetimibe/Mylan περιέχει λακτόζη μονοϋδρική»), νάτριο λαουρυλοθειικό (E487), καρμελλόζη νατριούχος διασταυρούμενη, υπρομελλόζη (E464), κροσποβιδόνη (Τύπου Β), κυτταρίνη μικροκρυσταλλική, μαγνήσιο στεατικό.

Εμφάνιση του Ezetimibe/Mylan και περιεχόμενο της συσκευασίας

Τα δισκία Ezetimibe/Mylan 10 mg είναι λευκά έως υπόλευκα, σε σχήμα καψακίου και με στρογγυλεμένα άκρα δισκία, τα οποία φέρουν ανάγλυφο το διακριτικό «M» στη μία όψη του δισκίου και «EE1» στην άλλη όψη του.

Τα δισκία Ezetimibe/Mylan 10 mg είναι διαθέσιμα σε συσκευασίες κυψέλης (blister) των 14, 28, 30, 56, 84, 90, 98 & 100 δισκίων, σε συσκευασίες διάτρητης κυψέλης μονάδας δόσης (unit dose blister) των 30 x 1, 50 x 1, 90 x 1 δισκίων και σε πλαστικές φιάλες των 14, 28, 56, 84, 100 δισκίων.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Δικαιούχος Προϊόντος: [Mylan S.A.S., 117 allée des Parcs, 69 800 Saint Priest, France](#)

Κάτοχος άδειας Κυκλοφορίας: [Generics Pharma Hellas ΕΠΕ, 577Α Vouliagmenis Avenue, GR 164 51, Argyroupoli, Athens, Ελλάδα](#)

Υπεύθυνος Απελευθέρωσης

[Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Ιρλανδία](#)

[Mylan Hungary Kft, H-2900 Komárom, Mylan utca 1, Ουγγαρία](#)

Δικαιούχος Προϊόντος: [Mylan S.A.S., 117 allée des Parcs, 69 800 Saint Priest, France](#)

Εταιρεία Υπεύθυνη για την κυκλοφορία στην ελληνική αγορά: [Generics Pharma Hellas ΕΠΕ, 577Α Vouliagmenis Avenue, GR 164 51, Argyroupoli, Athens, Ελλάδα](#)

Παραγωγός

[Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Ιρλανδία](#)

[Mylan Hungary Kft, H-2900 Komárom, Mylan utca 1, Ουγγαρία](#)

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγγραφεί στα Κράτη Μέλη του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) με τις ακόλουθες ονομασίες:

Βέλγιο

Ezetimibe Mylan 10 mg tabletten

Formatted: English (United States)

Formatted: English (United States)

Κύπρος	Ezetimibe Mylan 10mg Tablets
Τσεχική Δημοκρατία	Ezetimib Mylan 10 mg, tablety
Δανία	Ezetimibe Mylan
Φινλανδία	Ezetimibe Mylan
Γαλλία	EZETIMIBE MYLAN 10 mg, comprimé
Γερμανία	Ezetimib Mylan 10 mg Tabletten
Ελλάδα	Ezetimibe Mylan 10mg Tablets
Ιρλανδία	Ezetimibe 10 mg Tablets
Ιταλία	Ezetimibe Mylan
Λουξεμβούργο	Ezetimibe Mylan 10 mg comprimés
Πολωνία	Ezetimibe Mylan
Πορτογαλία	Ezetimiba Mylan
Δημοκρατία	
Σλοβακίας	Ezetimib Mylan 10 mg, tablety
Ισπανία	Ezetimiba MYLAN 10 mg comprimidos EFG
Σουηδία	Ezetimibe Mylan
Κάτω Χώρες	Ezetimibe Mylan 10 mg, tabletten
Ηνωμένο Βασίλειο	Ezetimibe 10 mg Tablets

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις <MM/EEEE> <μήνας EEEE> Ιανουάριος 2015

Formatted: Greek

Να συμπληρωθεί σε εθνικό επίπεδο.

Τρόπος Διάθεσης: Προϊόν που χορηγείται με ανανεώσιμη ιατρική συνταγή

Formatted: Font: Bold