

**Prospect: Informații pentru utilizator****Mirzaten 15 mg comprimate filmate****Mirzaten 30 mg comprimate filmate****Mirzaten 45 mg comprimate filmate**

Mirtazapină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Mirzaten și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Mirzaten
3. Cum să luați Mirzaten
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Mirzaten
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Mirzaten și pentru ce se utilizează**

Mirzaten face parte dintr-un grup de medicamente numite **antidepresive**.

Mirzaten este utilizat pentru tratamentul depresiei.

Efectele favorabile apar după 1-2 săptămâni de tratament. Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău după o perioadă de 2 până la 4 săptămâni, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră. Mai multe informații sunt disponibile în secțiunea "Când vă puteți aștepta să începeți să vă simțiți mai bine".

**2. Ce trebuie să știți înainte să luați Mirzaten****Nu luați Mirzaten**

- dacă sunteți alergic la mirtazapină sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6). În acest caz, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât de repede posibil înainte de a lua Mirzaten.
- dacă luați sau ați luat de curând (în ultimele două săptămâni) medicamente numite inhibitori de monoaminoxidază (IMAO).

**Atenționări și precauții**

Înainte să luați Mirzaten, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

**Copii și adolescenți**

Mirzaten nu trebuie utilizat în mod normal la copii și adolescenți cu vârstă sub 18 ani, deoarece nu a fost demonstrată eficacitatea și siguranța. De asemenea trebuie să știți că pacienții cu vârstă sub 18 ani au un risc crescut de a prezenta reacții adverse precum tendințe de sinucidere, gânduri de sinucidere și ostilitate (predominant agresiune, comportament opozitional și furie), atunci când folosesc această clasă de medicamente. În ciuda acestor lucruri, medicul dumneavoastră poate prescrie Mirzaten și pacienților cu vârstă sub 18 ani, pentru că decide că aceasta este cea mai bună opțiune pentru aceștia. Dacă medicul dumneavoastră a prescris Mirzaten pentru un pacient cu vârstă sub 18 ani și doriți să discutați acest lucru, vă rugăm să vă întoarceți la medicul dumneavoastră. Trebuie să vă informați medicul dacă oricare din simptomele enumerate mai sus au apărut sau s-au agravat atunci când pacienții cu vârstă sub 18 ani iau Mirzaten. De asemenea, siguranța pe termen lung în ceea ce privește creșterea, maturizarea și dezvoltarea cognitivă și comportamentală la această grupă de vârstă nu a fost încă demonstrată în cazul Mirzaten.

În plus, la această categorie de vârstă a fost observată creșterea semnificativă în greutate în cazul tratamentului cu mirtazapină, comparativ cu adulții.

### Gânduri de sinucidere și agravarea stării dvs. de depresie

Depresia de care suferiți vă poate provoca uneori idei de auto-vătămare sau sinucidere. Acestea se pot accentua la începerea tratamentului cu medicamente antidepresive, deoarece acțiunea tuturor acestor medicamente se produce în timp, de obicei în aproximativ două săptămâni și câteodată și mai mult. Sunteți mai înclinat spre astfel de idei:

- Dacă ați avut anterior gânduri de sinucidere sau auto-vătămare.
- Dacă sunteți de vârstă adulță Tânără. Informația rezultată din studiile clinice arată existența unui risc crescut de comportament suicid la adulții în vîrstă de mai puțin de 25 de ani, care suferă de o afecțiune psihică și au urmat un tratament cu un antidepresiv.

În cazul în care aveți gânduri de auto-vătămare sau sinucidere, indiferent de moment, contactați-vă imediat medicul sau adresați-vă fără întârziere unui spital.

**Poate fi util să vă adresați unei rude sau unui prieten apropiat**, căruia să-i spuneți că vă simțiți deprimat și pe care să-l rugați să citească acest prospect. În același timp, puteți rуга persoana respectivă să vă spună dacă nu consideră că starea dvs. de depresie sau anxietate s-a agravat sau dacă o îngrijorează vreo modificare apărută în comportamentul dvs.

De asemenea aveți grija deosebită cu Mirzaten

- dacă aveți sau ați avut vreodată una din următoarele afecțiuni.
    - Spuneți medicului dumneavoastră despre aceste afecțiuni înainte de a lua Mirzaten, dacă nu ați spus până acum.
      - **convulsii** (epilepsie). Dacă apar convulsiile sau convulsiile dumneavoastră apar mai frecvent, opriți administrarea de Mirzaten și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră;
      - **boli hepatice**, inclusiv icter. Dacă apare icterul, opriți administrarea de Mirzaten și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră;
      - **boli renale**;
      - **boli cardiace sau tensiune arterială scăzută**;
      - **schizofrenie**. Dacă simptomele psihotice, precum idei paranoice, devin mai frecvente sau mai severe, contactați-vă medicul imediat;
      - **psihoză maniaco-depresivă** (perioade alternative de exaltare/hiperactivitate și comportament depresiv). Dacă începeți să vă simțiți euforic sau surescitat, opriți administrarea de Mirzaten și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră ;
      - **diabet zaharat** (poate fi necesară ajustarea dozei de insulină sau altor medicamente antidiabetice);
      - **boli oculare**, precum creșterea presiunii intraoculare (glaucom);
      - **dificultăți de urinare**, ce pot fi provocate de o mărire a prostatei;
      - **anumite afecțiuni ale inimii**, care pot modifica frecvența bătailor inimii, un atac de cord recent, sau luați anumite medicamente care afectează ritmul inimii.
    - dacă apar semne de infecție precum febră ridicată inexplicabilă, dureri în gât, ulcerații la nivel bucal.
- Opriți administrarea de Mirzaten și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră pentru o analiză a sângeului. În cazuri rare aceste simptome pot fi semnul unor tulburări ale producției

de celule sanguine în măduva osoasă. Deși sunt rare, aceste simptome apar în general după 4-6 săptămâni de tratament.

- dacă sunteți o persoană în vîrstă. Puteți fi mai sensibil la reacțiile adverse ale antidepresivelor.

### **Mirzaten împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

De asemenea vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Nu luați Mirzaten împreună cu:

- **inhibitori de monoaminoxidază** (inhibitori MAO). De asemenea nu luați Mirzaten timp de două săptămâni de la încetarea tratamentului cu inhibitori MAO. La fel, dacă opriți utilizarea Mirzaten, nu luați inhibitori MAO în timpul următoarelor două săptămâni. Exemple de inhibitori MAO sunt moclobemidă, trancipromină (ambele sunt antidepresive) și selegilină (utilizată pentru boala Parkinson).

**Aveți grijă** când utilizați Mirzaten împreună cu:

- antidepresive precum ISRS, venlafaxină și L-triptofan sau triptani, (utilizați în tratamentul migrenei), tramadol (un analgezic), linezolid (un antibiotic), litiu (utilizat în tratamentul unor tulburări psihice), albastru de metilen (utilizat în tratamentul concentrațiilor mari de methemoglobină din sânge) și preparate care conțin sunătoare – Hypericum perforatum (un remeđiu din plante pentru depresie). În cazuri foarte rare, Mirzaten singur sau Mirzaten administrat concomitent cu aceste medicamente poate conduce la acest sindrom serotoninergic. Unele simptome ale acestui sindrom sunt: febră inexplicabilă, transpirație, creșterea frecvenței cardiace, diaree, contracții musculare (necontrolabile), tremor, reflexe vii, neliniște, schimbări ale dispoziției și stare de inconștiență. Dacă apare o asociere a acestor simptome, vorbiți imediat cu medicul dumneavoastră.
- **antidepresivul nefazodonă**. Acesta poate crește concentrația Mirzaten în sânge. Informați-vă medicul dacă utilizați acest medicament. Poate fi necesară reducerea dozei de Mirzaten sau, la încetarea utilizării nefazodonei, creșterea din nou a dozei de Mirzaten.
- **medicamente pentru tratarea anxietății sau insomniei** precum benzodiazepine;
- **medicamente pentru tratarea schizofreniei** precum olanzapină;
- **medicamente tratarea alergiilor** precum cetirizină;
- **medicamente tratarea durerilor severe** precum morfină.  
Administrat concomitent cu aceste medicamente Mirzaten poate accentua somnolența provocată de acestea.
- **medicamente pentru tratarea infecțiilor**: medicamente pentru infecții bacteriene (precum eritromicina), medicamente pentru infecții fungice (cum ar fi ketoconazolul) și medicamente pentru HIV-SIDA (precum inhibitori de proteaze HIV) și **medicamente pentru tratamentul ulcerelor stomacului** (cum este cimetidina).  
Aceste medicamente în asociere cu Mirzaten pot crește concentrația Mirzaten în sânge. Informați-vă medicul dacă utilizați aceste medicamente. Poate fi necesară reducerea dozei de Mirzaten, sau când tratamentul cu aceste medicamente este oprit, creșterea din nou a dozei de Mirzaten.
- **medicamente pentru tratarea epilepsiei** precum carbamazepina și fenitoïna;
- **medicamente pentru tratarea tuberculozei** precum rifampicina.  
Acste medicamente în asociere cu Mirzaten pot scădea concentrația Mirzaten în sânge. Informați-vă medicul dacă utilizați aceste medicamente. Poate fi necesară creșterea dozei de Mirzaten, sau când tratamentul cu aceste medicamente este oprit, reducerea din nou a dozei de Mirzaten.
- **medicamente pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge** precum warfarina.  
Mirzaten poate crește efectul warfarinei asupra sângeului. În cazul administrației concomitente este recomandat ca medicul dumneavoastră să vă monitorizeze săngele cu atenție.  
Medicamente ce pot afecta ritmul cardiac cum ar fi anumite antibiotice și antipsihotice.

## **Mirzaten împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Este posibil să deveniți somnolent dacă consumați băuturi alcoolice în timpul tratamentului cu Mirzaten.

Sunteți sfătuit să nu consumați nici un fel de băutură alcoolică.

Puteți lua Mirzaten cu sau fără mâncare .

## **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Experiența limitată cu administrarea de Mirzaten în timpul sarcinii nu indică risc crescut. Totuși, este necesară precauție când se utilizează în timpul sarcinii.

Dacă utilizați Mirzaten și rămâneți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, cereți sfatul medicului dumneavoastră dacă puteți continua tratamentul cu Mirzaten. Dacă utilizați Mirzaten până în momentul sau cu scurt timp înaintea nașterii, copilul dumneavoastră trebuie monitorizat pentru posibile reacții adverse.

Când sunt administrate în timpul sarcinii, medicamentele similare (inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei = ISRS) pot crește riscul de apariție la copii a unei afecțiuni grave, numită hipertensiune pulmonară persistentă a nou-născutului, care determină la copil o respirație rapidă și un aspect albăstrui al pielii. Aceste simptome apar de obicei în primele 24 ore după naștere. Dacă observați acest lucru la copilul dumneavoastră, trebuie să contactați imediat medicul și/sau moașa dumneavoastră.

## **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Mirzaten poate afecta atenția sau concentrarea. Fiți sigur că abilitățile dumneavoastră nu sunt afectate înainte de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Dacă medicul dumneavoastră a prescris Mirzaten unui pacient cu vîrstă sub 18 ani, asigurați-vă că starea de concentrare și de alertă nu sunt afectate înainte de a participa la trafic (de exemplu, cu bicicleta).

## **Mirzaten comprimate filmate conține lactoză.**

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

### **3. Cum să luați Mirzaten**

Luați întotdeauna acest medicament aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți siguri.

#### **Cât să luați**

**Doza recomandată la început este de 15 sau 30 mg zilnic.** Medicul vă poate sfătuiri să creșteți treptat doza după câteva zile până la valoarea cea mai potrivită pentru dumneavoastră (între 15 și 45 mg zilnic). Această doză este de obicei aceeași pentru toate vîrstele. Totuși, dacă sunteți vîrstnic sau aveți o afecțiune renală sau hepatică, medicul dumneavoastră poate adapta doza.

#### **Când să luați Mirzaten**

Luați Mirzaten zilnic la aceeași oră în fiecare zi. Cel mai bine este să luați Mirzaten într-o singură doză înainte de a merge la culcare. Totuși medicul dumneavoastră vă poate sugera să împărțiți doza de Mirzaten – o parte din doza zilnică dimineață și cealaltă parte înainte de a merge la culcare. Doza cea mai mare trebuie luată înainte de culcare. Luați comprimatele oral. Înghițiți fără a mesteca doza de Mirzaten prescrisă, cu puțină apă sau suc dacă este necesar.

#### **Când vă puteți aștepta să începeți să vă simțiți mai bine**

De obicei Mirzaten va începe să acționeze după una până la două săptămâni iar după două-patru săptămâni poate vezi începe să vă simțiți mai bine. De aceea este important ca în timpul primelor săptămâni de tratament să discutați cu medicul dumneavoastră despre efectele Mirzaten:  
-după 2-4 săptămâni de la începerea administrării Mirzaten, discutați cu medicul dumneavoastră despre efectele pe care le-a avut tratamentul.

-dacă încă nu vă simțiți mai bine, medicul dumneavoastră vă poate prescrie o doză mai mare. În acest caz, după încă 2-4 săptămâni discutați din nou cu medicul dumneavoastră.  
De obicei va fi nevoie să luați Mirzaten timp de 4-6 luni după ce simptomele de depresie au dispărut.

### **Dacă luați mai mult Mirzaten decât trebuie**

Dacă dumneavoastră sau altcineva a luat prea mult Mirzaten, chemați un medic imediat. Cele mai probabile semne ale unei doze prea mari de Mirzaten (fără alte medicamente sau alcool etilic) sunt **somnolență, dezorientare și creșterea frecvenței inimii**. Simptomele unei posibile supradozări pot include și modificări ale ritmului inimii (bătăi rapide, neregulate) și/sau leșin, care pot fi un semn al unei afecțiuni cu pericol vital denumită torsada vârfurilor.

### **Dacă uitați să utilizați Mirzaten**

Dacă luați doza într-o singură priză pe zi:

- Dacă ați uitat să luați doza de Mirzaten, nu luați doza uitată. Săriți peste ea. Luați doza următoare la ora obișnuită .

Dacă luați **doza în două prize pe zi**:

- dacă ați uitat doza de dimineață, luați-o împreună cu doza de seară.
- dacă ați uitat doza de seară, nu o luați cu doza din dimineață următoare, săriți peste ea și continuați cu dozele obișnuite de dimineață și seară.
- dacă ați uitat ambele doze, nu trebuie să luați dozele uitate. Săriți peste ambele doze și continuați în ziua următoare cu dozele obișnuite de dimineață și seara.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

### **Dacă încetați să utilizați Mirzaten**

Opriți administrarea de Mirzaten doar după ce v-ati sfătuit cu medicul dumneavoastră.

Dacă vă opriți prea devreme, starea depresivă poate reveni. Odată ce vă simțiți mai bine, vorbiți cu medicul dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va decide când poate fi oprit tratamentul.

Nu opriți brusc administrarea de Mirzaten, chiar dacă depresia dumneavoastră a trecut. Dacă opriți brusc administrarea de Mirzaten puteți să vă simțiți rău, amețit, agitat sau anxios și puteți avea dureri de cap. Aceste simptome pot fi evitate printr-o oprire treptată a tratamentului. Medicul dumneavoastră vă va spune cum să reduceți doza treptat.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **2. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

**Dacă apare oricare dintre următoarele reacții adverse, întrerupeți administrarea mirtazapinei și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.**

**Mai puțin frecvente** (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- vă simțiți euforic sau surescitat (manie).

**Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- colorare în galben a ochilor sau pielii; aceasta poate sugera o tulburare a funcției hepatice (icter).

**Frecvență necunoscută** (nu poate fi estimată din datele disponibile):

- semne de infecție precum febră bruscă ridicată inexplicabilă, dureri în gât, ulcerații la nivel bucal (agranulocitoză). În cazuri rare mirtazapina poate determina tulburări în producerea de celule ale sângeului (depresia măduvei osoase). Unele persoane devin mai puțin rezistente la

infecție deoarece mirtazapina poate determina o reducere temporară a numărului de celule albe din sânge (granulocitopenie). În cazuri rare mirtazapina poate determina de asemenea o reducere a numărului de celule roșii și albe, precum și de placete sanguine (anemie aplastică), o reducere a numărului de placete sanguine (trombocitopenie) sau o creștere a numărului celulelor albe sanguine (eozinofilie)

- criză de epilepsie (convulsi)
- asociere de simptome cum ar fi febra inexplicabilă, transpirații, creșterea frecvenței cardiace, diaree, contracții musculare (necontrolabile), tremor, reflexe vii, neliniște, schimbări ale dispoziției, pierderea conștiinței și salivăție crescută. În cazuri foarte rare acestea pot fi semne ale sindromului serotoninic
- gânduri de auto-vătămare sau sinucidere
- reacții alergice severe ale pielii (sindrom Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică).

#### **Alte reacții adverse posibile la mirtazapină sunt:**

##### **Foarte frecvente** (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- creșterea poftei de mâncare și creștere în greutate
- somnolență sau moleșală
- durere de cap
- gură uscată.

##### **Frecvente** (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- letargie
- amețeli
- frison sau tremor
- grija
- diaree
- vărsături
- constipație
- eritem sau erupții cutanate (exantem)
- durere în articulații (artralgii) sau mușchi (mialgii)
- durere de spate
- senzație de amețeală sau slăbiciune la ridicare rapidă în picioare (hipotensiune arterială ortostatică)
- umflături (tipic la glezne sau picioare) determinate de retenția de lichid (edem)
- oboseală
- vise agitate
- confuzie
- anxietate
- tulburări ale somnului.

##### **Mai puțin frecvente** (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- senzații anormale la nivelul pielii, de exemplu arsură, întepătură, gâdilat sau furnicături (parestezie)
- picioare neliniștite
- leșin (sincopă)
- senzație de amorțeală în gură (hipoestezie orală)
- tensiune arterială mică
- coșmaruri
- agitație
- halucinații
- nevoie de mișcare.

##### **Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- spasme sau contracții musculare (mioclonie)
- comportament agresiv

- dureri abdominale și greață; aceasta poate sugera o inflamație a pancreasului (pancreatită).
- **Cu frecvență necunoscută** (frecvență nu poate fi estimată din datele disponibile)
  - senzații anormale la nivelul gurii (parestezie orală)
  - tumefacție la nivelul gurii (edem oral)
  - umflare a corpului (edem generalizat)
  - umflături locale
  - hiponatremie
  - secreție inadecvată a hormonului antidiuretic
  - reacții alergice severe ale pielii (dermatită buloasă, eritem polimorf)
  - umblat în timpul somnului (somnambulism)
  - tulburări ale vorbirii.
  - creștere a concentrațiilor creatinin-kinazei din sânge
  - dificultate la urinare (retenție urinară)
  - durere a mușchilor, rigiditate și/sau slăbiciune, urină închisă la culoare sau decolorată (rabdomioliză).

### **Reacții adverse suplimentare la copii și adolescenti**

În studiile clinice la copii și adolescenti cu vîrstă sub 18 ani au fost observate frecvent următoarele reacții adverse: creștere semnificativă în greutate, apariția de blânde pe piele și creșterea concentrațiilor trigliceidelor din sânge.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Mirzaten**

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data expirării înscrisă pe ambalaj după “EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Mirzaten**

- Substanța activă este mirtazapina. Fiecare coprimat filmat conține mirtazapină 15 mg, 30 mg sau 45 mg, sub formă de mirtazapină hemihidrat 15,45 mg, 30,90 mg și, respectiv, 46,14 mg.
- Celealte componente sunt: *nucleu*: celactoză\*( $\alpha$ -lactoză monohidrat 75% și celuloză pulbere 25%), amidonglicolat de sodiu, amidon de porumb pregelatinizat, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu; *film*: *Mirzaten 15 mg*: hipromeloză, dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172), talc, macrogol 6000;

*Mirzaten 30 mg:* hipromeloză, dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172), oxid roșu de fer (E172), talc, macrogol 6000;

*Mirzaten 45 mg:* hipromeloză, dioxid de titan (E171), talc, macrogol 6000.

### **Cum arată Mirzaten și conținutul ambalajului**

#### Mirzaten 15 mg

Comprimate filmate de formă ovală, ușor biconvexe, cu o linie mediană pe o față, de culoare galben-maronie.

Linia mediană are numai rolul de a ușura ruperea comprimatului pentru a fi înghițit ușor și nu de divizare în doze egale.

#### Mirzaten 30 mg

Comprimate filmate de formă ovală, biconvexe, cu o linie mediană pe una dintre fețe, de culoare portocaliu-maronie.

#### Mirzaten 45 mg

Comprimate filmate de formă ovală, biconvexe de, culoare albă.

Cutie cu 3 blistere din PVC-PVDC/Al a căte 10 comprimate filmate.

Cutie cu 6 blistere din PVC-PVDC/Al a căte 10 comprimate filmate.

Cutie cu 9 blistere din PVC-PVDC/Al a căte 10 comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto,

Slovenia

**Acest prospect a fost revizuit în aprilie 2019.**