

Písomná informácia pre používateľa

Modylan 5 mg filmom obalené tablety apixabán

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečíitali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Modylan a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Modylan
3. Ako užívať Modylan
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Modylan
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Modylan a na čo sa používa

Modylan obsahuje liečivo apixabán a patrí do skupiny liekov, ktoré sa nazývajú antikoagulanciá. Tento liek pomáha zabrániť tvorbe zrazenín blokovaním faktora Xa, ktorý je dôležitou súčasťou zrážania krvi.

Tento liek sa používa u dospelých:

- na prevenciu tvorby krvnej zrazeniny v srdci u pacientov s nepravidelným srdcovým rytmom (fibrilácia predsiení) a s minimálne jedným ďalším rizikovým faktorom. Krvné zrazeniny sa môžu odtrhnúť a putovať do mozgu a spôsobiť cievnu mozgovú príhodu alebo do iných orgánov a zabraňovať normálnemu prietoku krvi do tohto orgánu (tiež známe ako systémová embólia). Cievna mozgová príhoda môže byť život ohrozujúca a vyžaduje bezodkladnú zdravotnú starostlivosť.
- na liečbu krvných zrazenín v žilách nôh (hlboká žilová trombóza) a v krvných cievach plúc (plúcna embólia) a na prevenciu opäťovného výskytu krvných zrazenín v krvných cievach v nohách a/alebo plúcach.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Modylan

Neužívajte Modylan:

- ak ste alergický na apixabán alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6);
- ak nadmerne krvácate;
- ak máte ochorenie orgánu tela, ktoré zvyšuje riziko závažného krvácania (ako je aktívny alebo nedávny vred v žalúdku alebo čreve, nedávne krvácanie v mozgu);
- ak máte ochorenie pečene, ktoré vedie k zvýšenému riziku krvácania (pečeňová koagulopatia);
- ak užívate lieky na prevenciu zrážania krvi (napr. warfarín, rivaroxabán, dabigatran alebo heparín), netýka sa to prípadov zmeny antikoagulačnej liečby, keď máte zavedenú kanylu (hadičku) do žily alebo tepny a touto hadičkou dostávate heparín aby zostala priechodná, alebo ak máte zavedenú hadičku do krvnej ciev (katetrizačná ablácia) na liečbu nepravidelného srdcového tepu (arytmie).

Upozornenia a opatrenia

Obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru predtým, ako začnete užívať tento liek:

- ak máte zvýšené riziko krvácania, ako napríklad:
 - poruchy krvácania, vrátane stavov, ktoré majú za následok zníženú aktivitu krvných doštičiek;
 - veľmi vysoký krvný tlak, ktorý nie je zvládnutý liečbou;
 - máte viac ako 75 rokov;
 - vážite 60 kg alebo menej;
- ak máte ľažké ochorenie obličiek, alebo ak chodíte na dialýzu;
- ak máte, alebo ste v minulosti mali problémy s pečeňou. Tento liek sa bude používať opatrne u pacientov s prejavmi poruchy funkcie pečene.
- ak máte náhradu srdcovej chlopne;
- ak váš lekár určí, že váš krvný tlak nie je stabilný alebo ak je na odstránenie krvnej zrazeniny z vašich plúc naplánovaná iná liečba alebo chirurgický výkon.

Pri užívaní Modylanu budťe zvlášť opatrný

- ak viete, že máte ochorenie nazývané antifosfolipidový syndróm (porucha imunitného systému, ktorá spôsobuje zvýšené riziko tvorby krvných zrazenín), obráťte sa na svojho lekára, ktorý rozhodne, či je potrebné zmeniť liečbu.
- ak potrebujete podstúpiť chirurgický zákrok alebo výkon, ktorý môže spôsobiť krvácanie, váš lekár vás môže požiadajúť, aby ste na krátke čas prestali užívať tento liek. Ak si nie ste istý, či zákrok môže spôsobiť krvácanie, spýtajte sa svojho lekára.

Deti a dospelujúci

Tento liek sa neodporúča u detí a dospelujúcich vo veku do 18 rokov.

Iné lieky a Modylan

Ak užívate, alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre.

Niektoré lieky môžu zvýšiť účinok Modylanu a niektoré môžu jeho účinok znížiť. Váš lekár rozhodne, či sa máte liečiť Modylanom, keď užívate takéto lieky a ako starostlivo bude potrebné sledovať váš zdravotný stav.

Nasledujúce lieky môžu zvýšiť účinok Modylanu a zvýšiť riziko neželaného krvácania:

- niektoré lieky na plesňové infekcie (napr. ketokonazol atď.);
- niektoré lieky proti vírusu HIV/AIDS (napr. ritonavir);
- iné lieky, ktoré znížujú zrážavosť krvi (napr. enoxaparin atď.);
- lieky proti zápalom alebo na zmiernenie bolesti (napr. kyselina acetylsalicylová alebo naproxén). Ak užívate kyselinu acetylsalicylovú a máte viac ako 75 rokov, môžete mať obzvlášť zvýšené riziko krvácania;
- lieky na vysoký krvný tlak alebo na problémy so srdcom (napr. diltiazem);
- lieky na liečbu depresie nazývané selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu alebo inhibítory spätného vychytávania sérotonínu a noradrenalínu.

Nasledujúce lieky môžu znížiť schopnosť Modylanu zabrániť tvorbe krvných zrazenín:

- lieky na liečbu epilepsie alebo zabránenie záchvatom (napr. fenytoín atď.);
- ľubovník bodkovaný (rastlinný prípravok používaný proti depresii);
- lieky na liečbu tuberkulózy alebo iných infekcií (napr. rifampicín).

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčité, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradťte sa so svojím lekárom, lekárnikom alebo zdravotnou sestrou predtým, ako začnete užívať tento liek.

Účinky tohto lieku na tehotenstvo a plod nie sú známe. Ak ste tehotná, nemáte tento liek užívať. Ak otehotniete počas užívania tohto lieku, ihned to povedzte svojmu lekárovi.

Nie je známe, či tento liek prechádza do materského mlieka. Ak dojčíte, poradťte sa so svojím lekárom, lekárnikom alebo zdravotnou sestrou predtým, ako začnete užívať tento liek. Poradia vám, či máte prestať dojčiť alebo prestaviť/nezáčať užívať tento liek.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Neprekázalo sa, že tento liek zhoršuje vašu schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

Modylan obsahuje laktózu (druh cukru) a sodík

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej tablete, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Modylan

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

Dávka

Tabletu prehltnite a zapite vodou (perorálne použitie). Modylan sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla.

Pokúste sa užívať tablety v rovnakom čase každý deň, aby sa dosiahol čo najlepší účinok liečby.

Ak máte ľažkosti s prehlitaním celých tablet, váš lekár vám povie o iných spôsoboch užitia Modylanu. Tabletu môžete rozdrvíť a rozemiešať vo vode, 5 % vodnom roztoku glukózy, jablkovom džúse alebo jablkovom pyré tesne predtým, ako ju užijete.

Pokyny na rozdrvenie:

- Rozdrvte tablety pomocou tlčíka a mažiara.
- Opatrne preneste prášok do vhodnej nádoby a rozmiešajte ho v malom množstve, napr. 30 ml (2 polievkové lyžice) vody alebo jednej z tekutín spomenutých vyššie a pripravte zmes.
- Zmes vypite.
- Tlčik a mažiar, ktoré ste použili na rozdrvenie tablety, a aj nádobu opláchnite malým množstvom vody alebo jednou z uvedených tekutín (napr. 30 ml) a tiež vypite.

Ak je to potrebné, váš lekár vám môže podať rozdrvenú tabletu Modylanu rozemiešanú v 60 ml vody alebo 5 % vodnom roztoku glukózy nazogastrickou sondou (vyživovacia sonda zavedená nosom do žaludka).

Užívajte Modylan podľa odporúčania v nasledujúcich prípadoch:

- **Na prevenciu tvorby krvných zrazenín v srdci u pacientov s nepravidelným srdcovým rytmom a s minimálne jedným ďalším rizikovým faktorom**
Odporúčaná dávka je jedna tableta Modylanu **5 mg** dvakrát denne.

Odporúčaná dávka je jedna tableta Modylanu **2,5 mg** dvakrát denne, ak:

- máte **závažne zníženú funkciu obličiek**;
- sa vás týkajú dve alebo viac z nasledovného:
 - vaše výsledky krvných testov naznačujú slabú funkciu obličiek (hodnota sérového kreatinínu je 1,5 mg/dl (133 mikromol/l) alebo väčšia);
 - máte 80 rokov alebo viac;
 - vaša hmotnosť je 60 kg alebo menej.

Odporúčaná dávka je jedna tableta dvakrát denne, napríklad jedna tableta ráno a jedna tableta večer. Váš lekár rozhodne, ako dlho budete musieť pokračovať v liečbe.

- **Na liečbu krvných zrazenín v žilách nôh a krvných zrazenín v krvných cievach plúc**
Odporúčaná dávka sú **dve tablety Modylanu 5 mg** dvakrát denne počas prvých 7 dní, napríklad dve tablety ráno a dve tablety večer.
Odporúčaná dávka po 7 dňoch je **jedna tableta Modylanu 5 mg** dvakrát denne, napríklad jedna tableta ráno a jedna tableta večer.
- **Na prevenciu opäťovného výskytu krvných zrazenín po dokončení 6-mesačnej liečby**
Odporúčaná dávka je jedna tableta Modylanu **2,5 mg** dvakrát denne, napríklad jedna tableta ráno a jedna tableta večer.
Váš lekár rozhodne, ako dlho budete musieť pokračovať v liečbe.
- **Váš lekár môže zmeniť vašu antikoagulačnú liečbu nasledovne:**
- **Zmena z Modylanu na antikoagulanciu**
Prestaňte užívať Modylan. Začnite liečbu antikoagulanciami (napríklad heparínom) v tom čase, kedy by ste užili ďalšiu tabletu.
- **Zmena z antikoagulancií na Modylan**
Prestaňte užívať antikoagulanciá. Začnite liečbu Modylanom v tom čase, kedy by ste mali mať ďalšiu dávku antikoagulancia, potom pokračujte ako zvyčajne.
- **Zmena z liečby antikoagulanciom obsahujúcim antagonistu vitamínu K (napr. warfarín) na Modylan**
Prestaňte užívať liek obsahujúci antagonistu vitamínu K. Váš lekár musí urobiť vyšetrenie krvi a povie vám, kedy máte začať užívať Modylan.
- **Zmena z Modylanu na antikoagulačnú liečbu obsahujúcu antagonistu vitamínu K (napr. warfarín)**
Ak vám váš lekár povedal, že musíte začať užívať liek obsahujúci antagonistu vitamínu K, pokračujte v užívaní Modylanu aspoň 2 dni po vajej prvej dávke lieku obsahujúceho antagonistu vitamínu K. Váš lekár musí urobiť vyšetrenie krvi a povie vám, kedy máte prestať užívať Modylan.

Pacienti podstupujúci kardioverziu

Ak je potrebné upraviť váš nepravidelný srdcový tep na normálny postupom, ktorý sa nazýva kardioverzia, užívajte tento liek tak, ako vám povie váš lekár, aby ste predišli vytvoreniu krvných zrazenín v cievach mozgu a v iných cievach v tele.

Ak užijete viac Modylanu, ako máte

Ak ste užili vyššiu ako predpísanú dávku Modylanu, **okamžite to oznámite svojmu lekárovi**. Vezmite si so sebou obal z lieku, aj keď je už prázdný.

Ak užijete viac Modylanu ako je odporúčaná dávka, môžete mať zvýšené riziko krvácania. Ak sa objaví krvácanie, možno bude potrebná operácia, transfúzia alebo iné liečby, ktoré môžu zvrátiť účinok pôsobiaci proti faktoru Xa.

Ak zabudnete užiť Modylan

Užite dávku hned' ako si spomeniete a:

- nasledujúcu dávku Modylanu užite v obvyklom čase
- potom pokračujte ako zvyčajne.

Ak si nie ste istý, čo máte urobiť, alebo ste vynechali viac ako jednu dávku, opýtajte sa vášho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

Ak prestanete užívať Modylan

Neprestaňte užívať tento liek, ak sa najprv neporadíte so svojím lekárom, pretože riziko tvorby krvnej zrazeniny môže byť vyššie, ak ukončíte liečbu príliš skoro.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. Vo všeobecnosti je najčastejším vedľajším účinkom tohto lieku krvácanie, ktoré môže byť potenciálne život ohrozujúce a vyžaduje bezodkladnú zdravotnú starostlivosť.

Ak užívate Modylan na prevenciu tvorby krvnej zrazeniny v srdci u pacientov s nepravidelným srdecovým rytmom a s minimálne jedným ďalším rizikovým faktorom, známymi vedľajšími účinkami sú:

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- krvácanie vrátane:
 - do očí;
 - v žalúdku alebo črevách;
 - z konečníka;
 - krvi v moči;
 - z nosa;
 - z d'asien;
 - tvorby modrín a opuchov;
- anémia (málokrvnosť), ktorá môže spôsobovať únavu alebo bledosť;
- nízky krvný tlak, čo môže spôsobiť, že sa cítite na odpadnutie alebo máte zrýchlený tep;
- nevoľnosť;
- krvné testy môžu ukázať:
 - zvýšenú gamaglutamyltransferázu (GGT).

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- krvácanie:
 - do mozgu alebo chrbtice;
 - v ústach alebo krv v slinách pri kašli;
 - do brucha alebo z pošvy;
 - svetlá/červená krv v stolici;
 - krvácanie vyskytujúce sa po operácii, vrátane tvorby modrín a opuchov, vytiekania krvi alebo tekutiny z chirurgickej rany/rezu (výtok z rany) alebo z miesta injekcie;
 - z hemoroidu;
 - testy ukazujúce prítomnosť krvi v stolici alebo moči;
- znížené množstvo krvných doštíčiek v krvi (ktoré môže ovplyvniť zrážavosť krvi);
- krvné testy môžu ukázať:
 - neobvyklú funkciu pečene;
 - zvýšenie hladín niektorých pečeňových enzymov;
 - zvýšenie hladiny bilirubínu, ktorý je produkтом rozpadu červených krviniek, čo môže spôsobovať žltnutie kože a očí;
- kožná výražka;
- svrbenie;
- vypadávanie vlasov;
- alergické reakcie (precitlivenosť), ktoré môžu spôsobiť: opuch tváre, pier, úst, jazyka a/alebo hrdla a tŕažkosti s dýchaním. Ak sa u vás objaví niektorý z týchto príznakov, **ihned' sa spojte so svojím lekárom.**

Zriedkové (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- krvácanie:
 - do plúc alebo hrdla;
 - do priestoru za brušnou dutinou;
 - do svalu.

Veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb)

- kožná vyrážka, ktorá môže byť vo forme pľuzgierov a vyzeráť ako malé terčíky (tmavé škvurny v strede obklopené svetlejšou plochou s tmavým prstencom na okraji) (multiformný erytém).

Neznáme (častosť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- zápal ciev (vaskulítida), ktorý môže spôsobiť kožnú vyrážku alebo bodové ploché červené okrúhle škvurny pod povrchom kože alebo tvorbu modrín.

Ak užívate Modylan na liečbu alebo prevenciu opäťovného výskytu krvných zrazenín v žilách nôh a krvných zrazenín v krvných cievach plúc, známymi vedľajšími účinkami sú:

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- Krvácanie vrátane:
 - z nosa;
 - z d'asien;
 - krvi v moči;
 - tvorby modrín a opuchu;
 - v žalúdku, črevách alebo z konečníka;
 - v ústach;
 - z pošvy;
- anémia, ktorá môže spôsobovať únavu alebo bledosť;
- znížené množstvo krvných doštíčiek v krvi (ktoré môže ovplyvniť zrážavosť krvi);
- nevoľnosť;
- kožná vyrážka;
- krvné testy môžu ukázať:
 - zvýšenú gamaglutamyltransferázu (GGT) alebo alanínaminotransferázu (ALT).

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- nízky krvný tlak, čo môže spôsobiť, že sa cípite na odpadnutie alebo máte zrýchlený tep;
- krvácanie:
 - do očí;
 - v ústach alebo krv v slinách pri kašli;
 - svetlá/červená krv v stolici;
 - vyšetrenia, ktoré dokazujú prítomnosť krvi v stolici alebo v moči;
 - krvácanie vyskytujúce sa po operácii, vrátane tvorby modrín a opuchov, vytiekania krvi alebo tekutiny z chirurgickej rany/rezu (výtok z rany) alebo z miesta injekcie;
 - z hemoroidu;
 - do svalu;
- svrbenie;
- vypadávanie vlasov;
- alergické reakcie (precitlivenosť), ktoré môžu spôsobiť: opuch tváre, pier, úst, jazyka a/alebo hrdla a ťažkosti s dýchaním. Ak sa u vás objaví niekterý z týchto príznakov, **ihned sa spojte so svojím lekárom.**
- krvné testy môžu ukázať:
 - neobvyklú funkciu pečene;
 - zvýšenie hladín niektorých pečeňových enzýmov;
 - zvýšenie hladiny bilirubínu, ktorý je produktom rozpadu červených krviniek, čo môže spôsobovať žltnutie kože a očí.

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- krvácanie:
 - do mozgu alebo chrávky;
 - do plúc.

Neznáme (častosť výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- krvácanie do brucha alebo priestoru za brušnou dutinou.

- kožná vyrážka, ktorá môže byť vo forme pľuzgierov a vyzeráť ako malé terčíky (tmavé škvrny v strede obklopené svetlejšou plochou s tmavým prstencom na okraji) (multiformný erytém).
- zápal ciev (vaskulítida), ktorý môže spôsobiť kožnú vyrážku alebo bodové ploché červené okrúhle škvrny pod povrchom kože alebo tvorbu modrín.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotní sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Modylan

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a na blistri po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Modylan obsahuje

- Liečivo je apixabán. Každá tableta obsahuje 5 mg apixabánu.
- Ďalšie zložky sú:
 - Jadro tablety: monohydrát laktózy (pozri časť 2 „Modylan obsahuje laktózu (druh cukru) a sodík“), mikrokryštalická celulóza (E 460), povidón K30, krospovidón A, laurylsíran sodný, stearyl-fumarát sodný;
 - Filmový obal: monohydrát laktózy (pozri časť 2 „Modylan obsahuje laktózu (druh cukru) a sodík“), hypromelóza, oxid titaničitý (E 171), triacetín (E 1518), červený oxid železitý (E 172).

Ako vyzerá Modylan a obsah balenia

Filmom obalené tablety sú ružové podlhovasté a majú šírku 5,2 mm a dĺžku 10,3 mm.

Dodávajú sa v Alu-PVC/PVdC blistroch alebo perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami blistroch zabalených v škatuľkách.

Veľkosti balenia: 7, 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, alebo 100 filmom obalených tabliet (v blistroch).

Veľkosti balenia: 7 x 1, 10 x 1, 14 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 56 x 1, 60 x 1 alebo 100 x 1 filmom obalená tableta (v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Karta pre pacienta: informácie týkajúce sa zaobchádzania s kartou

Vo vnútri balenia Modylanu nájdete spolu s písomnou informáciou pre používateľa aj kartu pacienta, alebo vám váš lekár môže dať podobnú kartu.

Táto karta pacienta obsahuje informácie, ktoré budú pre vás užitočné a upozornia ostatných lekárov, že užívate Modylan. **Túto kartu noste vždy so sebou.**

1. Vezmite si kartu.
2. Vyplňte nasledujúce časti alebo o to požiadajte svojho lekára:
 - meno:

- Dátum narodenia:
 - Indikácia:
 - Dávka:mg dvakrát denne
 - Meno lekára:
 - Telefónne číslo lekára:
3. Kartu poskladajte a noste ju vždy so sebou.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapešť, Keresztúri út 30-38.
Maďarsko

Výrobca

Pharmadox Healthcare Ltd.
KW20A Kordin Industrial Park, Paola PLA 3000
Malta

Adalvo Limited
Malta Life Sciences Park, Building 1, Level 4, Sir Temi Zammit Buildings, San Gwann SGN 3000
Malta

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Bulharsko	Modylan 5 mg film-coated tablets Модилан 5 mg филмирани таблетки
Česká republika	Modylan
Fínsko	Modylan
Litva	Modylan 5 mg plėvele dengtos tabletės
Lotyšsko	Modylan 5 mg apvalkotās tabletes
Pol'sko	Modylan
Rumunsko	Modylan 5 mg comprimate filmate
Slovensko	Modylan 5 mg filmom obalené tablety

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná vo februári 2025.