

Flutiform® 125 mikrogram/5 mikrogram pr. dosis, inhalationsspray, suspension Flutiform® 250 mikrogram/10 mikrogram pr. dosis, inhalationsspray, suspension

fluticasonpropionat/formoterolfumaratdihydrat

01-2025
P484936-6

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Flutiform
3. Sådan skal du tage Flutiform
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Flutiform er en inhalationsspray, som indeholder to aktive stoffer:

- Fluticasonpropionat, der tilhører en gruppe af lægemidler, som kaldes steroider. Steroider reducerer hævelse og betændelse i lungerne.
- Formoterolfumaratdihydrat, der tilhører en gruppe af lægemidler, som kaldes langtidsvirkende β_2 -agonister. En langtidsvirkende β_2 -agonist er en bronkodilator, som hjælper med at holde luftvejene i lungerne åbne, så du lettere kan trække vejret.

Sammen hjælper de to aktive stoffer dig til at få en bedre vejrtrækning. Det er vigtigt, at du tager dette lægemiddel hver dag som anvist af lægen.

Dette lægemiddel **hjælper til at forebygge vejrtrækningsproblemer som f.eks. astma og hjælper mod åndenød og hvæsende vejrtrækning.**

Den virker dog ikke, hvis du allerede har et astmaanfald, dvs. hvis du allerede har åndenød og hiver efter vejret. Hvis det sker, skal du tage et hurtigtvirkende anfaldslægemiddel som f.eks. salbutamol. Det anbefales, at du altid har dit anfaldslægemiddel med dig.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Flutiform

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Flutiform,

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for fluticasonpropionat, formoterolfumarat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Flutiform (angivet i afsnit 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Flutiform.

Inden behandling med Flutiform skal du fortælle det til lægen eller apotekspersonalet, hvis du har:

- tuberkulose eller har haft det tidligere. Symptomerne omfatter vedvarende hoste ofte med blodigt slim, feber, træthed, nedsat appetit, vægttab og natlige svedeture.
- infektion i lunger eller bryst
- hjerteproblemer såsom problemer med blodtilførslen til hjertet eller forsnævring af en af hjerteklapperne (aortaklappen); hjertesvigt, som kan forårsage åndenød eller hævede ankler; en tilstand med forstørret hjertemuskel (hypertrofisk obstruktiv kardiomyopati); uregelmæssig hjerterytme (hjerterytmier); eller hvis du har fået at vide, at du har et unormalt hjertediagram (forlænget QT-interval)
- udvidelse af en pulsåre (aneurisme)
- diabetes
- forhøjet blodtryk
- overaktiv skjoldbruskkirtel, der kan forårsage øget appetit, vægttab eller svedproduktion (hypertyreose)
- lavt kaliumindhold i blodet, hvilket kan forårsage muskelsvaghed, trækninger eller unormal hjerterytme (hypokaliæmi)
- dårlig binyrefunktion (hvis binyren ikke fungerer korrekt, kan du have symptomer som f.eks. hovedpine, svaghed, træthed, mavesmerter, manglende appetit, vægttab, svimmelhed, meget lavt blodtryk, diarré, kvalme, opkastninger eller krampeanfald); eller hvis du har en tumor i en binyre (fæokromocytom)
- leverproblemer
- Kronisk obstruktiv lungesygdom (KOL).

Hvis du skal opereres eller er meget stresset, skal du fortælle det til lægen, da du kan have behov for yderligere steroidbehandling for at kontrollere din astma.

Sig det til lægen, hvis du oplever sløret syn eller andre synsforstyrrelser.

Hvis din astma bliver værre, skal du fortsætte med at tage Flutiform som normalt og kontakte lægen.

Brug af andre lægemidler sammen med Flutiform

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Hvis du tager Flutiform sammen med visse andre lægemidler, kan virkningen af Flutiform eller det andet lægemiddel ændres.

Fortæl det til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager:

- lægemidler, der kaldes betablokkere (som f.eks. atenolol til behandling af højt blodtryk, sotalol til behandling af uregelmæssig hjerterytme, metoprolol til behandling af hjertebanken eller timololøjendråber til behandling af glaukom)
- visse andre lægemidler, der bruges til behandling af astma eller tilstande med vejrtrækningsproblemer (som f.eks. theophyllin eller aminophyllin)
- lægemidler, der indeholder adrenalin eller relaterede stoffer (herunder andre beta-agonister som f.eks. salbutamol eller beta-antagonister, herunder atenolol, metoprolol, propranolol og timolol). Andre langtidsvirkende beta₂-agonister skal ikke bruges sammen med dette lægemiddel. Hvis din astma bliver værre mellem to doser af Flutiform, skal du tage dit hurtigtvirkende anfaldslægemiddel.
- lægemidler til behandling af overfølsomhedsreaktioner (antihistaminer)
- lægemidler til behandling af højt blodtryk eller væskeophobning, der virker ved at øge urinproduktionen (diuretika)
- lægemidler til behandling af hjertesvigt (som f.eks. digoxin)
- lægemidler til behandling af unormale hjerterytmer (som f.eks. quinidin, disopyramid, procainamid)
- lægemidler, der bruges til behandling af symptomer på depression eller mentale forstyrrelser som f.eks. monoaminoxidasehæmmere (f.eks. fenelzin og isocarboxazid), tricykliske antidepressiva (f.eks. amitriptylin og imipramin), eller hvis du har brugt én eller flere af disse typer lægemidler i de sidste to uger
- lægemidler til behandling af psykiske eller mentale forstyrrelser (phenothiaziner eller antipsykotika)
- andre lægemidler, der indeholder steroider
- svampemidler (som f.eks. ketoconazol eller itraconazol)
- nogle lægemidler kan øge effekten af Flutiform, og lægen vil muligvis vælge at følge din behandling tæt, hvis du tager disse lægemidler (herunder visse lægemidler til behandling af hiv: ritonavir, atazanavir, indinavir, nelfinavir, saquinavir eller cobicistat)
- antibiotika (som f.eks. clarithromycin, telithromycin eller furazolidon)
- lægemidler til behandling af Parkinsons sygdom (levodopa)
- lægemidler til behandling af underaktiv skjoldbruskkirtel (levothyroxin)
- lægemidler til behandling af Hodgkins sygdom (procarbazin)
- ve-stimulerende lægemidler (oxytocin).

Hvis du skal opereres under fuld bedøvelse, skal du fortælle lægen på hospitalet, at du tager Flutiform.

Brug af Flutiform sammen med alkohol

Hvis du drikker alkohol, mens du bruger Flutiform, kan den nedsætte hjertets tolerance over for Flutiform.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel. Lægen vil fortælle dig, om du kan bruge dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dette lægemiddel påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Flutiform indeholder ethanol (alkohol) og natriumcromoglicat

Dette lægemiddel indeholder 2 mg alkohol pr. dosis (2 inhalationer (pust)). Mængden pr. dosis svarer til mindre end 1 ml øl eller 1 ml vin. Den mindre mængde alkohol vil ikke give mærkbare virkninger. Den indeholder også en meget lille mængde natriumcromoglicat. Cromoglicat bruges til behandling af astma, allergisk rhinitis og allergisk konjunktivitis. Hvis du allerede tager cromoglicat, bør du fortsætte denne behandling som normalt.

3. Sådan skal du tage Flutiform

Tag altid Flutiform nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Flutiform skal tages hver dag for at opnå fuld effekt – også i perioder uden symptomer.

Du skal tage din inhalationsspray regelmæssigt, dvs. du skal tage 2 inhalationer (pust) om morgenen og 2 inhalationer (pust) om aftenen hver dag for at få mest gavn af inhalationssprayen, med mindre lægen har fortalt dig noget andet eller siger, at du skal stoppe behandlingen. Tag ikke mere end den foreskrevne dosis. Lægen kan have givet dig Flutiform for noget andet end astma eller med en anden dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisninger nøje. Kontakt lægen eller apoteket, hvis du ikke er sikker på, hvor meget du skal tage, eller hvor ofte du skal bruge inhalationssprayen.

Vær opmærksom på, at ikke alle anførte doseringsmuligheder kan følges med dette præparat.

Voksne, unge og børn fra 5 år

Den sædvanlige dosis er to inhalationer (pust) 2 gange dagligt, dvs. 2 pust om morgenen og to om aftenen.
Din læge vil ordinere den dosis, der er nødvendig for at behandle din astma.

Kun voksne bør bruge den højeste styrke (Flutiform 250 mikrogram/10 mikrogram pr. dosis).

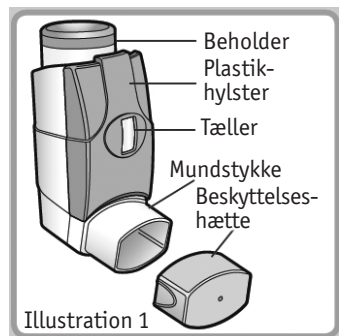
Kun voksne og unge over 12 år bør bruge den mellemste styrke (Flutiform 125 mikrogram/5 mikrogram pr. dosis).

Børn under 5 år bør ikke anvende Flutiform.

Brugsvejledning

Læs denne information omhyggeligt før anvendelse og følg instruktionerne nedenfor. Lægen eller apoteket vil vise dig, hvordan du skal bruge din inhalationsspray korrekt.

Illustration 1 viser, hvordan en inhalationsspray ser ud. Lægemidlet befinder sig i en beholder. Beholderen sidder i et plastikhylster, der er forsynet med en tæller, så du kan se, hvor mange pust der er tilbage, efter den er gjort klar til brug. Tælleren er farvekodet. Den starter med at være grøn. Når der er færre end 50 pust (inhalationer) tilbage, skifter den til gul, og når der er færre end 30 pust (inhalationer) tilbage, skifter den til rød. Når tælleren nærmer sig nul, skal du kontakte lægen for at få en ny inhalationsspray. Brug ikke inhalationssprayeren, hvis tælleren viser nul.



Inden du bruger inhalationssprayeren første gang, eller hvis den ikke har været brugt i mere end tre dage, eller hvis den har været udsat for frost

Hvis din inhalationsspray er ny, eller hvis den ikke har været brugt i mere end tre dage, skal du gøre den klar for at sikre, at den virker korrekt og giver den rette dosis (se nedenfor).

Hvis din inhalationsspray har været udsat for frost, skal du opbevare den ved stuetemperatur i 30 minutter. Derefter skal du gøre den klar for at sikre, at den virker korrekt og giver den rette dosis.

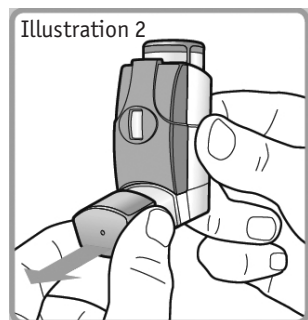
Klargøring af inhalationssprayeren

- Tag beskyttelseshætten af, og ryst sprayeren grundigt.
 - Ret mundstykket bort fra dig selv, og udløs ét pust ved at trykke ned på beholderen. Dette skal gøres fire gange.
- Inhalationssprayeren skal altid rystes umiddelbart før brug.

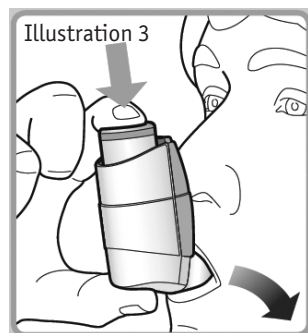
Brug af inhalationssprayeren

Hvis du synes, du får åndenød eller hiver efter vejret, når du er i behandling med Flutiform, skal du fortsætte med at tage Flutiform og kontakte lægen så hurtigt som muligt, da du kan have brug for yderligere behandling. Når astmaen er under kontrol, vil din læge muligvis finde det hensigtsmæssigt at nedsætte dosen af Flutiform gradvist.

Udfør punkt 2 til 5 neden for omhyggeligt.

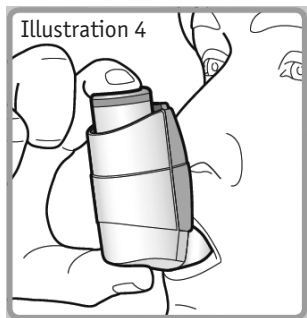


1. Tag beskyttelseshætten af (se illustration 2). Kontrollér, at inhalatoren er ren, og at der ikke er støv på den.
2. Inhalationssprayeren skal rystes umiddelbart inden hver inhalation for at sikre, at indholdet er blandet.
3. Sid ret op eller stå op. Pust alt luft ud af dine lunger.



4. Hold inhalatoren lodret (som vist på illustration 3), og sæt mundstykket ind i munden med læberne omkring det. Hold med en tommelfinger (eller begge) på bunden af mundstykket og én eller flere fingre på toppen af beholderen. Bid ikke i mundstykket.

5. Start en langsom og dyb indånding, og tryk umiddelbart derefter ned på beholderen, så du udløser én dosis. Når inhalatoren afgiver en dosis lægemiddel, skal du forsætte med at trække vejret ind roligt og dybt (ideelt omkring 2-3 sekunder for børn eller 4-5 sekunder for voksne).



6. Hold vejret så længe som muligt (ideelt omkring 4-5 sekunder) og fjern samtidig inhalatoren fra munden. Ånd derefter roligt ud. Ånd ikke ud i inhalatoren.
7. For anden inhalation, hold inhalatoren lodret og gentag punkt 2-6 omhyggeligt.
8. Sæt beskyttelseshætten på igen.

Du kan øve dette foran et spejl. Hvis du kan se, at der dannes en "sky" ved toppen af inhalatoren eller omkring din mund, har du måske ikke inhaleret lægemidlet korrekt. Tag en ny dosis ved at gentage processen oven for fra punkt 2.

Skyl eller gurgl altid munden med vand eller børst dine tænder, når du har brugt inhalationssprayen, og spyt vandet ud igen. På denne måde kan du mindske risikoen for ømhed i mund og svælg eller at få en hæs stemme.

Hvis du har svage hænder, kan det måske være lettere at holde inhalatoren med begge hænder og placere begge pegefingre på beholderen samt begge tommelfingre på inhalatorens bund.

Hvis du har svært ved at tage inhalationssprayen, kan din læge også give dig en såkaldt AeroChamber Plus® Flow-Vu®-spacer, som hjælper dig med at inhalere lægemidlet korrekt. Lægen eller apotekspersonalet kan fortælle dig, hvordan du bruger AeroChamber Plus® Flow-Vu®-spaceren sammen med inhalationssprayen. Læs grundigt instruktionerne i brug og vedligeholdelse af AeroChamber Plus® Flow-Vu®-spaceren, som er leveret sammen med apparatet.

Vedligeholdelse af inhalatoren

Det er vigtigt, at du følger disse instruktioner nøje og rengør din inhalator en gang om ugen:

- Tag beskyttelseshætten af.
- Fjern ikke beholderen fra plastikhylsteret.
- Tør den indvendige og udvendige side af mundstykket og plastikhylsteret af med en ren, tør klud eller en serviet.
- Sæt beskyttelseshætten på igen.
- Beholderen må ikke komme i vand.

Hvis du har taget for meget Flutiform

Det er vigtigt, at du tager den dosis, der står på etiketten fra apoteket, eller som er aftalt med din læge. Du må ikke øge eller nedsætte din dosis uden at have fået vejledning fra en læge.

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Flutiform, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Du kan få svære brystmerter (angina), højt eller lavt blodtryk, hovedpine, muskelkramper, søvnbesvær, nervøsitet, tørhed i munden, nedsat appetit eller krampeanfald. Du kan føle, at du ryster, eller at du er svimmel, ved at besvime, træt, syg eller bare generelt dårligt tilpas. Du kan også bemærke ændringer i hjerterytmen, og du kan have lave kaliumværdier i blodet eller øget blodsukterniveau. Du kan også have symptomer som f.eks. mavesmerter, opkastninger, vægttab, nedsat bevidsthed (hvilket gør at du føler dig døsig eller konfus) eller et lavt blodsukterniveau.

Hvis du har taget mere end den ordinerede dosis i længere tid, skal du rådføre dig med lægen eller apoteket, da store doser kan sænke mængden af de steroidhormoner, der normalt produceres i binyrerne (se afsnit 4).

Hvis du har glemt at tage Flutiform

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du tage den så snart, du kommer i tanke om det. Hvis det næsten er tid til din næste dosis, skal du springe den glemte dosis over.

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Flutiform

Det er meget vigtigt, at du tager lægemidlet hver dag som anvist af lægen, også selvom du har det godt, da det vil hjælpe dig med at få din astma under kontrol. Hvis du ønsker at holde op med at tage lægemidlet, skal du tale med lægen først. Lægen vil fortælle dig, hvordan du gør det. Normalt sker det ved gradvis dosisnedsættelse, så du ikke udløser et astmaanfald.

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

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Lægen vil foreskrive den laveste dosis, som er nødvendig for at kontrollere din astma. Dette bør reducere sandsynligheden for, at der forekommer bivirkninger.

Alle lægemidler kan give overfølsomhedsreaktioner, men alvorlige overfølsomhedsreaktioner er sjældent rapporteret. Kontakt straks en læge, hvis du pludselig får hævede øjenlåg, ansigt, hals, tunge eller læber, udslæt eller kløe (særligt når disse er udbredt til hele kroppen), symptomer som f.eks. svimmelhed, ør i hovedet eller besvimelse eller pludselige forandringer i vejrtrækningsmønsteret såsom øget hvæsende vejrtrækning eller åndenød.

Ligesom med andre inhalationslægemidler kan din vejrtrækning forværres, umiddelbart efter at du har taget Flutiform. Du bemærker måske, at du i højere grad hiver efter vejret eller får åndenød. Hvis dette sker, skal du stoppe med at tage Flutiform inhalationsspray og i stedet for tage dit hurtigtvirkende anfaldslægemiddel.

Kontakt lægen omgående. Lægen vil vurdere situationen og muligvis starte et andet behandlingsforløb. Du skal altid have dit anfaldslægemiddel på dig.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter)

- Forværring af astma
- Hovedpine
- Rysten
- Uregelmæssig hjerterytme eller hjertebanken
- Svimmelhed
- Søvnbesvær
- Stemmeændringer/hæs stemme
- Tør mund, ømt eller irriteret svælg
- Udslæt

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter)

- Øget blodsukkerniveau. Hvis du har diabetes, kan du have behov for at tjekke dit blodsukker oftere og tilpasse din sædvanlige diabetesbehandling. Lægen vil måske også kontrollere dig mere grundigt.
- Trøske, eller andre svampeinfektioner i mund og svælg
- Bihulebetændelse (sinuitis)
- Hurtig hjerterytme
- Brystmerter associeret med hjertesygdom
- Muskelspasmer
- Hoste eller åndenød
- Diarré
- Fordøjelsesbesvær
- Smagsændringer
- Fornemmelse af at være svimmel eller dreje rundt
- Unormale drømme
- Rastløs uro
- Kløende hud
- For højt blodtryk
- En fornemmelse af usædvanlig svaghed
- Hævelse af hænder, ankler eller fødder

Ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data)

- Sløret syn.
- Depression, følelse af bekymring, aggression, angst, rastløshed, nervøsitet, ophidselse eller irritabilitet. Disse bivirkninger er mest sandsynlige hos børn.

De følgende bivirkninger er kendte for formoterolfumarat, men de er ikke blevet rapporteret under de kliniske forsøg med Flutiform:

- Lavt kaliumindhold i blodet, hvilket kan forårsage muskelsvaghed, trækninger eller unormal hjerterytme
- Unormalt hjertediagram (forlænget QT-interval)
- Højt mælkesyreindhold i blodet
- Kvalme
- Muskelsmerter

Inhalationssteroider kan påvirke den normale produktion af steroidhormoner i kroppen, særligt hvis du bruger høje doser i lang tid. Virkningerne omfatter:

- ændringer i knoglemineraltæthed (nedbrydning af knoglerne)
- katarakt (grå stær, dvs. uklar øjenlinse)
- grøn stær (øget tryk i øjet)
- blå mærker eller tyndere hud
- øget risiko for at få en infektion
- nedsat vækstrate hos børn og unge
- et rundt (måneformet) ansigt
- påvirkning af binyren (en lille kirtel ved nyren), hvilket betyder, at du kan have symptomer som f.eks. svaghed, træthed, problemer med at klare stress, mavesmerter, manglende appetit, vægttab, hovedpine, svimmelhed, meget lavt blodtryk, diarré, kvalme, opkastninger eller krampeanfald.

Sandsynligheden for, at disse virkninger indtræder, er meget mindre med inhalationssteroider end med steroidtabletter.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar Flutiform utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

Må ikke opbevares i køleskab eller nedfrys.

Hvis Flutiform udsættes for frost, skal du opbevare det ved stuetemperatur i 30 minutter inden klargøring (se afsnit 3).

Brug ikke Flutiform, hvis det er mere end 3 måneder siden, du har taget inhalationssprayen ud af folieposen, eller hvis dosisindikatoren står på '0'.

Flutiform må ikke udsættes for temperaturer over 50 °C. Beholderen indeholder væske under højt tryk, så den må ikke punkteres, ødelægges eller brændes, heller ikke selv om den virker tom.

Brug ikke Flutiform efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Flutiform indeholder:

- Aktive stoffer: fluticasonpropionat og formoterolfumaratdihydrat. Flutiform fås i to forskellige styrker.
1 dosis (1 pust) indeholder hhv. 125 mikrogram fluticasonpropionat og 5 mikrogram formoterolfumaratdihydrat eller 250 mikrogram fluticasonpropionat og 10 mikrogram formoterolfumaratdihydrat.
- Øvrige indholdsstoffer: natriumcromoglicat, vandfri ethanol og apafluran HFA 227 (drivgas).

Dette lægemiddel indeholder flourholdige drivhusgasser.

Hver inhalator indeholder 11,2 g HFA 227 svarende til 0,0036 ton CO₂-ækvivalenter (globalt opvarmningspotentiale GWP = 3220).

Udseende og pakningsstørrelser

Flutiform består af en lille beholder, der indeholder en hvid til råhvid væske (suspension). Beholderen er forsynet med en doseringsventil og anbragt i et gråt og hvidt plastikhylster med en lysegrå beskyttelseshætte til mundstykket. Hver inhalationsspray indeholder lægemiddel til 120 doser (pust). Hver pakke indeholder én inhalationsspray.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

2care4
Stenhuggervej 12
6710 Esbjerg V

Fremstiller:

2care4
Stenhuggervej 12-14
6710 Esbjerg V

Flutiform® er et registreret varemærke, der tilhører Jagotec AG.

Denne indlægsseddel blev senest ændret januar 2025.