

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Emla 25 mg/g + 25 mg/g krem  
lidocain/prilocain

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:**

1. Upplýsingar um EMLA og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota EMLA
3. Hvernig nota á EMLA
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á EMLA
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### 1. Upplýsingar um EMLA og við hverju það er notað

EMLA inniheldur tvö virk efni sem nefnast lidocain og prilocain. Þau tilheyra flokki lyfja sem kallast staðdeyfilyf.

EMLA veldur tímabundnum dofa á yfirborði húðar. Það er borið á húðina áður en ákveðnum læknisfræðilegum aðferðum er beitt. Það er gert til að koma í veg fyrir sársauka, en vera má að þú finnr enn fyrir þrýstingi og snertingu.

#### Fullorðnir, unglingar og börn

Kremið má nota til að deyfja húðina fyrir:

- Ástungu með nál (t.d. fyrir inndælingu eða þegar blóðprufur eru teknar).
- Minniháttar skurðaðgerð á húð.

#### Fullorðnir og unglingar

Einnig má nota kremið:

- Til að deyfja kynfæri fyrir:
  - Inndælingu.
  - Læknisfræðilegar aðgerðir, t.d. þegar vörtur eru fjarlægðar.Læknir eða hjúkrunarfræðingur skulu hafa umsjón með notkun EMLA á kynfæri.

#### Fullorðnir

Einnig má nota kremið til að deyfja húðina fyrir:

- Hreinsun fótasára eða þegar sködduð húð er fjarlægð af fótasárum.

### 2. Áður en byrjað er að nota EMLA

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum lækis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

## **Ekki má nota EMLA**

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir lidocaini eða prilocaini, öðrum álíka staðdeyfilyfjum eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talinn upp í kafla 6).

## **Varnaðarorð og varúðarreglur**

Leitið ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en EMLA er notað.

- ef þú eða barnið þitt eruð með sjaldgæfan arfgengan sjúkdóm, sem hefur áhrif á blóðið, sem kallast „glúkósa-6-fosfat-dehydrogenasaskortur“.
- ef þú eða barnið þitt eruð með kvilla sem tengist magni litarefnis í blóði sem kallast „methemóglóbíndreyri“.
- Ekki nota EMLA á húðsvæði með útbrotum, skurðum, skrásum eða opnum sárum, nema um sé að ræða fótasár. Ef einhverjir þessa kvilla eru til staðar skaltu ræða við lækinn eða lyfjafræðing áður en kremið er notað.
- ef þú eða barnið þitt eruð með húðsjúkdóm með kláða sem kallast „ofnæmishúðbólga“, þarf hugsanlega að hafa kremið styttra á húðinni. Lengri notkunartími en 30 mínútur gæti aukið tíðni staðbundinna húðviðbragða (sjá einnig kafla 4 „Hugsanlegar aukaverkanir“).
- ef þú notar ákveðin lyf við hjartsláttartruflunum (lyf af flokki III við hjartsláttartruflunum, t.d. amiodaron). Ef svo er mun læknirinn fylgjast með hjartastarfsemi.

Vegna hugsanlega aukins frásogs á nýrakaðri húð er mikilvægt að fylgja ráðlögðum skömmtum, stærð húðsvæðis og notkunartíma.

Forðist að EMLA berist í augun þar sem það getur valdið ertingu og efnabruna í augum. Ef EMLA berst fyrir slysi í auga skal skola það strax vel með volgu vatni eða saltlausn (natríumklóríð). Hlífa skal auganu þar til deyfingin fer úr.

Fylgjast þarf vel með börnum þegar EMLA er notað á einhvern hluta líkamans, til þess að koma í veg fyrir að þau beri EMLA í augað/augun.

Ekki má bera EMLA á skaddaða hljóðhimnu.

Þegar EMLA er notað fyrir bólusetningu með lifandi bóluefni (t.d. berklabóluefni), skal snúa sér aftur til læknisins eða hjúkrunarfræðings eftir hæfilegan tíma til að fylgst sé með árangri bólusetningarinnar.

## **Börn og unglingar**

Hjá ungbörnum/nýburum yngri en 3 mánaða er algengt að tímabundin, og án klínískrar þýðingar, aukning á litarefni í blóði („methemóglóbíndreyri“) komi fram allt að 12 klst. eftir að EMLA er borið á.

Ekki var hægt að staðfesta með klínískum rannsóknum verkun EMLA við hælaástungu hjá nýfæddum ungbörnum eða fullnægjandi verkjadeyfandi verkun EMLA við umskurð.

Ekki skal nota EMLA á slímhúð kynfæra (t.d. í leggöngum) barna (yngri en 12 ára) vegna ófullnægjandi gagna um frásög virku efnanna.

Ekki skal nota EMLA handa ungbörnum sem eru yngri en 12 mánaða sem fá meðferð á sama tíma með öðrum lyfjum sem hafa áhrif á methemóglóbíngildi í blóðinu (t.d. sulfonamid, sjá einnig kafla 2 Notkun annarra lyfja samhliða EMLA).

EMLA er ekki ætlað fyrirburum.

## **Notkun annarra lyfja samhliða EMLA**

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Einnig lyf sem eru fengin án lyfseðils og náttúrulyf. Þetta er vegna þess að EMLA getur haft áhrif á hvernig sum lyf verka og sum lyf geta haft áhrif á EMLA. Sérstaklega skaltu segja læknum eða lyfjafræðingi ef þú eða barnið þitt hafið nýlega notað eða fengið eitthvert af eftirfarandi lyfjum:

- Lyf við sýkingum, kölluð „sulfonamid“ og nitrofurantoin.
- Lyf við flogaveiki, kölluð fenytoin og fenobarbital.
- Önnur staðdefilyf.
- Lyf við hjartsláttartruflunum, t.d. amiodaron.
- Cimetidin eða beta-blokka, sem geta valdið aukinni þéttni lidocains í blóði. Þessi milliverkun hefur ekki klíníská þýðingu við stutta meðferð með EMLA í ráðlögðum skömmtum.

### **Meðganga, brjóstagið og frjósemi**

Við meðgöngu, brjóstagið, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Ólíklegt er að notkun EMLA stöku sinnum á meðgöngu hafi óæskileg áhrif á fóstrið.

Virku efnin í EMLA (lidocain og prilocain) skiljast út í brjóstamjól. Hins vegar er magnið það lítið að almennt er engin hættu fyrir barnið.

Í dýrarannsóknum hafa hvorki komið fram skaðleg áhrif á frjósemi hjá karl- né kvendýrum.

### **Akstur og notkun véla**

EMLA hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla í ráðlögðum skömmtum. Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

### **EMLA inniheldur macrogolglýserólhýdroxýsterat**

Macrogolglýserólhýdroxýsterat getur valdið húðviðbrögðum.

## **3. Hvernig nota á EMLA**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá læknum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingi.

### **Notkun EMLA**

- Notkunarstaður, magn og notkunartími fer eftir við hverju lyfið er notað.
- Læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur munu bera kremið á eða sýna þér hvernig á að gera það.
- Læknir eða hjúkrunarfræðingur eiga að hafa umsjón með notkun lyfsins þegar EMLA er borið á kynfæri.

### **Ekki bera EMLA á eftirfarandi:**

- Skurði, skrámur eða sár, nema fótasár.
- Útbrot eða exem.
- Í eða nálægt augum.
- Innan í nef, eyra eða munni.
- Á endaparm.
- Á kynfæri barna.

Einstaklingar sem oft bera krem á eða fjarlægja það eiga að varast að komast í snertingu við kremið til að koma í veg fyrir að ofnæmi myndist.

Notið tappann til að gata varnarhimnu túpunnar.

### Notkun á húð fyrir minniháttar aðgerðir (t.d. ástungu eða minniháttar aðgerðir í húð):

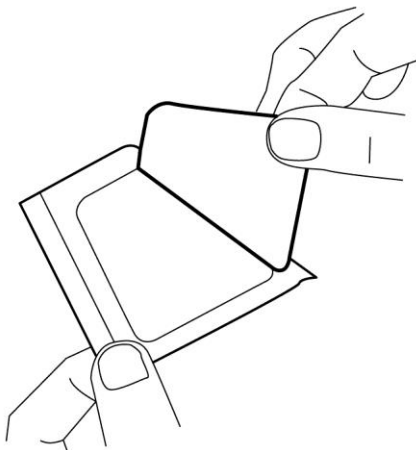
- Þykkt lag af kreminu er borið á húðina. Læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur munu segja þér hvar bera skal kremið á.
- Kremið er síðan hulið með umbúðum [plastfilmu]. Þær eru svo teknar af rétt áður en aðgerðin er framkvæmd. Ef þú berð kremið sjálf/-ur á gakkstu þá úr skugga um að læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafi látið þig fá umbúðir.
- Venjulegur skammtur fyrir fullorðna og unglinga eldri en 12 ára er 2 g (grömm).
- Hjá fullorðnum og unglingum eldri en 12 ára skal bera kremið á að minnsta kosti 60 mínútum áður en framkvæma á aðgerð (nema kremið sé notað á kynfæri). Þó má ekki hafa það lengur en 5 klst. á fyrir aðgerð.
- Hjá börnum fer magn EMLA og notkunartími eftir aldri. Læknirinn, hjúkrunarfræðingur eða lyfjafræðingur munu segja þér hversu mikið á að nota og hvenær skal bera kremið á.

Þegar kremið er borið á er mikilvægt að fylgja eftirfarandi leiðbeiningum nákvæmlega:

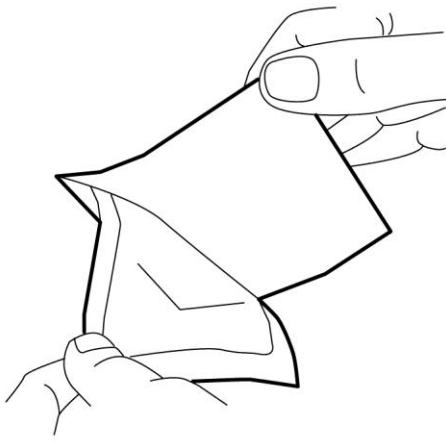
1. Kreistið kremið úr túpunni á svæðið þar sem deyfingar er þörf (t.d. þar sem nálin á að fara inn). 1 g af EMLA kremi úr áltúpu sem inniheldur 30 gr svarar til um 3,5 cm af útdregnu kremi. Helmingur 5 g túpu samsvarar um 2 g af EMLA. Ekki nudda kreminu inn í húðina.



2. Losið pappírslagið frá þeim hluta sem skorið er fyrir á þeirra hlið umbúðanna sem er ekki með lími (þannig að pappírslagmi verði eftir).



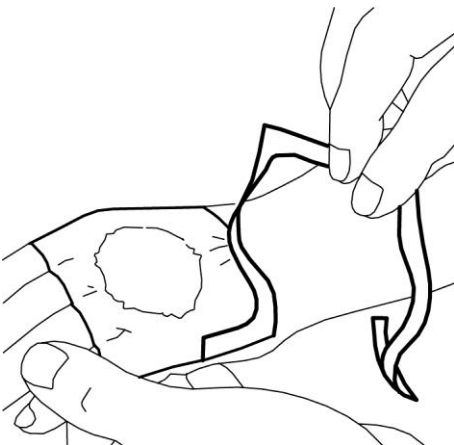
3. Fjarlægjið hlífina af límhlíð umbúðanna.



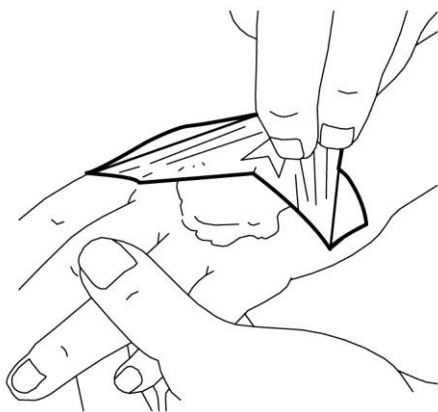
4. Setjið umbúðirnar varlega á kremið. Ekki dreifa úr kreminu undir umbúðunum.



5. Fjarlægið pappírsgammann. Þrýstið varlega niður brúnum umbúðanna. Látið þær svo vera á í að minnsta kosti 60 mínútur ef húðin er ósködduð. Kremið á ekki að vera á húðinni lengur en 60 mínútur hjá börnum yngri en 3 mánaða eða lengur en 30 mínútur hjá börnum með húðsjúkdóm með kláða sem kallast ofnæmishúðbólga. Ef kremið er notað á kynfæri eða sár má nota það í styttri tíma eins og lýst er hér á eftir.



6. Læknirinn eða hjúkrunarfræðingur munu taka umbúðirnar af og fjarlægja kremið rétt áður en aðgerðin er framkvæmd (t.d. rétt áður en nálinni er stungið inn).



**Notkun á stærri svæði á nýrakaðri húð áður en aðgerð er framkvæmd á göngudeild (t.d. háreyðing með laser):**

Venjulegur skammtur er 1 g af kremi fyrir húðsvæði sem er 10 cm<sup>2</sup> (10 fersentimetrar) að stærð, haft á í 1 til 5 klst. undir umbúðum. Ekki skal nota EMLA á svæði á nýrakaðri húð sem er stærra en 600 cm<sup>2</sup> (600 fersentimetrar, t.d. 30 cm sinnum 20 cm) að stærð. Hámarksskammtur er 60 g.

**Notkun á húð fyrir aðgerðir sem framkvæmdar eru á sjúkrahúsi (t.d. ágræðsla húðlags) sem krefjast dýpri deyfingar:**

- Nota má EMLA á þennan hátt hjá fullorðnum og unglingum eldri en 12 ára.
- Venjulegur skammtur er 1,5 til 2 g af kremi fyrir húðsvæði sem er 10 cm<sup>2</sup> (10 fersentimetrar) að stærð.
- Kremið er haft undir umbúðum í 2 til 5 klst.

**Notkun á húð áður en vörtur (frauðvörtur) eru fjarlægðar:**

- Nota má EMLA hjá börnum og unglingum með húðsjúkdóm sem kallast „ofnæmishúðbólga“.
- Venjulegur skammtur fer eftir aldri barnsins og er notkunartími 30 til 60 mínútur (30 mínútur ef sjúklingur er með ofnæmishúðbólgu). Læknirinn, hjúkrunarfræðingur eða lyfjafræðingur munu segja þér hversu mikið krem á að nota.

**Notkun á kynfæri fyrir inndælingu staðdeyfilyfja:**

- Nota má EMLA á þennan hátt eingöngu hjá fullorðnum og unglingum eldri en 12 ára.
- Venjulegur skammtur er 1 g af kremi (1 g til 2 g á húð kynfæra kvenna) á svæði sem er 10 cm<sup>2</sup> (10 fersentimetrar) að stærð.
- Kremið er haft undir umbúðum í 15 mínútur á húð kynfæra karla og 60 mínútur á húð kynfæra kvenna.

**Notkun á kynfæri fyrir minniháttar skurðaðgerð (t.d. þegar vörtur eru fjarlægðar):**

- Nota má EMLA á þennan hátt eingöngu hjá fullorðnum og unglingum eldri en 12 ára.
- Venjulegur skammtur er 5 g til 10 g af kremi í 10 mínútur. Ekki þarf að nota umbúðir. Framkvæma skal aðgerðina strax að þeim tíma liðnum.

**Notkun á fótasár fyrir hreinsun eða áður en sködduð húð er fjarlægð:**

- Venjulegur skammtur er 1 g til 2 g af kremi fyrir húðsvæði sem er 10 cm<sup>2</sup> allt að 10 g.
- Kremið er hulið með loftþéttum umbúðum, t.d. plastfilmu. Það er haft á í 30 til 60 mínútur áður en sárið er hreinsað. Fjarlægið kremið með bómullargrisju og hefjið hreinsunina tafarlaust.
- Nota má EMLA til að hreinsa fótasár í allt að 15 skipti á 1-2 mánaða tímabili.
- EMLA túpan er til notkunar í eitt skipti þegar kremið er notað á fótasár: Fleygið túpunni ásamt því sem eftir kann að vera í túpunni, hverju sinni sem sjúklingur hefur verið meðhöndlaður.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Hafðu tafarlaust samband við lækni, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing ef þú hefur notað of mikið af EMLA, jafnvel þó að þú finnst ekki fyrir neinum einkennum.

Einkenni ofskömmtnar EMLA eru talin upp hér að neðan. Ólíklegt er að þau komi fram ef EMLA er notað í ráðlögðum skömmtum:

- Sundl eða svimi.
- Náladofi í kringum munn og dofin tunga.
- Bragðskynstruflanir.
- Þokusýn.
- Eyrnasuð.
- Einnig er hætt á „bráðum methemóglóbíndreyra“ (kvilli tengdur litarefnum í blóði). Líklegra er að þetta komi fram ef ákveðin lyf eru notuð samhliða. Ef þetta gerist verður húðin blágrá vegna súrefnisskorts.

Ef um alvarlega ofskömmtnun er að ræða geta einkenni verið krampar, lágur blóðþrýstingur, hæg öndun, öndunarstopp eða hjartsláttartruflanir. Þessi áhrif geta verið lífshættuleg.

Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

#### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Hafðu samband við lækinn eða lyfjafræðing ef einhver eftirtalinna aukaverkana veldur þér óþægindum eða hverfur ekki. Segðu læknum frá ef eitthvað kemur fram sem veldur óþægindum á meðan þú notar EMLA.

Væg viðbrögð (fólvi eða roði í húð, vægur þroti, sviðatilfinning í upphafi eða kláði) geta komið þar sem EMLA er borið á. Þetta eru venjuleg viðbrögð við kreminu og staðeyfilyfjunum og munu hverfa án þess að grípa þurfi til einhverra ráðstafana.

Ef aukaverkanir sem valda óþægindum eða óvenjuleg áhrif koma fram á meðan EMLA krem er notað skal hætta notkun þess og hafa samband við lækinn eða lyfjafræðing eins fljótt og auðið er.

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Tímabundin og staðbundin húðviðbrögð (fólvi, roði, þroti) á notkunarstað, meðan á meðhöndlun á húð, slímhúð kynfæra og fótasárum stendur yfir.
- Vægur sviði, kláði eða hitatilfinning í upphafi á notkunarstað, meðan á meðhöndlun á slímhúð kynfæra og fótasárum stendur yfir.

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Vægur sviði, kláði eða hitatilfinning í upphafi á notkunarstað, meðan á meðhöndlun á húð stendur yfir.
- Náladofi á notkunarstað, meðan á meðhöndlun á slímhúð kynfæra stendur yfir.
- Húðerting á notkunarstað, meðan á meðhöndlun á fótasárum stendur yfir.

**Mjög sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum)

- Ofnæmisviðbrögð, sem í mjög sjaldgæfum tilfellum geta þróast yfir í bráðaofnæmislost (útbrot, þroti, hiti, öndunarerfiðleikar og yfirlið), meðan á meðhöndlun á húð, slímhúð kynfæra og fótasárum stendur yfir.
- Methemóglóbíndreyri (blóðsjúkdómur), meðan á meðhöndlun á húð stendur yfir.
- Litlar depilblæðingar á notkunarstað (sérstaklega hjá börnum með exem eftir langan notkunartíma), meðan á meðhöndlun á húð stendur yfir.
- Erting í auga ef EMLA berst fyrir slysi í augun, meðan á meðhöndlun á húð stendur yfir.

**Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirbyggjandi gögnum)

- Efnabruni í augum ef EMLA kemst í snertingu við þau fyrir slysn meðan á meðferð stendur.

### **Aðrar aukaverkanir sem geta komið fyrir hjá börnum**

Methemóglóbíndreyri, blóðsjúkdómur, sem kemur oftast fyrir hjá nýburum og ungbörnum á aldrinum 0 til 12 mánaða, oft í tengslum við ofskömmtn.

### **Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, [www.lyfjastofnun.is](http://www.lyfjastofnun.is). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## **5. Hvernig geyma á EMLA**

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum og túpunni á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Má ekki frjósa.

Geymið túpuna vel lokaða.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## **6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

### **EMLA inniheldur**

- Virku innihaldsefnin eru: lidocain og prilocain.
- 1 g af kremi inniheldur: 25 mg lidocain og 25 mg prilocain.
- Önnur innihaldsefni eru carbomer, macrogolglýserólhýdroxýsterat, natríumhýdroxíð til að stilla pH, hreinsað vatn.

### **Lýsing á útliti EMLA og pakkningastærðir**

Hvítt, einsleitt krem.

Kremið er fáanlegt í áltúpum með pólýprópýlentappa með oddi til götunar.

EMLA er fáanlegt í eftirfarandi pakkningastærðum:

- 1 túpa með 5 g af kremi
- 1 túpa með 5 g af kremi + 2 umbúðir
- 1 túpa með 5 g af kremi + 3 umbúðir
- 3 túpur með 5 g af kremi + 8 umbúðir
- 5 túpur með 5 g af kremi
- 5 túpur með 5 g af kremi + 10 umbúðir
- 5 túpur með 5 g af kremi + 12 umbúðir
- 1 túpa með 30 g af kremi

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.



## Markaðsleyfishafi og framleiðandi

### Markaðsleyfishafi:

Aspen Pharma Trading Limited  
3016 Lake Drive, Citywest  
Business Campus  
Dublin 24, Írland

### Framleiðandi:

Recipharm Karlskoga AB,  
SE-691 33, Karlskoga, Svíþjóð  
eða  
Aspen Bad Oldesloe GmbH,  
32-36 Industriestrasse,  
23843 Bad Oldesloe,  
Þýskaland

### Umboð á Íslandi:

Icepharma hf.

**Þetta lyf hefur markaðsleyfi í löndum Evrópska efnahagssvæðisins undir eftirfarandi heitum:**

|            |                              |
|------------|------------------------------|
| Austurríki | Emla 5% - Crème              |
| Belgía     | Emla 25 mg/25 mg crème       |
| Kýpur      | Emla Cream 5%                |
| Finnland   | EMLA                         |
| Frakkland  | EMLA 5 POUR CENT, crème      |
| Grikkland  | EMLA                         |
| Ísland     | Emla                         |
| Írland     | EMLA 5% w/w Cream            |
| Ítalía     | EMLA                         |
| Lúxemburg  | Emla 25 mg/25 mg crème       |
| Malta      | EMLA 5% w/w Cream            |
| Noregur    | Emla                         |
| Pólland    | EMLA                         |
| Spánn      | EMLA 25 mg/g + 25 mg/g crema |
| Svíþjóð    | EMLA                         |
| Holland    | Emla                         |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í mars 2024.**

**Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar**

Ítarlegar upplýsingar um þetta lyf eru birtar á [http://www. serlyfjaskra.is](http://www.serlyfjaskra.is)