

Navodilo za uporabo

Dovequa 2,5 mg filmsko obložene tablete rivaroksaban

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Dovequa in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Dovequa
3. Kako jemati zdravilo Dovequa
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Dovequa
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Dovequa in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Dovequa ste prejeli, ker

- so pri vas ugotovili akutni koronarni sindrom (skupina stanj, ki vključuje srčni infarkt in nestabilno angino pectoris (huda bolečina v prsnem košu)). Za akutni koronarni sindrom je značilno povečanje določenih vrednosti v izvidih krvnih preiskav za ugotavljanje delovanja srca.

Zdravilo Dovequa pri odraslih zmanjša tveganje za ponovni srčni infarkt ali zmanjša tveganje za smrt zaradi bolezni, povezane s srcem ali krvnimi žilami.

Zdravnik vam ne bo predpisal samo zdravila Dovequa. Zdravnik vam bo svetoval, da poleg zdravila Dovequa jemljete tudi:

- acetilsalicilno kislino ali
- acetilsalicilno kislino in klopidogrel ali tiklopidin.

ali

- imate ugotovljeno visoko tveganje za nastanek krvnega strdka zaradi koronarne arterijske bolezni ali periferne arterijske bolezni, ki povzroča simptome.

Zdravilo Dovequa zmanjša tveganje nastanka krvnih strdkov pri odraslih (aterotrombotični dogodki).

Zdravnik vam bo naročil, da poleg zdravila Dovequa jemljete tudi acetilsalicilno kislino.

Če zdravilo Dovequa prejmete po posegu za širitev zožene ali zamašene arterije na spodnji okončini za ponovno vzpostavitev krvnega pretoka, vam bo zdravnik v nekaterih primerih morda predpisal tudi klopidogrel, ki ga boste kratek čas jemali poleg acetilsalicilne kisline.

Zdravilo Dovequa vsebuje učinkovino rivaroksaban in spada v skupino zdravil, imenovanih antitrombotiki. Deluje tako, da zavre faktor strjevanja krvi (faktor Xa) in tako zmanjša nastajanje krvnih strdkov.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Dovequa

Ne jemljite zdravila Dovequa

- če ste alergični na rivaroksaban ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če prekomerno krvavite,
- če imate bolezen ali stanje, ki poveča tveganje za hude krvavitve (npr. razjedo želodca, poškodbo ali krvavitev v možganih, nedavni kirurški poseg na možganih ali očeh)
- če jemljete zdravila za preprečevanje nastanka krvnih strdkov (npr. varfarin, dabigatran, apiksaban ali heparin), razen pri spremembi/zamenjavi antikoagulacijskega zdravljenja ali ko dobivate heparin skozi venski ali arterijski kateter za vzdrževanje prehodnosti katetra,
- če imate akutni koronarni sindrom in ste predhodno imeli krvavitev ali krvni strdek v možganih (možgansko kap),
- če imate koronarno arterijsko bolezen ali periferno arterijsko bolezen in ste že imeli krvavitev v možganih (možgansko kap) ali če je prišlo do zapore malih arterij, ki dovajajo kri v globoka tkiva možganov (lakunarna možganska kap), ali če ste imeli krvni strdek v možganih (ishemična, nelakunarna možganska kap) v zadnjem mesecu,
- če imate bolezen jeter, ki lahko poveča tveganje za krvavitve,
- če ste noseči ali dojite.

Ne vzemite zdravila Dovequa in obvestite zdravnika, če kaj od naštetega velja za vas.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Dovequa se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Zdravila Dovequa se ne sme uporabljati skupaj z nekaterimi drugimi zdravili, ki preprečujejo nastajanje krvnih strdkov, kot so npr. prasugrel ali ticagrelor, izjemi sta acetilsalicilna kislina in klopidozole/tiklopidin.

Bodite posebno pozorni pri uporabi zdravila Dovequa

- če pri vas obstaja večje tveganje za krvavitve, kar bi lahko bilo v primerih kot so:
 - huda bolezen ledvic, saj lahko delovanje ledvic vpliva na količino zdravila, ki učinkuje v vašem telesu,
 - če jemljete druga zdravila za preprečevanje nastanka krvnih strdkov (npr. varfarin, dabigatran, apiksaban ali heparin), če ste zamenjali antikoagulacijsko zdravljenje ali ko dobivate heparin skozi venski ali arterijski kateter za vzdrževanje prehodnosti katetra (glejte poglavje »Druga zdravila in zdravilo Dovequa«),
 - motnje strjevanja krvi,
 - zelo visok krvni tlak, ki ni urejen z zdravili,
 - bolezen želodca ali črevesja, ki lahko povzroči krvavitve, npr. vnetje črevesne ali želodčne sluznice, vnetje požiralnika (ezofagusa) zaradi npr. gastroezofagealne refluksne bolezni (bolezni, pri kateri se vsebina želodca vrača nazaj v požiralnik) ali tumorji v želodcu, črevesju, genitalnem traktu ali sečilih,
 - težave z ožiljem na očesnem ozadju (retinopatija),
 - bolezen pljuč, pri kateri so bronhiji razširjeni in napolnjeni z gnojnim izmečkom (bronhiektazije) ali predhodne krvavitve v pljučih,
 - če ste starejši od 75 let,
 - če tehtate manj kot 60 kg,
 - če imate koronarno arterijsko bolezen s hudim simptomatskim popuščanjem srca,
- če imate umetno srčno zaklopko,
- če veste, da imate bolezen, imenovano antifosfolipidni sindrom (bolezen imunskega sistema, zaradi katere imate povečano tveganje za nastanek krvnih strdkov), o tem obvestite zdravnika, ki bo presodil, ali je treba zdravljenje spremeniti.

Če se kar koli od zgoraj naštetega nanaša na vas, se posvetujte z zdravnikom, preden boste začeli jemati zdravilo Dovequa. Zdravnik se bo odločil, če se boste zdravili s tem zdravilom in ali vas je potrebno posebej pozorno spremljati.

Če je pri vas potreben kirurški poseg

- Zelo pomembno je, da zdravilo Dovequa pred kirurškim posegom in po njem jemljete natančno ob predpisanem času, kot vam je naročil zdravnik.
- Če kirurški poseg vključuje vstavev katetra ali dajanje injekcije v hrbtenični kanal (npr. za epiduralno ali spinalno anestezijo ali lajšanje bolečin):
 - je zelo pomembno, da vzamete zdravilo Dovequa pred ali po injekciji ali odstranitvi katetra natančno takrat, kot vam je naročil zdravnik,
 - takoj obvestite zdravnika, če občutite mravljinčenje ali šibkost v nogah ali imate po anesteziji težave z odvajanjem blata ali vode, ker je potrebna nujna medicinska pomoč.

Otroci in mladostniki

Uporaba zdravila Dovequa 2,5 mg tablete **ni priporočljiva pri osebah, mlajših od 18 let**. Na voljo ni dovolj podatkov o njegovi uporabi pri otrocih in mladostnikih.

Druga zdravila in zdravilo Dovequa

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.

- Če jemljete:
 - katero od zdravil proti glivičnim okužbam (npr. flukonazol, itrakonazol, vorikonazol, posakonazol), razen če jih uporabljate samo na koži,
 - tablete ketokonazola (ki se uporabljajo za zdravljenje Cushingovega sindroma – stanje, ko v telesu nastaja preveč kortizola),
 - katero od zdravil proti bakterijskim okužbam (npr. klaritromicin, eritromicin),
 - nekatera zdravila za zdravljenje okužb z virusom HIV/AIDS (npr. ritonavir),
 - druga zdravila proti strjevanju krvi (npr. enoksaparin, klopidogrel ali antagonisti vitamina K, kot sta varfarin in acenokumarol, prasugrel in ticagrelor (glejte poglavje »Opozorila in previdnostni ukrepi«)),
 - protivnetna zdravila in zdravila za lajšanje bolečin (npr. naproksen ali acetilsalicilna kislina),
 - dronedaron, zdravilo za zdravljenje motenj srčnega ritma,
 - nekatera zdravila za zdravljenje depresije (selektivni zaviralci privzema serotonina (SSRI - *Selective Serotonin Reuptake Inhibitors*) ali zaviralci privzema serotonina in noradrenalina (SNRI - *Serotonin Norepinephrine Reuptake Inhibitors*)).

Če se kar koli od zgoraj naštetega nanaša na vas, se posvetujte z zdravnikom, preden boste začeli jemati zdravilo Dovequa, ker se učinek zdravila Dovequa lahko poveča. Zdravnik se bo odločil, če se boste zdravili s tem zdravilom in ali vas je potrebno posebej pozorno spremljati. Če zdravnik meni, da pri vas obstaja povečano tveganje za razjede želodca ali črevesja, vam lahko predpiše tudi zdravila za preprečevanje nastanka razjed.

- Če jemljete:
 - zdravila za zdravljenje epilepsije (fenitoin, karbamazepin, fenobarbital),
 - šentjanževko (*Hypericum perforatum*), zdravilo rastlinskega izvora, ki se uporablja pri depresiji,
 - antibiotik rifampicin.

Če se kar koli od zgoraj naštetega nanaša na vas, se posvetujte z zdravnikom, preden boste začeli jemati zdravilo Dovequa, ker se učinek zdravila Dovequa lahko zmanjša. Zdravnik se bo odločil, ali potrebujete zdravljenje z zdravilom Dovequa in ali je pri vas potreben skrben nadzor.

Nosečnost in dojenje

Ne jemljite zdravila Dovequa, če ste noseči ali dojite. Če obstaja možnost, da bi lahko zanosili, morate med jemanjem zdravila Dovequa uporabljati zanesljivo kontracepcijsko metodo. Če med jemanjem tega zdravila zanosite, morate o tem takoj obvestiti zdravnika, ki se bo odločil o vašem nadaljnjem zdravljenju.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Dovequa lahko povzroči omotico (pogost neželeni učinek) ali omedlevico (občasen neželeni učinek) (glejte poglavje 4 »Možni neželeni učinki«). Ne vozite, ne kolesarite, ne uporabljajte nobenega orodja in ne upravljajte strojev, če se vam pojavijo ti simptomi.

Zdravilo Dovequa vsebuje laktozo in natrij

Če vam je zdravnik povedal, da imate intoleranco za nekatere sladkorje, se pred uporabo tega zdravila posvetujte z zdravnikom.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na tableto, kar v bistvu pomeni »brez natrija«.

3. Kako jemati zdravilo Dovequa

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Kolikšen odmerek zdravila morate vzeti

Priporočeni odmerek je ena tableta po 2,5 mg dvakrat na dan. Zdravilo Dovequa vzemite vsak dan ob približno istem času (na primer eno tableto zjutraj in eno zvečer). To zdravilo lahko jemljete s hrano ali brez nje.

Če imate težave pri požiranju cele tablete, se z zdravnikom pogovorite o drugih načinih jemanja zdravila Dovequa. Tableto lahko tik pred jemanjem zdrobite in zmešate z vodo ali jabolčno čežano. Če je potrebno, vam lahko zdravnik da zdrobljeno tableto zdravila Dovequa po želodčni sondi.

Zdravnik vam ne bo predpisal samo zdravila Dovequa.

Zdravnik vam bo naročil, da poleg zdravila Dovequa jemljete tudi acetilsalicilno kislino. Če boste zdravilo Dovequa prejeli po akutnem koronarnem sindromu, vam bo zdravnik morda naročil, da jemljete tudi klopidogrel ali tiklopidin.

Če zdravilo Dovequa prejmete po posegu za širitev zožene ali zamašene arterije na spodnji okončini za ponovno vzpostavitev krvnega pretoka, vam bo zdravnik morda predpisal tudi klopidogrel, ki ga boste kratek čas jemali poleg acetilsalicilne kisline.

Zdravnik vam bo povedal, koliko zdravila morate vzeti (običajno med 75 do 100 mg acetilsalicilne kisline na dan ali dnevni odmerek 75 do 100 mg acetilsalicilne kisline in dnevni odmerek 75 mg klopidogrela ali standardni dnevni odmerek tiklopidina).

Kdaj morate začeti jemati zdravilo Dovequa

Zdravljenje z zdravilom Dovequa po akutnem koronarnem sindromu morate začeti čimprej po stabilizaciji akutnega koronarnega sindroma, najhitreje 24 ur po sprejemu v bolnišnico in takrat, ko se parenteralno antikoagulacijsko zdravljenje (z injekcijami) običajno ukine.

Če imate diagnozo koronarne arterijske bolezni ali periferne arterijske bolezni, vam bo zdravnik svetoval, kdaj začnete zdravljenje z zdravilom Dovequa.

Zdravnik bo odločil, kako dolgo morate nadaljevati z zdravljenjem.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Dovequa, kot bi smeli

Če ste vzeli preveč tablet zdravila Dovequa, se takoj posvetujte z zdravnikom. Prevelika količina zdravila Dovequa poveča tveganje za krvavitve.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Dovequa

Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek. Če izpustite odmerek, vzemite naslednji odmerek ob običajnem času.

Če ste prenehali jemati zdravilo Dovequa

Zdravilo Dovequa jemljite redno in dokler vam ga zdravnik predpisuje.

Ne prenehajte jemati zdravila Dovequa, ne da bi se prej posvetovali z zdravnikom.

Če prenehate jemati to zdravilo, se bo morda povečalo tveganje za ponovni srčni infarkt, možgansko kap ali za smrt zaradi bolezni, povezane s srcem ali krvnimi žilami.

Če imate še dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Tako kot druga podobna zdravila za preprečevanje nastajanja krvnih strdkov, lahko tudi zdravilo Dovequa povzroči krvavitve, ki so lahko življenjsko ogrožajoče. Obsežna krvavitev lahko povzroči nenadno znižanje krvnega tlaka (šok). V nekaterih primerih te krvavitve niso očitne.

Takoj obvestite zdravnika, če se pri vas pojavi kateri od naslednjih neželenih učinkov:

- **Znaki krvavitve**

- krvavitev v možganih ali znotrajlobanjske krvavitve (simptomi lahko vključujejo glavobol, enostransko šibkost, bruhanje, epileptične napade, zmanjšano raven zavesti in tog vrat.
Gre za resno stanje, kjer je potrebna nujna medicinska pomoč. Takoj poiščite zdravniško pomoč!),
 - dolgotrajna ali obsežna krvavitev,
 - huda oslabelost, utrujenost, bledica, omotica, glavobol, otekanje brez jasnega vzroka, zasoplost, bolečine v prsnem košu ali angina pectoris.
- Zdravnik se lahko odloči, da vas bo natančno nadzoroval ali da bo spremenil zdravljenje.

- **Znaki hudih kožnih reakcij**

- obsežen, intenziven kožni izpuščaj, mehurji ali spremembe na sluznicah, tj. v ustih ali na očeh (Stevens-Johnsonov sindrom/toksična epidermalna nekroliza).
 - reakcija na zdravilo, ki povzroča izpuščaj, zvišano telesno temperaturo, vnetje notranjih organov, nepravilnosti v izvidih krvnih preiskav in sistemsko bolezen (sindrom DRESS).
- Ti neželeni učinki so zelo redki (pri največ 1 od 10 000 bolnikov).

- **Znaki hudih alergijskih reakcij**

- oteklost obraza, ustnic, ust, jezika ali žrela; težave pri požiranju; koprivnica in težave z dihanjem; nenadno znižanje krvnega tlaka.

Hude alergijske reakcije so zelo redke (anafilaški reakcije, vključno z anafilaktičnim šokom; pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov) in občasne (angioedem in alergijski edem; pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov).

Pregled možnih neželenih učinkov

Pogosti (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)

- zmanjšanje števila rdečih krvnih celic, kar lahko povzroči bledico kože in oslabelost ali zasoplost,
- krvavitev v želodcu ali črevesju, krvavitev iz sečil in spolovil (vključno s krvjo v seču in močno menstrualno krvavitvijo), krvavitev iz nosu, krvavitev iz dlesni,
- krvavitev v očesu (tudi krvavitve iz beločnice),
- krvavitve v tkiva ali telesne votline (hematomi, modrice),
- izkašljevanje krvi,
- kožne krvavitve in krvavitve v podkožju,
- krvavitev po kirurškem posegu,
- izcejanje krvi ali tekočine iz kirurške rane,
- otekanje okončin,
- bolečine v okončinah,
- moteno delovanje ledvic (kar se lahko ugotovi s preiskavami, ki jih opravi zdravnik),

- zvišana telesna temperatura,
- bolečine v želodcu, prebavne motnje, slabost ali bruhanje, zaprtje, driska,
- nizek krvni tlak (simptomi so lahko občutek vrtoглаvice ali omedlevice pri vstajanju),
- splošna oslabelost in pomanjkanje energije (oslabelost, utrujenost), glavobol, omotica,
- izpuščaj, srbenje kože,
- izvidi krvnih preiskav lahko pokažejo povečane vrednosti nekaterih jetrnih encimov.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)

- krvavitev v možganih ali znotrajlobanjske krvavitve (glejte zgoraj, znaki krvavitve),
- krvavitev v sklep, kar povzroča bolečino in oteklost,
- trombocitopenija (majhno število trombocitov, tj. celic, ki sodelujejo pri strjevanju krvi),
- alergijske reakcije, vključno z alergijskimi kožnimi reakcijami,
- moteno delovanje jeter (kar se lahko ugotovi s preiskavami, ki jih opravi zdravnik),
- izvidi krvnih preiskav lahko pokažejo povečane vrednosti bilirubina, nekaterih encimov trebušne slinavke ali jetrnih encimov ali povečano število trombocitov,
- omedlevica,
- slabo počutje,
- pospešen srčni utrip,
- suha usta,
- koprivnica.

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov)

- krvavitev v mišico,
- holestaza (zastoj žolča), hepatitis vključno s poškodbo jetrnih celic (vnetje jeter vključno s poškodbo jeter),
- porumenelost kože in oči (zlatenica),
- lokalizirana oteklina,
- nabiranje krvi (hematom) v dimljah kot zaplet po posegu na srcu s katetrom, ki je vstavljen v vašo stegensko arterijo (psevdoanevrizma).

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov)

- kopičenje eozinofilcev, vrste belih granulocitnih krvnih celic, ki povzročajo vnetje v pljučih (eozinofilna pljučnica).

Neznana pogostnost (pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

- odpoved ledvic po hudi krvavitvi,
- krvavitev znotraj ledvice, večasih s prisotnostjo krvi v urinu, ki povzroči, da ledvice ne delujejo pravilno (z antikoagulantnim zdravljenjem povezana nefropatija),
- povečan pritisk v mišicah nog in rok po krvavitvi, kar lahko povzroči bolečino, oteklost, spremenjeno občutljivost, odrevenelost ali paralizo (utesnitveni sindrom po krvavitvi).

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Dovequa

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in na vsakem pretisnem omotu poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Zdrobljene tablete

Zdrobljene tablete so v vodi ali jabolčni čežani stabilne do 4 ure.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Dovequa

- Učinkovina je rivaroksaban. Ena tableta vsebuje 2,5 mg rivaroksabana.
- Druge sestavine zdravila so:
Jedro tablete: natrijev lavrilsulfat, laktoza monohidrat, mikrokristalna celuloza (E460), premreženi natrijev karmelozat (E468), hipromeloza (E464), magnezijev stearat (E572). (Glejte poglavje 2. »Zdravilo Dovequa 2,5 mg vsebuje laktozo in natrij«).
- Filmska obloga tablete (Opadry Yellow): hipromeloza (E464), titanov dioksid (E171), smuhec (E553b), makrogol (E1521), rumeni železov oksid (E172).

Izgled zdravila Dovequa in vsebina pakiranja

Zdravilo Dovequa 2,5 mg filmsko obložene tablete so svetlo rumene, okrogle, bikonveksne (premera 8 mm) in imajo vtisnjeno oznako »2.5« na eni strani.

Na voljo so v škatlah z 28 ali 56 filmsko obloženimi tabletami v pretisnih oмотih.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim izdaje zdravila Dovequa

Rp - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet

Bausch Health Ireland Limited
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24 PPT3
Irska

Proizvajalec

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA SA
ul. Pelplińska 19
83-200 Starogard Gdański
Poljska
tel. + 48 22 364 61 01

Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Češka, Poljska: Dovequa

Danska: Dovequa 2,5 mg filmovertukne tabletter

Finska: Dovequa 2,5 mg kalvopäällysteiset tabletit

Hrvaška: Dovequa 2,5 mg filmom obložene tablete

Madžarska: Dovequa 2,5 mg filmtabletta

Norveška: Dovequa 2,5 mg filmdrasjerte tabletter

Slovaška: Dovequa 2,5 mg

Slovenija: Dovequa 2,5 mg filmsko obložene tablete

Švedska: Dovequa 2,5 mg filmdragerade tabletter

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 19. 6. 2024.