

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Braltus 10 mikrograma po isporučenoj dozi, prašak inhalata, tvrde kapsule

tiotropij

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete primjenjivati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestruru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Braltus i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Braltus
3. Kako primjenjivati Braltus
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Braltus
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Braltus i za što se koristi

Lijek Braltus sadrži djelatnu tvar tiotropij. Tiotropij pomaže bolesnicima s kroničnom opstruktivnom plućnom bolešću (KOPB) da lakše dišu. KOPB je kronična bolest pluća koja dovodi do nedostatka zraka i kašla. Naziv KOPB povezan je s kroničnim bronhitisom i emfizemom. Budući da je KOPB kronična bolest, potrebno je svakodnevno primjenjivati ovaj lijek, a ne samo kada imate problema s disanjem ili druge simptome KOPB-a.

Braltus je bronchodilatator dugog djelovanja koji pomaže u otvaranju dišnih putova te olakšava protok zraka u pluća i iz njih. Redovita primjena lijeka Braltus može Vam također pomoći i kod pojave nedostatka zraka povezanog s ovom bolešću te u suočenju utjecaja bolesti na svakodnevni život na najmanju moguću mjeru. Nadalje, omogućuje Vam da budete dulje aktivni. Svakodnevna primjena lijeka Braltus također će Vam pomoći u sprječavanju iznenadnog, kratkotrajnog pogoršanja simptoma KOPB-a, koje može trajati nekoliko dana. Učinak ovog lijeka traje 24 sata te ga je potrebno primjenjivati samo jedanput na dan.

Ovaj lijek se ne koristi za hitno simptomatsko liječenje neočekivane pojave stezanja u prsima, kašla ili iznenadnih napada nedostatka zraka ili piskanja u plućima. Molimo Vas da kod pojave navedenih simptoma koristite brzodjelujuće inhalacijske lijekove, poput salbutamola. Molimo Vas da te inhalacijske lijekove za hitno simptomatsko liječenje imate uz sebe cijelo vrijeme.

2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Braltus

Nemojte primjenjivati Braltus:

- ako ste alergični (preosjetljivi) na tiotropij ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).
- ako ste alergični (preosjetljivi) na atropin ili tvari povezane s atropinom, npr. ipratropij ili oksitropij.
- ako ste alergični (preosjetljivi) na laktuzu ili neke druge šećere.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego primjenite Braltus:

- ako uzimate bilo koji drugi lijek koji sadržava ipratropij ili oksitropij
- ako bolujete od glaukoma uskog kuta, imate problema s prostatom ili teškoće s mokrenjem
- ako imate problema s bubrežima
- ako ste u posljednjih 6 mjeseci doživjeli srčani udar (infarkt miokarda) ili bilo kakve nestabilne ili po život opasne nepravilne otkucaje srca ili teško zatajenje srca u proteklih godinu dana

Braltus se koristi za održavanje bronhodilatacije kod kronične opstruktivne plućne bolesti. Ne smije se primjenjivati u liječenju iznenadnog napada nedostatka zraka ili piskanja u plućima.

Trenutne alergijske reakcije kao što su osip, oticanje, svrbež, piskanje u plućima ili nedostatak zraka mogu se javiti odmah nakon primjene Braltusa. Ako dođe do toga, molimo **odmah** se javite liječniku (vidjeti dio 4).

Lijekovi koji se primjenjuju putem inhalacije poput Braltusa mogu uzrokovati stezanje u prsim, kašljivanje, piskanje u plućima ili nedostatak zraka (bronhospazam) odmah nakon inhalacije. U tom slučaju, odmah uzmite brzodjelujuće inhalacijske lijekove poput salbutamola. Ako dođe do navedenih simptoma, prestanite primjenjivati Braltus i **odmah** se javite liječniku.

Pazite da prašak za inhalaciju ne dođe u dodir s očima jer to može izazvati suzenje očiju ili dovesti do ubrzanog nastanka ili pogoršanja glaukoma uskog kuta. Glaukom uskog kuta je bolest očiju. Bol ili nelagoda u oku, zamućen vid, pojava svjetlosnih kolobara, tzv. halo-a, ili živopisnih slika udruženih s crvenilom očiju mogu biti znakovi akutnog nastanka glaukoma uskog kuta. Očni simptomi mogu biti praćeni glavoboljom, mučninom ili povraćanjem. Kada se pojave znakovi i simptomi glaukoma uskog kuta, morate prekinuti primjenu ovog lijeka te se odmah obratiti liječniku, po mogućnosti specijalisti oftalmologu.

Vrsta lijeka u ovom inhalatoru može smanjiti normalno izlučivanje sline u ustima, pri čemu možete imati osjećaj suhih usta. Pri dugotrajnoj primjeni to može biti povezano s razvojem zubnog karijesa. Stoga, molimo pazite na oralnu higijenu, ispirite usta i redovito perite zube.

U slučaju da ste doživjeli srčani udar (infarkt miokarda) u posljednjih 6 mjeseci ili neku vrstu nestabilnih ili po život opasnih nepravilnih otkucaja srca ili teško zatajenje srca u proteklih godinu dana, obavijestite svojega liječnika. Ovo je važno radi odluke je li Braltus ispravan lijek za Vas. **Nemojte** primjeniti Braltus više od jednom dnevno (vidjeti dio 3).

Djeca i adolescenti

Braltus se ne smije primjenjivati u djece i adolescenata ispod 18 godina starosti.

Drugi lijekovi i Braltus

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući i neke druge inhalatore i lijekove bez recepta.

Molimo obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate ili ste nedavno uzimali slične lijekove za liječenje plućne bolesti, kao što su ipratropij ili oksitropij.

Nisu zabilježene specifične nuspojave kada je Braltus primjenjivan zajedno s drugim lijekovima za liječenje KOPB-a, kao što su inhalacijski lijekovi za ublažavanje simptoma, npr. salbutamol, metilksantini, npr. teofilin i/ili oralni i inhalacijski steroidi, npr. prednizolon.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego primjenite ovaj lijek. Ne smijete primjenjivati ovaj lijek, osim ako Vam ga Vaš liječnik nije posebno propisao.

Upravljanje vozilima i strojevima

Pojava omaglice, zamućenog vida ili glavobolje može utjecati na sposobnost upravljanja vozilima i rada na strojevima.

Braltus sadrži laktozu

Laktoza je vrsta šećera u mlijeku. Ako Vam je liječnik rekao da imate alergiju na neke šećere, obratite se svom liječniku prije nego što počnete koristiti ovaj inhalator. Laktoza može sadržavati vrlo male količine mlijecnih proteina koji mogu uzrokovati reakcije u ljudi s jakom preosjetljivošću ili alergijom na mlijecne proteine. Kada se lijek primjenjuje u skladu s preporučenom dozom od jedne kapsule jednom na dan, svaka doza sadržava do 18 mg laktoze hidrata.

3. Kako primjenjivati Braltus

Uvijek primjenite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Preporučena doza je inhalacija sadržaja **jedne kapsule jednom dnevno** koristeći Zonda inhalator. **Jedna** kapsula osigurava potrebnu dnevnu dozu tiotropija (isporučena doza od 10 mikrograma tiotropija); **ne primjenjujte** više od preporučene doze.

Pokušajte primjeniti kapsulu svaki dan u isto vrijeme. To je važno jer ovaj lijek djeluje u razdoblju od 24 sata.

Kapsule su namijenjene isključivo za inhalaciju, a ne za primjenu kroz usta.
Kapsule se ne smiju progutati.

Inhalator Zonda, u koji se stavlja Braltus kapsula, buši rupe na kapsuli te Vam omogućava udisanje praška. Kapsule se smiju inhalirati samo uz korištenje inhalatora Zonda. Nemojte koristiti druge inhalatore za primjenu Braltus kapsula.

Pobrinite se da znate kako se pravilno koristiti inhalatorom Zonda. Uputa za rukovanje inhalatorom Zonda nalazi se na drugoj strani ove upute o lijeku.

Zapamtite da se pažljivo pridržavate tih uputa za rukovanje. Slike za pravilno stavljanje kapsule u inhalator se također nalaze s unutarnje strane poklopca kutije. **Kako bi se spriječio rizik od gušenja, NIKADA ne stavljajte kapsulu direktno u nastavak za usta.**

Ako imate poteškoća u korištenju inhalatora Zonda, zamolite liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru da Vam pokaže kako njime ispravo rukovati.

Ako je potrebno, nastavak za usta inhalatora Zonda možete nakon uporabe očistiti suhom krpicom ili maramicom.

Budite sigurni da ne pušete u inhalator Zonda. Prilikom primjene Braltusa pazite da prašak ne dođe u dodir s očima. Ako imalo praška dođe u dodir s očima, može se pojaviti zamućenje vida, bol u oku i/ili crvenilo očiju. **Odmah** je potrebno isprati oči topлом vodom. Nakon toga **odmah** se obratite liječniku za daljnji savjet.

Ako osjećate da Vam se disanje pogoršava, o tome morate što je prije moguće obavijestiti svog liječnika.

Primjena u djece i adolescenata

Braltus se ne smije primjenjivati u djece i adolescenata ispod 18 godina starosti.

Ako primjenite više Braltusa nego što ste trebali

Ako ste inhalirali sadržaj više od jedne kapsule Braltusa u danu, morate se **odmah** obratiti liječniku. Možete biti pod većim rizikom od nastajanja nuspojava, kao što su suhoća usta, zatvor, teškoće s mokrenjem, ubrzani rad srca ili zamućen vid.

Ako ste zaboravili primjeniti Braltus

Ako ste zaboravili primjeniti lijek, primjenite ga čim se sjetite, ali **ne** primjenjujte dvostruku dozu u isto vrijeme ili isti dan. Nakon toga sljedeću dozu primijenite drugi dan u uobičajeno vrijeme.

Nemojte primjeniti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete primjenjivati Braltus

Prije nego što prestanete primjenjivati Braltus, morate se obratiti svom liječniku ili ljekarniku. Ako prestanete primjenjivati Braltus, znakovi i simptomi KOPB-a mogu se pogoršati.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, обратите se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Ozbiljne nuspojave koje uključuju alergijske reakcije koje uzrokuju oticanje lica ili grla (angioedem) ili druge reakcije preosjetljivosti (kao što su nagli pad krvnog tlaka ili omaglica) ili povećano piskanje i nedostatak zraka, mogu se javiti bilo pojedinačno ili u sklopu teške alergijske reakcije (anafilaktička reakcija) nakon primjene ovog lijeka. Ovakve ozbiljne nuspojave su rijetke. Uz to, kao i kod primjene svih inhalacijskih lijekova, neki bolesnici mogu osjetiti neočekivano stezanje u prsim, kašalj, piskanje ili nedostatak zraka neposredno nakon inhalacije (bronhospazam).

U slučaju pojave ovih nuspojava, **odmah** se javite svom liječniku.

Nemojte ponovno početi koristiti Braltus prije nego što posjetite liječnika ili razgovarate s njim. Ako osjetite piskanje u plućima (pooštreno disanje) ili ostajete bez daha, morate odmah primijeniti brzodjelujući inhalacijski lijek.

Nuspojave opisane dalje u tekstu javile su se kod osoba koje su primjenjivale ovaj lijek te su navedene prema učestalosti.

Često: mogu se javiti u do 1 na 10 osoba

- Suhoća usta: obično blaga

Manje često: mogu se javiti u do 1 na 100 osoba

- Vrtoglavica
- Glavobolja
- Poremećaji okusa
- Zamućen vid
- Nepravilni otkucaji srca (fibrilacija atrija)
- Upala grla (faringitis)
- Promuklost (disfonija)
- Kašalj
- Žgaravica (gastroezofagealna refluksna bolest)
- Zatvor (konstipacija)
- Gljivične infekcije usne šupljine i grla (orofaringealna kandidijaza)
- Osip
- Problemi s mokrenjem (zadržavanje urina)
- Bolno mokrenje (dizurija)

Rijetko: mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba

- Problemi sa spavanjem (nesanica)
- Viđenje svjetlosnih kolobara ili živopisnih slika povezanih s crvenilom očiju (glaukom)
- Porast izmjereno očnog tlaka
- Nepravilni otkucaji srca (supraventrikularna tahikardija)
- Brži otkucaji srca (tahikardija)
- Osjećaj lupanja srca (palpitacije)
- Stezanje u prsimu, povezano s kašljem, piskanjem u plućima ili nedostatkom zraka odmah nakon inhalacije (bronhospazam)
- Krvarenje iz nosa (epistaksa)
- Upala grkljana (laringitis)
- Upala sinusa (sinusitis)
- Blokada crijeva ili izostanak pražnjenja crijeva (intestinalna opstrukcija, uključujući paralitički ileus)
- Upala desni (gingivitis)
- Upala jezika (glositis)
- Otežano gutanje (disfagija)
- Upala usta (stomatitis)
- Mučnina
- Koprivnjača (urtikarija)
- Svrbež (pruritus)
- Infekcije mokraćnih putova

Učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka

- Gubitak tjelesne tekućine (dehidracija)
- Zubni karijes
- Infekcije ili ulceracije kože
- Suhoća kože
- Oticanje zglobova

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. Ovo uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Braltus

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i na bočici iza „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ne odlagati u hladnjak ili zamrzavati.

Bočicu čuvati čvrsto zatvorenu. Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage. Upotrijebite lijek u roku od 30 dana (bočica s 15 kapsula) ili 60 dana (bočica s 30 kapsula) od otvaranja boćice.

Inhalator Zonda smije se upotrebljavati samo s priloženom bočicom s kapsulama koja će biti pakirana ili u kutiju zajedno sa inhalatorom ili posebno u svojoj kutiji, no u istom pakiranju s kutijom u kojoj je inhalator. Inhalator se ne smije ponovno upotrebljavati za neku drugu bočicu s kapsulama.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

Inhalator treba zbrinuti sukladno lokalnim propisima.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Braltus sadrži

- Djelatna tvar je tiotropij. Jedna kapsula sadrži 13 mikrograma djelatne tvari tiotropij (u obliku bromida). Tijekom inhalacije, bolesniku se isporučuje iz svake kapsule iz nastavka za usta inhalatora Zonda, te se inhalira u pluća, 10 mikrograma tiotropija.
- Drugi sastojci su laktoza hidrat (sadržaj kapsule) i hipromeloza (ovojnica kapsule).

Kako Braltus izgleda i sadržaj pakiranja

Braltus 10 mikrograma po isporučenoj dozi, prašak inhalata, tvrda kapsula je bezbojna i prozirna tvrda kapsula koja sadrži bijeli prašak.

Ovaj je lijek dostupan u bočicama, koje su zatvorene čepom s navojem. Bočice se zajedno s inhalatorom Zonda pakiraju u kutije. Zonda inhalator ima zeleno tijelo i kapicu s bijelim probodnim gumbom.

Braltus je dostupan u pakiranjima koji sadrže 15 ili 30 kapsula i inhalator Zonda te u višestrukim pakiranjima koja sadrže ili 60 kapsula (2 pakiranja od 30) i 2 inhalatora Zonda ili 90 kapsula (3 pakiranja od 30) i 3 inhalatora Zonda.

Zajedničko pakiranje: 30 kapsula (bočica) u kutiji, u zajedničkom pakiranju s 1 Zonda inhalatorom, koji je pakiran u posebnu kutiju.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
Nizozemska

Proizvođač

Laboratorios Licensa S.A.
Avda. Miralcampo No.7, Polígono Industrial Miralcampo, Azuqueca de Henares,
Guadalajara 19200
Španjolska

Teva Pharma B.V.
Swensweg 5, Haarlem
2031 GA
Nizozemska

Teva Operations Poland Sp. z.o.o
ul. Mogilska 80, Krakow
31-546
Poljska

Actavis Ltd
BLB015, BLB016, Bulebel Industrial Estate,
Zejtun, ZTN3000,

Malta

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

PLIVA HRVATSKA d.o.o.

Prilaz baruna Filipovića 25

10 000 Zagreb

Tel: 01 37 20 000

Ovaj je lijek odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora (EGP) pod sljedećim nazivima:

Austrija – Braltus 10 Mikrogramm pro abgegebener Dosis Kapseln mit Inhalationspulver

Belgija - Braltus 10 micrograms Inhalatiepoeder in harde capsule/ Poudre pour inhalation en gélule/
Hartkapsel mit Pulver zur Inhalation

Bugarska - Braltus 10 микрограмма на доставена доза прах за инхалация, твърда капсула

Cipar - Braltus 10 μικρογραμμάρια ανά χορηγούμενη δόση, κόνις για εισπνοή, καψάκιο, σκληρό

Češka - Braltus 10 mikrogramů/dávka, prášek k inhalaci ve tvrdých tobolkách

Danska – Braltus

Estonija - Braltus

Finska - Braltus 10 mikrog / vapautunut annos inhalaatiojauhe, kapseli, kova

Njemačka - Braltus 10 Mikrogramm Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Grčka - Braltus 10 μικρογραμμάρια ανά χορηγούμενη δόση, κόνις για εισπνοή, καψάκιο, σκληρό

Mađarska - Braltus 10 mikrogramm adagolt inhalációs por kemény kapszulában

Irska - Braltus 10 microgram per delivered dose inhalation powder, hard capsule

Italija – Tiotropio Teva Italia 10 microgrammi per dose erogata polvere per inalazione, capsula rigida

Latvija - Braltus 10 mikrogrami saņemtajā devā, inhalācijas pulveris cietās kapsulās

Litva - Braltus 10 mikrogramų/dozėje įkvepiamieji milteliai (kietoji kapsulė)

Luksemburg - Braltus 10 Mikrogramm pro abgegebener Dosis Kapsel mit Inhalationspulver

Nizozemska - Tiotrus 10 microgram per afgegeven dosis inhalatiepoeder in harde capsules

Norveška - Braltus

Poljska - Braltus

Portugal - Braltus

Rumunjska - Gregal 10 micrograme pulbere de inhalat, capsula

Slovačka - Braltus 10 mikrogramov

Slovenija - Braltus 10 mikrogramov na dovedeni odmerek, prašek za inhaliranje, trde kapsule

Španjolska - Braltus 10 microgramos/dosis liberada polvo para inhalación

Švedska - Braltus

Ujedinjeno Kraljevstvo (Sjeverna Irska) - Braltus 10 microgram per delivered dose inhalation powder, hard capsule

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u kolovozu 2023.

Poleđina upute

Upute za uporabu inhalatora Zonda

Poštovani,

inhalator Zonda omogućuje Vam da inhalirate lijek koji se nalazi u Braltus kapsuli koju Vam je liječnik propisao radi problema s disanjem.

Ne zaboravite pažljivo slijediti liječničke upute za korištenje Braltusa. Inhalator Zonda je posebno dizajniran za Braltus kapsule: ne smijete ga koristiti za inhalaciju drugih lijekova. Kapsule se smiju

inhalirati samo uz korištenje inhalatora Zonda. **Ne smijete upotrebljavati niti jedan drugi inhalator za primjenu Braltus kapsula.** Svaka kapsula sadržava samo malu količinu praška. **Ne otvarajte kapsulu jer lijek možda neće djelovati.**

Inhalator Zonda se smije koristiti samo s priloženom boćicom s kapsulama koja će biti pakirana ili u kutiju zajedno sa inhalatorom ili posebno u svojoj kutiji, no u istom pakiranju s kutijom u kojoj je inhalator. Nemojte ponovno koristiti inhalator za neku drugu boćicu s kapsulama. Inhalator Zonda bacite nakon 15 inhalacija (ako ga koristite s boćicom s 15 kapsula) ili 30 inhalacija (ako ga koristite s boćicom s 30 kapsula).

Zonda

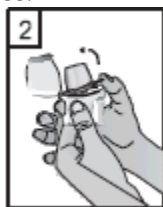


1. Zaštitna kapica
2. Nastavak za usta
3. Kućište
4. Probodni gumb
5. Ležište za kapsulu

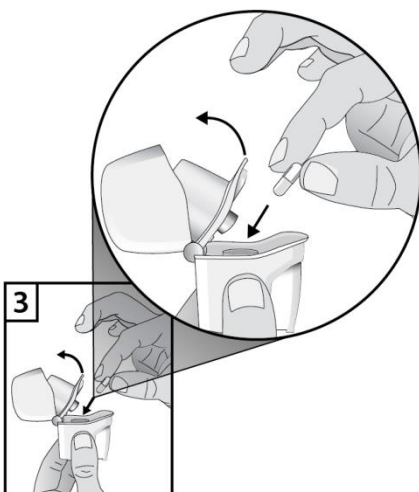
1. Otvorite zaštitnu kapicu povlačeći je prema gore.



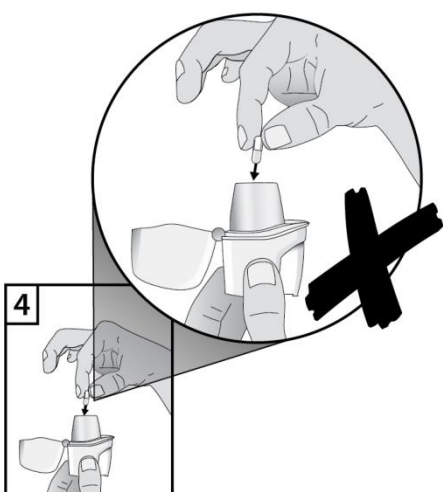
2. Čvrsto držite kućište inhalatora i otvorite nastavak za usta povlačeći ga prema gore u smjeru strelice.



3. Izvadite jednu Braltus kapsulu iz boćice neposredno prije primjene i čvrsto zatvorite boćicu. Uložite je u središnju komoricu u kućištu inhalatora. Kapsulu **ne smijete čuvati u inhalatoru Zonda.**



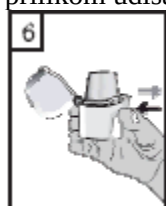
4. Kako bi se spriječio rizik od gušenja, kapsulu NIKAD ne smijete staviti izravno u nastavak za usta.



5. Dobro zatvorite nastavak za usta, sve dok ne čujete klik, a zaštitnu kapicu ostavite otvorenom.



6. Držite inhalator tako da je nastavak za usta okrenut prema gore i snažno, samo jedanput, pritisnite probodni gumb do kraja te ga zatim otpustite. To će probušiti kapsulu i omogućiti oslobođanje lijeka prilikom udisanja.

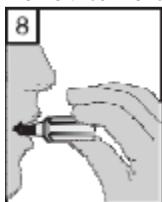


7. Potpuno izdahnite zrak. Važno je izdahnuti podalje od nastavka za usta. Nikada ne dišite u nastavak za usta.

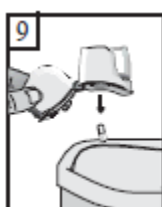


8. Stavite nastavak za usta u usta i glavu držite u uspravnom položaju. Nastavak za usta čvrsto obuhvatite usnicama i udišite sporo i duboko tako da čujete ili osjetite vibracije kapsule unutar središnje komorice.

Zadržite dah što je moguće dulje i u isto vrijeme izvadite inhalator iz usta. Nastavite disati normalno. Ponovite korak 7 i 8 kako biste potpuno ispraznili kapsulu.



9. Nakon uporabe ponovno otvorite nastavak za usta i izvadite praznu kapsulu. Zatvorite nastavak za usta i zaštitnu kapicu te odložite Zonda inhalator.



Inhalator Zonda je medicinski proizvod (CE)

Proizvodač:

Laboratorios LICONSA S.A.

Avda. Miralcampo, No 7, Polígono Industrial Miralcampo

19200 Azuqueca de Henares, Guadalajara

Španjolska