

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Conferoport 0,5 mg capsule rigide a rilascio prolungato
Conferoport 1 mg capsule rigide a rilascio prolungato
Conferoport 2 mg capsule rigide a rilascio prolungato
Conferoport 3 mg capsule rigide a rilascio prolungato
Conferoport 5 mg capsule rigide a rilascio prolungato
tacrolimus

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Cos'è Conferoport e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Conferoport
3. Come prendere Conferoport
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Conferoport
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è Conferoport e a cosa serve

Conferoport contiene il principio attivo tacrolimus. È un immunosoppressore. In seguito al trapianto d'organo (di fegato, di rene), il sistema immunitario del suo corpo cercherà di rigettare il nuovo organo. Conferoport è utilizzato per controllare la risposta immunitaria mettendo il suo corpo in condizione di accettare l'organo trapiantato.

Lei può anche ricevere Conferoport per un rigetto in corso di fegato, rene, cuore o altro organo trapiantato quando uno dei trattamenti che stava prendendo non si è dimostrato in grado di controllare tale risposta immunitaria dopo il trapianto.

Conferoport è utilizzato negli adulti.

2. Cosa deve sapere prima di prendere Conferoport

Non prenda Conferoport:

- se è allergico a tacrolimus o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).
- se è allergico a sirolimus o a qualsiasi antibiotico macrolide (per esempio eritromicina, claritromicina, josamicina).
- se è allergico agli arachidi o alla soia.

Avvertenze e precauzioni

Le capsule di tacrolimus a rilascio immediato e Conferoport contengono entrambi il principio attivo tacrolimus. Tuttavia, Conferoport va preso una volta al giorno, mentre le capsule di tacrolimus a rilascio immediato vanno prese due volte al giorno. Ciò deriva dal fatto che le capsule di Conferoport

permettono un rilascio prolungato (rilascio più lento in un periodo di tempo più lungo) di tacrolimus. Conferoport e le capsule di tacrolimus a rilascio immediato non sono intercambiabili.

Informi il medico o il farmacista prima di prendere Conferoport:

- se sta assumendo qualsiasi medicinale citato sotto nel paragrafo “Altri medicinali e Conferoport”
- se ha o ha avuto problemi al fegato
- se ha diarrea da più di un giorno
- se ha forti dolori addominali accompagnati o no da altri sintomi, quali brividi, febbre, nausea o vomito
- se ha un’alterazione dell’attività elettrica del cuore definita “prolungamento QT”.

Informi immediatamente il medico se durante il trattamento soffre di:

- problemi alla vista, come visione offuscata, cambiamenti nella visione dei colori, difficoltà nel vedere i dettagli o se il campo visivo si restringe.

Il medico può aggiustare la sua dose di Conferoport.

Si deve tenere in contatto regolare con il medico. Di tanto in tanto, il medico può ritenere necessario che lei faccia esami del sangue, delle urine, controlli al cuore o agli occhi per stabilire la dose corretta di Conferoport.

Deve limitare l’esposizione al sole e ai raggi UV (ultravioletti) mentre sta prendendo Conferoport. Questo perché le terapie immunosoppressive possono aumentare il rischio di tumori della pelle. Indossi vestiti che la proteggono e utilizzi uno schermo solare con un fattore ad alta protezione.

Bambini e adolescenti

L’uso di Conferoport non è consigliato in bambini e adolescenti con meno di 18 anni di età.

Altri medicinali e Conferoport

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale, compresi quelli senza prescrizione medica e prodotti erboristici.

L’uso di Conferoport insieme a ciclosporina (altro medicinale utilizzato per la prevenzione del rigetto del trapianto d’organo) non è consigliato.

Le concentrazioni di Conferoport nel sangue possono essere influenzate da altri medicinali che lei sta prendendo e viceversa le concentrazioni nel sangue dei medicinali che sta prendendo possono essere alterate dall’assunzione di Conferoport cosa che può richiedere l’interruzione, un aumento o una diminuzione della dose di Conferoport. In particolare, deve informare il medico se assume o ha recentemente assunto medicinali quali:

- medicinali antifungini e antibiotici, in particolare i cosiddetti antibiotici macrolidi, utilizzati per trattare le infezioni, quali ketoconazolo, fluconazolo, itraconazolo, voriconazolo, clotrimazolo, e isavuconazolo, eritromicina, claritromicina, josamicina, rifampicina e flucloxacillina
- letermovir, usato per prevenire la malattia causata dal virus CMV (citomegalovirus umano)
- inibitori della proteasi HIV (ad esempio, ritonavir, nelfinavir, saquinavir), il medicinale potenziatore cobicistat, e le combinazioni in compresse, utilizzati per il trattamento delle infezioni da HIV
- inibitori delle proteasi HCV (ad esempio, telaprevir, boceprevir, e la combinazione ombitasvir/paritaprevir/ritonavir con o senza dasabuvir) utilizzati per il trattamento dell’epatite C
- nilotinib e imatinib (utilizzati per il trattamento di determinati tipi di cancro)

- acido micofenolico, utilizzato per inibire il sistema immunitario e prevenire il rigetto del trapianto
- medicinali per l'ulcera dello stomaco o il reflusso acido (quali omeprazolo, lansoprazolo o cimetidina)
- antiemetici utilizzati per trattare la nausea e il vomito (ad esempio, metoclopramide)
- cisapride o l'antiacido magnesio-alluminio idrossido, utilizzato per trattare il bruciore di stomaco
- la pillola contraccettiva o altri trattamenti ormonali con etinilestradiolo, trattamenti ormonali con danazolo
- medicinali utilizzati per il trattamento della pressione alta o per problemi cardiaci (ad esempio nifedipina, nicardipina, diltiazem e verapamil)
- medicinali antiaritmici (amiodarone) usati per controllare l'aritmia (battito cardiaco irregolare),
- medicinali noti come "statine" utilizzati per trattare colesterolo e trigliceridi alti
- fenitoina o fenobarbital, usati per curare l'epilessia
- i corticosteroidi prednisolone o metilprednisolone, appartenenti alla classe dei corticosteroidi utilizzati per trattare le infiammazioni o per sopprimere il sistema immunitario (per esempio nel rigetto d'organo)
- nefazodone, utilizzato per curare la depressione
- preparazioni erboristiche che contengano l'erba di San Giovanni (*Hypericum perforatum*) o estratti di *Schisandra sphenanthera*.
- metamizolo, un medicinale usato per trattare il dolore e la febbre

Informi il medico se sta prendendo o se ha necessità di prendere ibuprofene (usato per trattare la febbre, l'infiammazione e il dolore), amfotericina B (usato per trattare le infezioni batteriche), medicinali antivirali (usati per trattare le infezioni virali, ad esempio aciclovir). Questi possono aggravare problemi renali o del sistema nervoso quando assunti insieme a Conferoport.

Il medico ha anche bisogno di sapere se lei, mentre sta prendendo Conferoport, sta assumendo integratori di potassio oppure quei diuretici utilizzati per l'insufficienza cardiaca, l'ipertensione e patologie renali (per esempio amiloride, triamterene o spironolattone), o gli antibiotici trimetoprim o cotrimoxazolo che possono aumentare i livelli di potassio nel sangue, medicinali antinfiammatori non steroidei (FANS, ad esempio l'ibuprofene), utilizzati contro la febbre, per trattare gli stati infiammatori e il dolore, gli anticoagulanti (fluidificanti del sangue) o i medicinali per il diabete assunti per via orale.

Se deve vaccinarsi, ne parli prima con il medico.

Conferoport con cibi e bevande

Eviti il pompelmo (anche il succo) durante l'utilizzo di Conferoport dal momento che può variane la concentrazione nel sangue.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico prima di prendere Conferoport.

Conferoport passa nel latte materno. Pertanto, non deve allattare al seno durante la terapia con Conferoport.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non guidi e non usi strumenti o macchinari se avverte senso di perdita di equilibrio o sonnolenza, oppure ha problemi a vedere in maniera chiara dopo aver preso Conferoport. Tali effetti sono stati riscontrati in misura maggiore se assume anche alcol.

Capsule 0.5 mg e 2 mg

Conferoport contiene lattosio e agenti coloranti azoici, contenenti sodio, e soia.

Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

Questo medicinale contiene gli agenti coloranti azoici giallo Tramonto FCF (E110), rosso Allura AC (E129) e tartrazina che potrebbero causare reazioni allergiche.

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per capsula rigida a rilascio prolungato cioè essenzialmente “senza sodio”.

L'inchiostro per stampa utilizzato sulle capsule di Conferoport contiene lecitina di soia. Se è allergico alle arachidi o alla soia, non usi questo medicinale.

Capsule 1 mg, 3 mg e 5 mg

Conferoport contiene lattosio e agenti coloranti azoici, contenenti sodio, e soia

Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

Questo medicinale contiene gli agenti coloranti azoici giallo Tramonto FCF (E110), rosso Allura AC (E129) e tartrazina che potrebbero causare reazioni allergiche.

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per capsula rigida a rilascio prolungato cioè essenzialmente “senza sodio”.

L'inchiostro per stampa utilizzato sulle capsule di Conferoport contiene lecitina di soia. Se è allergico alle arachidi o alla soia, non usi questo medicinale.

3. Come prendere Conferoport

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista. Questo medicinale deve essere prescritto soltanto da un medico con esperienza nel trattamento dei pazienti trapiantati.

Si assicuri di ricevere sempre la stessa formulazione di tacrolimus quando ritira la prescrizione, a meno che lo specialista in trapianti abbia concordato la modifica della formulazione di tacrolimus. Questo medicinale deve essere assunto una volta al giorno. Se l'aspetto di questo medicinale non è lo stesso di sempre, o se le istruzioni sulla dose sono cambiate, si rivolga al medico o al farmacista appena possibile per essere sicuro che abbia ricevuto il medicinale corretto.

La dose iniziale per prevenire il rigetto dell'organo che le è stato trapiantato verrà stabilita dal medico e calcolata in base al suo peso. La dose giornaliera iniziale appena dopo il trapianto sarà generalmente compresa tra i seguenti valori: 0,10-0,30 mg per kg di peso al giorno in base all'organo trapiantato. Le stesse dosi possono essere utilizzate per il trattamento del rigetto.

La sua dose dipende dalle sue condizioni generali e da quale altro medicinale immunosoppressivo lei sta assumendo.

Subito dopo l'inizio del suo trattamento con Conferoport le sarà richiesto dal medico di sottoporsi a frequenti esami del sangue per definire la dose corretta. Successivamente, le verranno richieste analisi del sangue su base regolare per poter determinare la dose corretta e per adattare tale dose di volta in volta. Il medico generalmente ridurrà la sua dose di Conferoport una volta che la sua condizione si sarà stabilizzata. Il medico le dirà esattamente quante capsule prendere.

Deve prendere Conferoport ogni giorno finché avrà bisogno di una immunosoppressione per prevenire il rigetto dell'organo trapiantato. Deve mantenersi in stretto contatto con il medico.

Conferoport deve essere assunto una volta al giorno per via orale, al mattino.

Prenda Conferoport a stomaco vuoto oppure 2 o 3 ore dopo il pasto. Aspetti almeno un'ora prima di assumere il pasto successivo. Prenda le capsule immediatamente dopo la rimozione dal blister. Le capsule devono essere ingerite **intere** con un bicchiere d'acqua. Non ingoiare l'essiccante contenuto nell'involucro di alluminio.

Se prende più Conferoport di quanto deve

Se ha assunto accidentalmente troppo Conferoport, contatti immediatamente il medico o il Pronto Soccorso dell'ospedale a lei più vicino.

Se dimentica di prendere Conferoport

Se ha dimenticato di prendere le capsule di Conferoport al mattino, le prenda il prima possibile lo stesso giorno. Non prenda una dose doppia il mattino successivo.

Se interrompe il trattamento con Conferoport

L'interruzione del trattamento con Conferoport può aumentare il rischio di rigetto dell'organo che le è stato trapiantato. Non sospenda il trattamento a meno che il medico non le dica di farlo.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Conferoport riduce i meccanismi di difesa (sistema immunitario) del suo corpo che non sarà più così efficiente nel combattere le infezioni. Quindi, può essere più soggetto alle infezioni mentre sta assumendo Conferoport. Alcune infezioni possono essere gravi o fatali e possono includere infezioni causate da batteri, virus, funghi, parassiti o altre infezioni. Informi immediatamente il medico se manifesta segni di infezione, tra cui:

- Febbre, tosse, mal di gola, sensazione di debolezza o malessere generale
- Perdita di memoria, difficoltà di pensiero, difficoltà a camminare o perdita della vista -questi possono essere dovuti a un'infezione cerebrale molto rara e grave, che può essere fatale (leucoencefalopatia multifocale progressiva o LMP).

Si possono verificare gravi effetti indesiderati, comprese reazioni allergiche e anafilattiche. È stata segnalata la comparsa di tumori benigni e maligni in seguito al trattamento con Conferoport.

Sono stati riportati casi di aplasia pura delle cellule della serie rossa (una riduzione molto grave della conta dei globuli rossi), agranulocitosi (una quantità fortemente ridotta di globuli bianchi) e anemia emolitica (ridotta quantità di globuli rossi dovuta a una loro anomala distruzione) e neutropenia febbrile (una diminuzione di un tipo di globuli bianchi che combattono le infezioni accompagnate da febbre).

Non è noto esattamente quanto spesso questi effetti indesiderati si verificano.

Effetti indesiderati molto comuni (possono interessare più di 1 persona su 10):

- Aumento di glucosio nel sangue, diabete mellito, aumento del potassio nel sangue
- Difficoltà a dormire
- Tremore, mal di testa
- Aumento della pressione sanguigna
- Risultati anomali di esami di funzionalità epatica
- Diarrea, nausea
- Problemi renali

Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):

- Riduzione del numero delle cellule del sangue (piastrine, globuli rossi o globuli bianchi), aumento del numero dei globuli bianchi, anomalie nel numero dei globuli rossi (evidenziati negli esami del sangue)
- Diminuzione del magnesio, del fosfato, del potassio, del calcio o del sodio nel sangue, aumento dei liquidi, aumento dell'acido urico o dei lipidi nel sangue, diminuzione dell'appetito, aumento

dell'acidità nel sangue, altri cambiamenti nell'equilibrio salino del sangue (evidenziati negli esami del sangue)

- Sintomi di ansietà, confusione e disorientamento, depressione, sbalzi d'umore, incubi, allucinazioni, disturbi mentali
- Crisi convulsive, alterazioni della coscienza, formicolio e intorpidimento di mani e piedi (a volte doloroso), senso di perdita di equilibrio, compromessa capacità di scrivere, disturbi del sistema nervoso
- Visione sfocata, aumentata sensibilità alla luce, disturbi all'occhio
- Ronzii nell'orecchio
- Riduzione del flusso sanguigno nei vasi cardiaci, aumento del battito cardiaco
- Sanguinamento, blocco completo o parziale dei vasi sanguigni, pressione sanguigna bassa
- Respiro affannoso, disordini del tessuto respiratorio-polmonare, raccolta di liquidi attorno al polmone, infiammazione della faringe, tosse, sintomi simil-influenzali
- Problemi gastrici quali infiammazione o ulcera che causano dolore addominale o diarrea, sanguinamento a livello dello stomaco, infiammazione o ulcera nella bocca, accumulo di liquidi nello stomaco, vomito, dolori addominali, indigestione, stitichezza, presenza di gas intestinale (flatulenza), gonfiore, feci molli
- Patologie del condotto biliare, ingiallimento della pelle dovuto a problemi del fegato, danno e infiammazione del fegato
- Prurito, eruzione cutanea, perdita di capelli, acne, aumentata sudorazione
- Dolore alle articolazioni, agli arti, alla schiena e ai piedi, crampi muscolari
- Insufficiente funzionalità renale, ridotta produzione di urine, minzione ridotta o dolorosa
- Debolezza generale, febbre, gonfiore (edema), dolore e disagio, aumento dell'enzima fosfatasi alcalina nel sangue, aumento di peso, sensazione di alterazione nella percezione della temperatura
- Insufficiente funzionalità dell'organo trapiantato

Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- Alterazioni dei processi di coagulazione, riduzione del numero di tutti i tipi di cellule del sangue (evidenziata dagli esami del sangue)
- Disidratazione, incapacità ad urinare
- Risultati anomali negli esami del sangue: riduzione delle proteine o dello zucchero, aumento del fosfato, aumento dell'enzima lattato-deidrogenasi
- Coma, emorragie cerebrali, ictus, paralisi, disordini cerebrali, alterazioni del linguaggio e dell'espressione, problemi di memoria
- Opacizzazione del cristallino, indebolimento dell'udito
- Battito irregolare, sospensione del battito, ridotta resa del cuore, disturbi del muscolo cardiaco, ispessimento del muscolo cardiaco, battito aumentato, elettrocardiogramma (ECG) anomalo, ritmo e frequenza cardiaca alterati
- Trombo in una vena degli arti, shock
- Difficoltà a respirare, disturbi dell'apparato respiratorio, asma
- Blocco intestinale, aumento dei livelli ematici dell'enzima amilasi, reflusso del contenuto dello stomaco nella gola, svuotamento gastrico ritardato
- Infiammazione della pelle, sensazione di bruciore durante l'esposizione al sole
- Dolore alle articolazioni
- Mestruazioni dolorose e perdite mestruali anomale
- Insufficienza di diversi organi, malattia simil-influenzale, aumentata sensibilità al caldo e al freddo, sensazione di oppressione a livello toracico, sensazione di irrequietezza e di disagio, perdita di peso.

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000):

- Piccole emorragie della pelle causate da coaguli del sangue
- Aumento della rigidità muscolare
- Cecità, sordità
- Raccolta di liquidi attorno al cuore
- Sindrome da mancanza acuta di respiro
- Formazione di cisti nel pancreas

- Problemi di circolazione del sangue a livello del fegato
- Malattia grave con formazione di vesciche sulla pelle, nella bocca, sugli occhi e sui genitali, aumento della presenza di peli
- Sete, svenimenti, sensazione di costrizione toracica, diminuzione della mobilità, ulcera.

Effetti indesiderati molto rari (possono interessare fino a 1 persona su 10.000)

- Debolezza muscolare
- Ecocardiogramma alterato
- Insufficienza epatica
- Minzione dolorosa con presenza di sangue nelle urine
- Aumento del tessuto adiposo.

Non nota (la frequenza non può essere stabilita sulla base dei dati disponibili):

- Anomalie del nervo ottico (neuropatia ottica).

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>.

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Conferoport

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola e sull'involucro dopo "Scad." La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese. Usi tutte le capsule entro 1 anno dopo l'apertura dell'involucro di alluminio e prima della data di scadenza.

Conservi nella confezione originale (involucro di alluminio) al fine di proteggere il medicinale dalla luce e dall'umidità.

Prenda le capsule immediatamente dopo averle rimosse dal blister.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Conferoport

- Il principio attivo è tacrolimus. Ogni capsula contiene 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg o 5 mg di tacrolimus (come monoidrato).
- Gli altri componenti sono:

Contenuto della capsula: etilcellulosa, ipromellosa, lattosio, magnesio stearato

Involucro della capsula:

Capsule 0.5 mg e 2 mg

Blu brillante FCF (E133), rosso Allura AC (E129), titanio diossido (E171), giallo tramonto FCF (E110), gelatina, tartrazina (E102)

Capsule 1 mg e 3 mg

Blu brillante FCF (E133), rosso Allura AC (E129), titanio diossido (E171), giallo tramonto FCF (E110), gelatina

Capsule 5 mg

Blu brillante FCF (E133), rosso Allura AC (E129), titanio diossido (E171), giallo tramonto FCF (E110), gelatina, eritrosina (E127)

Inchiostro di stampa

Gomma lacca, rosso Allura AC lacca di alluminio (E129), blu Brillante FCF lacca di alluminio (E133), giallo Tramonto FCF lacca di alluminio (E110), Glicole propilenico (E1520), lecitina (soia), simeticone

Capsule 1 mg, 3 mg e 5 mg

Vedere paragrafo 2 “Conferoport contiene lattosio, agenti coloranti azoici, contenenti sodio, e soia”

Capsule 0,5 mg e 2 mg

Vedere paragrafo 2 “Conferoport contiene lattosio, agenti coloranti azoici, contenenti sodio, e soia”

Descrizione dell’aspetto di Conferoport e contenuto della confezione

Capsule 0.5 mg

Capsule di gelatina di formato 5 con un corpo di colore marrone chiaro ed una testa di colore giallo chiaro, con impresso in nero "0.5 mg" contenenti polvere o polvere compattata di colore da bianco a giallognolo (lunghezza 10,7 – 11,5 mm).

Capsule 1 mg

Capsule di gelatina di formato 4 con un corpo di colore marrone chiaro ed una testa di colore bianco, con impresso in nero "1 mg" contenenti polvere o polvere compattata di colore da bianco a giallognolo (lunghezza 14,0– 14,6 mm).

Capsule 2 mg

Capsule di gelatina di formato 3 con un corpo di colore marrone chiaro ed una testa di colore verde scuro, con impresso in nero "2 mg" contenenti polvere o polvere compattata di colore da bianco a giallognolo (lunghezza 15,6– 16,2 mm).

Capsule 3 mg

Capsule di gelatina di formato 2 con un corpo di colore marrone chiaro ed una testa di colore arancione chiaro, con impresso in nero "3 mg" contenenti polvere o polvere compattata di colore da bianco a giallognolo (lunghezza 17,7– 18,3 mm).

Capsule 5 mg

Capsule di gelatina di formato 0 con un corpo di colore marrone chiaro ed una testa di colore rosa, con impresso in nero "5 mg" contenenti polvere o polvere compattata di colore da bianco a giallognolo (lunghezza 21,4– 22,0 mm).

Blister PVC/PVDC-alluminio con essiccante all’interno di un involucro di alluminio. L’essicante non deve essere ingerito.

Confezioni: 30 capsule nel blister e 30x1 e 60x1 (2 x 30) (solo per 1 mg) capsule in blister divisibile per dose unitaria.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio

Sandoz S.p.A., L.go U. Boccioni 1, 21040 Origgio (VA), Italia

Produttore

Lek Pharmaceuticals d.d.
Trimlini 2D
9220 Lendava, Slovenia

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio Economico Europeo con le seguenti denominazioni:

Francia	Conferoport 0,5 mg, gélule à libération prolongée
	Conferoport 1 mg, gélule à libération prolongée
	Conferoport 2 mg, gélule à libération prolongée
	Conferoport 3 mg, gélule à libération prolongée
	Conferoport 5 mg, gélule à libération prolongée
Italia	Conferoport
Paesi Bassi	Conferoport 0,5 mg, harde capsules met verlengde afgifte
	Conferoport 1 mg, harde capsules met verlengde afgifte
	Conferoport 2 mg, harde capsules met verlengde afgifte
	Conferoport 3 mg, harde capsules met verlengde afgifte
	Conferoport 5 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Spagna	Conferoport 0,5 mg cápsulas duras de liberación prolongada EFG
	Conferoport 1 mg cápsulas duras de liberación prolongada EFG
	Conferoport 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada
	Conferoport 3 mg cápsulas duras de liberación prolongada EFG
	Conferoport 5 mg cápsulas duras de liberación prolongada EFG

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato Maggio 2022