

Folheto informativo: Informação para o doente

Serkep

25 microgramas + 125 microgramas por dose calibrada, suspensão pressurizada para inalação

25 microgramas + 250 microgramas por dose calibrada, suspensão pressurizada para inalação

Salmeterol (sob a forma de xinafoato) + proprionato de fluticasona

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Serkep e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Serkep
3. Como utilizar Serkep
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Serkep
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Serkep e para que é utilizado

Serkep contém duas substâncias ativas, salmeterol e propionato de fluticasona.

O salmeterol é um broncodilatador de longa duração de ação. Os broncodilatadores ajudam as vias aéreas pulmonares a permanecerem abertas. Isto faz com que seja mais fácil para o ar entrar e sair. Os efeitos duram pelo menos 12 horas.

O propionato de fluticasona é um glucocorticosteroide, que reduz a inflamação e a irritação nos pulmões.

Serkep é indicado para utilização em adultos com 18 ou mais anos de idade.

Serkep NÃO é indicado para utilização em crianças com idade igual ou inferior a 12 anos ou adolescentes dos 13 aos 17 anos de idade.

O médico prescreveu este medicamento para ajudar a prevenir problemas respiratórios tais como a asma.

Deve utilizar Serkep todos os dias como indicado pelo seu médico. Isto irá assegurar que funciona corretamente no controlo da sua asma.

Serkep ajuda a impedir o aparecimento de falta de ar e pieira. Contudo, Serkep não deve ser utilizado para aliviar um ataque súbito de falta de ar ou pieira. Se isto

acontecer precisará de utilizar um inalador de ação rápida para alívio, tal como o salbutamol. Deve ter sempre consigo o seu inalador de ação rápida para alívio.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Serkep

Não utilize Serkep:

Se tem alergia ao salmeterol, à fluticasona ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Serkep, se tiver alguma situação clínica como:

Doença cardíaca, incluindo ritmo cardíaco irregular ou rápido.

Uma glândula tiroide hiperativa.

Tensão arterial elevada.

Diabetes mellitus (Serkep pode aumentar o seu açúcar no sangue).

Potássio baixo no sangue.

Tuberculose, agora ou no passado, ou outras infeções do pulmão.

Contacte o seu médico se apresentar visão turva ou outras perturbações visuais.

Crianças e adolescentes

Este medicamento não deve ser utilizado em crianças ou adolescentes com menos de 18 anos de idade.

Outros medicamentos e Serkep

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. Isto inclui outros medicamentos para a asma ou quaisquer outros medicamentos obtidos sem receita médica. Isto porque Serkep pode não ser adequado para ser tomado com outros medicamentos.

Informe o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos, antes de começar a utilizar Serkep:

Bloqueadores β (tais como atenolol, propranolol e sotalol). Os bloqueadores β são utilizados sobretudo para a hipertensão ou outras doenças cardíacas.

Medicamentos para tratar infeções (tais como cetoconazol, itraconazol, telitromicina e eritromicina) incluindo alguns medicamentos utilizados para tratar as infeções por VIH (tais como ritonavir, medicamentos que contêm cobicistate). Alguns destes medicamentos poderão aumentar os níveis de propionato de fluticasona ou de salmeterol no seu organismo. Isto pode aumentar o risco de sentir efeitos indesejáveis com Serkep, incluindo batimentos cardíacos irregulares ou piorar os efeitos indesejáveis. O seu médico poderá querer monitorizá-lo cuidadosamente se estiver a tomá-los.

Corticosteroides (por via oral ou por injeção). Se tiver tomado estes medicamentos recentemente, pode aumentar o risco deste medicamento afetar a sua glândula suprarrenal.

Diuréticos, também conhecidos como "comprimidos de água" utilizados para tratar a tensão arterial elevada.

Outros broncodilatadores (tal como o salbutamol).

Medicamentos que podem aumentar a frequência cardíaca (estes podem ser chamados de agonistas β).

Medicamentos xantínicos. Estes são frequentemente utilizados para tratar a asma.

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Não é provável que Serkep afete a sua capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

Serkep contém álcool

Este medicamento contém 0,73 mg de álcool por inalação, que é equivalente a 12 mg/ml.

A quantidade numa dose deste medicamento é equivalente a menos de 1 ml de cerveja ou de vinho. A pequena quantidade neste medicamento não terá quaisquer efeitos significativos.

3. Como utilizar Serkep

Utilize este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Utilize Serkep todos os dias, até o seu médico o aconselhar a parar. Não tome mais do que a dose recomendada. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Não pare de utilizar Serkep nem reduza a dose de Serkep sem falar com o seu médico primeiro.

Serkep deve ser inalado através da boca para dentro dos pulmões.

Adultos com 18 de idade ou mais

Serkep 25/125 – 2 atuações duas vezes por dia

Serkep 25/250 – 2 atuações duas vezes por dia

É muito importante seguir as instruções do seu médico sobre quantas atuações tomar e com que frequência utilizar o seu medicamento.

Quando está a utilizar Serkep, o seu médico irá querer avaliar os seus sintomas regularmente.

Os sintomas podem ser bem controlados utilizando Serkep duas vezes por dia. Se assim for, o seu médico pode decidir reduzir a sua dose.

No entanto, se a sua asma ou respiração piorar fale imediatamente com o seu médico. Poderá achar que sente mais pieira, que sente o peito apertado com mais frequência ou que pode necessitar de utilizar mais vezes a sua medicação de alívio de ação rápida. Se alguma destas situações acontecer, deve continuar a utilizar Serkep mas não deve aumentar o número de atuações que toma. A sua condição respiratória poderá estar a agravar-se e poderá ficar seriamente doente. Contacte o seu médico pois poderá necessitar de tratamento adicional.

Instruções de utilização

O seu médico, enfermeiro ou farmacêutico devem mostrar-lhe como utilizar o seu inalador. Deverão verificar, periodicamente, como o utiliza. A utilização desadequada ou não conforme o prescrito de Serkep, poderá significar que este não o irá ajudar na sua asma como deveria.

O medicamento está contido num recipiente pressurizado incorporado num revestimento de plástico com aplicador bucal.

Há um contador na parte de trás do inalador que o informa sobre quantas doses ainda restam. Cada vez que pressiona o recipiente, é libertada uma atuação e o contador decresce uma unidade.

Tenha cuidado em não deixar cair o inalador, uma que é possível que a numeração no contador decresça.

Testar o seu inalador

Quando utilizar o seu inalador pela primeira vez, teste que o mesmo está a funcionar. Retire a tampa do aplicador bucal, pressionando ligeiramente os lados com o indicador e polegar e puxe para fora (figura 1).

Para se certificar que o inalador funciona, agite-o bem, aponte o aplicador bucal para um local distante de si e pressione o recipiente firmemente para libertar uma atuação para o ar. Repita estes passos pelo menos três vezes, agitando o inalador antes de libertar cada atuação, até que o contador apresente 120. Se não tiver usado o seu inalador durante uma semana ou mais, ou se o seu inalador ficar muito frio (menos de 0°C), deve libertar duas atuações do medicamento para o ar.

Utilizar o seu inalador

É importante que comece a inspirar tão lentamente quanto possível antes de utilizar o seu inalador.



Fique em pé ou sente-se direito quando utiliza o seu inalador.

Retire a tampa do aplicador bucal (figura 1). Verifique se o aplicador bucal está limpo e sem pó, interna e externamente, e se não existem outras partículas soltas.

Agite o inalador 4 ou 5 vezes para assegurar que qualquer corpo estranho solto é removido e que o conteúdo do inalador está bem misturado (figura 2).

Segure o inalador na posição vertical com o polegar sob a base, abaixo do aplicador bucal. Expire tanto quanto lhe for confortavelmente possível (figura 3).

Coloque o aplicador bucal na boca, entre os dentes. Cerre os lábios à sua volta. Não morda.

Inspire pela boca devagar e profundamente. Logo após iniciar a inspiração, prima o topo do inalador firmemente para libertar uma atuação de medicamento. Faça isto enquanto continua a inspirar firme e profundamente (figura 4).

Enquanto contém a respiração, retire o inalador da boca e deixar de fazer pressão no topo do inalador. Continue a sustentar a respiração, durante uns segundos, tanto quanto lhe for confortavelmente possível (figura 5).

Aguarde cerca de 30 segundos entre cada atuação do medicamento e seguidamente repita os passos 3 a 7.

Em seguida, bocheche com água e/ou escove os seus dentes. Isto pode ajudá-lo a evitar as aftas e a rouquidão.

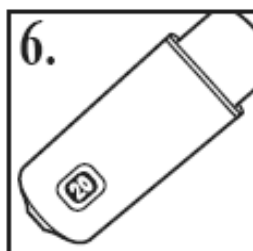
Imediatamente após utilização, recoloque sempre a tampa do aplicador bucal para evitar poeiras. Ouvirá um estalido quando a tampa do aplicador bucal é colocada na posição. Não aplique demasiada força.

Não apresse os passos 4, 5, 6 e 7. É importante que inspire tão lentamente quanto possível antes de utilizar o seu inalador. Deve utilizar o seu inalador em frente ao espelho nas primeiras vezes. Se verificar que sai uma névoa do topo do inalador ou dos lados da boca, deve repetir de novo a partir do passo 3.

Se sentir dificuldades na utilização do inalador, quer o seu médico ou outro profissional de saúde podem recomendar a utilização de uma câmara expansora como a AeroChamber Plus® como o seu inalador. O seu médico, enfermeiro, farmacêutico ou outro profissional de saúde deve mostrar-lhe como utilizar a sua câmara expansora com o seu inalador e os cuidados a ter com a sua câmara expansora e responder a qualquer questão que possa ter. Se estiver a utilizar uma câmara expansora com o seu inalador, é importante que não pare de utilizá-la sem falar com o seu médico ou farmacêutico. Apenas a câmara expansora AeroChamber Plus® deve ser utilizada com Serkep. Outras câmaras expansoras não devem ser utilizadas com Serkep e não deve mudar de uma câmara expansora para outra. Se parar de utilizar a câmara expansora, o seu médico poderá ter de alterar a dose de medicamento necessária para controlar a sua asma. Fale sempre com o seu médico antes de fazer qualquer alteração ao tratamento da sua asma.

Pessoas com mãos mais frágeis podem achar mais fácil segurar o inalador com ambas as mãos. Coloque os dois dedos indicadores no topo do inalador e ambos os polegares na base do inalador, por baixo do aplicador bucal.

Deve considerar uma substituição do inalador quando o contador atingir o número 20 (figura 6). Pare de utilizar o inalador quando o contador mostrar 0 uma vez que qualquer atuação remanescente no dispositivo poderá não ser o suficiente para lhe fornecer uma dose completa. Nunca tente alterar os números marcados no contador ou separar o contador do revestimento plástico.



Limpar o seu inalador

Para impedir que o seu inalador bloqueie é importante limpá-lo, pelo menos uma vez por semana.

Para limpar o seu inalador

Retire a tampa do aplicador bucal.

Não retire o recipiente do seu revestimento plástico em momento algum.

Limpe o aplicador bucal por dentro e por fora e o revestimento plástico com um pano seco ou lenço.

Recoloque a tampa do aplicador bucal. Ouvirá um estalido quando colocada corretamente. Não aplique demasiada força.

Não lave ou coloque quaisquer partes do seu inalador na água.

Se utilizar mais Serkep do que deveria

É importante que utilize o inalador como indicado. Se tomou acidentalmente uma dose maior que a recomendada, fale com o seu médico ou farmacêutico. Poderá notar os seus batimentos cardíacos mais rápidos que o habitual e sentir tremor. Poderá também ter tonturas, dor de cabeça, fraqueza muscular e articulações dolorosas.

Se utilizou uma dose maior durante um longo período de tempo, deverá falar com o seu médico ou farmacêutico para aconselhamento. Isto porque doses maiores de Serkep podem reduzir a quantidade de hormonas esteroides produzidas pela glândula suprarrenal.

Caso se tenha esquecido de utilizar Serkep

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar. Deverá tomar a dose seguinte à hora normal.

Se parar de utilizar Serkep

É muito importante que tome Serkep todos os dias como recomendado. Continue a tomá-lo até que o seu médico lhe diga para parar. Não pare ou reduza bruscamente a sua dose de Serkep. Isto poderá agravar a sua respiração.

Adicionalmente, se parar bruscamente de utilizar Serkep ou reduzir a sua dose de Serkep isto pode (muito raramente) causar-lhe problemas na sua glândula suprarrenal (insuficiência suprarrenal) o que por vezes causa efeitos indesejáveis.

Estes efeitos indesejáveis podem incluir qualquer um dos seguintes:

- Dor de estômago;
- Cansaço ou perda de apetite, sensação de doença;
- Má disposição e diarreia;
- Perda de peso;
- Dor de cabeça ou sonolência;
- Níveis baixos de açúcar no sangue;
- Pressão arterial baixa e convulsões (ataques).

Quando o seu organismo está sob stress tal como devido a febre, trauma (como um acidente de carro), infeção ou cirurgia, a insuficiência suprarrenal pode agravar-se e pode ter um dos efeitos indesejáveis listados acima.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis fale com o seu médico ou farmacêutico. Para prevenir a ocorrência destes sintomas, o seu médico poderá prescrever glucocorticosteroides adicionais na forma de comprimidos.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico, enfermeiro ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Para reduzir a possibilidade de efeitos indesejáveis, o seu médico irá prescrever a dose mais baixa de Serkep para controlar a sua asma.

Contacte o seu médico imediatamente se verificar qualquer um dos seguintes efeitos indesejáveis:

Sinais de uma reação alérgica: poderá notar um agravamento súbito da sua respiração imediatamente após utilizar Serkep. Poderá ficar com muita pieira e tosse ou com falta de ar. Poderá também sentir comichão, uma erupção na pele (urticária) e inchaço (normalmente da face, lábios, língua ou garganta) ou poderá sentir repentinamente que o seu coração está a bater muito depressa ou sentir-se a desmaiar e atordoado (o que pode resultar em colapso ou perda de consciência). Agravamento das dificuldades respiratórias ou pieira imediatamente após utilizar Serkep.

- Se isto acontecer pare de utilizar este medicamento. Utilize a sua medicação de alívio de ação rápida para o ajudar a respirar.

Batimento cardíaco irregular, rápido ou desigual (fibrilhação auricular).

Outros efeitos indesejáveis estão listados abaixo:

Muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)

Dor de cabeça – melhora, geralmente, com a continuação do tratamento.

Foi notificado um aumento no número de constipações em doentes com Doença Pulmonar Obstrutiva Crónica (DPOC). A DPOC é uma doença pulmonar de longa duração que causa falta de ar, tosse e infeções respiratórias frequentes. O termo DPOC inclui condições conhecidas como bronquite crónica e enfisema.

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

Candidíase (manchas dolorosas, brancas-amareladas, em relevo) da boca e garganta. Também ferida da língua, voz rouca e irritação da garganta.

Bochechar com água e/ou lavar os seus dentes imediatamente após cada dose do seu medicamento poderá ajudar. O seu médico poderá também prescrever medicação antifúngica para tratar a candidíase (“sapinhos”).

Dores e inchaço nas articulações e dores musculares.

Cãibras musculares.

Os efeitos indesejáveis seguintes também foram notificados em doentes com DPOC: Pneumonia e bronquite (infeção dos pulmões). Informe o seu médico se sentir algum dos seguintes sintomas: aumento da produção de expectoração, alteração na cor da expectoração, febre, arrepios, aumento da tosse, aumento dos problemas respiratórios.

Nódoas negras e fraturas ósseas.

Inflamação dos seios nasais (uma sensação de tensão ou preenchimento no nariz, bochechas e por trás dos olhos, ocasionalmente com uma dor latejante).

Redução na quantidade de potássio no sangue (poderá ter um batimento cardíaco irregular, fraqueza muscular, cãibras).

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

Aumento dos níveis de açúcar (glucose) no sangue (hiperglicemia). Se tem diabetes poderá ser necessária uma monitorização mais frequente do açúcar no sangue e possivelmente um ajuste do seu tratamento antidiabético habitual.

Batimento cardíaco muito rápido (taquicardia).

Sentir-se a tremer (tremores) ou sentir o batimento do seu coração (palpitações) – estes são habitualmente inofensivos e diminuem com a continuação do tratamento.

Dor no peito.

Sentir-se preocupado ou ansioso.

Distúrbios do sono.

Erupção cutânea alérgica.

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

Este medicamento também pode raramente afetar a produção normal de hormonas esteroides (produzidas pela glândula supra-renal) pelo organismo, particularmente se tiver tomado doses altas durante longos períodos de tempo. Estes efeitos incluem:

Diminuição da densidade óssea.

Glaucoma (aumento da pressão no olho, que pode causar problemas de visão) ou cataratas (turvação da lente do olho).

Aumento de peso.

Inchaço (em forma de lua) da face (síndrome de Cushing).

Atraso do crescimento, quando utilizado em crianças e adolescentes.

Alterações comportamentais, tais como estar involuntariamente ativo e irritável (estes efeitos ocorrem principalmente em crianças).

Batimentos cardíacos irregulares ou extra (arritmias). Informe o seu médico mas não interrompa Serkep, a menos que ele lhe diga para parar.

Uma infeção fúngica no esófago (garganta), que pode causar dificuldades em engolir.

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

Depressão ou agressividade. Estes efeitos são mais prováveis de ocorrer em crianças.

Visão turva

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Serkep

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não conservar acima de 25 °C.

O recipiente contém um líquido pressurizado. Não expor a temperaturas superiores a 50 °C, proteger da luz solar direta. Não perfurar ou queimar o recipiente mesmo quando vazio.

Tal como com a maioria dos medicamentos para inalação em recipientes pressurizados, o efeito terapêutico deste medicamento pode diminuir quando o recipiente está frio.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Serkep

Cada dose calibrada (a partir da válvula) contém 25 microgramas de salmeterol (sob a forma de xinafoato de salmeterol) e 125 ou 250 microgramas de propionato de fluticasona. Os outros componentes são o propelente, norflurano (HFA 134a) e etanol anidro.

Qual o aspeto de Serkep e conteúdo da embalagem

Serkep é-lhe fornecido num inalador de dose calibrada que administra o seu medicamento numa suspensão pressurizada para inalar através da boca até aos pulmões.

O recipiente pressurizado contém uma suspensão branca a esbranquiçada para inalação.

Os recipientes estão incorporados num atuador de plástico branco com um aplicador bucal e equipado com tampa protetora de poeiras de cor malva ou borgonha.

Os dispositivos estão embalados em embalagens de 1 inalador. Cada inalador contém 120 doses calibradas.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Mylan, Lda.
Av. D. João II, N^o 44C - 7.3 e 7.4
1990-095 Lisboa

Fabricante

3M Health Care Ltd (Loughborough - GB)
Derby Road
Loughborough
Leicestershire
LE11 5SF

Reino Unido

McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories
Unit 35/36 Baldoyle Industrial Estate
Grange Road
Dublin 13
Irlanda

McDermott Laboratories Limited T/A
Mylan Dublin Respiratory
Unit 25 Baldoyle Industrial Estate
Grange Road, Baldoyle
Dublin 13
Irlanda

Mylan Germany GmbH
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe
Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352
Alemanha

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com os seguintes nomes:

- Áustria - Serkep 25 Mikrogramm/125 Mikrogramm, 25 Mikrogramm/250 Mikrogramm pro Sprühstoß Druckgasinhalation, Suspension
- Bélgica - Seritomyll 25 microgram/125 microgram, 25 microgram/250 microgram per afgemeten dosis, aërosol, suspensie
- Croácia - Serzyl 25 mikrograma/125 mikrograma, 25 mikrograma/250 mikrograma po potisku, stlačeni inhalat, suspenzija
- Chipre - Salmeterol + Fluticasone / Mylan 25 microgram /125 microgram, 25 microgram /250 microgram per metered dose pressurised inhalation, suspension
- Répubblica Checa - SERKEP
- Dinamarca - Serkep
- Estónia - Serkep
- Finlândia - Serkep 25 mikrog/125 mikrog, 25 mikrog/250 mikrog /annos inhalaatiosumute, suspension
- Alemanha - Serkep 25 Mikrogramm/125 Mikrogramm, 25 Mikrogramm/250 Mikrogramm pro Sprühstoß Druckgasinhalation, Suspension
- Grécia - Serkep 25 microgram /125 microgram, 25 microgram /250 microgram per metered dose pressurised inhalation, suspension
- Hungria - Serhalyx 25/125 mikrogramm, 25/250 mikrogramm /adag túlnyomásos inhalációs szuszpenzió
- Islândia - Serkep 25 míkróg/125 míkróg, 25 míkróg/250 míkróg í afmældum skammti af innúðalyfi, dreifu
- Irlanda - Sirdupla 25 microgram /125 microgram, 25 microgram /250 microgram per metered dose pressurised inhalation, suspension
- Itália - Serzyl
- Letónia - Serkep 25/125 mikrogrami, 25/250 mikrogrami /devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija

Lituânia -	Serkep 25/125 mikrogramai, 25/250 mikrogramai /dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija
Luxemburgo	Seritomyl 25 microgrammes/125 microgrammes, 25 microgrammes/250 microgrammes par dose mesurée, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
Malta	Sirdupla 25 microgram /125 microgram, 25 microgram /250 microgram per metered dose pressurised inhalation, suspension
Noruega	Serkep
Portugal	Serkep
Eslováquia	Serkep 25 mikrogramov/125 mikrogramov, 25 mikrogramov/250 mikrogramov
Eslovénia	Serkep 25 mikrogramov/125 mikrogramov, 25 mikrogramov/250 mikrogramov /vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom
Suécia	Serkep 25 mikrogram/125 mikrogram, 25 mikrogram/250 mikrogram / dos inhalationsspray, suspension
Reino Unido	Sirdupla 25 microgram/125 microgram, 25 microgram/250 microgram per metered dose pressurised inhalation, suspension

Este folheto foi revisto pela última vez em