

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Dutacomp® – 1 A Pharma® 0,5 mg/0,4 mg Hartkapseln

Dutasterid/Tamsulosinhydrochlorid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Dutacomp – 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma beachten?
3. Wie ist Dutacomp – 1 A Pharma einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Dutacomp – 1 A Pharma aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



1 Was ist Dutacomp – 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

Dutacomp – 1 A Pharma wird zur Behandlung von Männern mit einer Prostatavergrößerung (benigne Prostatahyperplasie) angewendet. Dies ist eine gutartige Vergrößerung der Prostata, die durch eine überschüssige Produktion des Hormons Dihydrotestosteron verursacht wird.

Dutacomp – 1 A Pharma ist eine Kombination der zwei unterschiedlichen Wirkstoffe Dutasterid und Tamsulosin. Dutasterid gehört zur Arzneimittelgruppe der so genannten *5-Alpha-Reduktase-Hemmer*, Tamsulosin gehört zur Arzneimittelgruppe der so genannten *Alpha-Blocker*.

Wenn sich die Prostata vergrößert, kann dies zu Problemen mit dem Harnfluss führen, wie z. B. Probleme beim Wasserlassen und häufiges Wasserlassen. Ebenso kann es zu unterbrochenem und schwachem Harnstrahl kommen. Wenn die Erkrankung nicht behandelt wird, entsteht das Risiko, dass eine vollständige Blockade des Harnflusses (*akuter Harnverhalt*) eintritt. Dies erfordert eine sofortige medizinische Behandlung. Manchmal ist ein operativer Eingriff erforderlich, um die Größe der Prostata zu reduzieren oder um die Prostata ganz zu entfernen.

Dutasterid verringert die Bildung des Hormons Dihydrotestosteron, wodurch die Prostata wieder schrumpft und die Symptome gelindert werden. Dies reduziert auch das Risiko für einen akuten Harnverhalt und die Notwendigkeit für einen operativen Eingriff. Durch Tamsulosin wird eine Entspannung der Muskeln in der Prostataerüse bewirkt, was den Harnfluss erleichtert und zu einer schnellen Linderung Ihrer Symptome führt.

2 Was sollten Sie vor der Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma beachten?

Dutacomp – 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie eine **Frau** sind (weil dieses Arzneimittel **ausschließlich für die Anwendung bei Männern vorgesehen** ist).
- wenn Sie **Kind oder Jugendlicher unter 18 Jahren** sind.
- wenn Sie allergisch gegen **Dutasterid**, andere **5-Alpha-Reduktase-Hemmer**, **Tamsulosin**, **Soja**, **Erdnuss** oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an **niedrigem Blutdruck** leiden, was zu Benommenheit, Schwindel oder Ohnmacht führt (*orthostatische Hypotonie*).
- wenn Sie an einer **schweren Leberfunktionsstörung** leiden.

→ Wenn Sie glauben, dass einer dieser Punkte auf Sie zutrifft, **nehmen** Sie dieses Arzneimittel **nicht ein**, ohne zuvor Ihren Arzt gefragt zu haben.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Dutacomp – 1 A Pharma einnehmen.

- In einigen klinischen Studien erlitten mehr Patienten eine Herzinsuffizienz, die Dutasterid und ein anderes Arzneimittel, einen so genannten Alpha-Blocker, wie Tamsulosin, einnahmen, als Patienten, die nur Dutasterid oder nur einen Alpha-Blocker einnahmen. Herzinsuffizienz (Herzschwäche) bedeutet, dass Ihr Herz das Blut nicht so gut pumpt wie es sollte.

- **Stellen Sie sicher, dass Ihr Arzt darüber informiert ist, wenn bei Ihnen eine Leberfunktionsstörung vorliegt.** Falls Sie schon einmal eine Erkrankung hatten, die Ihre Leber beeinträchtigt hatte, müssen eventuell einige zusätzliche Untersuchungen durchgeführt werden, während Sie Dutacomp – 1 A Pharma einnehmen.

- **Stellen Sie sicher, dass Ihr Arzt darüber informiert ist, wenn bei Ihnen eine schwere Nierenfunktionsstörung vorliegt.**

- **Operativer Eingriff aufgrund von grauem Star (Katarakt).** Wenn Sie planen, einen Katarakt durch eine Operation entfernen zu lassen, kann Sie Ihr Arzt auffordern, die Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma einige Zeit vor der Operation zu beenden. Informieren Sie Ihren Augenarzt vor der Operation aufgrund eines Kataraktes darüber, dass Sie Dutacomp – 1 A Pharma oder den Wirkstoff Tamsulosin einnehmen (oder zuvor eingenommen haben). Ihr Augenarzt wird geeignete Vorsichtsmaßnahmen treffen müssen, um Komplikationen während der Operation vorzubeugen.

- **Frauen, Kinder und Jugendliche** müssen die Berührung mit undichten Dutacomp – 1 A Pharma - Kapseln vermeiden, weil der Wirkstoff Dutasterid durch die Haut aufgenommen werden kann. Wenn Sie eine undichte Kapsel berührt haben, **waschen Sie sofort den betroffenen Bereich** mit Wasser und Seife ab.

- **Es wird die Verwendung eines Kondoms während des Geschlechtsverkehrs empfohlen.** Dutasterid wurde im Samen der mit Dutacomp – 1 A Pharma behandelten Patienten gefunden. Wenn Ihre Partnerin schwanger ist oder sein könnte, müssen Sie sie vor einem Kontakt mit Ihrem Samen schützen, weil Dutasterid die normale Entwicklung eines männlichen Fötus beeinträchtigen kann. Es wurde gezeigt, dass Dutasterid zu einer Verminderung der Spermienzahl, des Ejakulatvolumens und der Spermienbeweglichkeit führt. Dies könnte Ihre Zeugungsfähigkeit vermindern.

- **Dutacomp – 1 A Pharma beeinflusst einen Bluttest für PSA** (Prostata-spezifisches Antigen), der gelegentlich zur Erkennung von Prostatakrebs verwendet wird. Ihr Arzt sollte dies berücksichtigen und kann diesen Test weiterhin zur Diagnose von Prostatakrebs verwenden. Wenn bei Ihnen ein Bluttest auf PSA durchgeführt wurde, informieren Sie bitte Ihren Arzt darüber, dass Sie Dutacomp – 1 A Pharma einnehmen. **Bei Männern, die Dutacomp – 1 A Pharma einnehmen, sollte der PSA-Wert regelmäßig gemessen werden.**

- In einer klinischen Studie mit Männern, die ein erhöhtes Risiko für Prostatakrebs hatten, zeigte sich bei Männern, die Dutasterid einnahmen, **häufiger eine schwere Form des Prostatakrebses** als bei Männern, die kein Dutasterid einnahmen. Die Wirkung von Dutasterid auf diese schwere Form des Prostatakrebses ist nicht klar.

- **Dutacomp – 1 A Pharma kann eine Vergrößerung der Brust und ein Spannungsgefühl in der Brust** hervorrufen. Wenn diese Beschwerden störend werden oder wenn Sie **Knoten in der Brust** oder **Ausfluss aus den Brustwarzen** bemerken, sollten Sie mit Ihrem Arzt über diese Veränderungen sprechen, da sie Anzeichen einer schweren Erkrankung, wie Brustkrebs, sein können.

→ **Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker**, wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma haben.

Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Nehmen Sie Dutacomp – 1 A Pharma nicht zusammen mit diesen Arzneimitteln ein:

- **andere Alpha-Blocker** (bei Prostatavergrößerung oder Bluthochdruck)

Dutacomp – 1 A Pharma ist nicht zusammen mit diesen Arzneimitteln empfohlen:

- **Ketoconazol** (zur Behandlung von Pilzinfektionen)

Manche Arzneimittel können mit Dutacomp – 1 A Pharma in Wechselwirkung treten und so die Wahrscheinlichkeit für das Auftreten von Nebenwirkungen erhöhen. Folgende Arzneimittel sind betroffen:

- **PDE5-Hemmer** (eingesetzt zum Erreichen oder Aufrechterhalten einer Erektion) wie Vardenafil, Sildenafilcitrat und Tadalafil
- **Verapamil** oder **Diltiazem** (bei Bluthochdruck)
- **Ritonavir** oder **Indinavir** (bei HIV)
- **Itraconazol** oder **Ketoconazol** (bei Pilzinfektionen)
- **Nefazodon** (Antidepressivum)
- **Cimetidin** (bei Magengeschwüren)
- **Warfarin** (Hemmung der Blutgerinnung)
- **Erythromycin** (ein Antibiotikum zur Behandlung von Infektionen)
- **Paroxetin** (ein Antidepressivum)
- **Terbinafin** (zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- **Diclofenac** (zur Behandlung von Schmerz und Entzündung)

→ **Informieren Sie bitte Ihren Arzt**, wenn Sie eines dieser Arzneimittel einnehmen.

Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma zusammen mit Nahrungsmitteln

Dutacomp – 1 A Pharma sollte täglich zur selben Tageszeit eingenommen werden. Die Einnahme sollte ca. 30 Minuten nach der jeweiligen Mahlzeit erfolgen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit werden.

Dutacomp – 1 A Pharma darf nicht von Frauen eingenommen werden.

Frauen, die schwanger sind (oder sein könnten), müssen den Kontakt mit undichten Kapseln vermeiden. Der Wirkstoff Dutasterid wird durch die Haut aufgenommen und kann die normale Entwicklung eines männlichen Fötus beeinträchtigen. Dieses Risiko besteht besonders innerhalb der ersten 16 Wochen der Schwangerschaft.

Verwenden Sie ein Kondom während des Geschlechtsverkehrs. Dutasterid wurde im Samen der mit Dutacomp – 1 A Pharma behandelten Patienten gefunden. Wenn Ihre Partnerin schwanger ist oder sein könnte, müssen Sie sie vor einem Kontakt mit Ihrem Samen schützen.

Es wurde gezeigt, dass Dutacomp – 1 A Pharma zu einer Verminderung der Spermienzahl, des Ejakulatvolumens und der Spermienbeweglichkeit führt. Daher könnte Ihre Zeugungsfähigkeit vermindert sein.

→ **Fragen Sie Ihren Arzt um Rat**, wenn eine schwangere Frau in Kontakt mit Dutacomp – 1 A Pharma gekommen ist.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dutacomp – 1 A Pharma verursacht bei manchen Menschen Schwindel, weswegen die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen eingeschränkt sein kann.

→ **Führen Sie kein Fahrzeug und bedienen Sie keine Maschinen**, wenn Sie hiervon betroffen sind.

Dutacomp – 1 A Pharma enthält Lecithin, Gelborange S und Natrium

Dieses Arzneimittel enthält Lecithin aus Soja. Wenn Sie allergisch gegen Erdnuss oder Soja sind, wenden Sie dieses Arzneimittel nicht an.

Dieses Arzneimittel enthält den Farbstoff Gelborange S (E110), welcher allergische Reaktionen auslösen kann.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Kapsel, d. h., es ist nahezu „natriumfrei“.

3 Wie ist Dutacomp – 1 A Pharma einzunehmen?

Nehmen Sie Dutacomp – 1 A Pharma immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Wenn Sie es nicht regelmäßig einnehmen, kann dies die Überwachung Ihrer PSA-Werte beeinflussen. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Welche Menge von Dutacomp – 1 A Pharma sollten Sie einnehmen?

Die empfohlene Dosis beträgt 1 Kapsel einmal täglich zur selben Tageszeit. Die Einnahme sollte ca. 30 Minuten nach der jeweiligen Mahlzeit erfolgen.

Wie ist Dutacomp – 1 A Pharma einzunehmen?

Nehmen Sie die Kapseln als Ganzes mit einem Glas Wasser ein. Zerkauen Sie die Kapsel nicht und brechen Sie sie nicht auf. Die Berührung mit dem Inhalt der Kapseln kann in Ihrem Mund oder Rachen zu einer Reizung der Schleimhaut führen.

Wenn Sie eine größere Menge von Dutacomp – 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten

Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, wenn Sie zu viele Dutacomp – 1 A Pharma - Kapseln eingenommen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie einfach die nächste Dosis zur gewohnten Zeit ein.

Wenn Sie die Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma abbrechen

Beenden Sie die Einnahme von Dutacomp – 1 A Pharma nicht ohne zuvor mit Ihrem Arzt darüber gesprochen zu haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten können.

Allergische Reaktionen

Anzeichen allergischer Reaktionen können sein:

- **Hautausschlag** (der jucken kann),
- **Nesselsucht** (wie ein Brennesselausschlag),
- **Schwellungen der Augenlider, des Gesichtes, der Lippen, Arme oder Beine.**

→ **Kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt**, wenn bei Ihnen eines dieser Symptome auftritt, und **nehmen Sie Dutacomp – 1 A Pharma nicht mehr ein.**

Schwindel, Benommenheit und Ohnmacht

Dutacomp – 1 A Pharma kann Schwindel, Benommenheit und in seltenen Fällen Ohnmacht auslösen. Seien Sie vorsichtig beim Aufstehen oder Aufsetzen aus dem Sitzen oder Liegen, insbesondere, wenn Sie nachts aufwachen, bis Sie wissen, wie das Medikament Sie beeinflusst. Wenn Sie sich zu irgendeinem Zeitpunkt unter der Einnahme des Medikamentes benommen oder schwindelig fühlen, **setzen oder legen Sie sich hin, bis die Beschwerden vorbei sind.**

Schwerwiegende Hautreaktionen

Anzeichen schwerwiegender Hautreaktionen können sein:

- **großflächiger Ausschlag mit Blasenbildung und Hautschädigung, insbesondere um den Mund, die Nase, die Augen und den Genitalien** (Stevens-Johnson-Syndrom).

→ **Kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt**, wenn solche Symptome bei Ihnen auftreten, und **nehmen Sie Dutacomp – 1 A Pharma nicht mehr ein.**

Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Impotenz (Unfähigkeit, eine Erektion zu bekommen oder zu halten)*
- verminderte Lust auf Sex (verminderte Libido)*
- Schwierigkeiten beim Samenerguss, wie eine Abnahme der Menge des Samens, die während des Geschlechtsverkehrs freigesetzt wird*
- Vergrößerung der Brust oder Spannungsgefühl in der Brust (Gynäkomastie)
- Schwindel

* Bei einer kleinen Anzahl von Patienten dauerten manche dieser Nebenwirkungen auch nach dem Beenden der Einnahme von Dutasterid/Tamsulosin an.

Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Herzinsuffizienz (Das Herz wird weniger leistungsfähig, das Blut durch den Körper zu pumpen. Sie können Beschwerden wie Kurzatmigkeit, extreme Müdigkeit und Schwellung Ihrer Knöchel und Beine haben.)
- niedriger Blutdruck im Stehen
- schneller Herzschlag (Palpitationen)
- Verstopfung, Durchfall, Erbrechen, Unwohlsein (Nausea)
- Schwächegefühl oder Kraftlosigkeit
- Kopfschmerzen
- juckende, verstopfte oder laufende Nase (Rhinitis)
- Hautausschlag, Nesselsucht, Hautjucken
- Haarverlust (üblicherweise der Körperbehaarung) oder Haarwachstum

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Schwellungen der Augenlider, des Gesichtes, der Lippen, Arme oder Beine (Angioödem)
- Ohnmacht

Sehr seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen)

- dauerhafte, schmerzhafte Erektion des Penis (Priapismus)
- schwerwiegende Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom)

Sonstige Nebenwirkungen

Sonstige Nebenwirkungen haben sich bei einer geringen Anzahl von Männern ereignet, aber die genaue Häufigkeit ist nicht bekannt (die Häufigkeit ist auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- unregelmäßiger oder schneller Herzschlag (Arrhythmie oder Tachykardie oder Vorhofflimmern)
- Kurzatmigkeit (Dyspnoe)

Fortsetzung auf der Rückseite >>

- Depression
- Schmerzen und Schwellung der Hoden
- Nasenbluten
- schwerer Hautausschlag
- Veränderungen beim Sehen (verschwommenes Sehen oder Sehschwäche)
- trockener Mund

Gelborange S (E110) kann allergische Reaktionen hervorrufen. Sojaöl kann sehr selten allergische Reaktionen hervorrufen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn
Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5 Wie ist Dutacomp – 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung oder der Flasche nach „verwendbar bis“ oder „verw. bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Dutacomp – 1 A Pharma nicht über 30 °C lagern.

Für HDPE-Flaschen:

Packungsgrößen mit 30 Kapseln: Nach dem ersten Öffnen 6 Wochen haltbar.

Packungsgrößen mit 90 Kapseln: Nach dem ersten Öffnen 18 Wochen haltbar.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelsorgung.

6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Dutacomp – 1 A Pharma enthält

- Die Wirkstoffe sind Dutasterid und Tamsulosinhydrochlorid. Jede Hartkapsel enthält 0,5 mg Dutasterid und 0,4 mg Tamsulosinhydrochlorid (entsprechend 0,367 mg Tamsulosin).
- Die sonstigen Bestandteile sind:
 - Hartkapselhülle: Hypromellose, Carrageen (Ph.Eur.) (E407), Kaliumchlorid, Titandioxid (E171), Eisen(III)-oxid (E172), Gelborange S (E110)
 - Inhalt der Hartkapsel: Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) (Typ I) und Butylhydroxytoluol (Ph.Eur.) (E321), Gelatine, Glycerol, Titandioxid (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Triglyceride (mittelkettig), Phospholipide aus Sojabohnen (Lecithin) (kann Sojaöl enthalten) (E322), mikrokristalline Cellulose, Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer(1:1)-Dispersion 30% (Ph.Eur.), Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.) (Typ A), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich], Natriumhydroxid, Triacetin, Talkum, Titandioxid (E171).

Wie Dutacomp – 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung

Dieses Arzneimittel ist eine längliche Hartkapseln ungefähr 24 mm lang, mit braunem Kapselunterteil und oranger Kappe.

Die Hartkapseln sind in Faltschachteln mit 7, 30 oder 90 Hartkapseln in Aluminium/Aluminium Blisterpackungen verpackt oder in HDPE-Flaschen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Telefon: (08024) 908-3030

Hersteller

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovskova ulica 57
1526 Ljubljana
Slowenien

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

| | |
|-------------|--|
| Belgien | Dutasteride/Tamsulosine Sandoz 0,5 mg/0,4 mg harde capsules |
| Bulgarien | Tamprost Combi Тампрост Комби |
| Tschechien | DUTACOMP 0,5 mg/0,4 mg tvrdé tobolky |
| Estland | ADUZIN 0,5 mg/0,4 mg kõvakapslid |
| Finnland | Dutasteride/Tamsulosinhydrochloride Sandoz 0.5 mg/0.4 mg capsule, hard |
| Frankreich | DUTASTERIDE/TAMSULOSINE GNR 0,5 mg/0,4 mg, gélule |
| Deutschland | Dutacomp - 1 A Pharma 0,5 mg/0,4 mg Hartkapseln |
| Lettland | Aduzin 0,5 mg/0,4 mg cietās kapsulas |
| Litauen | Aduzin 0,5 mg/0,4 mg kietosios kapsulės |
| Malta | Dutasteride/Tamsulosin Sandoz 0.5 mg/0.4 mg Hard Capsules |
| Niederlande | Dutasteride/Tamsulosine HCL Sandoz 0,5 mg/0,4 mg, harde capsules |
| Norwegen: | Dutasteride/Tamsulosin Hexal 0,5 mg/0,4 mg kapsel, hard |
| Slowenien | Miktan Combi 0,5 mg/0,4 mg trde kapsule |
| Spanien | Dutasterida/Tamsulosina Sandoz 0.5 mg/0.4 mg cápsulas duras EFG |

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2022.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!