**PACKUNGSBEILAGE** 

#### Gebrauchsinformation: Information für Patienten

## **Afebryl Brausetabletten**

Acetylsalicyls 🛘 ure - Ascorbins 🖨 ure - Paracetamol

# Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgf 🛘 ltig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enth 🗀 lt wichtige Informationen.

- Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.
- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht m □ chten Sie diese sp □ ter nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat ben □ tigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packunsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Afebryl und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Afebryl beachten?
- 3. Wie ist Afebryl einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind m ☐ glich?
- 5. Wie ist Afebryl aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# 1. Was ist Afebryl und wofür wird es angewendet?

Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Afebryl ist angezeigt bei der Behandlung der Symptome von Schmerzen und Fieber. Pharmakotherapeutische Gruppe: Schmerzstillend und fiebersenkend.

### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Afebryl beachten?

# Afebryl darf nicht eingenommen werden,

- Wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Wenn schon einmal eine □ berempfindlichkeitsreaktion gegen Aspirin, gegen bestimmte entzündungshemmende Mittel, gegen Tartrazin, gegen Paracetamol oder gegen Phenacetin aufgetreten ist.
- Im Falle eines Magen- oder Zw □ lffingerdarmgeschwürs oder wenn im Stuhl Blut gefunden wurde.
- Im Falle schwerer Nieren- oder Lebererkrankungen.
- Bei Blutst 🛮 rungen, besonders wenn eine seltene Blutkrankheit (Glukose-6-Phosphat-Deshydrogenase-Mangel) vorliegt.
- Wenn eine salzlose Kost verabreicht werden muß.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Afebryl einnehmen.

- Dieses Arzneimittel enth 🛘 It Acetylsalicyls 🖺 ure. Nicht ohne 🖨 rztlichen Rat bei Kindern mit Fieber anwenden.
- Bei Kindern unter 12 Jahren, deren Fieber als durch Viren verursacht verd □ chtigt wird, verschreibt der Arzt nur dann Acetylsalicyls □ ure, wenn andere Arzneimittel keine ausreichenden Ergebnisse liefern. Wenn bei einem fieberhaften Kind nach der Anwendung von Acetylsalicyls □ ure Bewusstseinsst □ rungen und andauerndes Erbrechen auftreten, sind der unverzügliche Abbruch der Behandlung und die Verst □ ndigung eines Arztes notwendig. Denn es k □ nnte sich tats □ chlich um das Reye-Syndrom handeln, eine sehr seltene, aber manchmal t □ dliche Krankheit, die auf jeden Fall eine unverzügliche □ rztliche Behandlung erfordert.
  - Ein urs 🗆 chlicher Zusammenhang mit der Anwendung von Arzneimitteln auf der Basis von Acetylsalicyls 🗈 ure wurde bis heute nicht mit Gewissheit nachgewiesen.
- In folgenden F □ llen müssen Vorsichtsmaßnahmen getroffen werden: Asthma, vorher aufgetretene Magengeschwüre oder Blutungen des Verdauungstraktes, starke Regelblutungen, Blutungsst □ rungen oder wenn blutgerinnungshemmende Substanzen eingenommen werden.
- Bei □ Iteren Menschen und bei Patienten mit Nierenst □ rungen sollte, durch eine Verl □ ngerung des Zeitabstands zwischen den einzelnen Einnahmen, die Anzahl der t □ glich eingenommenen Tabletten so stark m □ glich reduziert werden.
- Die Anzahl der t □ glich eingenommenen Tabletten ist ebenfalls zu reduzieren, wenn erste Vergiftungserscheinungen auftreten (insbesondere Ohrensausen oder eine vertiefte Atmung).
- Oft wird der Erlaß der behandlung in diesem Fall notwendig sein, aber er kann eventuell sp 

  ter an geringeren Dosis zurückgenommen werden.
- Patienten, die eine salzlose Kost zu sich nehmen müssen, sollten vor der Einnahme von Afebryl ihren Arzt konsultieren.
- Dieses Medikament enth □ It Paracetamol; Um das Risiko einer □ berdosis zu vermeiden, dürfen keine anderen paracetamolhaltigen Produkte gleichzeitig eingenommen werden. die empfohlene oder verschriebene Dosierung darf nicht überschritten werden; auch sollte die Behandlung nicht verl □ ngert werden. Von einem I □ ngerfristigen Gebrauch wird abgeraten. L □ ngerfristiger Gebrauch, außer unter medizinischer Aufsicht, kann der Gesundheit schaden.
- Das mit einem Male Einnehmen einer Dosis, die mehreren Tagesdosen entspricht, kann die Leber schwer sch 🛮 digen: Bewusstlosigkeit tritt dabei nicht immer auf. Es ist dennoch n 🗈 tig, wegen des Risikos eines irreversiblen Leberschadens sofort einen Arzt zu Hilfe zu rufen .
- Vorsicht ist geboten bei Anwesenheit von folgenden Risikofaktoren, die die Schwelle für Lebertoxizit □ t gegebenenfalls senken: Leberinsuffizienz ( hierunter auch das Gilbert-Syndrom), akute Hepatitis, Niereninsuffizienz, chronischer Alkoholkonsum und sehr leichte Erwachsene (< 50 kg). Die Dosierung muss in diesen F □ llen angepasst werden.
- Die gleichzeitige Behandlung mit Arzneimitteln, die die Leberfunktion beeinflussen, Dehydrierung und chronische Unterern □ hrung sind ebenfalls Risikofaktoren für das Auftreten von Lebertoxizit □ t und k □ nnen die Schwelle von Lebertoxizit □ t gegebenenfalls senken. Die maximale Tagesdosis darf bei diesen Patienten keinesfalls überschritten werden.

- Bei Kindern und Jugendlichen, die mit 60 mg / kg Paracetamol pro Tag behandelt werden, ist die Kombination mit einem anderen fiebersenkenden Medikament nicht gerechtfertigt, außer im Falle von Ineffektivit □ t.
- Vorsicht ist geboten bei der Gabe von Paracetamol an Patienten mit Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase-Mangel und h □ molytischer An □ mie.
- Im Falle von hohem Fieber oder Zeichen einer sekund 

  ren Infektion oder Fortbestehen der Beschwerden muss ein Arzt zu Rate gezogen werden.

## Einnahme von Afebryl zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

- Afebryl verst 🗆 rkt die Wirkung von gerinnungshemmenden Mitteln (Kumarin-derivate, Heparin) und die Wirkung einiger Mittel gegen Zuckerkrankheit (Sulfonylharnstoffe).
- Da das Risiko einer Verst 🛘 rkung der Nebenwirkungen besteht, sollte Afebryl im allgemeinen nicht gleichzeitig mit anderen fiebersenkenden, schmerzlinderndern und entzüdungshemmenden Mitteln verabreicht werden.
- Afebryl kann die Wirkung von Gichtmitteln (Probenecid, Sulfinpyrazon, Benziodaron, Benzbromaron), verringern.
- Nicht gleichzeitig einnehmen mit Alkohol, Barbituraten, Carbamazepin, Phenytoin, Primidon, Isoniazid oder Rifampicin, denn diese k□nneı die Lebertoxizit□ von Paracetamol erh□hen.
- Die Absorption von Paracetamol kann bei Kombination mit Metoclopramid und Domperidon erh □ ht und bei Kombination mit Cholestyramin vermindert sein.
- Probenicid kann die Clearance (Entfernung der Substanz aus dem Blut) von Paracetamol vermindern.
- Paracetamol nicht gleichzeitig mit Zidovudin einnehmen, weil dies zu Lebertoxizit □ t oder einem Mangel an weiβen Blutk □ rperchen führen kann.
- Die gleichzeitige Einnahme von Paracetamol mit Lamotrigin kann zu einer Verminderung des therapeutischen Effektes von Lamotrigin führen.
- Paracetamol kann bei der Messung des Blutzuckergehaltes und des Blutharns □ urewertes St □ rungen verursachen.
- Hormonale Kontrazeptiva k 🛘 nnen die Wirkung von Paracetamol vermindern.
- Paracetamol kann die Dauer der Wirkung von Chloramphenicol verl 🛘 ngern.
- Flucloxacillin (Antibiotikum), wegen des schwerwiegenden Risikos von Blut- und Flüssigkeitsanomalien (metabolische Azidose mit vergr ☐ ßerter Anionenlücke), die dringend behandelt werden müssen. Diese k ☐ nnen insbesondere bei schwerer Niereninsuffizienz, Sepsis (wenn Bakterien und ihre Toxine im Blut zirkulieren und zu Organsch ☐ den führen), Mangelern ☐ hrung, chronischem Alkoholismus und bei Anwendung der maximalen Tagesdosen von Paracetamol auftreten.

#### Einnahme von Afebryl zusammen mit Nahrungsmitteln und, Getr 🛘 nken und Alkohol

- Die Toxizit 🛮 t von Aspirin auf den Magen wird durch Alkohol verst 🗈 rkt.
- Alkohol soll w \( \Bigcap \) hrend der Behandlung mit Afebryl nicht konsumiert werden.

#### Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Geb 🛮 rf 🖺 higkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

#### Schwangerschaft

#### Paracetamol

Falls erforderlich, kann Paracetamol w \( \) hrend der Schwangerschaft angewendet werden. Sie sollten die geringstm \( \) gliche Dosis anwenden, mit der Ihre Schmerzen und/oder Ihr Fieber gelindert werden, und Sie sollten das Arzneimittel f\( \) den k\( \) zeitraum anwenden. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, falls die Schmerzen und/oder das Fieber nicht gelindert werden oder Sie das Arzneimittel h\( \) ufiger einnehmen m\( \) ussen.

#### Acetylsalicyls □ ure

Obwohl kein teratogener Effekt bei der Frau bewiesen worden ist, wird von Acetylsalicyls  $\square$  ure

mindestens in den ersten drei Monaten der Schwangerschaft abgeraten. Es muss am Ende dieser vermieden werden, weil es den Entbindungstermin verz 🗆 gern und die Arbeit verl 🗆 ngern kann.

Zudem kann Acetylsalicyls 🛘 ure bei einer Frau am Ende der Schwangerschaft für Blutungen sowohl bei der Mutter als auch beim F 🗈 tus und beim Neugeborenen verantwortlich sein, und es kann in der Geb 🖺 rmutter den vorzeitigen Verschluss des Arterienkanals verursachen.

#### Stillzeit

#### Paracetamol:

Paracetamol und seine Metabolite werden in der Muttermilch ausgeschieden, aber in therapeutischen Dosen von Afebryl werden bei gestillten Kindern keine Effekte erwartet. Afebryl kann w 🛘 hrend der Stillzeit angewendet werden.

#### Fruchtbarkeit

#### Paracetamol

Es gibt keine ausreichenden ad 🛘 quaten klinischen Angaben über die m 🖨 nnliche oder weibliche Fruchtbarkeit.

#### Verkehrstüchtigkeit und F 🛘 higkeit zum Bedienen von Maschinen

Zur Zeit sind keine Kontraindikationen bekannt.

Paracetamol hat keinen Einfluss auf die Verkehrstuchtigkeit oder die F 🛘 higkeit zum Bedienen von Maschinen.

#### Afebryl enth [] It Laktose und Sorbitol.

Bitte nehmen Sie Afebryl erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunvertr 🛘 glichkeit leiden.

## 3. Wie ist Afebryl einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Ein Arzt ist zu Rate zu ziehen wenn die Schmerzen oder das Fieber I □ nger als 3 Tage anhalten.

#### Wieviel?

- Erwachsene und Kinder über 12 Jahren sollten 1 bis 4 mal t □ glich eine Tablette nehmen. Die Tabletten werden meist in 4-stündigem Abstand verabreicht.
- Die maximale Dosierung betr 🛮 gt 2 Tabletten pro Einnahme und 6 Tabletten t 🗎 glich.
- Kinder zwischen 2 und 12 Jahren sollten 1 bis 4 mal t □ glich 1/2 Tablette nehmen. Die Dauer der Behandlung sollte so kurz wie m □ glich sein.
- Im Falle einer Nierenfunktionsst □ rung muß der behandelnde Arzt die t □ glich einzunehmende Dosis so gering wie m □ glich halten.
- Im Fall einer verminderten Leberfunktion muss die Dosis vermindert oder das Dosierungsintervall verl □ ngert werden.

## Wie gebrauchen?

- Die Tablette unter Rühren in einem halben Glas Wasser aufl 🛭 sen.
- Da Afebryl-Tabletten Feuchtigkeit nicht vertragen, ist das Tabletten-r □ hrchen nach jeder Anwendung hermetisch zu verschließen.

### Art der Anwendung

Zum Einnehmen

# Wenn Sie eine gr 🛮 ßere Menge von Afebryl eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine gr □ βere Menge von Afebryl angewendet/eingenommen haben, kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

# Vergiftungserscheinungen, die auf die Acetylsalicyls □ ure zurückzufüren sind:

- Eine chronische Aspirinvergiftung □ ußert sich durch St □ rungen der Atmungst □ tigkeit: schnelle und tiefe Atmung.
- Des ☐ fteren findet man Blut im Stuhl, manchmal k ☐ nnen auch Blutungen der Magenschleimhaut auftreten.
- Als erstes Zeichen einer Vergiftung treten Ohrensausen auf.
- Oft muß die Behandlung unterbrochen werden, manchmal kann man sie in schw 🛘 cherer Dosierung fortführen.
- Im Falle einer akuten Vergiftung treten Konvulsionen, Atemst □ rungen, Geistesverwirrung und ein Koma auf.
- Eine akute Vergiftung ist bei kleinen Kindern h □ ufiger.

#### Vergiftungserscheinungen, die auf das Paracetamol zurückzufüren sind:

- Nach Einnahme einer großen Menge Paracetamol müssen besonders Lebersch 🛘 den befürchtet werden.
  - Die in den Leberzellen auftretenden Sch 🛮 dingungen k 🗈 nnen lebensgef 🗈 rhrlich sein. Die ersten Vergiftungszeichen sind im allgemeinen banaler Art: w 🗈 hrend der ersten Stunden nach der Einnahme treten 🖾 belkeit, Erbrechen, Appetitlosigkeit, Bl 🗀 sse und Bauchschmerzen auf.
- Je nachdem wieviel eingenommen wurde, verschwinden die Symptome nach 24 Stunden entweder v □ llig oder aber sie werden st □ rker.

  Die Lebersch □ digung wird zwischen dem 2. und 4. Tag offenkundig.

#### **Behandlung**

Im Falle einer Vergiftung muß der Patient sofort in ein Krankenhaus eingewiesen werden. Zur Behandlung wird eine Magenw 🛘 sche vorgenommen und entgiftende Mittel verabreicht.

#### Wenn Sie die Einnahme Anwendung von Afebryl vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

# Wenn Sie die Einnahme von Afebryl abbrechen

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

## 4. Welche Nebenwirkungen sind m ☐ glich?

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

Einige unerwünschte Effekte k $\,\square$  nnen ein ausreichender Grund sein, um die Behandlung abzubrechen.

Die H 🛮 ufigkeit von Nebenwirkungen wird wie folgt klassifiziert:

- □ Sehr h  $\Box$  ufig (  $\geq$  1/10)
- □ H  $\Box$  ufig ( ≥ 1/100, < 1/10)
- ☐ Gelegentlich ( ≥ 1/1000, < 1/100)
- □ Selten ( $\geq 1/10000$ , < 1/1000)
- □ Sehr selten (< 1/10 000)
- ☐ H☐ ufigkeit unbekannt (kann auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abgesch ☐ tzt werden)

System-/Organklassen	Selten ( <u>&gt;</u> 1/10.000,	Sehr selten	H 🛮 ufigkeit nicht bekannt
	<1/1.000)	(<1/10.000)	
Erkrankungen des Blutes		Thrombozytopeni	An 🏻 mie,
und des Lymphsystems		e, Leukopenie,	erh 🏻 hte
		Panzytopenie,	Blutungsneigung
		Neutropenie,	
		h 🛮 molytische	
		An 🏻 mie,	
		Agranulozytose	
Erkrankungen des	allergische	allergische	anaphylaktischer
Immunsystems	Reaktionen	Reaktionen, die	Schock
		eine Beendigung	
		der Behandlung	
		erfordern	
Erkrankungen des	Kopfschmerz		
Nervensystems			
Erkrankungen des	Bauchschmerz,		Leichte Irritation von
Gastrointestinaltrakts	Durchfall, 🛮 belkeit,		Magen und Darm,
	Erbrechen,		Magen-oder
	Obstipation		Zw 🛘 Iffingerdarmgeschw
			ür, Darmblutungen,
			Anwesenheit von Blut im
			Stuhl
Leber- und	Leberfunktions-	Lebertoxizit 🛮 t	Hepatitis
Gallenerkrankungen	st 🛘 rungen ,		
	Leberversagen,,		

	Lebernekrose, Ikterus		
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	Pruritus, Rash, Schwitzen, Angio □ dem, Urtikaria	Sehr seltene F 🗆 lle von schweren Hautreaktionen sind gemeldet worden	
Erkrankungen der Nieren und Harnwege		Sterile Pyurie (Urinproblem), Niereninsuffizien z	Nierenerkrankungen (interstitielle Nephritis, tubul 🛘 re Nekrose) nach l 🖨 ngerfristigem Gebrauch hoher Dosen
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	Schwindel, Malaise		
Verletzung, Vergiftung und durch Eingriffe bedingte Komplikationen	☐ berdosis und Vergiftung		
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums			Asthmakrise, krampfartiges Zusammenziehen der Bronchien Bronchospasmus)
Untersuchungen			Erh 🛮 hte Blutungszeit
Stoffwechsel- und Ern 🏻 hrungsst 🖨 rungen			Erh □ hung des Harns □ uregehaltes im Blut (Hyperurik □ mie)

## 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 k□nnen Nebenwirkungen auch direkt über das aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen . Indem Sie Nebenwirkungen melden, k□nnen Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

# Belgien

F □ deralagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

Albeeriang vignanz			
Avenue Galilée -	Postfach 97		
Galileelaan 5/03	1000 BR ☐ SSEL		
1210 BR 🛮 SSEL	Madou		

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

## Luxemburg

Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments 20, rue de Bitbourg

L-1273 Luxembourg-Hamm

Tél.: (+352) 2478 5592

e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu

https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-

indesirables-medicaments.html

# 5. Wie ist Afebryl aufzubewahren?

Wenn Afebryl Brausetabletten mit der Luft in Berührung kommen (besonders bei hoher Luftfeuchtigkeit), verderben sie schnell.

Sie werden in Plastikr 🛘 hrchen dargereicht, die mit einem Stopfen verschlossen sind, in dem sich ein Silicagel-Einsatz befindet.

Nach der Entnahme einer Tablette muß das R  $\square$  hrchen sofort wieder hermetisch verschlossen werden.

Nicht über 25°C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzug 🛘 nglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### Was Afebryl enth □ lt

- Die Wirkstoffe sind: Acetylsalicyls □ ure 300 mg Ascorbins □ ure (□ berdosierung 4%) 300 mg Paracetamol 200 mg
- Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumbicarbonat wasserfreie Zitrons □ ure Sorbitol LaKtose Natriumsaccharin Zitronen- □ I N°42/734 pro tablet. compres. una.

#### Wie Afebryl aussieht und Inhalt der Packung

Schachtel mit 1 Tablettenr 🗆 hrchen mit 16 wasserl 🗆 slichen Brausetabletten und Schachtel mit 2 Tablettenr 🗆 hrchen mit 16 wasserl 🗀 slichen Brausetabletten jeweils, durch eine Silicagel-Kapsel vor Feuchtigkeit geschützt.

Es werden m 🛮 glicherweise nicht alle Packungsgr 🖺 ßen in den Verkehr gebracht.

#### Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer LABORATOIRES SMB S.A. rue de la Pastorale 26-28

# B-1080 Brüssel, Belgien

Tel: +32 2 411 48 28 - Fax: +32 2 411 28 28 - e-mail: mailcontact@smb.be

#### Hersteller

SMB Technology S.A. rue du Parc Industriel, 39 B-6900 Marche-en-Famenne, Belgien

## Zulassungsnummern

BE075932: Afebryl Brausetabletten (Tube PP) BE465697: Afebryl Brausetabletten (Tube alu)

# Abgabeform

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 05/2022. Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 06/2022.