

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zoviduo 50 mg/g + 10 mg/g emulsiovoide

asikloviiri ja hydrokortisoni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa aptekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, jos oireesi jatkuvat 5 päivää hoidon lopettamisen jälkeen.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zoviduo on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zoviduo-emulsiovaidetta
3. Miten Zoviduo-emulsiovaidetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zoviduo-emulsiovoiteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zoviduo on ja mihin sitä käytetään

Zoviduo sisältää kahta vaikuttavaa ainetta: asikloviiria ja hydrokortisonia. Asikloviiri on antiviruksi, joka torjuu yskänrokon aiheuttavaa virusta. Hydrokortisoni on mieto steroidi, joka vähentää yskänrokkoon liittyvää tulehdusta.

Zoviduo-emulsiovaidetta käytetään vähentämään aikuisten ja nuorten (12-vuotiaat ja vanhemmat) huulissa ja huulten lähellä iholla esiintyvien yskänrokojen varhaisten oireiden ja merkkien (esim. kihelmöinti, kutina tai punoitus) mahdollista etenemistä haavaisiksi yskänrokoiksi.

Vaikka sinulle olisi jo kehittynyt yskänroko, Zoviduo voi lyhentää paranemisprosessia puolella tai yhdellä päivällä verrattuna emulsiovoiteeseen, joka ei sisällä vaikuttavia aineita.

Yskänrokon aiheuttaa herpes simplex -niminen virus. Virus aiheuttaa rakkuloiden ja haavaumien muodostumista lähinnä huuliin, mutta toisinaan myös muualle kasvoihin. Yskänroko pääsee kehittymään, kun elimistön immuunijärjestelmä on heikentynyt, esim. vilustumisen tai muun infektion yhteydessä. Stressi, voimakas auringonvalo, kylmä sää tai kuukautiset saattavat myös laukaista yskänrokon.

Keskustele lääkärin kanssa, jos oireesi jatkuvat 5 päivää hoidon lopettamisen jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zoviduo-emulsiovaidetta

Älä käytä Zoviduo-emulsiovaidetta

- jos olet allerginen asikloviirille, valasikloviirille tai hydrokortisonille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- muun ihoinfektion hoitoon kuin yskänrokon.

Varoitukset ja varotoimet

Käytä Zoviduo-emulsiovaidetta vain huulten tai huulten lähellä olevan ihmisen yskänrokkoon.

Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on vaikea uusiutuva yskänroko varmistaaksesi, ettei sinulla ole muita taustalla olevia terveysongelmia.

Älä käytä Zoviduo-emulsiovaidetta:

- silmiin, suun tai nenän sisäpuolelle tai sukupuolielimeille.
- hoitaaksesi sukupuolielinten herpestä.
- jos immuunijärjestelmäsi ei toimi kuten sen pitäisi (esim. jos sinulla on HIV tai jos sinulle on tehty luuydinsiirto) tai jos sinulla on todettu heikentynyt immuunijärjestelmä.
- minkään siteen, laastarin tai herpeslaastarin kanssa.

Pese kätesi ennen voiteen levittämistä ja sen jälkeen välttääksesi yskänrokon paheneminen tai infektion tarttuminen jollekin toiselle.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Älä käytä pidempään kuin 5 päivän ajan.

Lapset

Lääkettä ei saa käyttää alle 12-vuotiaalle lapsille. Ei tiedetä, kuinka valmiste tehoa tai kuinka turvallinen se on heille.

Muut lääkkeet ja Zoviduo

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt.

Ei tiedetä, voiko Zoviduo vaikuttaa muiden lääkkeiden vaikutuksiin, jos niitä käytetään samanaikaisesti Zoviduo-emulsiovoiteen kanssa.

Zoviduo ruuan ja juoman kanssa

Älä levitä emulsiovaidetta juuri ennen ruokailua, koska emulsiovaidetta saattaa tällöin joutua suuhun.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Tätä lääkettä ei pidä käyttää raskauden tai imetyksen aikana, ellei lääkärisi katso, että mahdolliset hyödyt ovat suurempia kuin tuntemattomien riskien mahdollisuus.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Zoviduo-emulsiovoiteen käyttö ei vaikuta ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

Zoviduo sisältää propyleeniglykolia ja setostearyylialkoholia

Tämä lääkevalmiste sisältää 200 mg/g propyleeniglykolia. Setostearyylialkoholi voi aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusihottumaa).

Zoviduo sisältää natriumlauryllisulfaattia

Tämä lääkevalmiste sisältää 8 mg/g natriumlauryllisulfaattia.

Natriumlauryllisulfaatti saattaa aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (kuten pistelyä tai

polttelua) tai lisätä muiden valmisteiden aiheuttamia ihoreaktioita samalle alueelle käytettynä.

3. Miten Zoviduo-emulsioväitetä käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Vain iholle.

Älä ylitä suositeltua annosta.

Aikuiset ja 12-vuotiaat ja sitä vanhemmat lapset

Levitä emulsioväitetä viisi kertaa päivässä 5 päivän ajan (esim. noin joka 3.-4. tunti hereilläolo-aikana). On suositeltavaa aloittaa hoito mahdollisimman nopeasti, mieluisten ensimmäisten merkkien ja oireiden (esim. kihelmöinnin, punoituksen tai kutinan) ilmaannuttua.

Hoito kestää korkeintaan 5 päivää. Keskustele lääkärin kanssa, jos oireesi jatkuvat 5 päivää hoidon lopettamisen jälkeen.

Antotapa

Pese kädet ennen emulsivoiteen levittämistä ja sen jälkeen välttääksesi yskänrokon paheneminen tai infektion tartuttaminen jollekin muulle.

Jos sinulle kehittyy rakkuloita, älä koske niihin enempää kuin on välttämätöntä, ettet tartuttaisi infektiota muualle kehoon tai silmiin.

Jos käytät enemmän Zoviduo-emulsioväitetä kuin sinun pitäisi

Jos käytät emulsioväitetä vahingossa liikaa tai nielet sitä, haitallisia vaikutuksia ei todennäköisesti synny. Jos nielet suuren määrän emulsioväitetä, sinun on otettava yhteys lääkäriin.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkyystietokesukseen (p. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.

Jos unohdat käyttää Zoviduo-emulsioväitetä

Jos unohdat annoksen, levitä emulsioväitetä kun muistat ja jatka kuten aiemmin.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan saa niitä.

Lopeta tämän lääkkeen käyttö ja ota yhteys lääkäriin välittömästi, jos saat joitain seuraavista allergisen reaktion oireista (hyvin harvinainen haittavaiketus: enintään yksi 10 000:sta voi saada sen):

- kasvojen, kielen tai kurkun turvotus, mikä voi johtaa nielemis- tai hengitysvaikeuteen.
- nokkosrokko.

Alla luetellut haittavaikutukset on ilmoitettu sillä todennäköisyydellä, millä ne voivat ilmaantua.

Yleiset (enintään yksi 10:stä voi saada näitä)

- ihan kuivuminen tai hilseily.

Melko harvinaiset (enintään yksi 100:sta voi saada näitä)

- ohimenevää polttelua, kihelmöintiä ja pistelyä voi joskus ilmaantua heti emulsiovoiteen levittämisen jälkeen.
- kutina.

Harvinaiset (enintään yksi 1000:sta voi saada näitä)

- ihmisen punoitus.
- ihmisen värimuutos.
- paikallinen ihottuma tai ihmisen ärsytys, johon liittyy kutina ja polttava tunne voidellulla alueella.

Tuntematon

- näön hämärtyminen

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Zoviduo-emulsiovoiteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Älä käytä tästä lääkettä ulkopakkauksessa ja tuubissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Kestoaika tuubin ensimmäisen avaamisen jälkeen: 3 kuukautta.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat emulsiovoiteen ulkonäön ja/tai koostumuksen muuttuneen.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nämä menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**Mitä Zoviduo sisältää**

- Vaikuttavat aineet ovat asikloviiri ja hydrokortisoni. Yksi gramma emulsiovoidetta sisältää 50 mg asikloviiria ja 10 mg hydrokortisonia.
- Muut aineet ovat nestemäinen parafiini, propyleeniglykoli, isopropylimyrystaatti, natriumlauryylisulfaatti, setostearyllalkoholi, valkovaseliini, poloksameeri 188, sitruunahappomonohydraatti, natriumhydroksidi, kloorivetyhappo ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Yksi tuubi sisältää 2 g Zoviduo-emulsiovoidetta.

Zoviduo on valkoista tai kellertävä emulsiovoidetta.

Tuubi on valmistettu alumiinilaminoidusta polyeteenimuovista tai alumiinista.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Tanska

Valmistaja:

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Tanska

tai

Haleon Germany GmbH
Barthstraße 4, 80339 München
Saksa

tai

Haleon Belgium NV
Da Vinci laan 5
1930 Zaventem
Belgia

tai

Haleon - Gebro Consumer Health GmbH
Bahnhofbichi 13, 6391 Fieberbrunn
Itävalta

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:
Puh: 0800 77 40 80
S-posti: mystory.nd@haleon.com[mailto:](mailto:mystory.nd@haleon.com)

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 30.08.2024

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivulla www.fimea.fi.

Haleon-konserni omistaa tavaramerkin, tai se on lisensoitu Haleon-konsernille.
©2024 Haleon-konserni tai sen lisenssinantaja.

Bipacksedel: Information till användaren

Zoviduo 50 mg/g + 10 mg/g kräm

aciklovir och hydrokortison

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om dina symtom kvarstår 5 dagar efter att du har avslutat behandlingen.

I denna bipacksedel finner du information om följande:

1. Vad Zoviduo är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Zoviduo
3. Hur du använder Zoviduo
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Zoviduo ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Zoviduo är och vad det används för

Zoviduo innehåller två aktiva substanser: aciklovir och hydrokortison. Aciklovir är ett antiviralt läkemedel som hjälper mot det virus som orsakar munsår. Hydrokortison är en mild steroid som dämpar inflammationen som uppstår då du har munsår.

Zoviduo kräm används för behandling av tidiga tecken och symtom (t.ex. stickande känsla, klåda eller rodnad) vid munsår på läppar och hud nära läppar för att minska risken att ett munsår utvecklas till blåsor hos vuxna och ungdomar (12 år och äldre).

Även om ditt munsår utvecklas till blåsor, kommer behandling med Zoviduo att förkorta läkningsprocessen med ungefär en halv till en dag jämfört med om du behandlar med kräm utan de aktiva ämnena.

Munsår orsakas av ett virus som kallas herpes simplex. Viruset orsakar blåsor och sår framförallt på läpparna men även på andra delar av ansiktet. Munsår kan bryta ut då kroppens immunförsvar är nedsatt exempelvis då du har en förkyllning eller annan infektion. Stress, stark sol, kyla eller menstruation kan också framkalla munsår.

Du måste tala med läkare om dina symtom kvarstår 5 dagar efter att du har avslutat behandlingen.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zoviduo

Använd inte Zoviduo

- om du är allergisk mot aciklovir, valaciclovir eller hydrokortison eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- vid andra hudinfektion än munsår.

Varningar och försiktighet

Använd endast Zoviduo på munsår på dina läppar eller hud nära läppar.

Tala med din läkare om du lider av allvarliga återkommande munsår för att kontrollera att du inte lider av någon underliggande sjukdom.

Använd inte Zoviduo :

- i ögat, på insidan av munnen eller näsan eller på könsorganen.
- för att behandla herpes på könsorganen.
- om du har ett immunsystem som inte fungerar som det ska (t.ex. om du fått en benmärgstransplantation eller om du har HIV) eller om du har diagnostiseras med försvagat immunförsvar.
- tillsammans med förband så som plåster eller speciella munsårsplåster.

Tvätta händerna före och efter att du använt krämen för att undvika att munsåret förvärras eller att infektionen sprids till någon annan.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbningar.

Använd inte under längre tid än 5 dagar.

Barn

Ge inte detta läkemedel till barn under 12 år, eftersom det inte är känt om det fungerar för dem eller om det är säker för dem att använda det.

Andra läkemedel och Zoviduo

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Det är inte fastställt om effekten av Zoviduo kan påverkas av samtidig användning av andra läkemedel.

Zoviduo med mat och dryck

Applicera inte krämen precis före intag av mat eller dryck eftersom krämen då kan slickas bort.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Detta läkemedel ska inte användas under graviditet eller amning om inte din läkare anser att nyttan överväger de okända riskerna.

Körförstående och användning av maskiner

Användning av Zoviduo påverkar inte din förstående att framföra fordon eller använda maskiner.

Zoviduo innehåller propylenglykol och cetostearylalkohol

Detta läkemedel innehåller 200 mg/g propylenglykol. Cetostearylalkohol kan orsaka lokala hudreaktioner (t.ex. kontaktdermatit).

Zoviduo innehåller natriumlaurilsulfat

Detta läkemedel innehåller 8 mg/g natriumlaurilsulfat.

Natriumlaurilsulfat kan ge lokala hudreaktioner (stickande eller brännande) eller öka hudreaktioner

orsakade av andra produkter som används på samma hudyta.

3. Hur du använder Zoviduo

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Endast avsett för utvärtes bruk.

Använd inte mer än den rekommenderade dosen.

Vuxna och barn 12 år eller äldre:

Stryk på krämen fem gånger dagligen under 5 dagar (dvs ungefär var 3-4 timme under din vakna tid). Det rekommenderas att behandling påbörjas så snart som möjligt, helst vid de första tecknen eller symtomen (t.ex. stickande känsla, rodnad eller klåda).

Använd inte under längre tid än 5 dagar. Du måste rådfråga med en läkare om dina symtom kvarstår 5 dagar efter att du har avslutat behandlingen

Användande

Tvätta dina händer före och efter du använt krämen för att undvika att du förvärrar munsåret eller att du smittar något annat.

För att undvika att infektionen sprids till andra ställen på kroppen eller till dina ögon, ska du inte beröra eventuellt bildade sår mer än nödvändigt.

Om du använt för stor mängd Zoviduo

Om du av misstag använder för mycket eller råkar svälja kräm så är det inte troligt att detta kommer att orsaka några obehag. Om du svalt en stor mängd kräm bör du dock kontakta läkare.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du har glömt att ta Zoviduo

Om du glömt att ta en dos, stryk på kräm så snart som möjligt och fortsätt behandlingen som förut.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Sluta använd detta läkemedel och kontakta läkare omedelbart om du upplever något av de följande symtomen på en allergisk reaktion (mycket sällsynt biverkan: kan drabba 1 på 10 000 personer):

- svullnad av ansiktet, tungan eller halsen, vilket kan resultera i svårighet att svälja eller andas
- nässelutslag.

Biverkningarna nedan listas efter hur ofta förekommande de är:

Vanliga (kan påverka upp till 1 av 10 personer)

- Torr eller flagnande hud

Mindre vanliga (kan påverka upp till 1 av 100 personer)

- En övergående bränning, stickande eller svitande känsla kan ibland uppstå direkt efter påstrykning av krämen
- Klåda

Sällsynta (kan påverka upp till 1 av 1000 personer)

- Rodnad
- Pigmentförändringar
- Ett avgränsat utslag eller hudirritation med kliande, bränning känsla där krämen strukits på.

Biverkningar vars frekvens är okänd

- dimsyn

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Zoviduo ska förvaras

Förvaras detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och tuben. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter första öppnandet av tuben: 3 månader

Använd inte detta läkemedel om du märker att krämen har ändrat utseende och/eller konsistens.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonal hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**Innehållsdeklaration**

- De aktiva substanserna är aciklovir och hydrokortison. Ett gram kräm innehåller 50 mg aciklovir och 10 mg hydrokortison.
- Övriga innehållsämnen är flytande paraffin, propylenglykol, isopropylmyristat, natriumlaurilsulfat, cetostearylalkohol, vitt vaselin, poloxamer 188, citronsyramonohydrat, natriumhydroxid, saltsyra och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Varje tub innehåller 2 g Zoviduo.

Zoviduo är vit eller gulaktig.

Tuben är tillverkad av polyetenplast-aluminium-laminat eller av aluminium.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark

Tillverkare:

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark

eller

Haleon Germany GmbH
Barthstraße 4, 80339 München Tyskland

eller

Haleon Belgium NV
Da Vinci laan 5
1930 Zaventem
Belgien

eller

Haleon - Gebro Consumer Health GmbH
Bahnhofbichi 13, 6391 Fieberbrunn
Österrike

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Tel: 0800 77 40 80

E-mail: mystery.nd@haleon.com

Denna bipacksedel godkändes senast 30.08.2024

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas webbplats www.fimea.fi.

Varumärken ägs av eller licensieras till Haleon-koncernen.

©2024 Haleon-koncernen eller dess licensgivare.