

**Příbalová informace: informace pro uživatele**

**Bupropion +pharma 150 mg tablety s řízeným uvolňováním**

bupropioni hydrochloridum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

**Co naleznete v této příbalové informaci**

1. Co je přípravek Bupropion +pharma a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Bupropion +pharma užívat
3. Jak se přípravek Bupropion +pharma užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Bupropion +pharma uchovávat
6. Obsah balení a další informace

**1. Co je přípravek Bupropion +pharma a k čemu se používá**

Bupropion +pharma obsahuje bupropion a patří do farmakoterapeutické skupiny nazývané: jiná antidepresiva.

Bupropion +pharma je přípravek, který Vám předepsal lékař k léčbě deprese. Pravděpodobně reaguje v mozku s látkami, které se nazývají noradrenalin a dopamin a které souvisejí se vznikem deprese u dospělých.

**2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Bupropion +pharma užívat**

**Neužívejte přípravek Bupropion +pharma:**

- **jestliže jste alergický(á)** na bupropion nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6);
- **užíváte-li jiné přípravky, které obsahují bupropion;**
- **jestliže u Vás byla diagnostikována epilepsie nebo jste již někdy měl(a) nějakou formu křečí (záchvatů);**
- **jestliže máte nebo jste měl(a) poruchu příjmu potravy** (např. bulimie nebo anorexia nervosa);
- **jestliže máte nádor mozku;**
- **jestliže jste po dlouhodobé a/nebo intenzivní konzumaci alkoholu náhle zastavil(a) jeho příjem nebo se k tomu chystáte;**
- **jestliže máte těžkou poruchu funkce jater;**
- **jestliže jste během užívání přípravku Bupropion +pharma náhle ukončil(a) užívání sedativ (na zklidnění) nebo máte-li to v plánu;**
- **jestliže užíváte nebo jste v posledních 14 dnech užíval(a) jiné přípravky k léčbě deprese, které se nazývají inhibitory monoaminoxidázy (IMAO).**

**Platí-li pro Vás některý z výše zmíněných bodů, informujte o tom svého lékaře, aniž byste užil(a) přípravek Bupropion +pharma.**

### **Upozornění a opatření**

Před užitím přípravku Bupropion +pharma se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Před zahájením léčby přípravkem Bupropion +pharma musí Váš lékař vědět:

- zda pravidelně pijete více alkoholu;
- zda máte cukrovku (diabetes mellitus), kterou léčíte inzulínem nebo tabletami;
- zda jste prodělal(a) závažné poranění hlavy nebo úraz hlavy.

Ukázalo se, že bupropion je příčinou křečí (epileptických záchvatů) u zhruba 1 z 1 000 pacientů. Tento nežádoucí účinek se častěji vyskytuje u pacientů patřících do výše vyjmenovaných skupin. Vyskytnou-li se u Vás během léčby křeče, přestaňte užívat přípravek Bupropion +pharma. Dále již neužívejte tento přípravek a vyhledejte svého lékaře.

- Máte-li bipolární poruchu (extrémní změny nálad), Bupropion +pharma by mohl přivodit epizodu tohoto onemocnění.
- Máte-li problémy s játry nebo ledvinami, můžete být více náchylný(á) ke vzniku nežádoucích účinků.

Platí-li pro Vás některý z výše zmíněných bodů, dříve než začnete užívat přípravek Bupropion +pharma, informujte o tom svého lékaře. Lékař Vás může více sledovat nebo navrhnout jinou léčbu.

Pokud máte onemocnění srdce nebo máte vysoký krevní tlak, informujte o tom svého lékaře. Před zahájením léčby je nutná kontrola krevního tlaku.

### **Sebevražedné myšlenky a zhoršování Vaší deprese**

Jestliže trpíte depresí, můžete někdy uvažovat o sebepoškození nebo sebevraždě. Tyto myšlenky se mohou projevit častěji v době, kdy poprvé začínáte užívat bupropion. Trvá totiž určitou dobu, než tyto přípravky začnou působit, obvykle přibližně dva týdny, ale někdy i déle.

Může být pravděpodobnější, že začnete uvažovat o sebepoškození nebo sebevraždě:

- Jestliže se už v minulosti u Vás vyskytly myšlenky na sebevraždu nebo sebepoškození.
- Jestliže jste mladý dospělý. Informace z klinických studií ukazují na zvýšené riziko sebevražedného chování u mladých dospělých (do 25 let) s psychiatrickými onemocněními, kteří byli léčeni antidepresivy.

Pokud se u Vás kdykoli vyskytnou myšlenky na sebepoškození nebo sebevraždu, **vyhledejte ihned svého lékaře nebo nejbližší nemocnici.**

**Možná bude užitečné, když řeknete příbuznému nebo blízkému příteli, že máte deprese a požádáte ho, aby si přečetl tuto příbalovou informaci.** Možná byste je mohl(a) požádat, aby Vám řekli, pokud si budou myslet, že se Vaše deprese zhoršuje nebo budou-li znepokojeni změnami ve Vašem chování.

### **Vliv na testy moči**

Přípravek Bupropion +pharma může ovlivnit výsledky některých testů, které se používají ke stanovení léků v moči. Pokud je nutné provést vyšetření moči, sdělte svému lékaři nebo v nemocnici, že užíváte přípravek Bupropion +pharma.

### **Děti a dospívající**

Přípravek Bupropion +pharma se nedoporučuje podávat dětem do 18 let.

U dětí do 18 let léčených antidepresivy existuje zvýšené riziko výskytu sebevražedných myšlenek a sebevražedného chování.

### **Další léčivé přípravky a přípravek Bupropion +pharma**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. To se týká i rostlinných přípravků nebo vitamínů, včetně přípravků, které jste si koupil(a) sám(sama). Lékař může změnit dávkování přípravku Bupropion +pharma, nebo navrhne změnu u jiných léků, které užíváte.

Některé přípravky se nesmí kombinovat s přípravkem Bupropion +pharma. Některé z nich mohou zvýšit možnost vzniku epileptických záchvatů nebo křečí. Jiné přípravky mohou zvýšit riziko vzniku jiných nežádoucích účinků. Některé příklady jsou uvedeny níže, ale není to úplný seznam.

Užíváte-li nebo jste užíval(a) jiná antidepresiva, která se nazývají inhibitory monoaminooxidázy (MAO) v posledních 14 dnech, sdělte to svému lékaři, aniž byste užil(a) přípravek Bupropion +pharma (viz také „Neužívejte přípravek Bupropion +pharma“, bod 2).

Riziko záchvatů může být vyšší než obvykle:

- užíváte-li jiné přípravky k léčbě deprese nebo jiných duševních onemocnění;
- užíváte-li theofylin k léčbě průduškového astmatu nebo onemocnění plic;
- užíváte-li tramadol k léčbě silné bolesti;
- užíváte-li sedativa (přípravky na zklidnění) nebo chystáte-li se tuto léčbu ukončit, zatímco užíváte přípravek Bupropion +pharma (viz „Neužívejte přípravek Bupropion +pharma“, bod 2);
- užíváte-li přípravky k léčbě malárie (jako jsou meflochin nebo chlorochin);
- užíváte-li stimulancia (povzbuzující přípravky) nebo jiné přípravky ke kontrole Vaší tělesné hmotnosti nebo chuti k jídlu;
- užíváte-li kortikosteroidy (ústí nebo injekčně);
- užíváte-li antibiotika, která se nazývají chinolony;
- užíváte-li některý druh antihistaminik (přípravek k léčbě alergie), po kterém se můžete cítit ospalý(á);
- užíváte-li přípravky k léčbě cukrovky (diabetes mellitus).

Platí-li pro Vás některé z výše uvedených skutečností, dříve než začnete užívat přípravek Bupropion +pharma, informujte o tom svého lékaře. Lékař zváží přínos a rizika Vaší léčby přípravkem Bupropion +pharma.

Výskyt dalších nežádoucích účinků může být vyšší než obvykle:

- užíváte-li jiné přípravky k léčbě deprese (např. amitriptilin, fluoxetin, paroxetin, dosulepin, desipramin nebo imipramin) nebo přípravky k léčbě jiných duševních onemocnění (např. klozapin, risperidon, thioridazin nebo olanzapin);
- užíváte-li přípravky k léčbě Parkinsonovy choroby (levodopa, amantadin nebo orfenadrin);
- užíváte-li přípravky, které mohou ovlivnit schopnost Vašeho těla přípravek Bupropion +pharma rozkládat (karbamazepin, fenytoin, valproát);
- užíváte-li některé přípravky, které jsou podávány k léčbě nádorů (např. cyklofosfamid, ifosfamid);
- užíváte-li tiklopidin nebo klopidogrel, které jsou podávány především k prevenci cévní mozkové příhody;
- užíváte-li některé betablokátory (k léčbě vysokého krevního tlaku nebo onemocnění srdce) (jako např. metoprolol);
- užíváte-li některé přípravky k léčbě poruch srdečního rytmu (propafenon nebo flekainid);

- používáte-li nikotinové náplasti, aby Vám pomohly přestat kouřit. Platí-li pro Vás cokoli z výše uvedených skutečností, informujte o tom svého lékaře dříve, než začnete přípravek Bupropion +pharma užívat.

Bupropion +pharma může být méně účinný:

- užíváte-li ritonavir nebo efavirenz, přípravky k léčbě infekce HIV.

Pokud se Vás to týká, informujte o tom svého lékaře. Lékař zkontroluje, jak dobře na Vás přípravek Bupropion +pharma působí. Může být zapotřebí Vaši dávku zvýšit nebo změnit Vaši antidepresivní léčbu. Dávku přípravku Bupropion +pharma bez porady s lékařem nezvyšujte, jelikož by mohlo dojít ke zvýšenému riziku výskytu nežádoucích účinků, včetně záchvatů.

Bupropion +pharma může způsobit, že jiné léky mohou být méně účinné:

- užíváte-li tamoxifen k léčbě karcinomu prsu.

Pokud se Vás to týká, informujte o tom svého lékaře. Může být zapotřebí změnit Vaši antidepresivní léčbu.

- pokud užíváte digoxin k léčbě srdečních obtíží.

Pokud se Vás toto týká, sdělte to svému lékaři. Je možné, že Vám bude lékař muset upravit dávku digoxinu.

### **Přípravek Bupropion +pharma s alkoholem**

Alkohol může mít vliv na způsob, jakým přípravek Bupropion +pharma funguje. Pokud se přípravek Bupropion +pharma a alkohol užívají společně, mohou ve vzácných případech ovlivňovat nervový systém nebo duševní stav pacienta. Někteří pacienti mohou v průběhu užívání přípravku Bupropion +pharma pozorovat zvýšenou citlivost k alkoholu. Proto Vám může lékař doporučit, abyste během léčby přípravkem Bupropion +pharma nepil(a) alkohol (pivo, víno nebo destiláty) nebo jenom v omezeném množství. V případě, že pijete větší množství alkoholu, nepřestávejte s pitím náhle: mohlo by Vás to vystavit riziku vzniku křečí (záchvatů).

Než začnete Bupropion +pharma užívat, **sdělte svému lékaři, zda pijete alkohol.**

### **Těhotenství a kojení**

Pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, neužívejte přípravek Bupropion +pharma, pokud Vám ho lékař nedoporučil. Porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoliv přípravek. V některých, ale ne ve všech studiích, bylo hlášeno zvýšené riziko vrozených vad, obzvláště srdečních, u dětí, jejichž matky užívaly bupropion. Není známo, zda byly způsobeny užíváním bupropionu.

Léčivá látka obsažená v přípravku Bupropion +pharma může přecházet do mateřského mléka. Než začnete užívat přípravek Bupropion +pharma, porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Pokud u Vás Bupropion +pharma vyvolává závrať nebo točení hlavy, neřid'te vozidla ani neobsluhujte přístroje nebo stroje.

## **3. Jak se přípravek Bupropion +pharma užívá**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem.

### ***Kolik přípravku se užívá***

Obvyklou doporučenou dávkou pro dospělé je jedna 150mg tableta jednou denně.

Pokud během několika týdnů nedojde ke zlepšení depresivního stavu, může lékař doporučit zvýšení dávky na 300 mg.

Někteří pacienti užívají stále jednu 150mg tabletu jednou denně po celou dobu léčby. Lékař Vám mohl předepsat tuto dávku, pokud máte problémy s játry nebo ledvinami.

Dávku přípravku Bupropion +pharma užívejte ráno. Neužívejte přípravek Bupropion +pharma více než jednou denně.

Přípravek Bupropion +pharma se užívá perorálně (ústí).

Tablety polykejte celé. Tablety nežvýkejte, nedrťte nebo je nelámejte – pokud to uděláte, je nebezpečí, že dojde k předávkování, jelikož se přípravek může ve Vašem těle příliš rychle uvolňovat. To zvýší pravděpodobnost výskytu nežádoucích účinků, včetně záchvatů (křečí).

Přípravek Bupropion +pharma se může užívat s jídlem nebo bez jídla.

Tableta je pokrytá potahovou vrstvou, která pomalu uvolňuje přípravek do těla. Je možné, že ve stolici zaznamenáte něco, co vypadá jako tableta. Je to prázdná potahová vrstva přípravku, která prošla trávicím traktem.

### ***Jak dlouho se přípravek užívá***

Pouze Vy a Váš lékař můžete rozhodnout, jak dlouho byste měl(a) přípravek Bupropion +pharma užívat. Než se dostaví zlepšení, můžete přípravek užívat týdny nebo měsíce. O svých příznacích pravidelně informujte svého lékaře, aby mohl posoudit, jak dlouho máte přípravek užívat. Když se začnete cítit lépe, může Vám lékař doporučit, abyste v léčbě přípravkem Bupropion +pharma pokračoval(a), a předešel(a) tím možnému návratu deprese.

### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Bupropion +pharma, než jste měl(a)**

Jestliže jste náhodně užil(a) více tablet, může dojít ke zvýšenému riziku vzniku epileptických záchvatů nebo křečí. Neztrácejte čas! Zeptejte se neprodleně svého lékaře, co dělat, nebo se obraťte na nejbližší lékařskou pohotovost.

### **Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Bupropion +pharma**

Zapomenete-li si vzít dávku přípravku, vezměte si příští tabletu v obvyklém čase. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou tabletu.

### **Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Bupropion +pharma**

Nikdy sám(sama) nepřerušujte léčbu přípravkem Bupropion +pharma nebo nesnižujte jeho dávkování, aniž byste se nejprve poradil(a) s lékařem.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

## **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

### ***Epileptické záchvaty nebo křeče***

Přibližně 1 z 1 000 pacientů užívajících Bupropion +pharma je ohrožen vznikem epileptických záchvatů (křeče nebo záchvat). Možnost vzniku těchto nežádoucích účinků je vyšší, užíváte-li přípravek příliš mnoho nebo užíváte-li určité přípravky nebo jste-li více než obvykle ohrožen(a) rizikem vzniku křečí. Máte-li jakékoli pochybnosti, sdělte to svému lékaři.

**Pokud dostanete epileptický záchvat, sdělte to svému lékaři, jakmile se budete cítit lépe. Neužívejte další tablety přípravku.**

### **Reakce přecitlivělosti (alergická reakce)**

U některých pacientů se může vyvinout reakce přecitlivělosti na Bupropion +pharma.

Příznaky mohou zahrnovat:

- Červené zbarvení kůže nebo vyrážku (podobná kopřivce), puchýře nebo svědivé bulky na kůži. Některé kožní vyrážky si mohou vyžádat nemocniční léčbu, zvláště trpíte-li současně bolestí v ústech nebo bolestí očí.
- Neobvyklé sípání nebo potíže s dýcháním.
- Otok očních víček, rtů nebo jazyka.
- Bolest svalů nebo kloubů.
- Kolaps nebo přechodná ztráta vědomí.

**Máte-li některý z popsaných známek alergické reakce, ihned o tom informujte svého lékaře. Neužívejte další tablety přípravku.**

**Alergická reakce může trvat dlouho.** Předepíše-li Vám lékař přípravek k léčbě alergických příznaků, ujistěte se, že jste dokončil(a) celou léčbu.

### **Jiné nežádoucí účinky**

**Velmi časté nežádoucí účinky**, které se mohou vyskytnout u více než 1 z 10 pacientů:

- Porucha spánku. Ujistěte se, že užíváte přípravek Bupropion +pharma ráno.
- Bolest hlavy.
- Sucho v ústech.
- Pocit na zvracení, zvracení.

**Časté nežádoucí účinky**, které se mohou vyskytnout až u 1 z 10 pacientů:

- Horečka, závrať, svědění, pocení a kožní vyrážka (někdy v souvislosti s alergickou reakcí).
- Chvění, třes, slabost, únava, bolest na hrudi.
- Pocit úzkosti nebo pohybový neklid (agitovanost).
- Bolest břicha nebo jiné poruchy (zácpa), změna chuti k jídlu, nechutenství (anorexie).
- Zvýšení krevního tlaku, někdy až závažné, zrudnutí.
- Zvonění v uších (ušní šelest), poruchy zraku.

**Méně časté nežádoucí účinky**, které se mohou vyskytnout až u 1 ze 100 pacientů:

- Depresivní stavy (viz bod 2 – „Upozornění a opatření“, část „Sebevražedné myšlenky a zhoršování Vaší deprese“).
- Pocit zmatenosti.
- Porucha soustředění.
- Zrychlení srdečního tepu.
- Snížení tělesné hmotnosti.

**Vzácné nežádoucí účinky**, které se mohou vyskytnout až u 1 z 1 000 pacientů:

- Epileptické záchvaty.

**Velmi vzácné nežádoucí účinky**, které se mohou vyskytnout až u 1 z 10 000 pacientů:

- Bušení srdce, mdloba.
- Svalové záškuby, svalová ztuhlost, nekontrolované pohyby, problémy s chůzí nebo koordinací pohybů.
- Neklid, podrážděnost, nepřátelství, agresivita, podivné sny, brnění nebo mravenčení, ztráta paměti.
- Žloutenka (žluté zbarvení kůže nebo očí), která může být způsobena zvýšením jaterních enzymů, hepatitida (zánět jater).

- Těžké alergické reakce; vyrážka s bolestmi kloubů a svalů.
- Změny v hladině krevního cukru.
- Častější nebo méně časté močení.
- Inkontinence moči (nedobrovolný únik moči).
- Závažné kožní vyrážky, které mohou postihnout ústa a jiné části těla a mohou Vás ohrozit na životě.
- Zhoršení psoriázy (lupénky) (ztluštěná červená místa na kůži).
- Pocit odosobnění, zdání neskutečnosti sama sebe (depersonalizace); vidění nebo slyšení věcí, které nejsou skutečné (halucinace); mylné vnímání a přesvědčení, které není pravdivé (bludy), závažná stihomam (paranoia).
- Pokles krevního tlaku po náhlém postavení (posturální hypotenze).

### **Další nežádoucí účinky**

Další nežádoucí účinky se objevily jen u malého počtu osob, ale jejich přesná frekvence není známa (četnost nelze odhadnout z dostupných dat) :

- Myšlenky na sebepoškození nebo sebevražedné myšlenky při užívání bupropion hydrochloridu nebo krátce po ukončení léčby (viz bod 2, „Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Bupropion +pharma užívat“). Pokud se u Vás tyto myšlenky objeví, **neprodleně kontaktujte svého lékaře nebo navštivte nemocnici.**
- Ztráta kontaktu s realitou, poruchy myšlení a úsudku (psychóza); další příznaky mohou zahrnovat halucinace a/nebo bludy.
- Snížení počtu červených krvinek (anemie), snížení počtu bílých krvinek (leukopenie) a snížení počtu krevních destiček (trombocytopenie).
- Snížení hladiny sodíku v krvi (hyponatremie).

### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

webové stránky: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## **5. Jak přípravek Bupropion +pharma uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Neužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na balení. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchování.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

Po prvním otevření: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Spotřebujte do 3 měsíců.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

### **Co přípravek Bupropion +pharma obsahuje**

- Léčivou látkou je bupropioni hydrochloridum. Jedna tableta obsahuje bupropioni hydrochloridum 150 mg.
- Dalšími pomocnými látkami jsou:
  - *jádro tablety*: hyprolosa, silicifikovaná mikrokrystalická celulosa, kyselina stearová, magnesium-stearát
  - *potahová vrstva tablety*: ethylcelulosa, hyprolosa, oxid titaničitý (E 171), triethy-citrát, kopolymer kyseliny methakrylové a methyl-methakrylátu, mastek

### **Jak přípravek Bupropion +pharma vypadá a co obsahuje toto balení**

Bupropion +pharma 150 mg tablety s řízeným uvolňováním jsou smetanově bílé až bledě žluté, kulaté, bikonvexní tablety o průměru přibližně 8,1 mm.

#### Velikost balení

Přípravek Bupropion +pharma je dostupný v lahvičkách obsahujících 30, 60 nebo 90 tablet. Lahvička obsahuje vysoušedlo, které udržuje tablety suché. Nespokněte ho.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### **Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

Držitel rozhodnutí o registraci

+pharma arzneimittel gmbh, Hafnerstrasse 211, 8054 Graz, Rakousko

Výrobce

Balkanpharma Dupnitsa AD, 3 Samokovsko Shosse Str, Dupnitsa 2600, Bulharsko

Genericon Pharma GmbH., Hafnerstrasse 211, Graz, Rakousko

### **Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:**

Rakousko: Bupropion +pharma 150 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Chorvatsko: Bupropion Genericon 150 mg tabletes prilagođenim oslobađanjem

Česká republika: Bupropion +pharma

Německo: Bupropion +pharma 150 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Polsko: Welbox

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 11. 12. 2019**