

## Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

### Wellbutrin SR 150 mg retard tablettá

bupropion-hidroklorid

**Mielőtt elkezdí szedni ezt a gyógyszerét, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.**

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon kezelőorvosához vagy gyógyszerészéhez.
- Ezt a gyógyszerét az orvos kizárólag Önnek írta fel. Ne adja át a készítményt másnak, mert számára ártalmas lehet még abban az esetben is, ha a betegsége tünetei az Önéhez hasonlóak.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.

#### A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Wellbutrin SR és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Wellbutrin SR szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Wellbutrin SR-t?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Wellbutrin SR-t tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

#### 1. Milyen típusú gyógyszer a Wellbutrin SR és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A Wellbutrin SR az antidepresszánsoknak nevezett gyógyszerek közé tartozik. A Wellbutrin SR retard tablettát az orvos az Ön depressziójának kezelésére rendelte.

Ez a gyógyszer az agyban található ingerületátvivő anyagokra, a noradrenalinra és a dopaminra van hatással, amelyeknek a hangulat szabályozásában és a depresszió kialakulásában lehet szerepük.

#### 2. Tudnivalók a Wellbutrin SR szedése előtt

##### Ne szedje az Wellbutrin SR-t

- **Ha allergiás** a bupropion-hidrokloridra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.
- **Ha más bupropion tartalmú gyógyszerét szed.**
- **Ha előfordulnak Önnél görcsrohamok, pl. epilepsziában szenved vagy korábban volt már epilepsziás görcsrohama.**
- **Ha étkezési problémája van** vagy volt korábban (pl. bulímia, azaz kóros evési kényszer, vagy anorexia nervóza, azaz félelem az evéstől, elhízástól).
- **Ha agydaganata van.**
- **Ha általában sok alkoholt fogyaszt,** és most hagyta abba vagy készül abbahagyni az ivást.
- **Ha súlyos májbetegsége van.**
- **Ha a közelmúltban hagyta abba valamilyen nyugtatószert szedését,** vagy a Wellbutrin SR szedése alatt készül abbahagyni.
- **Ha egyéb, depresszió vagy Parkinson-kór kezelésére szolgáló, úgynevezett monoaminoxidázgátló (MAOI) gyógyszert szed vagy szedett az elmúlt 14 nap során.**

**Bármely fenti esetben azonnal forduljon orvosához, és ne vegye be a Wellbutrin SR tablettát!**

## Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Wellbutrin SR szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

### Gyermekek és serdülők

A Wellbutrin SR nem ajánlott 18 évesnél fiatalabb gyermekek kezelésére, mivel nem áll rendelkezésre elegendő vizsgálati adat ilyen korú betegekkel kapcsolatban.

18 évesnél fiatalabb gyermekek antidepresszívumokkal történő kezelése esetén nagyobb az öngyilkossági gondolatok és öngyilkosságra utaló viselkedés kockázata.

### Felnőttek

**Kezelőorvosának tudnia kell, mielőtt Ön elkezdni szedni a Wellbutrin SR-t:**

- **Ha Ön rendszeresen sok alkoholt fogyaszt.**
- **Ha cukorbeteg,** és ennek kezelésére inzulint vagy tablettát kap.
- **Ha korábban súlyos fejsérülése volt vagy a fejét baleset érte.**

A Wellbutrin SR 1000 ember közül egynél görcsöt (görcsrohamot) okozhat. Ez a mellékhatás gyakoribb a fenti körülmények fennállása esetén. Ha görcsrohamot kapna a kezelés alatt, hagyja abba a Wellbutrin SR szedését. **Több gyógyszert ne vegyen be és keresse fel kezelőorvosát.**

- **Ha bipoláris betegségben** (szélsőséges kedélyhullámzások) **sz szenved,** mivel a Wellbutrin SR a betegség újabb epizódját válthatja ki.
- **Ha máj- vagy veseproblémái vannak,** nagyobb a valószínűsége mellékhatások jelentkezésének.

**Bármely fenti esetben** kérje kezelőorvosa tanácsát a Wellbutrin SR bevétele előtt. Lehet, hogy az orvos fokozott figyelemmel kíséri majd állapotát, vagy esetleg más kezelést javasol.

### Öngyilkossági gondolatok vagy depressziójának súlyosbodása

Ha Ön depresszióban szenved, előfordulhatnak önkárosító vagy öngyilkos gondolatai. Ezek gyakoribbak lehetnek az antidepresszív kezelés kezdeti szakaszában, mert ezeknél a gyógyszereknél a hatás kialakulásához időre van szükség. Ez általában két hét, de olykor hosszabb időbe is telhet.

Nagyobb valószínűséggel lehetnek ilyen gondolatai:

- ha korábban voltak már öngyilkossági vagy önkárosító gondolatai.
- ha Ön fiatal felnőtt. Klinikai vizsgálatokból származó információk szerint az antidepresszívumokkal kezelt, pszichiátriai betegségben szenvedő fiatal felnőttek (25 évnél fiatalabbak) esetén magasabb az öngyilkos magatartás kialakulásának veszélye.

Ha bármikor önkárosító vagy öngyilkossági gondolatai támadnak, **azonnal keresse fel kezelőorvosát, vagy menjen kórházba.**

**Hasznos lehet, ha egy rokonának vagy közeli barátjának beszámol** depressziójáról, és megkéri, hogy olvassák el ezt a betegtájékoztatót. Megkérheti őket, hogy közöljék Önnel, ha úgy gondolják, hogy depressziója súlyosbodott, vagy ha az Ön magatartásában bekövetkező változások aggasztóak.

### Egyéb gyógyszerek és a Wellbutrin SR

**Ha egyéb, a depresszió kezelésére szolgáló, úgynevezett *monoamino-oxidáz-gátló* (MAOI) gyógyszert szed vagy szedett az elmúlt 14 nap során, közölje ezt kezelőorvosával és ne vegye be a Wellbutrin SR retard tablettát** (lásd még a „*Ne szedje a Wellbutrin SR-t*” a 2. pontban).

**Tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről,** gyógynövényekről vagy vitaminkészítményekről, beleértve azokat, amelyeket Ön vásárolt magának. Lehet, hogy kezelőorvosa megváltoztatja a Wellbutrin SR adagját, vagy az egyéb gyógyszerek adagolását módosítja.

**Egyes gyógyszerek nem adhatók együtt Wellbutrin SR-rel.** Némelyek fokozhatják a görcsrohamok kialakulásának lehetőségét. Más gyógyszerek egyéb mellékhatások kockázatát növelhetik. Néhány példát olvashat az alábbiakban, de a felsorolás nem teljes.

**A szokásosnál nagyobb lehet a görcsrohamok kialakulásának lehetősége:**

- **Ha Ön egyéb gyógyszert szed depresszió vagy más pszichés betegség kezelésére.**
- **Ha teofillint kap** asztmára vagy tüdőbetegségre.
- **Ha tramadolt szed**, amely egy erős fájdalomcsillapító.
- **Ha nyugtatószereket szed**, vagy a Wellbutrin SR-kezelés alatt akarja szedésüket abbahagyni (lásd még „Ne szedje a Wellbutrin SR-t” a 2. pontban).
- **Ha malária elleni gyógyszert szed** (pl. meflokin vagy klorokint).
- **Ha stimulálószeret vagy egyéb étvágy- vagy súlycsökkentő gyógyszert szed.**
- **Ha szteroid gyógyszereket kap** (szájon át vagy injekcióban).
- **Ha úgynevezett kinolon antibiotikumokat szed.**
- **Ha bizonyos típusú antihisztaminokat szed**, amelyek álmoságot okozhatnak.
- **Ha cukorbetegség kezelésére szolgáló gyógyszert szed.**

**Bármely fenti esetben** azonnal forduljon kezelőorvosához, mielőtt bevenné a Wellbutrin SR-t. Kezelőorvosa mérlegelni fogja a Wellbutrin SR szedésének előnyeit és kockázatát az Ön esetében.

**A szokásosnál nagyobb lehet egyéb mellékhatások kialakulásának lehetősége:**

- **Ha Ön egyéb gyógyszert szed a depresszió kezelésére** (mint az amitriptilin, fluoxetin, paroxetin, dotiepin, dezipramin vagy imipramin) illetve más pszichés betegség miatt (mint pl. a klozapin, riszperidon, tioridazin vagy olanzapin).
- **Ha Parkinson betegség kezelésére szed gyógyszert** (levodopát, amantadint vagy orfenadrint).
- **Ha olyan gyógyszereket szed**, amelyek befolyásolják a Wellbutrin SR lebomlását az Ön szervezetében (karbamazepin, fenitoin, valproát).
- **Ha bizonyos daganatellenes gyógyszereket szed** (pl. ciklofoszfamid, ifoszfamid)
- **Ha tiklopidint vagy klopidogrélit kap**, amelyeket főleg a szívinfarktus és a szélütés megelőzésére és kezelésére alkalmaznak.
- **Ha egyes béta-blokkolókat szed** (mint pl. a metoprolol).
- **Ha a szabálytalan szívverés kezelésére alkalmazott egyes gyógyszereket szed** (propafenont vagy flekainidet).
- **Ha a dohányzásról való leszokást segítő nikotin tapaszt használ.**

**Bármely fenti esetben** azonnal forduljon kezelőorvosához, mielőtt bevenné a Wellbutrin SR-t.

**A Wellbutrin SR hatása csökkenhet**

- **Ha Ön ritonavirt vagy efavirenzet szed**, melyek a HIV-fertőzés kezelésére szolgáló gyógyszerek.

**Amennyiben Ön szedi ezeket a gyógyszereket**, közölje kezelőorvosával. Orvosa ellenőrizni fogja a Wellbutrin SR hatékonyságát az Ön esetében. Amennyiben szükségesnek látja, megemeli a gyógyszer adagját, vagy más terápiát ír elő az Ön depressziójának kezelésére. Az orvos tanácsa nélkül ne emelje meg a gyógyszeradagját, mert ez növelheti a mellékhatások, beleértve a görcsrohamok kialakulásának kockázatát.

**A Wellbutrin SR csökkentheti más gyógyszerek hatékonyságát**

- **Ha Ön az emlőrák kezelésére szolgáló tamoxifent szed.**

**Amennyiben ez Önre érvényes**, tájékoztassa kezelőorvosát. Szükségessé válhat, hogy depressziójának kezelését megváltoztassák.

- **Ha Ön digoxint szed szívbetegségére.**

**Amennyiben ez Önre érvényes**, tájékoztassa kezelőorvosát. Kezelőorvosa mérlegelheti a digoxin adagjának módosítását.

**A Wellbutrin SR egyidejű bevétele étellel, itallal vagy alkohollal**

Néhányan azt tapasztalják, hogy a Wellbutrin SR szedése alatt érzékenyebbek az alkoholra. Kezelőorvosa javasolni fogja, hogy ne fogyasszon alkoholt (sört, bort vagy egyéb szeszesitalt), amíg a Wellbutrin SR-t szedi, vagy legalább próbáljon nagyon keveset inni. Ha azonban jelenleg sokat iszik, ne hagyja abba hirtelen az ivást, mert fennállhat a veszélye, hogy görcsroham lép fel Önnél.

**Tájékoztassa kezelőorvosát ivási szokásáról** mielőtt elkezdi szedni a Wellbutrin SR-t.

**Vizelettesztekre gyakorolt hatás**

A Wellbutrin SR befolyásolhatja egyes, gyógyszerek kimutatására szolgáló vizelettesztek eredményét. Amennyiben ilyen tesztre van szüksége, tájékoztassa kezelőorvosát vagy a kórházi szakembert arról, hogy Ön Wellbutrin SR-t szed.

**Terhesség, szoptatás és termékenység**

Ne szedjen Wellbutrin SR-t, ha terhes, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, kivéve, ha ezt orvosa javasolja.

Beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével, mielőtt elkezdi szedni ezt a gyógyszert.

Egyes - de nem mindegyik – klinikai vizsgálatban a születési rendellenességek, különösen a szívfejlődési rendellenességek kockázatának emelkedését jelentették olyan csecsemőknél, akiknél az anya Wellbutrin SR-t szedett. Nem ismeretes, hogy ezeket a Wellbutrin SR alkalmazása okozta-e.

A Wellbutrin SR összetevői bejuthatnak az anyatejbe. Kérjen tanácsot kezelőorvosától vagy gyógyszerésztől, mielőtt szedné a Wellbutrin SR-t.

**A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre**

Amennyiben a Wellbutrin SR Önnél szédülést okoz, a kezelés alatt ne vezessen gépjárművet, és ne kezeljen gépeket.

**3. Hogyan kell szedni a Wellbutrin SR-t?**

**Ezt a gyógyszert mindig a kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje.** Az alábbiak a javasolt adagok, de a kezelőorvosa tanácsai személyesen Önnel szólnak. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészt.

**Bizonyos időbe telhet, mielőtt elkezdi jobban érezni magát.** Időre van szükség, olykor hetekre, hónapokra, hogy a gyógyszer teljes hatása kialakuljon. Amikor kezdi jobban érezni magát, orvosa azt tanácsolhatja, hogy szedje tovább a Wellbutrin SR-t, a depresszió visszatérésének elkerülése érdekében.

**Mennyi gyógyszert kell bevenni?**

A készítmény ajánlott kezdeti adagja felnőtteknél **egy** 150 mg-os tablettát, minden nap.

Amennyiben depressziója nem javul több heti kezelés után, kezelőorvosa naponta kétszer 150 mg-ra emelheti az Ön adagját, amelyet minden nap be kell vennie.

**Ne vegyen be egy alkalommal egynél több tablettát.**

**Az egyes adagok között legalább 8 órának kell eltelnie.** Ne vegye be a Wellbutrin SR-t közvetlenül lefekvés előtt, mivel esetlegesen alvászavart eredményezhet.

**A tablettát egészben kell lenyelni.** Szétrágni, összetörni vagy elvágni nem szabad – ha ezt teszi, fennáll a túlادagolás veszélye, mivel a gyógyszer túl gyorsan szabadul fel a szervezetében. Így nagyobb a valószínűsége mellékhatások, köztük a görcsrohamok kialakulásának.

**Meddig kell szedni a gyógyszert?**

**Csak Ön és kezelőorvosa együtt dönthetik el, meddig kell szednie a Wellbutrin SR-t. Ne szedjen többet, mint amennyit kezelőorvosa javasolt.** Hetekig vagy hónapokig is eltarthat, amíg javulás jelentkezik. Rendszeresen beszélje meg kezelőorvosával tüneteinek alakulását, hogy eldöntsék, meddig kell szednie a gyógyszert. Amikor már kezdi jobban érezni magát, kezelőorvosa tanácsolhatja azt, hogy szedje tovább a Wellbutrin SR-t, a depresszió visszatérésének megelőzésének érdekében.

**Ha az előírtnál több Wellbutrin SR-t vett be**

Ha túl sokat vett be a tablettákból, fokozódhat a görcsrohamok kialakulásának a kockázata. **Ne késlekedjen.** Azonnal forduljon kezelőorvosához vagy haladéktalanul lépjen kapcsolatba a legközelebbi kórház sürgősségi osztályával. Amennyiben lehetséges, mutassa meg nekik a Wellbutrin SR dobozát.

**Ha elfelejtette bevenni a Wellbutrin SR-t**

Ha elfelejtett bevenni egy adagot, várjon, és vegye be a következő tablettát a szokásos időpontban. **Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott tablettá pótlására.**

**Ha idő előtt abbahagyja a Wellbutrin SR szedését**

**Ne hagyja abba a Wellbutrin SR szedését, ill. ne csökkentse az adagot, amíg nem beszélte meg kezelőorvosával.**

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

**4. Lehetséges mellékhatások**

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

**Görcsök (görcsrohamok)**

1000 ember közül kb. egynél áll fenn a görcs (görcsroham, görcsös rángás) kialakulásának a kockázata a Wellbutrin SR szedése alatt. Ennek a valószínűsége nagyobb, ha Ön túl nagy adagot vesz be, ha bizonyos gyógyszereket szed, vagy a szokásosnál veszélyeztetettebb görcsök kialakulása szempontjából. Ha emiatt aggódik, beszéljen kezelőorvosával.

**Ha görcsroham lép fel Önnél, mondja el kezelőorvosának, miután állapota rendeződött. Ne vegyen be többé a tablettából.**

**Allergiás reakciók**

Néhány betegnél a Wellbutrin SR allergiás reakciót okozhat. Ezek közé tartoznak a következők:

- bőrvörösség vagy kiütések (csalánkiütés), hólyagok vagy viszkető göbök a bőrön. Bizonyos bőrkiütések kórházi kezelést igényelnek, különösen, ha a száj vagy szem gyulladásával járnak.
- szokatlan zihálás, nehézlégzés,
- a szemhéj, az ajkak vagy a nyelv duzzanata,
- ízületi és izomfájdalom,
- ájulás, eszméletvesztés.

**Amennyiben allergiás reakció jelentkezik, azonnal forduljon kezelőorvosához. Ne vegyen be többé a tablettából.**

**Az allergiás reakciók hosszabb ideig fennállhatnak.** Ha kezelőorvosa valamit rendel az allergiás tünetek csillapítására, figyeljen, hogy a kezelést befejezze.

**Egyéb mellékhatások**

**Nagyon gyakori mellékhatások:** 10 betegből több mint 1 beteget érinthet:

- Alvási nehézségek. A Wellbutrin SR szedése kapcsán leggyakrabban jelentkező mellékhatás az alvási nehézség. Ha rosszul alszik a gyógyszer szedése alatt, ne vegye be a Wellbutrin SR-t a lefekvéshez közeli időpontban. Ha naponta két Wellbutrin SR tablettát kell szednie, vegye be az egyiket reggel, a másikat késő délután, úgy, hogy a két tablettá bevétele közt legalább 8 óra teljen el;
- fejfájás;
- szájszárazság;
- émelygés, hányás.

**Gyakori mellékhatások:** 10 betegből legfeljebb 1 beteget érinthet:

- láz, szédülés, viszketés, izzadás és bőrkiütés (ami néha allergiás reakció következménye);
- reszketés, remegés, gyengeség, fáradtság, mellkasi fájdalom;
- szorongás vagy izgatottság érzése;
- hasi fájdalom vagy egyéb panaszok (székrekedés), az ízérzés megváltozása, étvágytalanság (anorexia);

- vérnyomásemelkedés (esetenként súlyos), kipirulás;
- fülszűrés, látászavar.

**Nem gyakori mellékhatások:** 100 betegből legfeljebb 1 beteget érinthet:

- lehangoltság érzése (lásd még a 2. pontban „A Wellbutrin SR fokozott elővigyázatossággal alkalmazható”, „Öngyilkossági gondolatok és a depresszió súlyosbodása” alatt);
- zavartság;
- koncentrációs zavarok;
- szaporább szívverés;
- súlyvesztés.

**Ritka mellékhatások:** 1000 betegből legfeljebb 1 beteget érinthet:

- görcsrohamok.

**Nagyon ritka mellékhatások:** 10 000 betegből legfeljebb 1 beteget érinthet:

- szívdobogásérzés, ájulás;
- izomrángás, izommerevség, akaratlan mozgások, járászavar vagy az izommozgások kivitelezésének zavara;
- nyugtalanság, ingerlékenység, ellenségesség, agresszivitás érzése, különös álmok, bizsergés vagy zsibbadás, a memória romlása;
- a bőr vagy a szemfehérje sárgás elszíneződése (*sárgaság*), amelynek oka a májenzim-értékek emelkedése vagy májgyulladás lehet;
- súlyos allergiás reakciók; bőrkiütés ízületi és izomfájdalommal együtt;
- a vércukor-értékek megváltozása;
- a szokásosnál több vagy kevesebb vizelet ürítése;
- vizelet inkontinencia (akaratlan vizeletürítés, vizeletcsepegés);
- súlyos bőrkiütések, melyek a száj körül vagy más testtájakon jelenhetnek meg, és életveszélyesek lehetnek;
- a pszoriázis (pikkelysömör, a vörös bőrfelület foltokban történő megvastagodása) súlyosbodása;
- irreális vagy idegenszerű érzések (*depersonalizáció*), nem jelenlévő dolgok látása vagy hallása (*hallucinációk*), nem valódi dolgok érzése vagy feltételezése (*delúziók*), kóros mértékű gyanakvás, bizalmatlanság (*paranoia*).

### Egyéb mellékhatások

Kevés betegnél előfordultak egyéb mellékhatások is, de ezek pontos gyakorisága nem ismert:

- önkárosító vagy öngyilkos gondolatok jelentkezése a Wellbutrin SR szedése alatt, vagy röviddel a kezelés abbahagyása után (lásd 2. pont, „Tudnivalók a Wellbutrin SR szedése előtt”). Ha ilyen gondolatai vannak, **forduljon kezelőorvosához vagy menjen egyenesen kórházba;**
- a valósággal való kapcsolat elvesztése, képtelenség világosan gondolkodni vagy dönteni (*pszichózis*); egyéb tünetek, melyek közt lehetnek hallucinációk és/vagy érzékszervi zavarok;
- a vörösvértestek számának csökkenése (vérszegénység, *anémia*), a fehérvérsejtek számának csökkenése (*leukopénia*) és a vérlemezkék számának csökkenése (*trombocitopénia*);
- a vér nátriumszintjének csökkenése (*hyponatraemia*).

### Mellékhatások bejelentése

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül.

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

## 5. Hogyan kell a Wellbutrin SR-t tárolni?

**A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!**

A csomagoláson feltüntetett lejárati idő után ne szedje ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Legfeljebb 25°C-on, az eredeti csomagolásban tárolandó.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

## **6. A csomagolás tartalma és egyéb információk**

### **Mit tartalmaz a Wellbutrin SR?**

A készítmény hatóanyaga a bupropion-hidroklorid.  
Minden tabletta 150 mg bupropion-hidrokloridot tartalmaz.

Egyéb összetevők:

Tablettamag: magnézium-sztearát, cisztein-hidroklorid-monohidrát, hipromellóz, mikrokristályos cellulóz.

Filmbevonat: Opadry OY-7300 white vagy Opadry YS-1-18202-A white: makrogol 400, titán-dioxid (E171), hipromellóz, karnaubaviasz. Jelölő festék: Opacode WS NS-78-17821 Black ink: fekete vas-oxid (E172), propilénglikol, hipromellóz.

### **Milyen a Wellbutrin SR 150 mg retard tabletta külleme és mit tartalmaz a csomagolás?**

A Wellbutrin SR 150 mg retard tabletta fehér, kerek, mindkét oldalán domború felületű filmtabletta, egyik oldalán "GXCH7" fekete felirat található. Törési felülete fehér színű.

30 db retard tabletta gyermekbiztos PA/Al/PVC//papír-alumínium buborékcsoomagolásban és dobozban.

### **A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

GlaxoSmithKline Kft.,  
1124 Budapest, Csörsz u. 43.

### **Gyártó:**

GlaxoSmithKline Pharmaceutical S.A.,  
Ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Lengyelország

OGYI-T-7363/01

**A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2017. szeptember**

### **Egyéb információforrások:**

A gyógyszerről részletes információ az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet internetes honlapján található.