

Navodilo za uporabo

Nordobux 150 mg tablete s prirejenim sproščanjem

bupropionijev klorid

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Nordobux in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Nordobux
3. Kako jemati zdravilo Nordobux
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Nordobux
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Nordobux in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Nordobux se uporablja za zdravljenje **depresije**. Zdravilo v možganih deluje na spojini noradrenalin in dopamin, ki sta povezani z depresijo.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Nordobux

Ne jemljite zdravila Nordobux:

če ste/imate:

- **alergični** na bupropion ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- **jemljete** katerokoli drugo zdravilo, ki vsebuje **bupropion**;
- **epilepsijo** ali ste kdaj doživeli epileptični napad;
- imate **tumor na možganih**;
- ste nenadno **prenehali z uživanjem alkohola** ali katerih koli zdravil, za katera je znano, da pri njih obstaja tveganje za pojav odtegnitvenih simptomov, še posebej:
 - **zdravila, ki pomirjajo**, uspavajo ali sprostijo mišice z učinkovinami, katerih imena se končujejo na "azepam",
 - podobna pomirjevala;
- imate **hudo dolgotrajno bolezen jeter**, za katero sta značilna propadanje jeter in zadebelitev jetrnega tkiva;
- imate ali ste imeli motnjo hranjenja, kot sta **bulimija ali nervozna anoreksija**;
- **jemljete** ali ste jemali druga zdravila za zdravljenje depresije, ki se imenujejo **zaviralci monoaminooksidaz**.

Po prenehanju jemanja določenih zaviralcev monoaminooksidaze (imenovanih ireverzibilni zaviralci monoaminooksidaze) mora preteči vsaj 14 dni, preden začnete jemati zdravilo Nordobux. Pri nekaterih drugih zaviralcih monoaminooksidaze (ki se imenujejo reverzibilni zaviralci monoaminooksidaze), bi lahko zadostoval razmak 24 ur. Posvetujte se z zdravnikom.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Nordobux se posvetujte z zdravnikom, če:

- redno uživate velike količine alkohola
Prosimo, upoštevajte prejšnje poglavje: “Ne jemljite zdravila Nordobux”, če ste nenadno prenehali z uživanjem alkohola.
- imate sladkorno bolezen in se zdravite z inzulinom ali tabletami
- ste kdaj doživeli poškodbo glave
- imate močna nihanja razpoloženja ali duševne težave
Pred zdravljenjem je bolnike priporočljivo pregledati, da se ugotovi tveganje za možnost pojava motenj razpoloženja (vznesenost, vznemirjenost).
- če jemljete druga zdravila za zdravljenje depresije, lahko uporaba teh zdravil skupaj z zdravilom Nordobux privede do serotoninkega sindroma, potencialno smrtno nevarnega stanja (glejte »Druga zdravila in zdravilo Nordobux« v tem poglavju)
- imate zmanjšano delovanje ledvic in blago do zmerno zmanjšano delovanje jeter
Zdravnik bo bolnike z zmanjšanim delovanjem jeter ali ledvic spremljal za pojav morebitnih neželenih učinkov. Ne uporabljajte zdravila Nordobux, če imate hudo jetrno bolezen, kot je navedeno v šesti alineji poglavja “Ne jemljite zdravila Nordobux”.
- morate opraviti urinski test
Povejte zdravniku, če jemljete zdravilo Nordobux, ker lahko vpliva na rezultate nekaterih urinskih testov za zaznavanje drugih zdravil.

Za zdravilo Nordobux je bilo dokazano, da lahko povzroča **epileptične napade**. Ta neželeni učinek je verjetnejši pri osebah:

- s stanji, navedenimi v prvih treh alinejah odstavka “Opozorila in previdnostni ukrepi” v 2. poglavju, ali
- ki jemljejo zdravila, ki so navedena v alinejah od 2. do 12. odstavka “Druga zdravila in zdravilo Nordobux” v 2. poglavju.

Pri vseh bolnikih je treba oceniti obstoječe dejavnike tveganja. **Prenehajte jemati zdravilo Nordobux in se posvetujte z zdravnikom**, če med zdravljenjem doživite epileptični napad.

Misli o samopoškodovanju ali samomoru so povezane z depresijo. Takšne misli se lahko stopnjujejo, ko začnete jemati zdravila za zdravljenje depresije. Ta zdravila namreč potrebujejo nekaj časa, da začnejo delovati; ponavadi je potreben čas okoli dveh tednov, lahko pa je tudi daljši. K takšnemu razmišljanju ste lahko bolj nagnjeni:

- če so se vam take misli že kdaj pojavljale
- če ste mlada odrasla oseba
Študije kažejo večje tveganje za samomorilno vedenje med odraslimi, mlajšimi od 25 let, z duševnimi motnjami, ki jemljejo zdravila za zdravljenje depresije.

Posvetujte se z zdravnikom ali nemudoma poiščite pomoč v bolnišnici, če se vam pojavijo misli o samopoškodovanju ali o samomoru. Povejte svojcu ali bližnjemu prijatelju, da ste depresivni, in ga prosite, naj prebere to navodilo. To osebo prosite, naj vam pove, če se ji zdi, da se je vaša depresija poslabšala ali da se je vaše vedenje spremenilo.

Otroci, mlajši od 18 let

Jemanje zdravila Nordobux ni priporočljivo za to starostno skupino. Pri otrocih, ki uporabljajo zdravila za zdravljenje depresije obstaja povečano tveganje za pojav samomorilnih misli.

Druga zdravila in zdravilo Nordobux

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Spodaj navedena zdravila lahko vplivajo na zdravilo Nordobux, ali pa zdravilo Nordobux vpliva na njih, vendar pa to ni popoln seznam. Povejte zdravniku, če jemljete katero koli od teh zdravil, da se lahko vaše

zdravljenje, če je treba, spremeni:

- nekatera zdravila za zdravljenje depresije ali Parkinsonove bolezni, imenovana **zaviralci monoaminooksidaze**
Glejte tudi zadnjo alinejo poglavja “**Ne jemljite zdravila Nordobux**” v 2. poglavju.
- **zdravila za zdravljenje depresije**, kot so amitriptilin, fluoksetin, paroksetin, dosulepin, desipramin, imipramin, citalopram, escitalopram, venlafaksin ali zdravila za zdravljenje **duševnih bolezni**, kot so klopazapin, risperidon, tioridazin, olanzapin
- Zdravilo Nordobux lahko medsebojno deluje z nekaterimi zdravili za zdravljenje depresije in lahko se vam pojavijo spremembe duševnega stanja (npr. vznemirjenost, halucinacije, globoka nezavest) in drugi učinki, kot je telesna temperatura, višja od 38 °C, povišanje srčnega utripa, nestabilen krvni tlak in pretirani refleksi, mišična togost, pomanjkanje koordinacije in/ali gastrointestinalni simptomi (npr. slabost, bruhanje, driska).
- **teofilin**: zdravilo za zdravljenje astme in drugih bolezni dihal
- **tramadol**: zdravilo proti bolečinam
- **pomirjevala** (glejte tudi peto alinejo v poglavju “**Ne jemljite zdravila Nordobux**” v 2. poglavju, če imate namen prenehati z uporabo pomirjeval)
- **zdravila za preprečevanje in zdravljenje malarije**, npr. meflokin, klorokin
- **spodbujevalce apetita** ali druga zdravila za nadziranje telesne mase ali apetita
- **steroidi**, ki se jih zaužije ali injicira
- **zdravila za zdravljenje bakterijskih okužb** z učinkovinami, katerih imena se končujejo na “oksacin”
- **določeno vrsto antihistaminikov**, ki povzročajo zaspanost: uporabljajo se za zdravljenje alergij, motenj spanja ali prehladov; ali preprečujejo in zdravijo navzeo in bruhanje
- **zdravila za zdravljenje sladkorne bolezni**
- **levodopa, amandatin**: zdravili za zdravljenje Parkinsonove bolezni
- **orfenadrin**: zdravilo za zdravljenje bolečih napetosti v mišicah
- **karbamazepin, fenitoin, valproat**: zdravila za zdravljenje epilepsije in nekaterih bolečinskih stanj
- nekatera zdravila za zdravljenje raka, kot sta **ciklofosamid, ifosamid**
- **tiklopidin, klopidoarel**: zdravili za preprečevanje strjevanja krvi
- **zdravila za zdravljenje visokega krvnega tlaka**, bolezni srca ali drugih bolezni z učinkovinami, ki se končujejo na “lol” kot je metoprolol
- **propafenon, flekainid**: zdravila za zdravljenje motenj srčnega ritma
- **nikotinske obliže**: zdravila za prenehanje kajenja
- **ritonavir, efavirenz**: zdravili za zdravljenje okužb z virusom HIV
- **tamoksifen**: zdravilo za zdravljenje raka dojke
Posvetujte se z zdravnikom, če jemljete tamoksifen, saj bo morda potrebno zamenjati zdravilo za depresijo.
- **digoksin**, zdravilo za srce
Posvetujte se z zdravnikom, če jemljete digitoksin, saj bo morda treba prilagoditi njegov odmerek.
- **metamizol**, zdravilo za zdravljenje zvišane telesne temperature in hude akutne in kronične bolečine.

Zdravilo Nordobux skupaj z alkoholom

Uživanje alkohola med jemanjem zdravila Nordobux **ni priporočeno**. Če trenutno pijete veliko alkoholnih pijač, ne prenehajte nenadoma, ker to lahko poveča tveganje, da se vam pojavijo epileptični napadi.

O pitju alkoholnih pijač in pojavu odtegnitvenih simptomov se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete zdravilo Nordobux.

Nosečnost in dojenje

Ne jemljite zdravila Nordobux, če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, **razen če vam je tako svetoval zdravnik**. Nekateri klinični študije so pokazale povečanje tveganja za prirojene okvare, predvsem za srčne napake, pri dojenčkih, katerih matere so jemale zdravilo Nordobux. Ni znano, če je bil vzrok za okvare jemanje zdravila Nordobux.

Sestavine zdravila Nordobux se lahko izločajo v materino mleko. Če dojite, se pred jemanjem zdravila Nordobux posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Ker zdravilo Nordobux povzroča omotico ali vrtoglavico, **ne smete upravljati z vozili ali stroji.**

Zdravilo Nordobux vsebuje natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na tableto s prirejenim sproščanjem, kar v bistvu pomeni "brez natrija".

3. Kako jemati zdravilo Nordobux

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Priporočeni odmerek je

Ena 150 mg tableta enkrat na dan.

Zdravnik lahko odmerek poveča na 300 mg enkrat na dan, če se depresija po več tednih zdravljenja ne izboljša.

Bolniki z zmanjšanim delovanjem jeter ali ledvic

Če imate zmanjšano delovanje ledvic ali blago do zmerno zmanjšano delovanje jeter, je priporočeni odmerek ena 150 mg tableta enkrat na dan.

Zdravila Nordobux ne uporabljajte, če imate hudo jetrno bolezen, kot je navedeno v šesti alineji 2. poglavja "Ne jemljite zdravila Nordobux".

Način uporabe

Tablete vzemite zjutraj cele in s kozarcem vode. Tablete lahko jemljete skupaj s hrano ali brez nje.

Tableta je prekrita z ovojnico, ki v telesu počasi sprošča učinkovino. V blatu boste morda opazili nekaj, kar je podobno tableti. To je prazna ovojnica, ki se je izločila iz telesa.

Tablet ne smete žvečiti, drobiti ali deliti. V takih primerih bi se zdravilo sprostil prehitro in bi bila nevarnost prevelikega odmerjanja. To poveča verjetnost za neželene učinke, vključno z epileptičnimi napadi.



Trajanje zdravljenja

Zdravnik se bo odločil, koliko časa naj jemljete zdravilo Nordobux.

Lahko traja nekaj časa, včasih tedne ali mesece, preden boste opazili izboljšanje in preden zdravljenje doseže polni učinek. Zdravnik vam bo morda svetoval, da nadaljujete z jemanjem zdravila Nordobux, ko se boste začeli počutiti bolje, da se depresija ne bi vrnila.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Nordobux, kot bi smeli

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Nordobux, kot bi smeli, se takoj posvetujte z zdravnikom ali pa poiščite pomoč v najbližji bolnišnici, saj se lahko poveča tveganje za pojav epileptičnih napadov.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Nordobux

Če ste pozabili vzeti odmerek, počakajte in naslednjo tableto vzemite ob običajnem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, da bi nadomestili pozabljeno tableto.

Če ste prenehali jemati zdravilo Nordobux

Ne prenehajte uporabljati zdravila Nordobux in ne zmanjšajte odmerka, če vam tega ni naročil zdravnik.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Resni neželeni učinki

Če opazite katerega od naslednjih resnih neželenih učinkov, se nemudoma posvetujte z zdravnikom.

Epileptični napadi ali krči

Približno 1 na vsakih 1.000 ljudi, ki jemljejo zdravilo Nordobux, ima povečano tveganje za pojav epileptičnih napadov (krčev ali konvulzij). Možnost za njihov pojav je večja, če ste vzeli preveč zdravila, če jemljete določena zdravila ali če ste nagnjeni k pojavu epileptičnih napadov. Če vas skrbi, se pogovorite z zdravnikom.

Če imate epileptični napad, se posvetujte z zdravnikom, ko napad mine. Tablet ne jemljite več.

Alergijske reakcije

Nekateri ljudje lahko dobijo alergijske reakcije na bupropion. Te vključujejo:

- pordelo kožo ali izpuščaj (koprivnica), mehurje ali srbeče izpuščaje na koži.

Nekateri kožni izpuščaji bodo morda potrebovali bolnišnično zdravljenje, še posebej, če imate tudi vnetje ust ali vnetje oči.

- nenavadno sopenje ali težave pri dihanju

- otekle veke, ustnice ali jezik

- bolečine v mišicah in sklepih

- kolaps oz. izguba zavesti (kratkotrajen, nagel padec krvnega tlaka, zaradi katerega se človek nenadoma zgrudi).

Če imate kakršne koli znake alergijske reakcije, se takoj posvetujte z zdravnikom. Tablet ne jemljite več.

Alergijske reakcije lahko trajajo dlje časa. Če vam zdravnik predpiše zdravilo za lajšanje alergijskih simptomov, poskrbite, da boste dokončali zdravljenje po njegovih navodilih.

Lupusni kožni izpuščaj ali poslabšanje simptomov lupusa

Neznana - pri ljudeh, ki jemljejo zdravilo Nordobux pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov.

Lupus je motnja imunskega sistema, ki prizadene kožo in druge organe. Če med jemanjem zdravila Nordobux opazite znake lupusa, kožni izpuščaj ali poškodbe kože (zlasti na območjih, izpostavljenih soncu), se takoj posvetujte z zdravnikom, ker bo morda treba zdravljenje prekiniti.

Drugi neželeni učinki

Zelo pogosti: pojavijo se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov:

- nespečnost. Zdravilo Nordobux jemljite zjutraj.
- glavobol
- suha usta
- slabost, bruhanje

Pogosti: pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov:

- povišana telesna temperatura, omotica, srbenje, znojenje in kožni izpuščaj (včasih zaradi alergijske reakcije)
- tresenje mišic in udov, šibkost, utrujenost, bolečine v prsih
- občutek vznemirjenja, tesnobe
- bolečine v trebuhu ali druge prebavne težave (zaprtje), motnje okušanja, izguba apetita (anoreksija)
- zvišanje krvnega tlaka, ki je včasih močno, rdečica
- zvonjenje v ušesih, motnje vida

Občasni: pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov:

- depresivno občutje (glejte tudi poglavje 2 "Opozorila in previdnostni ukrepi", pod " Misli o samopoškodovanju ali samomoru ")
- zmedenost
- težave s koncentracijo
- pospešen srčni utrip
- hujšanje

Redki: pojavijo se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov:

- epileptični napadi

Zelo redki: pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov:

- palpitacije, omedlevica
- trzanje, otrdelost mišic, nenadzorovani gibi, težave pri hoji ali usklajevanju gibov
- nemir, razdražljivost, sovražne, agresivne, čudne sanje, mravljinčenje ali odrevenelost, izguba spomina
- porumenelost kože ali beločnic vaših oči (*zlatenica*), ki bi jih lahko povzročilo povišanje jetrnih encimov, hepatitis
- hude alergijske reakcije; izpuščaj sočasno z bolečinami v sklepih in mišicah
- spremembe v ravni sladkorja v krvi
- uriniranje več ali manj kot običajno
- hudi kožni izpuščaji, ki se lahko pojavijo na ustih in drugih delih telesa in so lahko smrtno nevarni
- poslabšanje psoriaze (odebeljeni deli rdeče kože)
- občutek neresničnosti ali nenavadnosti (*depersonalizacija*); videnje ali slišanje stvari, ki jih ni (*halucinacije*); zaznavanje ali prepričanje v stvari, ki niso resnične (blodnje); huda sumničavost (*paranoja*).

Neznana pogostnost: pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče določiti:

- znižana koncentracija natrija v krvi (hiponatriemija)
- misli o samopoškodovanju ali samomoru pri jemanju zdravila Nordobux ali kmalu po prenehanju zdravljenja (glejte poglavje 2, "Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Nordobux"). Če imate take misli, **se takoj posvetujte z zdravnikom ali pojdite v bolnišnico.**
- izguba stika z resničnostjo in nezmožnost jasnih misli ali presoje (psihoze); drugi simptomi lahko vključujejo halucinacije in/ali blodnje.
- zmanjšano število rdečih krvnih celic (anemija), zmanjšano število belih krvnih celic (levkopenija) in zmanjšano število krvnih ploščic (trombocitopenija).
- spremembe duševnega stanja (npr. vznemirjenost, halucinacije, globoka nezavest) in drugi učinki, kot je telesna temperatura, višja od 38 °C, povečanje srčnega utripa, nestabilen krvni tlak in pretirani refleksi, mišična togost, pomanjkanje koordinacije in/ali gastrointestinalni simptomi (npr. slabost, bruhanje, driska), če jemljete zdravilo Nordobux skupaj z zdravili za zdravljenje depresije (kot so paroksetin, citalopram, escitalopram, fluoksetin in venlafaksin).

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na
Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke
Sektor za farmakovigilanco
Nacionalni center za farmakovigilanco
Slovenčeva ulica 22
SI-1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)8 2000 500
Faks: +386 (0)8 2000 510
e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
spletna stran: www.jazmp.si
S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Nordobux

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini poleg oznake "EXP". Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred vlago in svetlobo.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Nordobux

- Učinkovina je bupropionijev klorid. Ena tableta s prirejenim sproščanjem vsebuje 150 mg bupropionijevega klorida.
- Druge sestavine zdravila so: povidon, klorovodikova kislina, natrijev stearilfumarat, etilceluloza, hidroksipropilceluloza, kopolimer metakrilne kisline in etilakrilata (1:1) tip A, brezvodni koloidni silicijev dioksid, makrogol 1500, trietilcitrát, hipromeloza, makrogol 400, makrogol 8000.

Izgled zdravila Nordobux in vsebina pakiranja

Bela do blede rumena, okrogla, bikonveksna tableta, brez natisnjenih oznak na obeh straneh.

[Za velikosti pakiranj: 10, 30, 90]

Tablete s prirejenim sproščanjem so pakirane v belo plastenko, ki ne prepušča svetlobe, zaprto z za otroke varno navojno zaporko. Plastenka vsebuje dve blazinici, katerih se ne sme pogoltniti. Ena blazinica vsebuje zrnca silicijevega dioksida in aktivno oglje, druga pa zrnca silicijevega dioksida in sredstvo, ki veže kisik.

[Za velikosti pakiranj: 500]

Tablete s prirejenim sproščanjem so pakirane v belo plastenko, ki ne prepušča svetlobe. Plastenka vsebuje dve blazinici, katerih se ne sme pogoltniti. Ena blazinica vsebuje zrnca silicijevega dioksida in aktivno oglje, druga pa zrnca silicijevega dioksida in sredstvo, ki veže kisik.

Velikosti pakiranja:
10, 30, 90 ali 500 tablet s prirejenim sproščanjem.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Nordobux

Rp - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6250 Kundl
Avstrija

Proizvajalci

Lek farmacevtska družba d.d.
Verovškova ulica 57
1526 Ljubljana
Slovenija

Lek S.A.
ul. Podlipie 16, 95-010 Stryków
Poljska

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben
Nemčija

S.C. Sandoz, S.R.L.
Str. Livezeni nr. 7A, RO-540472 Targu-Mures
Romunija

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Nizozemska	Bupropion HCl Sandoz 150 mg, tabletten met gereguleerde afgifte
Avstrija	Bupropion Sandoz 150 mg - Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Belgija	Bupropion Sandoz 150 mg tabletten met gereguleerde afgifte
Nemčija	Bupropion – 1 A Pharma 150 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Estonija	Bupropion HCl 150 mg Sandoz comprimidos de liberación modificada EFG
Finska	Bupropion Sandoz 150 mg depottabletti,
Luksemburg	Bupropion Sandoz 150 mg comprimés à libération modifiée
Portugalska	Bupropion Sandoz
Švedska	Bupropion Sandoz 150 mg tablett med modifierad frisättning
Slovenija	Nordobux 150 mg tablete s prirejenim sproščanjem

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 29. 5. 2022.