

## Prospecto: información para el paciente

### Tacni 1 mg cápsulas duras EFG

Tacrolimus

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

### Contenido del prospecto

1. Qué es Tacni y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Tacni
3. Cómo tomar Tacni
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Tacni
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Tacni y para qué se utiliza

Tacni pertenece al grupo de fármacos conocidos como inmunosupresores. Tras su trasplante de órgano (por ej. hígado, riñón, corazón), el sistema inmunitario de su cuerpo intentará rechazar el nuevo órgano.

Tacni se utiliza para controlar la respuesta inmune de su cuerpo, permitiéndole aceptar el órgano trasplantado.

Tacni se utiliza con frecuencia en combinación con otros medicamentos que también suprimen el sistema inmunitario.

También puede recibir Tacni para tratar un rechazo que se esté produciendo de su hígado, riñón, corazón u otro órgano trasplantado, o si cualquier tratamiento previo que estuviera siguiendo, no consigue controlar esta respuesta inmunitaria después de su trasplante.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Tacni

##### No tome Tacni

- si es alérgico a tacrolimus o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si es alérgico a cualquier antibiótico que pertenezca al subgrupo de antibióticos macrólidos (p.ej. eritromicina, claritromicina, josamicina).

#### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Tacni

Necesitará tomar Tacni todos los días, siempre que precise inmunosupresión para prevenir el rechazo de su órgano trasplantado. Debe mantenerse en contacto con su médico de forma regular.

- Mientras esté tomando Tacni, es posible que su médico desee realizar de vez en cuando una serie de pruebas (incluyendo análisis de sangre y orina, pruebas de función cardíaca, análisis visuales y neurológicos). Esto es completamente normal y ayudará a su médico a decidir la dosis más adecuada de Tacni para usted.
- Por favor evite tomar cualquier preparado de herbolario, por ej. la hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*) o cualquier otro producto de herbolario ya que esto puede afectar la eficacia y la dosis de Tacni que usted necesita recibir. Si tiene dudas, por favor consulte a su médico antes de tomar cualquier producto o preparado de herbolario.
- Si tiene problemas de hígado o ha padecido alguna enfermedad que ha podido afectar a su hígado, por favor indíquelo a su médico ya que esto puede afectar a la dosis de Tacni que recibe.
- Si siente fuerte dolor abdominal acompañado o no de otros síntomas, como escalofríos fiebre, náuseas o vómitos.
- Si tiene diarrea durante más de un día, por favor indíquelo a su médico ya que puede ser necesario adaptar la dosis de Tacni que recibe.
- Si tiene una alteración de la actividad eléctrica del corazón llamada “prolongación del intervalo QT”, “historia familiar de prolongación del intervalo QT”, un rendimiento reducido de su corazón, una frecuencia cardíaca baja, desequilibrio de electrolitos o si toma medicamentos que prolongan el intervalo QT o que causan desequilibrios de electrolitos
- Limite su exposición a la luz solar y luz UV mientras esté tomando Tacni utilizando ropa protectora adecuada, y utilizando crema protectora con un elevado factor de protección solar. Esto se debe al riesgo potencial de cambios malignos de la piel con la terapia inmunosupresora.
- Si necesita vacunarse, por favor informe antes a su médico. El le aconsejará sobre la mejor forma de proceder.
- Se ha comunicado que en algunos pacientes tratados con Tacni se ha aumentado el riesgo de desarrollar trastornos linfoproliferativos (ver sección 4). Pregunte a su médico para más información sobre estos trastornos.

Informe a su médico inmediatamente si durante el tratamiento sufre:

- Problemas de visión, como visión borrosa, cambios en la visión de los colores, dificultad para ver los detalles o reducción de su campo de visión.

### **Toma de Tacni con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Tacni no se debe tomar con ciclosporina.

Los niveles sanguíneos de Tacni pueden modificarse debido a otros medicamentos que esté tomando, y los niveles sanguíneos de otros medicamentos pueden modificarse por la administración de Tacni, lo que puede requerir un aumento o disminución de la dosis de Tacni.

En particular, debe informar a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente medicamentos con principios activos como:

- antifúngicos y antibióticos, especialmente los llamados antibióticos macrólidos empleados para el tratamiento de infecciones, por ej. ketoconazol, fluconazol, itraconazol, voriconazol, clotrimazol e isavuconazol, eritromicina, telitromicina, claritromicina, josamicina, rifampicina y rifabutina
- letermovir, utilizado para prevenir enfermedades causadas por el CMV (citomegalovirus humano)
- antibióticos usados para tratar tuberculosis (isoniazida)

- inhibidores de la proteasa VIH (por ej. ritonavir, nelfinavir, saquinavir), medicamento de refuerzo cobicistat, y combinación de comprimidos, usados para tratar la infección por VIH.
- inhibidores de la proteasa del VHC (por ej. telaprevir, boceprevir), y la combinación de ombitasvir/paritaprevir/ritonavir con o sin dasabuvir) utilizados para tratar la infección por hepatitis C.
- nilotinib e imatinib (utilizados para el tratamiento de ciertos cánceres)
- ácido micofenólico, utilizados para suprimir el sistema inmune para prevenir el rechazo de trasplante.
- medicamentos para la úlcera de estómago y reflujo ácido (por ej. omeprazol, lansoprazol o cimetidina)
- antieméticos, utilizados para tratar las náuseas y los vómitos (por ej. metoclopramida)
- hidróxido de magnesio-aluminio (antiácidos), utilizado para tratar la acidez
- tratamientos hormonales con etinilestradiol, (por ej. anticonceptivos orales) o danazol
- anticonceptivos orales
- medicamentos para la tensión alta o problemas del corazón (por ej. nifedipino, nicardipino, diltiazem y verapamilo)
- medicamentos antiarrítmicos (amiodarona) utilizados para controlar la arritmia (latido irregular del corazón)
- los medicamentos conocidos como “estatinas” que se utilizan para tratar el colesterol y los triglicéridos elevados
- medicamentos antiepilépticos como fenitoína, fenobarbital, o carbamacepina
- corticosteroides prednisona, metilprednisolona ó corticosteroides en general, tomados por un período de tiempo más largo (terapia de mantenimiento)
- el antidepresivo nefazodona,
- remedios de herbolario que contienen hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*) u otros preparados a base de hierbas o extractos de *Schisandra sphenanthera*.

Dígale a su médico si está tomando o necesita tomar ibuprofeno u otros analgésicos (como los AINEs), anfotericina B, antivirales (por ejemplo, aciclovir, ganciclovir) o ciertos antibióticos (por ejemplo, aminoglucósidos, inhibidores de la girasa, vancomicina, sulfametoxazol + trimetoprim). Estos pueden empeorar los problemas renales o del sistema nervioso cuando se administran simultáneamente con Tacni.

Su médico también necesita saber si está tomando suplementos de potasio o ciertos diuréticos ahorradores de potasio (por ej. amilorida, triamtereno o espironolactona), metamizol (analgésico), anticoagulantes, o medicación oral para el tratamiento diabético, mientras está tomando Tacni.

Si necesita vacunarse, por favor informe antes a su médico.

### **Toma de Tacni con los alimentos y bebidas**

Generalmente debe tomar Tacni con el estómago vacío o al menos 1 hora antes de la comida o 2-3 horas después de ella. Se debe evitar el pomelo o el zumo de pomelo mientras tome Tacni.

### **Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Tacrolimus pasa a la leche materna. Por lo tanto, no debe dar de mamar mientras recibe Tacni.

### **Conducción y uso de máquinas**

No conduzca y no maneje herramientas o máquinas si se siente mareado o somnoliento, o tiene problemas para ver con claridad después de tomar Tacni. Estos efectos se observan con mayor frecuencia si se toma junto con alcohol.

### **Tacni contiene lactosa y sodio**

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por cápsula dura, eso es esencialmente “libre de sodio”.

### **3. Cómo tomar Tacni**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Asegúrese de que recibe el mismo medicamento con tacrolimus cada vez que recoja su prescripción médica, a menos que su especialista en trasplante haya acordado cambiar a otro medicamento diferente con tacrolimus.

Este medicamento debe tomarse dos veces al día. Si el aspecto de este medicamento no es el mismo de siempre, o si las instrucciones de dosificación han cambiado, consulte a su médico o farmacéutico lo antes posible para asegurarse de que tiene el medicamento correcto.

La dosis inicial para prevenir el rechazo de su órgano trasplantado será fijada por su médico calculándola según su peso corporal. Las dosis iniciales justo después del trasplante estarán generalmente dentro del intervalo de 0,075-0,30 mg por kg de peso corporal y por día dependiendo de su órgano trasplantado.

Su dosis depende de sus condiciones generales, y de otra medicación inmunosupresora que pueda estar tomando. Su médico necesitará realizarle análisis sanguíneos de manera regular para definir la dosis correcta, y para ajustar la dosis de vez en cuando. Su médico disminuirá habitualmente su dosis una vez que sus condiciones se hayan estabilizado. Su médico le dirá exactamente cuántas cápsulas debe tomar, y su frecuencia.

Tacni se toma por vía oral dos veces al día, habitualmente por la mañana y por la noche. En general debe tomar las cápsulas con el estómago vacío o por lo menos una hora antes, ó de 2 a 3 horas después de la comida. Se deben ingerir las cápsulas completas con un vaso de agua. Evite el pomelo y el zumo de pomelo mientras tome Tacni.

**No ingiera el desecante incluido en la bolsa de aluminio.**

#### **Si usted toma más Tacni del que debiera**

Si por accidente toma más del que debiera, consulte a su médico o acuda al servicio de urgencias del hospital más cercano o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 56204 20.

#### **Si olvidó tomar Tacni**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si olvida tomar sus cápsulas, espere al momento de la siguiente dosis y luego continúe como antes.

#### **Si interrumpe el tratamiento con Tacni**

La suspensión de su tratamiento puede aumentar el riesgo de rechazo de su órgano trasplantado. No suspenda el tratamiento a no ser que su médico se lo diga.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Tacni reduce el mecanismo de defensa de su propio cuerpo que le permite rechazar su órgano trasplantado. De manera consecuente, su cuerpo no funcionará tan bien como habitualmente a la hora de luchar contra las infecciones.

Por lo tanto, si usted está tomando Tacni, será más propenso que habitualmente a sufrir infecciones de la piel, boca, estómago e intestinos, pulmones, hígado, tracto urinario y sistema nervioso central.

Pueden aparecer efectos adversos graves, incluyendo los que se detallan en la lista inferior. Informe a su médico inmediatamente si tiene sospechas de sufrir alguno de los siguientes efectos adversos graves:

- Infecciones oportunistas (bacterianas, fúngicas, víricas y protozoarias): diarrea prolongada, fiebre y dolor de garganta.
- Se han comunicado tumores benignos y malignos tras el tratamiento como resultado de la inmunosupresión.
- Púrpura trombocitopénica trombótica (PTT), caracterizada por fiebre y hematomas debajo de la piel que pueden aparecer como puntos rojos, con o sin un cansancio extremo inexplicable, confusión, coloración amarillenta de la piel o los ojos (ictericia), con síntomas de fallo renal agudo (diuresis baja o nula).
- Se han comunicado casos de aplasia eritrocitaria pura (una reducción muy severa del recuento de glóbulos rojos), anemia hemolítica (disminución del número de glóbulos rojos debido a una rotura anormal de éstos acompañado de cansancio) y neutropenia febril (una disminución en el tipo de glóbulos blancos que combaten las infecciones, acompañada de fiebre). No se conoce la frecuencia exacta con la que ocurren estos efectos adversos. Puede no tener síntomas o dependiendo de las condiciones de severidad usted puede sentir: fatiga, apatía, palidez anormal de la piel (palidez), dificultad para respirar, mareo, dolor de cabeza, dolor de pecho y sensación de frío en manos y pies.
- Casos de agranulocitosis (una disminución severa en el número de glóbulos blancos acompañado de llagas en la boca, fiebre o infección(es)). Puede no tener síntomas o puede sentir fiebre, escalofríos y dolor de garganta de forma repentina.
- Reacciones alérgicas y anafilácticas con los síntomas siguientes: erupción cutánea con picazón repentina (ronchas), hinchazón de manos, pies, tobillos, cara, labios, boca o garganta (que pueden causar dificultad para tragar o respirar) y puede sentir que se va a desmayar.
- Síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES, por sus siglas en inglés): dolor de cabeza, alteración del estado mental, convulsiones y alteraciones visuales.
- Torsades de Pointes: cambio en la frecuencia cardíaca que puede venir o no acompañado de síntomas como dolor de pecho (angina de pecho), desmayos, vértigos o náuseas, palpitaciones (sintiendo los latidos cardíacos) y dificultad para respirar.
- Perforación gastrointestinal: fuerte dolor abdominal acompañado o no con otros síntomas como pueden ser escalofríos, fiebre, náuseas o vómitos.
- Síndrome de Stevens-Johnson: inexplicable dolor de piel generalizado, hinchazón facial, enfermedad grave con formación de ampollas en la piel, boca, ojos y genitales, ronchas, hinchazón de la lengua, erupción cutánea roja o púrpura que se propaga, descamación de la piel.
- Necrólisis epidérmica tóxica: erosión y aparición de ampollas en la piel o en las membranas mucosas, piel enrojecida e hinchada que puede destacar en amplias partes del cuerpo.
- Síndrome urémico hemolítico con los siguientes síntomas: diuresis baja o nula (fallo renal agudo), cansancio extremo, coloración amarillenta de la piel o los ojos (ictericia) y hematomas o sangrado anormal y signos de infección.
- Función insuficiente de su órgano trasplantado

Los siguientes efectos adversos pueden aparecer también después de haber recibido

**Efectos adversos muy frecuentes (afectan a más de 1 de cada 10 personas):**

- Aumento del azúcar en sangre, diabetes mellitus, aumento de potasio en sangre
- Dificultad para dormir
- Temblor, dolor de cabeza
- Aumento de la presión sanguínea
- Diarrea, náuseas
- Problemas de riñón

**Efectos adversos frecuentes (afectan hasta 1 de cada 10 personas):**

- Cambio en el número de ciertas células sanguíneas (por ej. glóbulos rojos/glóbulos blancos, plaquetas),
- Disminución de magnesio, fosfato, potasio, calcio o sodio en sangre, sobrecarga de fluidos, aumento de ácido úrico o lípidos en sangre, disminución del apetito, aumento de acidez en la

- sangre, otros cambios de las sales sanguíneas
- Síntomas de ansiedad, confusión y desorientación, depresión, cambios del humor, pesadillas, alucinaciones, trastornos mentales
- Ataques epilépticos, alteraciones de la conciencia, hormigueo y entumecimiento (algunas veces doloroso) de manos y pies, mareo, dificultad para la escritura, alteraciones del sistema nervioso
- Visión borrosa, aumento de la sensibilidad a la luz, alteraciones oculares
- Oír sonidos en sus oídos
- Disminución del flujo sanguíneo en los vasos cardiacos, latido cardiaco más rápido
- Hemorragias, bloqueo parcial o completo de los vasos sanguíneos, disminución de la presión sanguínea
- Dificultad en la respiración, cambios en el tejido pulmonar, acumulación de líquido alrededor del pulmón, inflamación de la faringe, tos, síntomas semejantes a la gripe
- Inflamaciones o úlceras que provocan dolor abdominal o diarrea, hemorragias del estómago, inflamaciones o úlceras de la boca, acumulación de líquido del abdomen, vómitos, dolores abdominales, indigestión, estreñimiento, flatulencia, hinchazón, heces sueltas, problemas estomacales
- Cambios en la función y enzimas hepáticas, ictericia de la piel debido a problemas hepáticos, daño del tejido hepático e inflamación del hígado
- Picor, erupción, pérdida de pelo, acné, aumento de la sudoración
- Dolor en articulaciones, extremidades, espalda y pies, espasmos musculares
- Función insuficiente de los riñones, menor producción de orina, dificultad o dolor al orinar
- Debilidad general, fiebre, retención de líquidos, dolor y malestar, aumento de la enzima fosfatasa alcalina en sangre, aumento de peso, sensación de temperatura alterada

**Efectos adversos poco frecuentes (afectan hasta 1 de cada 100 personas):**

- Cambios en la coagulación de la sangre, disminución del recuento de todas las células sanguíneas
- Deshidratación, disminución de proteínas ó azúcar en sangre, aumento de fosfato en sangre
- Coma, hemorragias cerebrales, derrame cerebral, parálisis, trastorno cerebral, alteraciones del habla y del lenguaje, problemas de memoria
- Opacidad del cristalino
- Dificultad en la audición
- Latido cardiaco irregular, parada del latido cardiaco, disminución de la función cardiaca, alteración del músculo cardiaco, aumento del músculo cardiaco, latido cardiaco más fuerte, electrocardiograma anormal, frecuencia cardiaca y pulso anormales
- Suministro de sangre deficiente a los tejidos (resultando en muerte celular), coágulos sanguíneos en una vena de una extremidad, shock
- Dificultades en la respiración, alteraciones del tracto respiratorio, asma
- Obstrucciones del intestino, aumento del nivel sanguíneo de la enzima amilasa, reflujo del contenido estomacal en la garganta, retraso del vaciado del estómago
- Dermatitis, sensación de quemazón bajo la luz del sol
- Trastornos de las articulaciones
- Dificultad para orinar, menstruación dolorosa y hemorragia menstrual anormal
- Fallo de algunos órganos, enfermedad semejante a la gripe, aumento de la sensibilidad al calor y al frío, sensación de presión en el pecho, nerviosismo o sensación rara, aumento de la enzima lactatodeshidrogenasa en sangre, pérdida de peso

**Efectos adversos raros (afectan hasta 1 de cada 1.000 personas):**

- Pequeñas hemorragias en la piel debido a coágulos de sangre
- Aumento de la rigidez muscular
- Ceguera
- Sordera
- Recogida de líquido alrededor del corazón



- Dificultad en la respiración aguda
- Formación de quistes en el páncreas
- Problemas con el flujo sanguíneo en el hígado
- Aumento del vello
- Sed, caída, sensación de opresión en el pecho, disminución de la movilidad, úlcera

**Efectos adversos muy raros (afectan hasta 1 de cada 10.000 personas):**

- Debilidad muscular
- Ecocardiograma anormal
- Insuficiencia hepática, estrechamiento del vaso biliar
- Dolor al orinar con sangre en la orina
- Aumento del tejido graso

**No conocidos (la frecuencia no puede ser estimada a partir de los datos disponibles):**

- Anormalidad del nervio óptico (neuropatía óptica)

**Comunicación de efectos adversos:**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

**5. Conservación de Tacni**


Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y en el blister después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar por debajo de 30°C

Conservar en el embalaje original (dentro de la bolsa de aluminio) para protegerlo de la luz y humedad.

Una vez que se abre la bolsa de aluminio, el producto debe utilizarse en 1 año.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

**6. Contenido del envase e información Adicional**

**Composición de Tacni**

**1 mg**

El principio activo es tacrolimus.

Cada cápsula contiene 1 mg de tacrolimus.

Los demás componentes son:

- Contenido de la cápsula: povidona K-30, croscarmelosa de sodio (E468), lactosa, estearato de magnesio.
- Cubierta de la cápsula: dióxido de titanio (E171), gelatina

## **Aspecto del producto y contenido del envase**

### **1 mg**

Cápsulas de recubrimiento duro con tapa y cuerpo de color blanco que contienen polvo blanco.

Las cápsulas duras se presentan en blíster con 10 cápsulas dentro de una bolsa de aluminio protectora, que incluye un desecante que protege las cápsulas de la humedad. No debe tragarse el desecante.

Tacni se encuentra disponible en envases de 20, 30, 50, 50x1, 60, 90 y 100 cápsulas.

Puede que solamente estén comercializados algunos de los tamaños de envases.

## **Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación**

### **Titular de la autorización de comercialización**

Teva, Pharma S.L.U.  
C/ Anabel Segura 11, Edificio Albatros B  
28108 Alcobendas (Madrid)  
España

### **Responsable de la fabricación**

Laboratorios Cinfa, S.A.  
Olaz Chipi, 10-Polig. Areta  
31620 Huarte-Pamplona  
Navarra - España

Pharmachemie B.V.  
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem  
Holanda

Teva Operations Poland Sp. z o.o.,  
Ul. Mogilska 80  
31-546 Kraków  
Polonia

Teva Pharma B.V.  
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem  
Holanda

## **Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:**

Nordic Pharma, S.A.U  
C/ Adolfo Pérez Esquivel, 3, 2º Of 17  
28232, Las Rozas, Madrid  
España

## **Este medicamento está autorizado en los Estados Miembros del EEE con los siguientes nombres:**

AT: Tacni transplant 1 mg Hartkapseln  
BE: Tacni 1 mg, capsules, hard



BG:	Такни 1 mg капсули, твърди
CZ:	Tacni 1 mg, tvrdé tobolky
DE:	Tacni, 1mg Hartkapsel
DK:	Tacniteva 1 mg
EE:	Tacni kõvakapsel 1 mg
EL:	Tacni 1 mg καψάκια σκληρά
ES:	Tacni 1mg cápsulas duras EFG
FI:	Tacni, 1mg kapseli, kova
HU:	Tacni, 1mg Kemény kapszula
IE:	Tacni, 1mg hard capsules
IT:	Tacni 1mg Capsule rigide
LT:	Tacni, 1mg kietos kapsulės
LV:	Tacni, 1mg Cietās kapsulas
NL:	Tacni 1 mg, capsules, hard
NO:	Tacni, 1mg Kapsler, harde
PL:	Tacni
PT:	Tacni 1 mg Cápsulas
RO:	Tacni, 1mg Capsule
SE:	Tacni, 1mg kapsel, hård
SI:	Tacni, 1mg trde kapsule
SK:	Tacni, 1mg
UK:	Tacni 1mg hard capsules

**Este prospecto ha sido revisado en Agosto 2020**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.