

## Navodilo za uporabo

### Menadex 25 mg peroralna raztopina v vrečici deksketoprofen

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

#### 1. Kaj je zdravilo Menadex in za kaj ga uporabljamo

To je zdravilo proti bolečinam in spada v skupino zdravil, imenovanih nesteroidna protivnetna zdravila (NSAID).

Uporablja se za kratkotrajno simptomatsko zdravljenje blagih do zmernih akutnih bolečin, kot so bolečine v mišicah ali sklepih, boleče menstruacije (dismenoreja) ali zobobol. To zdravilo je namenjeno odraslim.

#### 2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Menadex

##### Ne jemljite zdravila Menadex:

- Če ste alergični na deksketoprofen ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- Če ste alergični na acetilsalicilno kislino ali druga nesteroidna protivnetna zdravila.
- Če imate astmo ali ste imeli napade astme, akuten alergijski rinitis (kratkotrajno vnetje nosne sluznice), nosne polipe (izrastline v nosu zaradi alergije), urtikarijo (izpuščaj na koži), angioedem (otekel obraz, oči, ustnice ali jezik, ali dihalno stisko) ali piskajoče dihanje po uporabi acetilsalicilne kisline ali drugih nesteroidnih protivnetnih zdravil.
- Če ste imeli fotoalergično ali fototoksično reakcijo (posebno stanje, ko koža izpostavljena sončni svetlobi postane rdeča in/ali na njej nastanejo mehurji) med jemanjem ketoprofena (NSAID) ali fibratov (zdravil, ki se uporabljajo za zmanjšanje maščob v krvi).
- Če imate razjedo v prebavilih/želodcu, krvavitev iz črevesa, ali če ste kdaj krvaveli iz želodca ali črevesa, ste imeli razjedo ali predrtje želodca ali črevesa.
- Če imate kronične težave s prebavili (npr. prebavne motnje, zgago).
- Če ste kdaj krvaveli iz želodca ali črevesa, ste imeli razjedo ali predrtje želodca ali črevesa zaradi predhodne uporabe NSAID za lajšanje bolečine.
- Če imate kronično vnetno bolezen črevesja (Crohnovo bolezen ali ulcerativni kolitis).
- Če imate hudo srčno popuščanje, zmerne ali hude težave z ledvicami ali hude težave z jetri.
- Če imate kakšno motnjo v krvavitvi ali kakšno motnjo strjevanja krvi.
- Če ste hudo dehidrirani (ste izgubili veliko vode) zaradi bruhanja, driske ali nezadostnega vnosa tekočine.
- Če ste v tretjem trimesečju nosečnosti ali dojite.

## **Opozorila in previdnostni ukrepi**

Pred začetkom jemanja zdravila Menadex se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom:

- Če imate kakšno alergijo, ali če ste imeli težave z alergijo kdaj v preteklosti.
- Če imate težave z ledvicami, jetri ali srcem (visok krvni tlak in/ali srčno popuščanje) ali vam zastaja tekočina, ali če ste imeli kaj od tega kdaj v preteklosti.
- Če jemljete diuretike.
- Če imate težave s srcem, ste kdaj imeli možgansko kap, ali menite, da vas ti bolezní ogrožata (npr. če imate visok krvni tlak, sladkorno bolezen ali visok holesterol, ali če kadite), se morate o uporabi zdravila posvetovati z zdravnikom ali farmacevtom. Zdravila, kakršno je zdravilo Menadex, lahko spremlja nekoliko večje tveganje za srčni infarkt ali možgansko kap. Tveganje je večje pri uporabi velikih odmerkov in med dolgotrajnim zdravljenjem. Ne prekoračite priporočenega odmerka in priporočenega trajanja zdravljenja.
- Če ste starejši, je lahko verjetnost neželenih učinkov večja (glejte poglavje 4). Če se pojavi kaj od tega, se nemudoma posvetujte z zdravnikom.
- Če ste ženska in imate težave s plodnostjo: (to zdravilo lahko zmanjša plodnost, zato ga ne smete jemati, če želite zanositi ali če opravljate preiskave plodnosti).
- Če imate kakšno motnjo v nastajanju krvi in krvnih celic.
- Če imate sistemski eritematozni lupus ali mešano bolezen vezivnega tkiva (bolezen imunskega sistema, ki prizadene vezivno tkivo).
- Če ste imeli v preteklosti kronično vnetno bolezen črevesa (ulcerativni kolitis, Crohnovo bolezen).
- Če imate kakšne druge težave z želodcem ali črevesjem, ali če ste imeli takšne težave kdaj v preteklosti.
- Če imate okužbo - glejte spodnji naslov »Okužbe«.
- Če jemljete druga zdravila, ki povečujejo tveganje za razjedo v prebavilih ali krvavitve, npr. peroralne kortikosteroide, nekatere antidepresive (tiste iz skupine selektivnih zaviralcev ponovnega privzema serotonina) ali zdravila, ki preprečujejo strjevanje krvi, npr. acetilsalicilno kislino ali antikoagulate, kakršen je varfarin. V takšnih primerih se morate posvetovati z zdravnikom, preden vzamete to zdravilo: morda vam bo svetoval, da za zaščito želodca vzamete kakšno dodatno zdravilo (npr. mizoprostol ali zdravila, ki preprečujejo nastajanje želodčne kisline).
- Če imate astmo v kombinaciji s kroničnim rinitisom, kroničnim sinuzitisom, in/ali nazalno polipozo, imate večje tveganje za alergijo na acetilsalicilno kislino in/ali NSAID kot preostala populacija. Jemanje tega zdravila lahko povzroči napade astme ali bronhospazem, predvsem pri bolnikih, ki so alergični na acetilsalicilno kislino ali NSAID.

## **Okužbe**

Deksketoprofen lahko prikríje znake okužbe, kot sta zvišana telesna temperatura in bolečina. Zato je mogoče, da se zaradi tega zdravila lahko odloži ustrezno zdravljenje okužbe, kar lahko privede do povečanega tveganja za zaplete. To so opazili pri pljučnici, ki jo povzročajo bakterije, in pri bakterijskih kožnih okužbah, povezanih z noricami. Če jemljete to zdravilo, ko imate okužbo, in vaši simptomi vztrajajo ali se poslabšajo, se nemudoma posvetujte z zdravnikom.

## **Otroci in mladostniki**

Deksketoprofen ni bil preučevan pri otrocih in mladostnikih. Zato varnost in učinkovitost pri njih nista bili dokazani in zdravila pri otrocih in mladostnikih ne smete uporabljati.

## **Druga zdravila in zdravilo Menadex**

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če uporabljate, ste pred kratkim uporabljali ali pa boste morda začeli uporabljati katero koli drugo zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta. Nekaterih zdravil ne smete jemati sočasno ali pa je potrebno spremeniti odmerek, če jih jemljete sočasno.

Vedno obvestite zdravnika, zobozdravnika ali farmacevta, če poleg tega zdravila jemljete ali prejimate katero od naslednjih zdravil:

Nepriporočljiva sočasna uporaba:

- acetilsalicilna kislina, kortikosteroidi ali druga protivnetna zdravila
- varfarin, heparin ali druga zdravila za preprečevanje krvnih strdkov

- litij, ki se uporablja za zdravljenje določenih motenj razpoloženja
- metotreksat (zdravilo za zdravljenje raka ali za zmanjšanje imunskega odziva), uporabljen v velikih odmerkih 15 mg/teden
- hidantoini in fenitoin, ki se uporabljajo za zdravljenje epilepsije
- sulfametoksazol, ki se uporablja za zdravljenje bakterijskih okužb.

Sočasna uporaba, ki zahteva previdnost:

- zaviralci angiotenzinske konvertaze (zaviralci ACE), diuretiki in antagonisti angiotenzina II, ki se uporabljajo za zdravljenje visokega krvnega tlaka in težav s srcem
- pentoksifilin, ki se uporablja za zdravljenje kroničnih venskih razjed
- zidovudin, ki se uporablja za zdravljenje virusnih okužb
- aminoglikozidni antibiotiki, ki se uporabljajo za zdravljenje bakterijskih okužb
- sulfonilsečnine (npr. klorpropamid in glibenklamid), ki se uporabljajo za zdravljenje sladkorne bolezni
- metotreksat, uporabljen v majhnih odmerkih, manj kot 15 mg/teden.

Sočasna uporaba, ki zahteva skrbno obravnavo:

- kinolonski antibiotiki (npr. ciprofloksacin, levofloksacin), ki se uporabljajo za zdravljenje bakterijskih okužb
- ciklosporin ali takrolimus, ki se uporabljata za zdravljenje bolezni imunskega sistema in pri presaditvah organov
- streptokinaza in druga trombolitična ali fibrinolitična zdravila, tj. zdravila, ki se uporabljajo za raztapljanje krvnih strdkov
- probenecid, ki se uporablja pri protinu (putiki)
- digoksin, ki se uporablja za zdravljenje kroničnega srčnega popuščanja
- mifepriston, ki se uporablja za prekinitev nosečnosti
- antidepresivi iz skupine selektivnih zaviralcev ponovnega privzema serotonina (SSRI)
- antiagregacijska zdravila, ki se uporabljajo za preprečevanje zlepljanja trombocitov in s tem nastajanja krvnih strdkov
- antagonisti adrenergičnih receptorjev beta za zdravljenje visokega krvnega tlaka in težav s srcem
- tenofovir, deferasiroks, pemetreksed.

Če ste glede jemanja drugih zdravil skupaj z zdravilom Menadex v dvomih, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

### **Zdravilo Menadex skupaj s hrano, pijačo in alkoholom**

Priporočljivo je, da zdravilo vzamete ob jedi, s čimer zmanjšate možnost želodčnih težav (glejte poglavje 3 (»Kako jemati zdravilo Menadex«)).

Med jemanjem tega zdravila ne uživajte alkohola. Nekateri neželeni učinki, na primer tisti, ki prizadenejo prebavila ali osrednji živčni sistem, so bolj verjetni, če sočasno z zdravilom Menadex uživate alkohol.

### **Nosečnost, dojenje in plodnost**

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete to zdravilo.

Tega zdravila ne uporabljajte v zadnjih treh mesecih nosečnosti ali med dojenjem. Pri nerojenem otroku lahko povzroči težave z ledvicami in srcem. Lahko vpliva na vašo in otrokovo nagnjenost h krvavitvam in povzroči, da bo porod potekal pozneje ali dlje, kot je pričakovano.

V prvih 6 mesecih nosečnosti zdravila Menadex ne smete jemati, razen če je to nujno potrebno in vam ga je svetoval zdravnik. Če v tem obdobju ali med tem, ko poskušate zanositi, potrebujete zdravljenje, je treba uporabiti najmanjši odmerek najkrajši možni čas.

Če zdravilo Menadex jemljete več kot nekaj dni od 20. tedna nosečnosti dalje, lahko to povzroči težave z ledvicami pri nerojenem otroku, kar lahko privede do nizke ravni amnijske tekočine, ki obdaja otroka (oligohidramnija), ali do zoženja krvne žile (arterioznega duktusa) v otrokovem srcu. Če zdravljenje potrebujete več kot nekaj dni, vam bo zdravnik morda priporočil dodatno spremljanje.

Uporaba tega zdravila ni priporočljiva pri ženskah, ki poskušajo zanositi ali v času preiskav neplodnosti. Glede možnih učinkov na plodnost žensk glejte tudi poglavje 2, »Opozorila in previdnostni ukrepi«.

### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

To zdravilo lahko vpliva na sposobnost upravljanja vozil in strojev zaradi možnosti pojava omotice ali zaspanosti in motenj vida, ki so neželeni učinki zdravljenja. Če opazite omenjene učinke, ne vozite ali upravljajte strojev, dokler simptomi ne izzvenijo.

### **Zdravilo Menadex vsebuje metilparahidroksibenzoat (E 218)**

Lahko povzroči alergijske reakcije (lahko zapoznele).

### **Zdravilo Menadex vsebuje saharozo**

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom ali farmacevtom.

To zdravilo vsebuje 2,0 g saharoze na odmerek. To je potrebno upoštevati pri sladkornih bolnikih.

### **Zdravilo Menadex vsebuje natrij**

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol natrija (23 mg) na vrečico, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

## **3. Kako jemati zdravilo Menadex**

### **Uporaba pri odraslih**

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

Odmerek zdravila, ki ga potrebujete, je odvisen od vrste, resnosti ali trajanja bolečine. Zdravnik vam bo povedal, koliko vrečic morate vzeti dnevno in kako dolgo jih morate jemati.

Za lajšanje simptomov je treba uporabljati najmanjši učinkoviti odmerek najkrajši možni čas. Če imate okužbo, se nemudoma posvetujte z zdravnikom, če simptomi (kot sta zvišana telesna temperatura in bolečina) vztrajajo ali se poslabšajo (glejte poglavje 2).

#### *Odrasli od 18 leta naprej*

Priporočen odmerek je običajno 1 vrečica (25 mg deksketoprofena) na vsakih 8 ur, vendar ne več kot 3 vrečice na dan (75 mg).

Če ste starejši ali imate težave z ledvicami ali jetri, morate zdravljenje začeti s celotnim dnevnim odmerkom, ki ne sme presegati 2 vrečici (50 mg deksketoprofena).

Pri starejših bolnikih je ta začetni odmerek pozneje mogoče povečati do splošno priporočenega (75 mg), če se izkaže, da deksketoprofen dobro prenašajo.

### **Uporaba pri otrocih in mladostnikih**

Zdravilo Menadex ni primerno za otroke in mladostnike (stare manj kot 18 let).

### **Navodilo za uporabo**

Peroralno raztopino se lahko zaužije neposredno iz vrečice ali po mešanju celotne vsebine s kozarcem vode. Pripravljeno raztopino je potrebno zaužiti takoj po odprtju vrečice.

Vrečice jemljite skupaj s hrano, saj se tako zmanjša tveganje za neželene učinke na želodec ali črevo (glejte tudi poglavje 2 tega navodila). Če so bolečine močne in potrebujete hitro olajšanje, vzemite vrečico na prazen želodec, npr. vsaj 15 minut pred jedjo, ker bo zdravilo tako začelo delovati malo hitreje.

### **Če ste uporabili večji odmerek zdravila Menadex, kot bi smeli**

Če ste vzeli preveč tega zdravila, se nemudoma posvetujte z zdravnikom, ali pojdite v ambulanto za nujno pomoč najbližje bolnišnice. S seboj vzemite ovojnino tega zdravila ali navodilo za uporabo.

## **Če ste pozabili vzeti zdravilo Menadex**

Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek. Vzemite naslednji redni odmerek, ko je čas zanj (glejte poglavje 3, "Kako jemati zdravilo Menadex").

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. Možni neželeni učinki so navedeni spodaj glede na njihovo pogostnost. Ker je najvišja plazemska vrednost deksketoprofena višja pri peroralni raztopini kot pri tabletah, ne moremo izključiti možnega večjega tveganja za nastanek neželenih učinkov na želodec in črevo (gastrointestinalni).

### **Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):**

Slabost in/ali bruhanje, bolečine predvsem v zgornjem predelu trebuha, driska, prebavne težave (dispepsija).

### **Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):**

Vrtoglavica, omotica, zaspanost, motnje spanja, živčnost, glavobol, razbijanje srca (palpitacije), vročinski oblivi, vnetje želodčne stene (gastritis), zaprtje, suha usta, napenjanje (flatulenca), izpuščaji na koži, utrujenost, bolečine, občutek mrzlice in drgetanje, splošno slabo počutje.

### **Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):**

Razjeda v prebavilih, predrtje razjede ali krvavitev v prebavilih (ki se lahko kaže z bruhanjem krvi ali črnim blatom), omedlevica, visok krvni tlak, prepočasno dihanje, zastajanje vode in otekanje (npr. otekli gležnji), edem grla, izguba apetita (anoreksija), nenormalno zaznavanje, srbeč izpuščaji, akne, močnejše znojenje, bolečine v hrbtu, pogosto odvajanje vode, menstruacijske motnje, težave s prostato, nenormalni testi delovanja jeter (preiskave krvi), okvara jetrnih celic (hepatitis), akutna ledvična odpoved.

### **Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):**

Anafilaktična reakcija (preobčutljivostna reakcija, ki lahko povzroči kolaps), razjede na koži, v ustih, na očeh in v predelu spolovil (Stevens-Johnsonov in Lyellov sindrom), otekanje obraza, ustnic in žrela (angioedem), težko dihanje zaradi zožitve dihal (bronhospazem), kratka sapa, hitro bitje srca, nizek krvni tlak, vnetje trebušne slinavke, zamegljen vid, zvonjenje v ušesih (tinitus), občutljiva koža, preobčutljivost za svetlobo, srbenje, težave z ledvicami. Zmanjšano število belih krvnih celic (nevtropenija), pomanjkanje krvnih ploščic (trombocitopenija).

Takoj obvestite zdravnika, če se vam na začetku zdravljenja pojavi kakšen neželen učinek na želodcu/črevesu (npr. bolečine v želodcu, zgaga ali krvavitev) ali, če ste že kdaj imeli kakšen tak neželen učinek zaradi dolgotrajne uporabe protivnetnih zdravil, še posebej, če ste starejši.

Takoj prenehajte jemati to zdravilo, če se vam pojavi izpuščaji na koži, razjeda v ustih ali v predelu spolovil, ali kakšen znak alergije.

Med zdravljenjem z NSAID so poročali o zastajanju tekočine in otekanju (predvsem gležnjev in nog), zvišanem krvnem tlaku in srčnem popuščanju.

Zdravila, kakršno je zdravilo Menadex, lahko spremlja nekoliko večje tveganje za srčni infarkt ali možgansko kap.

Pri bolnikih z boleznimi imunskega sistema, ki prizadenejo vezivno tkivo (sistemski eritematozni lupus in mešana bolezen vezivnega tkiva), lahko protivnetna zdravila v redkih primerih povzročijo zvišano telesno temperaturo, glavobol in trd vrat.

Najbolj pogosto opaženi neželeni učinki so neželeni učinki na želodec in črevo (gastrointestinalni). Peptična razjeda, predrtje ali krvavitev v želodcu ali črevesu so lahko včasih smrtni, predvsem, če se pojavijo pri starejših.

Po jemanju zdravila so poročali o slabosti (navzea), bruhanju, driski, napenjanju (flatulenca), zaprtju, prebavnih težavah (dispepsija), bolečinah v trebuhu, odvajanju temnega ali črnkastega, smolastega blata (melena), bruhanju krvi iz želodca ali požiralnika (hematemeza), vnetju ustne sluznice, ki se kaže z manjšimi ulkusi sluznice (ulcerativni stomatitis), poslabšanju kolitisa in Crohnove bolezni. Manj pogosto pa je bilo opaženo vnetje želodca, zlasti sluznice (gastritis).

Kot pri drugih NSAID lahko pride do aseptičnega meningitisa, ki pa se pojavi predvsem pri bolnikih s sistemskim eritematoznim lupusom ali mešano boleznijo vezivnega tkiva in hematološkimi reakcijami (purpura, aplastična in hemolitična anemija, in redko agranulocitoza in medularna hipoplazija).

### **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 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: [h-farmakovigilanca@jazmp.si](mailto:h-farmakovigilanca@jazmp.si)

spletna stran: [www.jazmp.si](http://www.jazmp.si).

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

## **5. Shranjevanje zdravila Menadex**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

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 Menadex**

- Učinkovina je deksketoprofen (v obliki trometamolijevega deksketoprofenata). Ena vrečica vsebuje 25 mg deksketoprofena v obliki trometamolijevega deksketoprofenata.
- Druge sestavine zdravila so: amonijev glicirizat, neohesperidin-dihidrohalon, metilparahidroksibenzoat (E218), natrijev saharinat, saharoza, makrogol 400, aroma limone, povidon K-90, brezvodni dinatrijev fosfat, natrijev dihidrogenfosfat dihidrat, prečiščena voda (glejte poglavje 2, Zdravilo Menadex vsebuje saharozo).

### **Izgled zdravila Menadex in vsebina pakiranja**

Rahlo obarvana raztopina z vonjem po limoni in sladkim okusom limone in citrusa.

Zdravilo je na voljo v pakiranjih po 2, 4, 10 ali 20 vrečic.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

**Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Menadex:**

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom**

MENARINI INTERNATIONAL O.L.S.A.

1, Avenue de la Gare, L-1611 Luksemburg

Luksemburg

**Proizvajalec**

LABORATORIOS MENARINI, S.A.

Alfonso XII 587, 08918-Badalona (Barcelona)

Španija

**Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora in Združenem kraljestvu (Severnem Irskem) pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:**

Avstrija, Belgija, Finska, Francija, Italija, Luksemburg, Portugalska, Španija: Kettese

Ciper, Grčija: Nosatel

Estonija, Latvija, Litva: Dolmen

Nemčija: Sympal

Madžarska: Ketodex

Irska, Malta, Združeno kraljestvo (Severna Irska): Keral

Nizozemska: Stadium

Poljska: Dexak

Slovaška: Dexadol

Slovenija: Menadex

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne: 16. 3. 2023**