

Navodilo za uporabo

Vinorelbin Accord 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin

Pred začetkom uporabe 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, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- 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. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

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

1. Kaj je zdravilo Vinorelbin Accord in za kaj ga uporabljamo

Vinorelbin Accord je koncentrat za raztopino za infundiranje. Učinkovina vinorelbin spada v skupino citostatikov. Ta zdravila vplivajo na rast malignih celic.

Zdravilo Vinorelbin Accord je indicirano pri odraslih za zdravljenje raka, natančneje, nedrobnoceličnega pljučnega raka in raka dojke.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Vinorelbin Accord

Ne uporabljajte zdravila Vinorelbin Accord :

- če ste alergični na vinorelbin ali katera koli druga zdravila iz družine zdravil, ki jim pravimo alkaloidi rožnatega zimzelena (vinka alkaloidi).
- če ste alergični na katero koli sestavino zdravila Vinorelbin Accord (navedeno v poglavju 6).
- če ste noseči ali menite, da bi lahko bili noseči.
- če dojite.
- če imate nizko število belih krvnih celic (nevtropenija) ali imate oz. ste pred kratkim (v zadnjih dveh tednih) imeli resno okužbo.
- če imate nizko število trombocitov.
- če načrtujete (ali ste pred kratkim imeli) cepljenje s cepivom proti rumeni mrzlici.
- To zdravilo je namenjeno izključno intravenski uporabi in se ga ne sme injicirati v hrbtenico.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Vinorelbin Accord se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Obvestite zdravnika:

- če ste kdaj imeli srčni infarkt ali močno bolečino v prsih.
- če ste prejeli zdravljenje z radioterapijo in je polje zdravljenja zajemalo jetra.
- če imate simptome okužbe (kot so povišana telesna temperatura, mrzlica, kašelj).
- če načrtujete cepljenje.

- če imate oslABLJENO delovanje jeter.
- Zdravilo Vinorelbin Accord ne sme priti v stik z očmi, ker obstaja tveganje za hudo draženje in celo za razjedo na roženici. Če zdravilo pride v stik z očesom, oko nemudoma sperite s fiziološko raztopino in se obrnite na oftalmologa.
- Moški in ženske, ki se zdravijo z zdravilom Vinorelbin Accord, morajo uporabljati učinkovito kontracepcijo med zdravljenjem in tudi po njem. Glejte poglavje o nosečnosti in dojenju. OBOJI, moški in ženske, morajo prebrati informacije v poglavju o nosečnosti in dojenju spodaj.

Pred vsako uporabo zdravila Vinorelbin Accord vam bodo vzeli kri in pregledali njeno sestavo. Če rezultati analize ne bodo zadovoljivi, bo zdravljenje morda treba odložiti in opravljati nadaljnje preiskave, dokler se te vrednosti ne povrnejo na običajno raven.

Druga zdravila in zdravilo Vinorelbin Accord

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

Zdravnik bo še posebej pozoren, če jemljete katero od naslednjih zdravil:

- zdravila za redčenje krvi (antikoagulanti),
- antiepileptik, ki se imenuje fenitoin,
- protiglivično zdravilo, ki se imenuje itrakonazol,
- zdravilo za zdravljenje raka, ki se imenuje mitomicin C,
- zdravila, ki vplivajo na vaš imunski sistem, kot so ciklosporin in takrolimus,
- sočasna uporaba lapatiniba (zdravila za zdravljenje raka),
- šentjanževka (*Hypericum perforatum*),
- antibiotiki, kot so rifampicin, eritromicin, klaritromicin, telitromicin,
- protivirusna zdravila za zdravljenje sindroma pridobljene imunske pomanjkljivosti (AIDS) oz. virusa HIV, kot je ritonavir (zaviralci proteaze HIV),
- verapamil, kinidin (zdravili za zdravljenje boleznj srca).

Cepljenje s cepivom proti rumeni mrzlici in drugimi cepivi (npr. proti noricam, mumpsu, ošpicam itd.) ni priporočljivo med zdravljenjem z zdravilom Vinorelbin Accord, saj lahko poveča tveganje za sistemsko bolezen s smrtnim izidom.

Sočasna uporaba zdravila Vinorelbin Accord z drugimi zdravili z znano toksičnostjo za kostni mozeg (ki vplivajo na vaše bele in rdeče krvničke in trombocite) lahko poslabša nekatere neželene učinke.

Zdravilo Vinorelbin Accord skupaj s hrano in pijačo

Pri zdravljenju z zdravilom Vinorelbin Accord ni znanega medsebojnega delovanja s hrano in pijačo.

Uporaba pri otrocih in mladostnikih

Varnost in učinkovitost pri otrocih nista bili ugotovljeni.

Nosečnost, dojenje in plodnost

Nosečnost

- Ne jemljite zdravila Vinorelbin Accord, če ste noseči ali menite, da bi lahko bili noseči.
- Če morate začeti zdravljenje z zdravilom Vinorelbin Accord in ste noseči ali če zanosite med zdravljenjem z zdravilom Vinorelbin Accord, se takoj posvetujte z zdravnikom.

Dojenje

- Ne jemljite zdravila Vinorelbin Accord, če dojite.
- Če je potrebno zdravljenje z zdravilom Vinorelbin Accord, morate z dojenjem prekiniti.

Plodnost

Moškim, ki se zdravijo z zdravilom Vinorelbin Accord, svetujemo, naj ne zaplodijo otroka med zdravljenjem in do 3 mesece po koncu zdravljenja ter se pred zdravljenjem posvetujejo o shranitvi semena, ker lahko zdravljenje z zdravilom Vinorelbin Accord povzroči nepopravljivo neplodnost.

Ženske v rodni dobi

Ženskam v rodni dobi je treba svetovati, naj uporabljajo učinkovito kontracepcijo med zdravljenjem in tri mesece po njem ter da obvestijo svojega zdravnika, če zanosijo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Študij o vplivu zdravila Vinorelbin Accord na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji niso izvedli. Ne vozite, če vam je tako priporočil zdravnik oz. če se ne počutite dobro.

3. Kako uporabljati zdravilo Vinorelbin Accord

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

Odmerjanje

Zdravilo Vinorelbin Accord sme pripraviti in uporabiti samo usposobljeni zdravstveni delavec, specializiran za onkologijo.

Pred vsako uporabo vam bodo odvzeli novi vzorec krvi in preverili njegovo sestavo, da potrdijo, da ima bolnik dovolj krvnih celic, da lahko prejme zdravilo Vinorelbin Accord. Če rezultati teh preiskav niso zadovoljivi, bo zdravljenje morda treba odložiti in opravljati nadaljnje preiskave, dokler se te vrednosti ne povrnejo na običajno raven.

Običajni odmerek za odrasle je od 25 do 30 mg/m².

Pogostost dajanja

Zdravilo Vinorelbin Accord se daje enkrat na teden. Pogostost dajanja bo določil vaš zdravnik.

Vedno sledite zdravnikovim navodilom.

Prilagoditev odmerka:

- V primeru hude okvare jeter lahko vaš zdravnik prilagodi odmerek. Sledite zdravnikovim navodilom.
- V primeru okvare ledvic odmerka ni treba prilagoditi. Sledite zdravnikovim navodilom.

Način in pot uporabe

Zdravilo Vinorelbin Accord je treba pred uporabo razredčiti.

Zdravilo Vinorelbin Accord se lahko daje samo v veno. Zdravilo se daje z infundiranjem v eno od vaših ven. To bo trajalo od 6 do 10 minut.

Po uporabi vam bodo veno temeljito sprali s sterilno raztopino.

Če ste uporabili večji odmerek zdravila Vinorelbin Accord, kot bi smeli

Vaš zdravnik mora vedno poskrbeti, da prejmete odmerek, primeren vašim okoliščinam. Če dvomite ali ste opazili simptome morebitnega prevelikega odmerjanja, kot so povišana telesna temperatura, znaki okužbe ali zaprtje, se obrnite na zdravnika, oddelek nujne medicinske pomoči ali farmacevta.

Če imate dodatna vprašanja, 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.

Nemudoma se posvetujte z zdravnikom, če se vam med jemanjem zdravila Vinorelbine Accord pojavi kateri od naslednjih simptomov:

- znaki okužbe, kot so kašelj, zvišana telesna temperatura in mrzlica
- hudo zaprtje z bolečino v trebuhu, ko vaše črevesje več dni ni bilo odprto,
- huda omotica, omotičnost, ko vstanete, znak močno znižanega krvnega tlaka
- **huda bolečina v prsnem košu, ki za vas ni normalna; simptomi so lahko posledica motenj v delovanju srca zaradi nezadostnega pretoka krvi, tako imenovane ishemične bolezni srca, kot sta na primer angina pectoris in miokardni infarkt (včasih s smrtnim izidom).**
- težave z dihanjem, ki so lahko simptomi motnje, znane kot sindrom akutne dihalne stiske, in so lahko hude in smrtno nevarne,
- omotica, izpuščaji, ki prizadene celotno telo, ali otekanje vek, ustnic ali žrela, kar so lahko znaki alergijske reakcije.
- bolečina v prsnem košu, zadihanost in omedlevica, ki so lahko simptom strdka v krvni žili v pljučih (pljučna embolija).
- Glavoboli, spremenjeno duševno stanje, zaradi katere lahko pride do zmedenosti in kome, krči, zamegljen vid in visok krvni tlak, kar je lahko znak motnje živčevja, kot je sindrom posteriorne reverzibilne encefalopatije.

Zelo pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov)

- slabost; bruhanje, zaprtje;
- zmanjšanje števila rdečih krvničk, kar lahko povzroči blede kožo, utrujenost ali težko dihanje;
- zmanjšanje števila belih krvnih celic, kar lahko poveča tveganje za okužbe;
- šibkost spodnjih okončin;
- izguba nekaterih refleksnih reakcij, občasno razlika v zaznavanju dotika;
- izpadanje las, ki običajno ni hudo pri dolgotrajnem zdravljenju;
- vnetje ust ali požiralnika;
- rdečina (eritem), pekoča bolečina, spremenjena barva ven in/ali vnetje ven (lokalni flebitis) na mestu injiciranja zdravila Vinorelbin Accord;
- bolezni jeter (nenormalni izvidi preiskav delovanja jeter).

Pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- nizko število krvnih ploščic (tveganje za krvavitve ali modrice);
- bolečine v sklepih ;
- bolečina v čeljusti;
- bolečine v mišicah;
- utrujenost (astenija, šibkost);
- zvišana telesna temperatura;
- bolečine na različnih mestih po telesu, kot so bolečine v prsnem košu in bolečine na mestu tumorja;
- driska;
- okužbe na različnih mestih.

Občasni neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- hude težave z gibanjem telesa in občutkom za dotik;
- omotičnost;
- nenaden občutek vročine in zardevanje obraza in vratu;
- hladne okončine;
- težave z dihanjem ali piskajoče dihanje (dispneja in bronhospazem);
- okužba krvi (sepsa) s simptomi, kot sta visoka telesna temperatura in poslabšanje splošnega zdravja;
- visok krvni pritisk

Redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov):

- srčni infarkt (ishemična bolezen srca, angina pectoris, miokardni infarkt, včasih s smrtnim izidom);
- pljučna toksičnost (vnetje in fibroza, včasih s smrtnim izidom);
- hude bolečine v trebuhu in hrbtu (vnetje trebušne slinavke);
- nizka koncentracija natrija v krvi (kar lahko privede do simptomov utrujenosti, zmedenosti, trzanja mišic in kome),
- razjede na mestu injiciranja zdravila Vinorelbine Accord (lokalna nekroza);
- kožni reakcije na telesu, kot so izpuščaji (generalizirane kožne reakcije).

Zelo redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov)

- nereden srčni utrip (tahikardija), palpitacije, motnje srčnega ritma.

Ni znano: pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov

- bolečine v trebuhu, krvavitve v prebavilih;
- srčno popuščanje, ki lahko povzroči težko dihanje in otekanje gležnjev,
- rdečina rok in nog (eritem);
- nizka raven natrija zaradi prevelike proizvodnje hormona, ki povzroča zastajanje vode in povzroči oslabelost, utrujenost ali zmedenost (sindrom neustreznega izločanja antidiuretičnega hormona SIADH),
 - pomanjkanje mišičnega nadzora je lahko povezano z nenormalno hojo, spremembami govora in nenormalnostmi gibanja oči (ataksija);
- glavobol;
- mrzlica z vročino;
- kašelj;
- izguba apetita;
- izguba telesne mase;
- temnejša barva kože vzdolž ven.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. 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 Vinorelbin Accord

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

Shranjujte v hladilniku (2 °C – 8 °C). Ne zamrzujte.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Rok uporabnosti po redčenju

Kemijska in fizikalna obstojnost med uporabo sta bili dokazani v obdobju 24 ur pri temperaturi 25 °C.

Z mikrobiološkega vidika je treba zdravilo uporabiti takoj po redčenju, razen če metode odpiranja/redčenja preprečijo tveganje za mikrobiološko kontaminacijo. Če se zdravila ne uporabi takoj, je za čas in pogoje shranjevanja med uporabo odgovoren uporabnik.

Ne zamrzujte.

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 Vinorelbin Accord

Učinkovina je vinorelbin (v obliki tartrata). En ml raztopine vsebuje 10 mg vinorelbina (v obliki vinorelbinijevega tartrata).

Pomožna snov je voda za injekcije.

Ena-1 ml viala vsebuje skupno 10 mg vinorelbina (v obliki tartrata).

Ena-5 ml viala vsebuje skupno 50 mg vinorelbina (v obliki tartrata).

Izgled zdravila Vinorelbin Accord in vsebina pakiranja

Bistra, brezbarvna do rahlo rumenkasta raztopina. Zdravilo Vinorelbin Accord je pakirano v brezbarvni stekleni viali tipa I z bromobutilnim gumijastim zamaškom in svetlo modro odstranljivo aluminijasto zaporko.

Zdravilo Vinorelbin Accord je na voljo v naslednjih pakiranjih:

Viala – 1 enota – 1 ml

Viala – 1 enota – 5 ml

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Vinorelbin Accord

H – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Taśmowa 7
Warszawa, 02-677
Poljska

Proizvajalca

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomiarska 50,95-200 Pabianice, Poljska

Accord Healthcare B.V.,
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,
Nizozemska

Zdravilo ima v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora dovoljenje za promet pod naslednjimi imeni:

Ime države članice	Ime zdravila
Portugalska	Vinorelbina Accord
Avstrija	Vinorelbin Accord 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Belgija	Vinorelbine Accord Healthcare 10 mg/ml, concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie
Ciper	Vinorelbine Accord 10 mg/ml, concentrate for solution for infusion
Češka	Vinorelbine Accord 10 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok
Danska	Vinorelbin Accord
Nemčija	Vinorelbine Accord 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Estonija	Vinorelbine Accord
Španija	Vinorelbine Accord 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG
Finska	Vinorelbine Accord 10 mg/ml nfuusiokonsentraatti, liuosta varten
Francija	Vinorelbine Accord 10 mg/ml solution à diluer pour perfusion
Italija	Vinorelbina Accord
Latvija	Vinorelbine Accord 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
Litva	Vinorelbine Accord 10 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui
Malta	Vinorelbine 10 mg/ml koncentrat għal soluzzjoni għall-infużjoni
Norveška	Vinorelbine Accord 10 mg/ml, konsentrat til infusjonsvæske
Poljska	Vinorelbine Accord
Romunija	Vinorelbina Accord 10 mg/ml koncentrat pentru soluție perfuzabilă
Nizozemska	Vinorelbine Accord 10 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie
Slovaška	Vinorelbine Accord 10 mg/ml infúzny koncentrát
Švedska	Vinorelbine Accord 10 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

Slovenija	Vinorelbin Accord 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje
Združeno kraljestvo	Vinorelbine 10 mg/ml concentrate for solution for infusion

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 5. 6. 2023.

**Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:
Vinorelbin Accord 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje**

Navodila za uporabo

ZDRAVILA Z DELOVANJEM NA NOVOTVORBE (CITOSTATIKI)

Za podrobne informacije o tem zdravilu glejte povzetek glavnih značilnosti zdravila.

Ravnanje z zdravilom in uporaba

Pripravo in uporabo raztopin za infundiranje, ki vsebujejo citotoksične učinkovine, mora izvajati ustrezno usposobljen strokovnjak, ki dobro pozna zdravilo v uporabi, pri čemer morajo biti izpolnjeni pogoji, ki zagotavljajo zaščito okolice in še posebej zaščito osebja, ki ravna z zdravili. To zahteva poseben namenski prostor za pripravo. V tem prostoru je prepovedano kaditi, jesti ali piti.

Osebe mora imeti na razpolago ustrezno opremo za ravnanje z zdravilom, med katero spadajo halje z dolgimi rokavi, zaščitne maske za obraz, čepice, zaščitna očala, sterilne rokavice za enkratno uporabo, zaščita za delovno površino in zbirne vreče za odpadke.

Brizge in infuzijske komplete morate pazljivo sestaviti, da preprečite iztekanje (priporočljiva je uporaba nastavkov Luer).

Polito ali izteklo tekočino je treba obrisati, pri čemer morate nositi zaščitne rokavice.

Uvesti je treba previdnostne ukrepe, s katerimi se prepreči izpostavljenost osebja med nosečnostjo. Strogo se je treba izogibati kakršnemu koli stiku z očmi. Če pride do stika z očesom, oko nemudoma sperite s fiziološko raztopino. V primeru draženja oči se posvetujte z oftalmologom.

Če pride do stika s kožo, mesto stika temeljito sperite z vodo.

Po koncu je treba temeljito očistiti vse izpostavljene površine ter umiti roke in obraz.

Priprava raztopine za infundiranje.

Med zdravilom Vinorelbin Accord in steklenimi vialami, vrečkami iz PVC ali vinil-acetata ali polipropilensko brizgo ni inkompatibilnosti.

V primeru polikemoterapije se zdravila Vinorelbin Accord ne sme mešati z drugimi zdravili.

Intratekalna aplikacija zdravila je kontraindicirana.

Zdravilo Vinorelbin Accord se lahko daje samo intravensko v obliki infuzije.

Zdravilo Vinorelbin Accord se lahko daje kot počasen bolus (6 do 10 minut) po redčenju v 20–50 ml fiziološke raztopine ali 50 mg/ml (5 %) raztopini glukoze ali kot kratko infuzijo (20–30 minut) po redčenju v 125 ml fiziološke raztopine ali 50 mg/ml (5 %) raztopini glukoze. Po uporabi morate vedno infundirati najmanj 250 ml fiziološke raztopine, da izperete veno.

Zdravilo Vinorelbin Accord se lahko daje izključno intravensko. Zelo pomembno je, da je kanila pred začetkom injiciranja natančno nameščena v veno. Če zdravilo Vinorelbin Accord med intravenskim infundiranjem infiltrira v okoliško tkivo, lahko to povzroči hudo draženje. V takšnem primeru je treba infundiranje prekiniti, veno sprati s fiziološko raztopino in preostanek odmerka dati v drugo veno. V primeru ekstrapozicije lahko tveganje za flebitis zmanjšate z intravensko uporabo glukokortikoidov.

Z izločki in izbljuvano vsebino je treba ravnati previdno.

Shranjevanje

Shranjujte v hladilniku (2 °C – 8 °C). Ne zamrzujte.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Rok uporabnosti po redčenju

Kemijska in fizikalna obstojnost med uporabo sta bili dokazani v obdobju 24 ur pri temperaturi 25 °C.

Z mikrobiološkega vidika je treba zdravilo uporabiti takoj po redčenju, razen če metode odpiranja/redčenja preprečijo tveganje za mikrobiološko kontaminacijo. Če se zdravila ne uporabi takoj, je za čas in pogoje shranjevanja med uporabo odgovoren uporabnik.

Ne zamrzujte.

Odlaganje

Neuporabljeni zdravili ali odpadni material zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.