

Navodilo za uporabo

Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz 5 mg/100 mg trde kapsule **Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz 10 mg/100 mg trde kapsule**

bisoprololijev fumarat/acetilsalicilna kislina

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

1. Kaj je zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz vsebuje dve zdravilni učinkovini, bisoprololijev fumarat in acetilsalicilno kislino. Bisoprolol sodi v skupino zdravil, ki jim pravimo antagonisti adrenergičnih receptorjev beta. To zdravilo deluje tako, da vpliva na odgovor telesa na nekatere živčne impulze, zlasti v srcu ter znižuje krvni tlak. Acetilsalicilna kislina preprečuje nastajanje krvnih strdkov, znana pa je tudi pod imenom 'Aspirin'.

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz uporabljamo za zdravljenje zvišanega krvnega tlaka ali pri bolnikih s tveganjem za srčne bolezni, ki so bili predhodno zdravljeni s posameznima učinkovinama.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz

Ne jemljite zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz:

- če ste alergični na bisoprololijev fumarat ali acetilsalicilno kislino ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če ste že kdaj imeli napad astme ali so vam zatekli posamezni deli telesa, npr. obraz, ustnice, žrelo ali jezik (angioedem), ko ste vzeli katero koli drugo nesteroidno protivnetno in

- protirevmatično zdravilo (NSAR),
- če imate hudo srčno popuščanje ali kardiogeni šok, ki vodi do zasoplosti in kolapsa krvnega obtoka,
- če imate določene resne težave s srčnim ritmom npr. sinoatrialni blok, sindrom sinusne disfunkcije in ali AV blok druge ali tretje stopnje (brez srčnega spodbujevalnika),
- če imate počasen srčni utrip, ki povzroča težave. Če ste glede tega negotovi, se posvetujte z zdravnikom.
- če imate zelo nizek krvni tlak (kar lahko vodi do pojava omotice ob vstajanju),
- če imate hudo astmo ali piskanje v pljučih,
- če imate ali ste kdaj v preteklosti imeli protin,
- če veste, da imate hemofilijo ali hipoprotrombinemijo (redki krvni bolezni),
- če jemljete zdravila za preprečevanje strjevanja krvi (npr. varfarin, heparin, ali acenokumarol),
- če imate nezdravljen feokromocitom, redek tumor nadledvične žleze,
- če imate motnje kislinsko-baznega ravnovesja v telesu (metabolno acidozo),
- če imate hude motnje prekrvavitve v prstih rok ali nog ter v rokah ali nogah, kot je Raynaudov pojav,
- če imate ali ste kdaj v preteklosti imeli razjedo na želodcu ali črevesju (peptični ulkus) ali krvavitve v želodcu ali črevesju ali kakršnekoli druge krvavitve, kot je možganska krvavitev,
- če imate težave z želodcem ali ste imeli v preteklosti kdaj želodčne težave ob jemanju acetilsalicilne kisline,
- če ste kdaj v preteklosti imeli hemoragično možgansko kap,
- če imate hudo bolezen jeter ali ledvic,
- če imate pomanjkanje encima glukoza-6-fosfat dehidrogenaze (dedna bolezen z nizko ravno glukoza-6-fosfat dehidrogenaze (G6Pd)),
- če se zdravite z metotreksatom (zdravilo za zdravljenje luskavice, revmatoidnega artritisa, Chronove bolezni in nekaterih tipov raka) v odmerku, višjem od 15 mg na teden,
- če ste v tretjem trimesečju nosečnosti in jemljete acetilsalicilno kislino v odmerkih > 100 mg na dan.

Če imate karkoli od zgoraj naštetega, morate o tem obvestiti zdravnika.

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz vsebuje sojin lecitin. Če ste alergični na sojo ali arašide, ne uporabljajte tega zdravila.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, če:

- imate težave z dihanjem ali astmo v družinski zdravstveni zgodovini,
- imate sladkorno bolezen (ker bisoprolol lahko prikrije znake nizke ravni sladkorja v krvi),
- se postite brez uživanja trde hrane ali imate strogi post (hrana in pijača),
- imate težave z vašim srcem npr. bolečine v prsnem košu in spremljajočo odpoved srca,
- se zdravite zaradi preobčutljivostnih (alergijskih) reakcij, ker bisoprolol lahko poveča možnost za nastanek alergijske reakcije ali povzroči, da se reakcija pojavi v hujši obliki,
- imate kakršnokoli nepravilnost električnega prevajanja v srcu,
- imate Prizmetalovo angino, ki se kaže kot bolečina v prsnem košu, zaradi spazma koronarnih arterij, ki preskrbujejo srčno mišico,

- imate kakršnekoli težave s krvnim obtokom v vaših dlaneh in stopalih,
- boste prejeli anestezijo - obvestite anesteziologa, da jemljete bisoprolol in acetilsalicilno kislino,
- ste imeli kdaj v preteklosti peptični ulkus ali težave s strjevanjem krvi,
- imate (ali ste imeli kdaj v preteklosti) ponavljajočo se kožno bolezen z luskastim, suhim kožnim izpuščajem (psoriarzo),
- imate tumor sredice nadledvične žleze (feokromocitom), to zdravilo se lahko uporablja samo v kombinaciji z določenimi zdravili (tako imenovanimi antagonisti adrenergičnih receptorjev alfa),
- imate težave s ščitnico, ker lahko to zdravilo prikrije znake čezmerno dejavne ščitnice,
- imate blago do zmerno bolezen jeter ali ledvic,
- imate koprivnico (urtikarijo) ali zamašen nos z izcedkom zaradi alergije (rinitis),
- imate razjedo na želodcu ali črevesju,
- imate močne menstruacije,
- boste imeli kirurški poseg ali izdrtje zoba,
- ste dehidrirani.

Če imate karkoli od zgoraj naštetega, morate o tem obvestiti svojega zdravnika.

Pri otrocih obstaja možna povezava med uporabo acetilsalicilne kisline in razvojem Reyevega sindroma. Rejev sindrom je zelo redka bolezen, ki se lahko konča s smrtnim izidom. Zato se zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz ne sme uporabljati pri otrocih, mlajših od 16 let, razen če tako določi zdravnik.

Na splošno se morajo NSAR, kot npr. acetilsalicilna kislina, uporabljati previdno pri starejših bolnikih, saj so ti bolj dovzetni za neželene učinke kot je krvavitev v želodcu. Zdravljenje je potrebno spremljati v rednih časovnih intervalih.

Športniki se morajo zavedati, da to zdravilo vsebuje učinkovino, ki lahko vodi do pozitivnega izvida preizkusa za ugotavljanje prisotnosti nedovoljenih poživil.

Druga zdravila in zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta, ker se lahko spremenijo učinki teh zdravil in/ali zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz.

Še posebej morate svojemu zdravniku povedati, če jemljete katero koli od naslednjih zdravil:

- zdravila za nadzor krvnega tlaka ali zdravila za težave s srcem (kot so amiodaron, amlodipin, klonidin, digoksin, diltiazem, dizopiramid, felodipin, flekainid, lidokain, metildopa, moksonidin, propafenon, kinidin, rilmenidin, verapamil in antagonisti adrenergičnih receptorjev beta),
- zdravila, ki se uporabljajo za izvajanje anestezije med operacijo (glejte tudi »Opozorila in previdnostni ukrepi«),
- zdravila za zdravljenje epilepsije, npr. fenobarbital, valproat ali fenitoin,
- protivnetna zdravila, imenovana tudi NSAR (na primer diklofenak, ibuprofen, naproksen),
- zdravila za zdravljenje astme ali zdravila, ki se uporabljajo pri zamašenem nosu,
- zdravila za zdravljenje določenih očesnih motenj, kot je glavkom (povišan očesni tlak) ali se uporabljajo za razširitev očesne zenice (npr. acetazolamid),

- določena zdravila za zdravljenje kliničnega šoka (npr. adrenalin, dobutamin, noradrenalin),
- meflokin, zdravilo za zdravljenje malarije,
- zdravila za zdravljenje sladkorne bolezni, vključno z insulinom in sulfonilsečninami (npr. glibenklamid),
- zdravila za zdravljenje tuberkuloze, npr. rifampicin,
- zdravila za zdravljenje migrene, npr. ergotamin,
- antikoagulantna zdravila, ki se uporabljajo za redčenje krvi, npr. varfarin,
- zdravila, ki se uporabljajo za zdravljenje protina, npr. probenecid ali sulfinpirazon,
- zdravila, ki se uporabljajo za zdravljenje hude depresije, (npr. moklobemid) in mentalnih motenj, kot so triciklični antidepresivi, selektivni zaviralci ponovnega privzema serotonina, fenotiazini, litij in zaviralci monoaminoksidaze (razen zaviralcev MAO-B),
- druga zdravila, ki se uporabljajo za redčenje krvi (heparin in njegovi derivati: hirudin, fondaparinuks), zdravila za zmanjševanje verjetnosti nastanka krvnih strdkov (klopidrogel, tiklopidin, tirofiban in eptifibatid) ali zdravila, ki jih uporabljamo za raztapljanje krvnih strdkov v primeru srčnega infarkta ali možganske kapi,
- spironolakton ali druga zdravila za odpravo zastajanja vode v telesu (npr. diuretiki),
- zaviralce ACE za zdravljenje visokega krvnega tlaka (npr. kaptopril, enalapril, ramipril),
- zdravila, ki vsebujejo kortikosteroide,
- metotreksat, ki ga uporabljamo za zdravljenje psoriaze (kožna bolezen) ali raka,
- metoklopramid (proti slabosti ali motnjam prebave),
- alkalne hidrokside, antacide (proti slabi prebavi),
- soli železa (za zdravljenje anemije zaradi pomanjkanja železa),
- karbonate (za zdravljenje peptične razjede in refluksa),
- zdravila, ki se uporabljajo za preprečevanje zavrnitve organa po presaditvi (npr. ciklosporin, takrolimus)
- metamizol, ker lahko zmanjša učinek acetilsalicilne kisline na agregacijo krvnih ploščic.

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz skupaj s hrano in pijačo

Kapsule zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz lahko jemljete s hrano ali brez in jih je treba pogoltniti cele z vodo.

Zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz ne smejo jemati bolniki, ki redno uživajo velike količine alkohola.

Zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz ne smejo jemati bolniki, ki imajo alergijo na sojo ali arašide.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom. Zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz ni priporočljivo uporabljati v času nosečnosti, razen če je to res nujno, ker morebitna tveganja za nerojenega otroka niso poznana. Če ste v zadnjem trimesečju nosečnosti, ne smete jemati Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz kapsul, razen če vam je tako predpisal zdravnik, ker redno jemanje ali jemanje velikih odmerkov acetilsalicilne kisline v tem obdobju lahko povzroči resne zaplete pri materi ali dojenčku.

Ni znano, ali se bisoprolol izloča v materino mleko, medtem ko se acetilsalicilna kislina lahko pojavi v materinem mleku. Dojenje med jemanjem tega zdravila zato ni priporočljivo.

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katero koli zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz običajno ne vpliva na sposobnost upravljanja vozil in strojev. Če pa pri sebi opazite utrujenost ali omotico, morate počakati, da takšni znaki minejo, preden boste upravljali z vozili ali s stroji.

3. Kako jemati zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz

Kapsule zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz morate pogoltniti cele z vodo.

Priporočeni odmerek za odrasle je ena kapsula na dan, ki jo vzemite ob približno istem času vsak dan. Najbolj primeren odmerek za vas bo določil zdravnik.

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz ni primerno za otroke.

Starejši bolniki

Prilagoditev odmerka običajno ni potrebna, priporočljivo pa je, da začnete z najmanjšim možnim odmerkom.

Bolniki z močno zmanjšanim delovanjem ledvic in jeter

Bolniki, ki imajo hudo bolezen ledvic ali jeter, ne smejo jemati tega zdravila. Bolniki z blago ali zmerno ledvično ali jetrno funkcijo morajo imeti posebno obravnavo.

Zdravljenje z bisoprololom je običajno dolgotrajno. Če boste morali zdravljenje popolnoma prekiniti, vam bo zdravnik verjetno svetoval, da odmerek zmanjšate postopoma, ker se sicer vaše zdravstveno stanje lahko poslabša.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz, kot bi smeli

Če ste pomotoma vzeli večji odmerek od predpisanega, to nemudoma povejte zdravniku ali farmacevtu. S sabo prinesite tudi morebitne preostale tablete ali to navodilo, da bo zdravstveno osebje natančno vedelo, kaj ste vzeli. Verjetni znaki prevelikega odmerjanja so nenaden padec srčne frekvence in/ali krvnega tlaka, zaradi česar lahko občutite omotico, omedlevico, zmedenost, zasoplost, občutek slabosti ali bruhanje. Med druge znake lahko sodijo občutek vrtenja (vrtoglavica), glavobol, zvonjenje v ušesih in bolečine v trebuhu. Izrazito preveliko odmerjanje lahko povzroči hitrejše dihanje od normalnega (hiperventilacijo), težave z dihanjem, vročinsko kap, potenje, nemir, epileptične napade, privide, nizko koncentracijo sladkorja v krvi in končno tudi izgubo zavesti ali komo. Bolniki s srčnim popuščanjem so lahko bolj občutljivi na te učinke.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz

Če pozabite vzeti kapsulo, jo vzemite, če ste se nanjo spomnili v roku 12 ur. Če pa je minilo že več kot 12 ur, počakajte do naslednjega odmerka. Ne vzemite dvojnega odmerka, da bi nadomestili pozabljeni odmerek.

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

Če ste prenehali jemati zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz

Zdravljenja s kapsulami bisoprolola in acetilsalicilne kisline ne smete naglo prekiniti, ker bi se vam lahko stanje poslabšalo ali bi se vam krvni tlak lahko spet začel zviševati. Namesto tega postopoma zmanjšujte odmerek kapsul v času enega ali dveh tednov, kakor vam bo svetoval zdravnik. Če imate dodatna vprašanja o uporabi tega zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Vsa zdravila lahko povzročijo alergijske reakcije, čeprav so resne alergijske reakcije zelo redke. Če opazite katerega koli od naslednjih resnih neželenih učinkov, prenehajte z jemanjem Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz kapsul in se nemudoma posvetujte z zdravnikom:

- **poslabšanje srčnega popuščanja s povečano zasoplostjo in/ali zadrževanjem tekočine,**
- **nenavadne krvavitve, kot so izkašljevanje krvi, kri v bruhanju ali urinu ali črno blato,**
- **vsako nenadno sopenje, težko dihanje, zatekanje vek, obraza ali ustnic, zatekanje udov (edem),**
- **izpuščaj ali srbenje (še posebej če prizadene celotno telo).**

Za navedbo pogostnosti poročanja neželenih učinkov uporabljamo naslednje izraze:

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

- mrzle dlani ali stopala, odrevenelost dlani ali stopal,
- slabost ali bruhanje,
- driska ali zaprtje,
- povečano tveganje za krvavitve,
- gastritis,
- utrujenost,
- omotica,
- glavobol,
- slaba prebava,
- blaga ali zmerna krvavitev v prebavilih. V primeru dolgotrajne ali ponavljajoče krvavitve to lahko privede do anemije.

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

- nizek krvni tlak,
- počasen srčni utrip,
- izčrpanost,
- nepravilen srčni utrip,
- težave z dihanjem pri bolnikih z astmo ali kronično pljučno boleznijo,
- motnje spanja,
- depresija,
- mišična šibkost, mišični krči,

- koprivnica,
- izcedek iz nosu zaradi alergije.

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

- huda kožna reakcija kot je izpuščaj, imenovan »*erythema multiforme*« in njegove življenjsko ogrožujoče oblike Stevens-Johnsonovega sindroma in Lyellovega sindroma,
- hude, resne krvavitve v želodcu ali črevesju, možganske krvavitve (krvavitev v možganih, ki lahko nenadoma povzroči hud glavobol, krč ali kap); spremenjeno število krvnih celic,
- povišane vrednosti jetrnih encimov,
- vnetje jeter (hepatitis), ki lahko povzroči bolečino v trebuhu, izgubo apetita in včasih zlatenico z rumenim obarvanjem kože ali beločnic in temen urin,
- spremembe v izvidih krvnih preiskav (npr. povišanje vrednosti vrste maščob v krvi (trigliceridi) povečano izplavljanje kemikalij iz jeter),
- nočne more, halucinacije,
- težave s sluhom,
- zmanjšano solzenje (pomembno, če uporabljate kontaktne leče),
- zmanjšana spolna potencia,
- omedlevica,
- krvavitev iz nosu, krvavitev iz dlesni, bruhanje krvi, kri v blatu, močnejša menstruacija,
- zožitev dihalnih poti s težkim dihanjem ali napadom astme,
- vnetje v krvnih žilah,
- modrice z vijoličnimi lisami (kožna krvavitev),
- občutljivi rdeči vozlički ali bule na koži (*erythema nodosum*).

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

- pojav ali poslabšanje luskavice (psorize) ali kožnega izpuščaja, podobnega luskavici,
- draženje in pordelost oči (konjunktivitis),
- izpadanje las,
- nizek nivo sladkorja v krvi,
- motnje delovanja jeter,
- poslabšanje simptomov alergije na hrano.

Neželeni učinki z neznano pogostnostjo:

- zvonjenje v ušesih (tinitus),
- zvišane vrednosti sečne kisline v krvi,
- razjede in predrtja v želodcu ali tankem črevesju,
- podaljšan čas krvavitve, simptomi lahko vztrajajo še 4 do 8 dni po prenehanju jemanja acetilsalicilne kisline. Zvečano tveganje za krvavitve med kirurškimi posegi.
- zadrževanje soli in vode,
- motnje v delovanju ledvic.

Če se pri vas pojavi kateri od navedenih neželenih učinkov, o tem nemudoma obvestite svojega zdravnika.

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 Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in pretisnem omotu poleg oznake EXP. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan navedenega meseca.

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

Učinkovini sta bisoprololijev fumarat in acetilsalicilna kislina.

Druge sestavine zdravila so koruzni škrob, mikrokristalna celuloza, magnezijev stearat, stearinska kislina, hidroliziran polivinilalkohol, titanov dioksid (E171), smukec, lecitin (sojin) (E322), ksantanski gumi.

Kapsula: želatina, titanov dioksid (E171).

Črnilo: šelak, črni železov oksid (E172), propilenglikol, amonijev hidroksid.

Izgled zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz in vsebina pakiranja

Kapsule so bele in na njih je natisnjena jakost.

Zdravilo Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz 5 mg/100 mg in 10 mg/100 mg trde kapsule so na voljo v pakiranjih po 10, 14, 28, 30, 56, 60, 90, 98 in 100 kapsul.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Bisoprolol/acetilsalicilna kislina Sandoz
Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Sandoz farmacevtska družba d.d.

Verovškova ulica 57

1000 Ljubljana

Slovenija

Izdelovalci

Pharmaceutical Works Polpharma S.A

19, Pelplinska Str.,

83-200 Starogard Gdanski,

Poljska

Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A,

14th km National road 1, Kato Kifisia Attiki. 145 64

Grčija

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 27. 6. 2019.