

**LOVATEX 20 mg δισκία**  
**Λοβαστατίνη**

**Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο.**

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματά τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

**Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:**

- 1 Τι είναι το LOVATEX και ποια είναι η χρήση του
- 2 Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού πάρετε το LOVATEX
- 3 Πώς να πάρετε το LOVATEX
- 4 Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
- 5 Πώς να φυλάσσεται το LOVATEX
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

**1. Τι είναι το LOVATEX και ποια είναι η χρήση του**

Η lovastatin μειώνει τα επίπεδα της χοληστερόλης στο αίμα σας. Ανήκει στην κατηγορία των φαρμάκων που ονομάζονται αναστολείς της Hydroxymethylglutaryl-coenzyme A (HMG-CoA) reductase.

Ελάττωση των αυξημένων επιπέδων της ολικής και της LDL χοληστερόλης σε ασθενείς με πρωτοπαθή υπερχοληστερολαιμία (τύπος IIa, IIβ) μόνο όταν η δίαιτα και τα άλλα μη φαρμακολογικά μέτρα μόνα τους δεν είναι επαρκή.

Το **LOVATEX** δεν έχει μελετηθεί σε ασθενείς με τύπου III υπερλιποπρωτεϊναιμία ή με αύξηση της χοληστερόλης που οφείλεται σε αύξηση λιποπρωτεϊνών ενδιάμεσης πυκνότητας.

**2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν να πάρετε το LOVATEX**

**Μην πάρετε το LOVATEX**

- Έχετε υπερευαισθησία ή είστε αλλεργικός σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του φαρμάκου.
- Έχετε ενεργό ηπατική νόσο ή έχετε ανεξήγητη επιμένουσα αύξηση των τρανσαμινασών στον ορό.
- Είστε έγκυος ή θηλάζετε.

*Δεν χορηγείται στα παιδιά.*

**Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις**

Πριν την έναρξη της θεραπείας με **LOVATEX** θα πρέπει να γίνεται προσπάθεια ώστε να ελεγχθεί η υπερχοληστερολαιμία με κατάλληλη δίαιτα και άσκηση και να μειωθεί το σωματικό βάρος στους παχύσαρκους ασθενείς. Επίσης θα πρέπει να γίνεται προσπάθεια αντιμετώπισης άλλων ιατρικών προβλημάτων που πιθανόν υπάρχουν.

Η λοβαστατίνη όπως και οι άλλοι αναστολείς της HMG-CoA ρεδοκτάσης προκαλούν περιστασιακά μυοπάθεια. Η πιθανότητα μυοπάθειας, μυοσίτιδας ή ραβδομύλυσης εξετάζεται σε κάθε ασθενή με ανεξήγητες διάχυτες μυαλγίες, μυϊκή ευαισθησία ή μυϊκή αδυναμία και/ή σημαντική αύξηση των τιμών της κινάσης της κρεατινίνης (CK). Αναφέρετε στο γιατρό σας αμέσως ανεξήγητους μυϊκούς πόνους, μυϊκή ευαισθησία, ή μυϊκή αδυναμία ιδίως αν συνοδεύονται από κακουχία ή πυρετό. Αν ο γιατρός σας κρίνει ότι πρέπει να μετρηθεί η κινάση της κρεατινίνης, δεν θα πρέπει να γίνει η μέτρηση μετά από επίπονη άσκηση ή επί παρουσίας οποιασδήποτε λογικοφανούς εναλλακτικής αιτίας που προκαλεί αύξηση της CK και η οποία κάνει δύσκολη την αξιολόγηση της τιμής της. Αν τα επίπεδα της CK είναι σημαντικά υψηλότερα από τα ανώτατα φυσιολογικά όρια (περισσότερο από 5 φορές), θα πρέπει να ξαναμετρηθούν μέσα σε 5 με 7 ημέρες το αργότερο για επιβεβαίωση των αποτελεσμάτων.

Όπως και με τις άλλες στατίνες η λοβαστατίνη συνταγογραφείται με προσοχή σε ασθενείς με παράγοντες προδιάθεσης για ραβδομύλυση.

Το επίπεδο της κινάσης της κρεατινίνης θα πρέπει να μετράται πριν την έναρξη της θεραπείας με λοβαστατίνη στις ακόλουθες περιπτώσεις: νεφρική ανεπάρκεια, υποθυρεοειδισμός, ατομικό ή οικογενειακό ιστορικό κληρονομικών μυϊκών διαταραχών, προηγούμενο ιστορικό μυϊκής τοξικότητας με στατίνη ή φιμπράτη, αλκοολισμός. Σε αυτές τις περιπτώσεις, ο κίνδυνος της θεραπείας θα εξετάζεται από το γιατρό σας σε σχέση με τα πιθανά οφέλη και συνιστάται κλινική παρακολούθηση. Αν τα επίπεδα της CK είναι σημαντικά υψηλότερα από τα ανώτατα φυσιολογικά όρια (περισσότερο από 5 φορές τα ανώτερα φυσιολογικά όρια) πριν την έναρξη της αγωγής το φάρμακο δεν θα σας χορηγηθεί.

Αν μυϊκά συμπτώματα όπως πόνος, αδυναμία ή κράμπες συμβούν σε ασθενείς που λαμβάνουν λοβαστατίνη, θα πρέπει να μετρηθούν τα επίπεδα της CK. Αν αυτά βρεθούν σημαντικά ψηλά (περισσότερο από 5 φορές τα ανώτερα φυσιολογικά όρια) η θεραπεία θα πρέπει να σταματήσει. Αν τα μυϊκά συμπτώματα είναι σοβαρά και προκαλούν καθημερινή δυσφορία, ακόμα και αν τα επίπεδα της CK είναι μικρότερα από ή ίσα με 5 φορές τα ανώτερα φυσιολογικά όρια ο γιατρός σας θα εξετάσει το αν θα διακοπεί η θεραπεία.

Αν τα συμπτώματα υποχωρήσουν και τα επίπεδα της CK επανέλθουν στα φυσιολογικά επίπεδα, τότε θα μελετηθεί από το γιατρό σας η επανέναρξη της λοβαστατίνης ή κάποιας άλλης στατίνης στη χαμηλότερη δυνατή δόση και κάτω από στενή παρακολούθηση.

Ενημερώστε τον γιατρό σας σχετικά με οποιοδήποτε ιατρικό πρόβλημα έχετε ή είχατε στο παρελθόν και για κάθε είδους αλλεργία.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν καταναλώνετε μεγάλες ποσότητες αλκοόλ.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν έχετε ιστορικό ηπατικής νόσου ή εάν κατά τις εργαστηριακές εξετάσεις παρατηρήθηκαν μεταβολές στα επίπεδα των τρανσαμινασών και της CPK ή άλλων παραμέτρων. Οι εξετάσεις αυτές θα πρέπει να διενεργούνται περιοδικά σύμφωνα με τις οδηγίες του ιατρού.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν έχετε βαριά νεφρική ανεπάρκεια, σοβαρά προβλήματα μεταβολισμού, τραύματα, ενδοκρινικές ή ηλεκτρολυτικές διαταραχές, μη ελεγχόμενους σπασμούς, σοβαρή οξεία λοίμωξη, υπόταση ή εάν πρόκειται να υποβληθείτε σε σοβαρή χειρουργική επέμβαση.

Ενώ λαμβάνετε αυτό το φάρμακο, ο γιατρός σας θα ελέγξει προσεκτικά αν έχετε διαβήτη ή εάν διατρέχετε κίνδυνο ανάπτυξης διαβήτη. Είναι πιθανό να διατρέχετε κίνδυνο ανάπτυξης διαβήτη εάν έχετε υψηλά επίπεδα σακχάρων και λιπιδίων στο αίμα σας, εάν είστε υπέρβαρος και έχετε υψηλή αρτηριακή υπέρταση.

Ενημερώστε επίσης τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν αισθάνεστε διαρκή μυϊκή αδυναμία. Για τη διάγνωση και θεραπεία της πάθησής σας ενδέχεται να απαιτούνται πρόσθετες εξετάσεις και φάρμακα.

### **Ηλικιωμένοι**

Η λοβαστατίνη είναι αποτελεσματική και γενικά καλά ανεκτή τόσο στους ηλικιωμένους όσο και στους νεότερους ασθενείς.

Προσοχή απαιτείται εάν πάσχετε από βαριά νεφρική ανεπάρκεια.

### **Παιδιά και έφηβοι**

Δεν ενδείκνυται η χρήση του **LOVATEX** σε παιδιά και εφήβους. Δεν υπάρχουν μελέτες σε άτομα ηλικίας κάτω των 20 ετών

### **Άλλα φάρμακα και LOVATEX**

Ενημερώστε τον γιατρό σας για όλα τα φάρμακα που παίρνετε ή που σχεδιάζετε να πάρετε, καθώς και εκείνα που παίρνετε χωρίς ιατρική συνταγή, διότι μπορεί να μεταβληθεί η δράση τους ή η αποτελεσματικότητά τους ή να παρουσιασθούν ανεπιθύμητες ενέργειες από την συγχορήγησή τους.

Θα πρέπει να ενημερώστε οποιοδήποτε γιατρό σας συνταγογραφεί νέα φάρμακα, ότι λαμβάνετε λοβαστατίνη.

Επειδή αν λαμβάνετε λοβαστατίνη με οποιοδήποτε από τα ακόλουθα φάρμακα, μπορεί να αυξηθεί ο κίνδυνος μυϊκών προβλημάτων (βλ. Ανεπιθύμητες ενέργειες), είναι ιδιαίτερα σημαντικό να πείτε στο γιατρό σας αν λαμβάνετε:

- ανοσοκατασταλτικά φάρμακα (συμπεριλαμβανομένης της κυκλοσπορίνης),
- αντιμυκητιασικά (όπως ιτρακοναζόλη, κετοκοναζόλη),
- ερυθρομυκίνη και κλαριθρομυκίνη,
- αναστολείς πρωτεασών HIV (όπως ινδιναβίρη, νελφίναβίρη, ριτοναβίρη, σακουίναβίρη),
- το αντικαταθληπτικό νεφαζοδόνη,
- αμιωδαρόνη (φάρμακο για τη θεραπεία της αρρυθμίας),
- βεραπαμίλη (φάρμακο για τη θεραπεία της υπέρτασης ή στηθάγχης),
- γεμφιμπροζίλη, άλλες φιβράτες, μεγάλες δόσεις ( $\geq 1g$  ημερησίως) νιασίνης ή νικοτινικού οξέος.

Γενικά η χρήση της λοβαστατίνης ταυτόχρονα με ιπρακοναζόλη, κετοκοναζόλη, ερυθρομυκίνη, κλαριθρομυκίνη, αναστολείς πρωτεασών HIV ή νεφαζοδόνη θα πρέπει να αποφεύγεται. Η συνδυασμένη χορήγηση λοβαστατίνης με φιβράτες ή νιασίνη θα πρέπει να αποφεύγεται, εκτός αν κατά την κρίση του γιατρού το όφελος περαιτέρω μεταβολής των επιπέδων των λιπιδίων είναι πιθανόν να υπερτερεί του αυξημένου κινδύνου αυτού του συνδυασμού φαρμάκων. Η συνδυασμένη χορήγηση της λοβαστατίνης σε δόσεις μεγαλύτερες από 40mg ημερησίως με αμιωδαρόνη ή βεραπαμίλη θα πρέπει να αποφεύγεται, εκτός αν κατά την κρίση του γιατρού το κλινικό όφελος είναι πιθανόν να υπερτερεί του αυξημένου κινδύνου για μυοπάθεια (βλ. και Δοσολογία).

Είναι επίσης αναγκαίο να πείτε στον γιατρό σας αν λαμβάνετε αντιπηκτικά (φάρμακα που προστατεύουν από τους θρόμβους, όπως η βαρφαρίνη, φενπροκουμόνη ή ακενοκουμαρόλη), ή χυμό κίτρου (άνω του 1 λίτρου την ημέρα).

### **Κύηση**

*Δεν πρέπει να πάρετε **LOVATEX** αν είστε έγκυος.*

Το **LOVATEX** θα πρέπει να χορηγείται σε γυναίκες που είναι σε ηλικία τεκνοποίησης μόνον όταν αυτές οι γυναίκες δεν υπάρχει περίπτωση να τεκνοποιήσουν.

Εάν η ασθενής μείνει έγκυος κατά την διάρκεια θεραπείας, το **LOVATEX** θα πρέπει να διακοπεί και να ενημερώσει αμέσως το γιατρό της.

### **Θηλασμός**

Οι γυναίκες που παίρνουν **LOVATEX** δεν πρέπει να θηλάζουν τα παιδιά τους.

### **Οδήγηση και χειρισμός μηχανών**

Το **LOVATEX** δεν αναμένεται να επηρεάσει την ικανότητα οδήγησης και το χειρισμό μηχανημάτων.

### **Το **LOVATEX** περιέχει λακτόζη.**

Εάν έχετε ενημερωθεί από το γιατρό σας ότι έχετε μια δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, ενημερώστε το γιατρό σας πριν πάρετε αυτό το φαρμακευτικό προϊόν

## **3. Πως να πάρετε το **LOVATEX****

Πάντοτε να παίρνετε αυτή τη θεραπεία αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

### **Δοσολογία**

Ο ασθενής θα πρέπει να υποβάλλεται σε ειδική δίαιτα που ελαττώνει τη χοληστερόλη πριν του χορηγηθεί **LOVATEX** και θα πρέπει να συνεχίσει αυτή τη δίαιτα κατά τη διάρκεια της θεραπείας με **LOVATEX**. Το **LOVATEX** θα πρέπει να χορηγείται με τα γεύματα. Η συνήθης συνιστώμενη αρχική δόση είναι 20mg χορηγούμενη μία φορά την ημέρα με το βραδινό γεύμα.

Σε ασθενείς που απαιτείται μείωση της LDL χοληστερόλης 20% ή περισσότερο, η θεραπεία πρέπει να αρχίσει με 20mg ημερησίως. Σε ασθενείς όμως που απαιτείται μικρότερη μείωση, η αρχική δόση μπορεί να είναι 10mg ημερησίως. Στους ασθενείς με πολύ αυξημένα επίπεδα χοληστερόλης στον ορό (π.χ. > 300 mg/dl [7,8 mmol/l] υπό δίαιτα), ο γιατρός μπορεί να συστήσει έναρξη θεραπείας με **LOVATEX** 40mg την ημέρα.

Το συγκεκριμένο φαρμακευτικό προϊόν δεν διατίθεται στην περιεκτικότητα των 10 mg. Είναι διαθέσιμα άλλα φάρμακα, της ίδιας δραστικής, σε περιεκτικότητα των 10 mg.

Η συνιστώμενη δοσολογία κυμαίνεται από 20-80mg την ημέρα μία φορά την ημέρα ή σε διαιρεμένες δόσεις. Η μέγιστη συνιστώμενη δόση είναι 80mg την ημέρα.

Αναπροσαρμογή της δοσολογίας θα πρέπει να γίνεται σε διαστήματα 4 εβδομάδων ή μεγαλύτερα. Οι δόσεις πρέπει να προσαρμόζονται μεμονωμένα ανάλογα με την ανταπόκριση του ασθενούς.

Τα επίπεδα της χοληστερόλης θα πρέπει να ελέγχονται περιοδικά και ο γιατρός σας θα εξετάζει την πιθανότητα μείωσης της δοσολογίας του **LOVATEX**, εάν τα επίπεδα της LDL χοληστερόλης μειωθούν κάτω από τα προβλεπόμενα 75mg /dl (1,94 mmol/l) ή τα επίπεδα της ολικής χοληστερόλης του πλάσματος μειωθούν κάτω από τα 140mg/dl (3,6mmol/l).

### **Συνδυασμένη θεραπεία**

Προκαταρκτικά στοιχεία δείχνουν ότι η αποτελεσματικότητα της λοβαστατίνης στη μείωση της χοληστερόλης και της ρητίνης ανταλλαγής ιόντων της χολεστυραμίνης στην απομάκρυνση των χολικών οξέων είναι αθροιστική.

Σε ασθενείς που παίρνουν ταυτόχρονα με λοβαστατίνη ανοσοκατασταλτικά φάρμακα συμπεριλαμβανομένης της κυκλοσπορίνης, γεμφιβροζίλη, άλλες φιβράτες ή δόσεις νιασίνης που μειώνουν τα λιπίδια ( $\geq 1g$  ημερησίως), η θεραπεία πρέπει να αρχίσει με 10mg λοβαστατίνη και η μέγιστη συνιστώμενη δοσολογία δεν πρέπει γενικά να υπερβαίνει τα 20mg ημερησίως (βλέπε Προειδοποιήσεις & Αλληλεπιδράσεις).

Η δοσολογία της λοβαστατίνης δεν θα πρέπει να υπερβεί τα 40mg ημερησίως σε ασθενείς που λαμβάνουν ταυτόχρονα θεραπεία με αμιωδαρόνη ή βεραπαμίλη (βλέπε Προειδοποιήσεις & Αλληλεπιδράσεις).

### **Δοσολογία σε ασθενείς με νεφρική ανεπάρκεια**

Σε ασθενείς με βαριά νεφρική ανεπάρκεια (κάθαρση κρεατινίνης < 30ml/min θα πρέπει, αύξηση της δοσολογίας πάνω από 20mg ημερησίως να χορηγείται με ιδιαίτερη προσοχή και όπου κρίνεται αναγκαία.

### **Παιδιατρική χρήση**

Δεν έχει τεκμηριωθεί η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του φαρμάκου στα παιδιά και τους εφήβους και δια τούτο δεν συνιστάται η θεραπεία με λοβαστατίνη. Δεν υπάρχουν κλινικές μελέτες σε άτομα ηλικίας κάτω των 20 ετών.

### **Διάρκεια της θεραπείας**

Ο γιατρός σας θα συστήσει τη διάρκεια της θεραπείας με LOVATEX. Το φάρμακο αυτό πρέπει να χρησιμοποιείται πολύ τακτικά και για όσο χρόνο συστήνει ο γιατρός σας, ακόμη και αν πρόκειται για μεγάλο χρονικό διάστημα. Μη σταματάτε τη θεραπεία από μόνοι σας.

### **Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση LOVATEX από την κανονική**

Εάν πήρατε υπερβολικά πολλά δισκία, ή εάν κάποιος καταπιεί ορισμένα κατά λάθος, ενημερώστε το γιατρό σας ή το πλησιέστερο νοσοκομείο για την κατάλληλη συμβουλή. Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων 210- 7793 777

### **Εάν ξεχάσετε να πάρετε το LOVATEX**

Εάν δεν πάρετε μια δόση, απλά πάρτε τη συνήθη δόση σας όταν είναι η προγραμματισμένη ώρα της. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

#### **4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες**

Το **LOVATEX** είναι γενικά καλά ανεκτό. Στις περισσότερες περιπτώσεις οι ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν ήπιες και μικρής διάρκειας. Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι:

Γαστρεντερικές: δυσκοιλιότητα, διάρροια, δυσπεψία, μετεωρισμός, κοιλιακό άλγος/κράμπες, οπισθοστερνικός καύσος, ναυτία.

Μυοσκελετικές: μυϊκές κράμπες, μυαλγία, εξασθένιση.

Νευρικό σύστημα: ζάλη, πονοκέφαλος.

Δέρμα: εξάνθημα, κνησμός.

Ειδικές αισθήσεις: θάμβος όρασης, δυσγευσία.

Αντιδράσεις υπερευαισθησίας με συμπτώματα πόνου, δύσπνοιας, πόνων στις αρθρώσεις κλπ.

Μεταβολή στα αποτελέσματα εργαστηριακών εξετάσεων: Αύξηση κρεατινοφωσφοκινάσης (CPK), αύξηση των τρανσαμινασών.

Ανεπιθύμητες ενέργειες μη γνωστής συχνότητας: Διαρκής μυϊκή αδυναμία.

Επειδή τα μυϊκά προβλήματα μπορεί να είναι πολύ σοβαρά, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας εάν σας παρουσιασθεί μυϊκός πόνος, ευαισθησία ή αδυναμία, ιδιαίτερα αν συνδυάζονται με κακουχία ή πυρετό (βλ. Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις).

#### **Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών**

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό ή τον/την νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (Μεσογείων 284, 15562, Χολαργός, Τηλ: +302132040380/337, Φαξ: +302106549585, [www.eof.gr](http://www.eof.gr)).

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

#### **5. Πώς να φυλάσσεται το LOVATEX**

Να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το φθάνουν και δεν το βλέπουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτή τη θεραπεία μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην επισήμανση στο κουτί και στην κυψέλη. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται.

Να διατηρείται σε θερμοκρασία 15°C - 30°C. Προστατέψτε το από το φως και φυλάξτε το μέσα στον εξωτερικό περιέκτη. Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρειάζονται πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

#### **6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες**

**Τι περιέχει το LOVATEX:**

- Η δραστική ουσία είναι η λοβαστατίνη. Κάθε δισκίο περιέχει 20 mg λοβαστατίνης.
- Τα άλλα συστατικά είναι lactose, pregelatinized starch, microcrystalline cellulose, magnesium stearate & butylated hydroxyanisole.

#### **Εμφάνιση του LOVATEX και περιεχόμενο της συσκευασίας**

Το LOVATEX 20 mg είναι λευκό, στρογγυλό, αμφίκυρτο δισκίο με χαραγή, που φέρουν το σήμα "GAP" στη μια πλευρά.

Διατίθεται σε συσκευασία κυψελών σε κουτιά των 10 και 30 δισκίων. Μπορεί να μη κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

#### **Κάτοχος αδείας κυκλοφορίας και παραγωγός**

GAP A.E.

Αγησιλάου 46

17341 Αγ. Δημήτριος, Αθήνα

Τηλ.: 2109310980-4

**Το παρόν φύλλο οδηγιών εγκρίθηκε για τελευταία φορά**