

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΧΡΗΣΤΗ

1 ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1 Ονομασία, μορφή, περιεκτικότητα

BREXIN® Δισκία: 20 mg/δισκίο

BREXIN® Κοκκία μίας δόσης για πόσιμο υγρό σε φακελίσκους: 20 mg/φακελίσκο

BREXIN® Dref Αναβράζοντα δισκία: 20 mg/αναβράζον δισκίο

1.2 Σύνθεση:

Δραστική ουσία:

Πιροξικάμη βήτα-κυκλοδεξτρίνη (Piroxicam β-cyclodextrin).

Εκδοχα:

Δισκία: Lactose monohydrate, Crospovidone, Sodium starch glycolate, Silicon dioxide colloidal, Starch maize pregelatinized, Magnesium stearate (vegetable origin).

Κοκκία μίας δόσης για πόσιμο υγρό σε φακελίσκους: Sorbitol, Citrus flavour, Aspartame, Silicon dioxide colloidal.

Αναβράζοντα δισκία: Lactose monohydrate, Sodium glycine carbonate, Fumaric acid, Aspartame, Polyethylene glycol 6000, Lemon flavour.

1.3 Φαρμακοτεχνικές μορφές:

α) Δισκία. β) Κοκκία μίας δόσης για πόσιμο υγρό σε φακελίσκους. γ) Αναβράζοντα δισκία.

1.4 Περιεκτικότητα:

Κάθε δισκίο περιέχει: 20 mg Πιροξικάμης (191,2 mg Πιροξικάμη βήτα-κυκλοδεξτρίνη).

Κάθε φακελίσκο περιέχει: 20 mg Πιροξικάμης (191,2 mg Πιροξικάμη βήτα-κυκλοδεξτρίνη).

Κάθε αναβράζον δισκίο περιέχει: 20 mg Πιροξικάμης (191,2 mg Πιροξικάμη βήτα-κυκλοδεξτρίνη).

1.5 Περιγραφή-συσκευασία:

α) **Δισκία:** Κουτί που περιέχει 20 υποκίτρινα δισκία σχήματος εξαγώνου, που φέρουν χαραγή διχοτόμησης.

β) **Κοκκία μίας δόσης για πόσιμο υγρό σε φακελίσκους:** Κουτί που περιέχει 20 διχοτομούμενους φακελίσκους.

γ) **Αναβράζοντα δισκία:** Κουτί που περιέχει 20 υποκίτρινα αναβράζοντα δισκία, σχήματος στρογγυλού που φέρουν χαραγή διχοτόμησης.

1.6 Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία: Μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη και αντιρευματικά φάρμακα.
Κωδικός ATC: M01AC01.

1.7 Υπεύθυνος κυκλοφορίας στην Ελλάδα: Chiesi Hellas A.E.B.E., Κ. Καραμανλή 89, 15125 Μαρούσι, Αθήνα, Ελλάδα. Τηλ: 210.617.97.63

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας στην Κύπρο: Β. Χατζηπαναγής Λτδ., 7α Ανδροκλέους, Λευκωσία, Κύπρος.

1.8 Παρασκευαστής: Chiesi Farmaceutici SpA, 96 Via San Leonardo, Πάρμα, Ιταλίας.

2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΓΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΟ ΠΟΥ ΣΑΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕ Ο ΓΙΑΤΡΟΣ ΣΑΣ

2.1 Γενικές πληροφορίες

Η πιροξικάμη είναι ένα μη στεροειδές αντιφλεγμονώδες φάρμακο. Τα αντιφλεγμονώδη φάρμακα χρησιμοποιούνται για τη θεραπεία πολλών παθήσεων στις οποίες υπάρχει φλεγμονή και πόνος.

2.2 Ενδείξεις

Η πιροξικάμη ενδείκνυται για τη θεραπεία παθήσεων όπως η ρευματοειδής αρθρίτιδα, η οστεοαρθρίτιδα, η

αγκυλωτική σπονδυλίτιδα, τα οξέα μυοσκελετικά νοσήματα, η οξεία ουρική αρθρίτιδα και η πρωτοπαθής δυσμηνόρροια.

2.3 Αντενδείξεις

Η πιροξικάμη δεν πρέπει να χορηγείται στις ακόλουθες περιπτώσεις:

1. Ενεργό πεπτικό έλκος ή ιστορικό πεπτικού έλκους, άλλες οργανικές παθήσεις του γαστρεντερικού ή ιστορικό υποτροπιάζουσών αιμορραγιών.
2. Ασθενείς με γνωστή υπερευαισθησία προς το φάρμακο. Υπάρχει πιθανότητα διασταυρούμενης ευαισθησίας με το ακετυλοσαλικυλικό οξύ ή άλλα μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα. Η πιροξικάμη δεν πρέπει να χορηγείται σε ασθενείς στους οποίους το ακετυλοσαλικυλικό οξύ ή άλλα μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα προκάλεσαν συμπτώματα άσθματος, ρινικούς πολύποδες, αγγειοοίδημα ή κνίδωση.
3. Ασθενείς με σοβαρή αιματολογική νόσο, βαρεία ηπατική ή βαρεία νεφρική ανεπάρκεια.
4. Στην κύηση και τη γαλουχία (η ασφάλειά του για τέτοια χρήση δεν έχει ακόμη διαπιστωθεί).
5. Παιδιά κάτω των 14 ετών δεν υπάρχει ακόμη μεγάλη εμπειρία εκτός της ένδειξης "πρωτοπαθής δυσμηνόρροια" όπου χρησιμοποιείται σε ασθενείς ηλικίας μεγαλύτερης των 12 ετών.

2.4 Ειδικές προφυλάξεις και προειδοποιήσεις κατά τη χρήση

2.4.1 Γενικά: Όπως και με τ' άλλα μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα, απαιτείται ιδιαίτερη προσοχή κατά τη χορήγηση της πιροξικάμης σε ασθενείς με ιστορικό νόσου του ανωτέρου γαστρεντερικού συστήματος (ιδιαίτερα σε ηλικιωμένους και εξασθενημένους ασθενείς), σε ασθενείς με νεφρωσικό σύνδρομο ή εμφανή νεφροπάθεια, συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια ή κίρρωση του ήπατος και σε ασθενείς με συστηματικό ερυθρεμάτωδη λύκο. Ασθενείς που κατά τη διάρκεια θεραπείας με πιροξικάμη παρουσιάζουν οφθαλμικά ενοχλήματα πρέπει να υποβάλλονται σε οφθαλμολογική εξέταση. Σε όλες τις παραπάνω περιπτώσεις συμβουλευτείτε το γιατρό σας σχετικά με τη χορήγηση και τη δοσολογία.

Προειδοποιήσεις

Φάρμακα όπως το Brexin, μπορεί να σχετίζονται με μικρή αύξηση του κινδύνου για καρδιακή προσβολή («έμφραγμα του μυοκαρδίου») ή εγκεφαλικό επεισόδιο. Ο όποιος κίνδυνος είναι πιο πιθανός σε υψηλές δόσεις και σε παρατεταμένη θεραπεία. Δεν πρέπει να υπερβαίνετε τη συνιστώμενη δόση ή τη διάρκεια της θεραπείας.

Εάν έχετε καρδιακά προβλήματα, προηγούμενο εγκεφαλικό επεισόδιο, ή θεωρείτε ότι ενδεχομένως μπορεί να βρίσκεστε σε κίνδυνο για την εκδήλωση τέτοιων καταστάσεων (π.χ. εάν έχετε υψηλή αρτηριακή πίεση, διαβήτη ή υψηλά επίπεδα χοληστερόλης ή είστε καπνιστής), θα πρέπει να συζητήσετε για τη θεραπεία σας με το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

2.4.2 Ηλικιωμένοι: Στους ηλικιωμένους ασθενείς, επειδή παρουσιάζουν αυξημένο κίνδυνο εμφάνισης ανεπιθύμητων ενεργειών, είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν αρχικά μικρότερες δόσεις του φαρμάκου που αυξάνονται βαθμιαία αν δεν υπάρξει βελτίωση.

2.4.3-4 Κύηση – Γαλουχία: Να μη χορηγείται σε κύηση και γαλουχία.

2.4.5 Παιδιά: Η χρήση του φαρμάκου δεν ενδείκνυται σε παιδιά ηλικίας κάτω των 14 ετών (στην πρωτοπαθή δυσμηνόρροια χορηγείται από την ηλικία των 12 ετών και άνω).

2.4.6 Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης & χειρισμού μηχανημάτων: Η επίδραση της πιροξικάμης στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων δεν έχει μελετηθεί.

2.4.7 Ιδιαίτερες προειδοποιήσεις για τα περιεχόμενα έκδοχα: Δεν θα πρέπει να λαμβάνετε το Brexin εάν τυχόν έχετε ιστορικό υπερευαισθησίας σε κάποιο από τα έκδοχα που αναγράφονται στην παράγραφο 1.2 «Σύνθεση». Επιπλέον, οι ασθενείς που πάσχουν από φαινυλκετονουρία θα πρέπει να γνωρίζουν ότι οι μορφές των αναβραζόντων δισκίων & των κοκκίων σε φακελίσκους περιέχουν ασπαρτάμη. Κάθε αναβράζον δισκίο περιέχει 15 mg ασπαρτάμης. Κάθε φακελίσκος περιέχει 15 mg ασπαρτάμης.

2.5 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα ή ουσίες

Θα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε ή έχετε πάρει πρόσφατα άλλα φάρμακα, ακόμα και αυτά που χορηγούνται χωρίς ιατρική συνταγή.

Η πιροξικάμη δεν πρέπει να συγχωρηγείται με ακετυλοσαλικυλικό οξύ ή άλλα αντιφλεγμονώδη φάρμακα. Πριν από τη συγχωρηγηση με αντιπηκτικά φάρμακα, λίθιο, διουρητικά, φάρμακα που δεσμεύονται έντονα από πρωτεΐνες του πλάσματος, σιμετιδίνη, καθώς και οιοδήποτε άλλο φάρμακο συμβουλευτείτε το γιατρό

σας. Τα μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα μπορεί να προκαλέσουν κατακράτηση νατρίου, καλίου και ύδατος και ως εκ τούτου να επηρεάσουν την νατριοδιουρητική δράση των διουρητικών παραγόντων. Σε ταυτόχρονη χορήγηση της πιροξικάμης με από του στόματος αντιπηκτικά φάρμακα οι ασθενείς πρέπει να παρακολουθούνται με προσοχή. Απαιτείται παρακολούθηση των επιπέδων του λιθίου στο αίμα μετά από έναρξη της θεραπείας με πιροξικάμη, προσαρμογή των δόσεων ή διακοπή της χορήγησης αυτού.

2.6 Δοσολογία

Σε ρευματοειδή αρθρίτιδα, οστεοαρθρίτιδα και αγκυλωτική σπονδυλίτιδα η αρχική δόση της πιροξικάμης είναι 20 mg άπαξ ημερησίως. Η συνήθης δόση συντήρησης είναι επίσης 20 mg ημερησίως, αλλά μπορεί να κυμανθεί από 10-30 mg ημερησίως.

Σε οξεία ουρική αρθρίτιδα η αρχική δόση είναι 40 mg εφ' άπαξ και συνεχίζεται επί 4-6 ημέρες με ημερήσια δόση 40 mg εφ' άπαξ ή σε διηρημένες δόσεις. Σε οξεία μυοσκελετικά νοσήματα η αρχική ημερήσια δόση της πιροξικάμης είναι 40 mg εφ' άπαξ ή σε διηρημένες δόσεις για τις δύο πρώτες ημέρες και συνεχίζεται με δόση 20 mg ημερησίως επί 7-14 ημέρες.

Στην πρωτοπαθή δυσμηνόρροια η αρχική ημερήσια δόση είναι 40 mg εφ' άπαξ για τις δύο πρώτες ημέρες και συνεχίζεται με εφ' άπαξ δόση 20 mg ημερησίως επί 1-3 ημέρες.

Χορήγηση

Δισκία: το δισκίο λαμβάνεται με ένα ποτήρι νερό.

Για να διχοτομήσετε το δισκίο, τοποθετήστε το σε μια επίπεδη επιφάνεια με τη χαραγή προς τα πάνω. Στη συνέχεια πιέστε με το δείκτη πάνω στη χαραγή και το δισκίο θα διαιρεθεί σε δύο ίσα τμήματα των 10 mg.

Κοκκία για πόσιμο υγρό σε φακελίσκους: Για να λάβετε δόση 10 mg πιροξικάμης ανοίξτε το φακελίσκο κατά μήκος της γραμμής με την ένδειξη "Μισή δόση". Για να λάβετε δόση 20 mg πιροξικάμης ανοίξτε το φακελίσκο κατά μήκος της γραμμής με την ένδειξη "Πλήρης δόση".

Αναβράζοντα δισκία: Τα αναβράζοντα δισκία πρέπει να διαλύονται πλήρως σε ένα ποτήρι νερό.

2.7 Υπερδοσολογία-Αντιμετώπιση

Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Επί λήψεως υπερβολικής δόσης εφαρμόζεται θεραπεία υποστήριξης και συμπτωματική θεραπεία. Η χορήγηση ενεργού άνθρακα μειώνει την απορρόφηση του φαρμάκου. Η αιμοκάθαρση πιθανώς δεν είναι χρήσιμη στην αύξηση της αποβολής της πιροξικάμης.

Τηλ κέντρου δηλητηριάσεων: 210.77.93.777, ΑΘΗΝΑ

2.8 Ανεπιθύμητες ενέργειες

Η πιροξικάμη γίνεται κατά κανόνα καλώς ανεκτή. Γαστρεντερικές διαταραχές είναι οι πλέον συνηθισμένες από τις ανεπιθύμητες ενέργειες αλλά επί το πλείστον δεν επηρεάζουν τη συνέχιση της θεραπείας. Η μακροχρόνια χορήγηση δόσεων μεγαλύτερων των 30 mg ημερησίως ενέχει αυξημένο κίνδυνο πρόκλησης γαστρεντερικών ανεπιθύμητων ενεργειών.

Σύνολο του οργανισμού: Αντιδράσεις υπερευαισθησίας όπως αναφυλαξία, βρογχόσπασμος, κνίδωση, αγγειοοίδημα, αγγειίτιδα και «ορονοσία» έχουν σπανίως αναφερθεί.

Μεταβολικές διαταραχές όπως υπογλυκαιμία, υπεργλυκαιμία, αύξηση ή μείωση του σωματικού βάρους έχουν σπανίως αναφερθεί. Έχει επίσης αναφερθεί κακουχία.

Καρδιαγγειακό: Οίδημα και κυρίως το οίδημα των σφυρών, έχει αναφερθεί σε μικρό ποσοστό ασθενών, Αίσθημα προκαρδίων παλμών και υπέρταση έχουν αναφερθεί σπανίως.

Φάρμακα όπως το Βrexpip, μπορεί να σχετίζονται με μικρή αύξηση του κινδύνου για καρδιακή προσβολή («έμφραγμα του μυοκαρδίου») ή εγκεφαλικό επεισόδιο.

Κεντρικό και περιφερικό νευρικό: Ζάλη, κεφαλαλγία, υπνηλία, αϋπνία, κατάθλιψη, νευρικότητα, ψευδαισθήσεις, μεταβολές της ψυχικής διάθεσης, διαταραχές των ονείρων, σύγχυση, παραισθήσεις και ίλιγγος έχουν σπανίως αναφερθεί.

Γαστρεντερικό: Στοματίτιδα, ανορεξία, επιγαστραλγία, γαστρίτιδα, ναυτία, έμετος, δυσκοιλιότητα, επιγαστρικό βάρος, μετεωρισμός, διάρροια, κοιλιακά άλγη, δυσπεψία, γαστρεντερική αιμορραγία (συμπεριλαμβανόμενης της αιματέμεσης και της μέλαινας), διάτρηση και πεπτικό έλκος (ειδικές προειδοποιήσεις και ειδικές προφυλάξεις) έχουν αναφερθεί μετά από χορήγηση της πιροξικάμης. Αντικειμενικές εκτιμήσεις της εμφάνισης του γαστρικού βλεννογόνου και της απώλειας αίματος από το γαστρεντερικό σύστημα απέδειξαν ότι η χορήγηση 20 mg πιροξικάμης ημερησίως, εφ' άπαξ ή σε

διηρημένες δόσεις, προκαλεί κατά πολύ μικρότερη ερεθιστική δράση στο γαστρεντερικό βλεννογόνο από εκείνη του ακετυλοσαλικυλικού οξέος.

Σπανιότατα έχει αναφερθεί ξηρότητα του στόματος. Σπανίως έχουν αναφερθεί περιπτώσεις παγκρεατίτιδας. Σπάνιες περιπτώσεις αιμορραγίας από το ορθό έχουν αναφερθεί.

Αιμοποιητικό / Λεμφικό: Μείωση της αιμοσφαιρίνης και του αιματοκρίτου που δεν συνοδεύεται από εμφανή γαστρεντερική αιμορραγία έχει παρατηρηθεί. Αναιμία, θρομβοπενία και μη θρομβοπενική πορφύρα (του τύπου Henoch-Schonlein), λευκοπενία και ηωσινοφιλία έχουν αναφερθεί. Απλαστική αναιμία, αιμολυτική αναιμία και επίσταξη έχουν σπανίως αναφερθεί.

Ήπαρ / Χοληφόρα: Μεταβολές διαφόρων λειτουργικών παραμέτρων του ήπατος έχουν παρατηρηθεί. Όπως και με τα περισσότερα άλλα μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα, σε μερικούς ασθενείς είναι δυνατόν να παρουσιαστεί αύξηση των τιμών των τρανσαμινασών του αίματος κατά τη διάρκεια της θεραπείας με πιροξικάμη. Σοβαρές ηπατικές αντιδράσεις, περιλαμβανομένου του ικτέρου καθώς και περιστατικά θανατηφόρας ηπατίτιδας έχουν αναφερθεί. Αν και τέτοιες αντιδράσεις είναι σπάνιες, εφ' όσον οι μη φυσιολογικές ηπατικές δοκιμασίες επιμένουν ή επιδεινώνονται, εάν τα κλινικά σημεία και συμπτώματα συμφωνούν με την εμφάνιση ηπατικής νόσου ή εάν συστηματικές εκδηλώσεις (π.χ ηωσινοφιλία, εξάνθημα κ.τ.λ) συμβούν, η πιροξικάμη πρέπει να διακοπεί.

Αναπνευστικό: Δύσπνοια έχει αναφερθεί σπανίως.

Δέρμα / Εξαρτήματα: Δερματικές αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συνήθως με τη μορφή εξανθήματος του δέρματος και κνησμού έχουν επίσης αναφερθεί. Ονυχόλυση και αλωπεκία έχουν σπανίως αναφερθεί. Φωτοαλλεργικές αντιδράσεις έχουν σπανίως συνδεθεί με τη θεραπεία δια του φαρμάκου. Όπως και με τα άλλα μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα μπορεί σε σπάνιες περιπτώσεις να εμφανιστεί τοξική επιδερμική νεκρόλυση (Νόσος του Lyell) και το σύνδρομο των Stevens-Johnson. Φυσαλιδώδεις βλάβες του δέρματος, υπεριδρωσία και πολύμορφο ερύθημα έχουν επίσης σπανίως αναφερθεί.

Ουροποιητικό σύστημα: αναστρέψιμη αύξηση της ουρίας και της κρεατινίνης του αίματος έχουν αναφερθεί.

Αισθητήρια όργανα: οίδημα, αμβλυωπία, θάμβος όρασης και ερεθισμός των οφθαλμών έχουν παρατηρηθεί. Η συνηθισμένη οφθαλμοσκόπηση και η εξέταση με σχισμοειδή λυχνία δεν απεκάλυψαν μεταβολές του βυθού των οφθαλμών. Μπορεί να εμφανιστούν εμβοές ώτων.

Διάφορα: μη δημοσιευθείσες περιπτώσεις ασθενών παρουσιάζοντων θετική δοκιμασία ANA και διαταραχών της ακοής έχουν σπανίως αναφερθεί μετά τη λήψη πιροξικάμης. Αν παρουσιασθούν ανεπιθύμητες ενέργειες συμβουλευτείτε το γιατρό σας.

2.9 Τι πρέπει να γνωρίζει ο ασθενής σε περίπτωση που παραλείψει να πάρει κάποια δόση

Εάν πρέπει να λαμβάνετε το φάρμακο σε κανονικά χρονικά διαστήματα και παραλείψετε μια δόση, θα πρέπει να πάρετε τη δόση αυτή το ταχύτερο δυνατόν. Εάν, εν τούτοις, πλησιάζει η ώρα για την επόμενη δόση μη λάβετε τη δόση που παραλείψατε, αλλά συνεχίστε κανονικά τη θεραπεία. Μη διπλασιάζετε τις δόσεις.

2.10 Τι πρέπει να γνωρίζει ο ασθενής για την ημερομηνία λήξης του προϊόντος

Δεν πρέπει να χρησιμοποιείτε τα προϊόντα μετά την πάροδο της ημερομηνίας λήξης που αναγράφεται στην εξωτερική & στην εσωτερική συσκευασία τους.

2.11 Ιδιαίτερες προφυλάξεις για τη φύλαξη του προϊόντος

Brexin δισκία: Φυλάσσονται σε θερμοκρασία περιβάλλοντος.

Brexin κοκκία μιας δόσης για πόσιμο υγρό σε φακελίσκους: Φυλάσσονται σε θερμοκρασία περιβάλλοντος.

Brexin Dref αναβράζοντα δισκία: Φυλάσσονται σε θερμοκρασία περιβάλλοντος χαμηλότερη των 25°C.

2.12 Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών: Φεβρουάριος 2007.

3.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

- Το φάρμακο αυτό σας το έγραψε ο γιατρός σας μόνο για το συγκεκριμένο ιατρικό σας πρόβλημα. Δεν θα πρέπει να το δίνετε σε άλλα άτομα ή να το χρησιμοποιείτε για κάποια άλλη

πάθηση, χωρίς προηγουμένως να έχετε συμβουλευθεί το γιατρό σας.

- Εάν κατά τη διάρκεια της θεραπείας εμφανισθεί κάποιο πρόβλημα με το φάρμακο, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Εάν έχετε οποιαδήποτε ερωτηματικά γύρω από τις πληροφορίες που αφορούν το φάρμακο που λαμβάνετε ή χρειάζεστε καλύτερη ενημέρωση για το ιατρικό σας πρόβλημα μη διστάσετε να ζητήσετε τις πληροφορίες αυτές από το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Για να είναι αποτελεσματικό και ασφαλές το φάρμακο που σας χορηγήθηκε θα πρέπει να λαμβάνεται σύμφωνα με τις οδηγίες που σας δόθηκαν.
- Για την ασφάλειά σας και την υγεία σας είναι απαραίτητο να διαβάσετε με προσοχή κάθε πληροφορία που αφορά το φάρμακο που σας χορηγήθηκε.
- Να μη διατηρείτε τα φάρμακα σε ερμάρια του λουτρού, διότι η ζέστη και η υγρασία μπορεί να αλλοιώσουν το φάρμακο και να το καταστήσουν επιβλαβές για την υγεία σας.
- Να μην κρατάτε φάρμακα που δεν τα χρειάζεστε πλέον ή που ήδη έχουν λήξει.
- Για μεγαλύτερη ασφάλεια κρατάτε όλα τα φάρμακα σε ασφαλές μέρος μακριά από τα παιδιά.

4. ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ: Τα φάρμακα αυτά χορηγούνται με ιατρική συνταγή.