

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΧΡΗΣΤΗ

Lortazil Plus (50+12,5) & (100+25) mg
επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
καλιούχος λοσαρτάνη και υδροχλωροθειαζίδη

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 το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε 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 κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια γίνεται σοβαρή ή αν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών, παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Το παρόν φύλλο οδηγιών περιέχει:

1. Τι είναι το Lortazil Plus και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού πάρετε το Lortazil Plus
3. Πώς να πάρετε το Lortazil Plus
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσεται το Lortazil Plus
6. Λοιπές πληροφορίες

1. ΤΙ ΕΙΝΑΙ ΤΟ LORTAZIL PLUS ΚΑΙ ΠΟΙΑ ΕΙΝΑΙ Η ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ

Το Lortazil Plus είναι ένας συνδυασμός ενός ανταγωνιστή των υποδοχέων της αγγειοτασίνης II (λοσαρτάνη) και ενός διουρητικού (υδροχλωροθειαζίδη).

Το Lortazil Plus ενδείκνυται για τη θεραπεία της ιδιοπαθούς υπέρτασης (υψηλή αρτηριακή πίεση).

2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΠΡΙΝ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ LORTAZIL

PLUS

Μην πάρετε το Lortazil Plus:

- σε περίπτωση αλλεργίας (υπερευαισθησίας) στη λοσαρτάνη, υδροχλωροθειαζίδη ή σε οποιοδήποτε άλλο συστατικό σε αυτό το φάρμακο.
- εάν είστε αλλεργικοί (υπερευαίσθητοι) σε άλλες ουσίες σουλφοναμιδικών παραγώγων (π.χ άλλες θειαζίδες, κάποια αντιβακτηριακά φάρμακα, όπως η κοτριμοξαζόλη, ρωτήστε το γιατρό σας εάν δεν είστε σίγουροι).
- εάν είστε, νομίζετε ή σκοπεύετε να μείνετε έγκυος (βλέπε επίσης "Κύηση και θηλασμός"
- εάν θηλάζετε
- εάν έχετε σοβαρή ανεπάρκεια της λειτουργίας του ήπατος
- εάν έχετε σοβαρή ανεπάρκεια της λειτουργίας των νεφρών, ή οι νεφροί σας δεν παράγουν ούρα.
- εάν έχετε χαμηλά επίπεδα καλίου, χαμηλά επίπεδα νατρίου, ή υψηλά επίπεδα ασβεστίου, τα οποία δεν αποκαθίστανται με τη θεραπεία.
- εάν πάσχετε από ουρική αρθρίτιδα.

Προσέξτε ιδιαίτερα με το Lortazil Plus

- εάν είχατε προηγούμενα υποφέρει από οίδημα του προσώπου, των χειλέων, του λαιμού, και/ή της γλώσσας

- εάν λαμβάνετε διουρητικά (φάρμακα διούρησης)
- εάν είστε σε δίαιτα με περιορισμό στο αλάτι
- εάν έχετε ή είχατε σοβαρό έμετο και/ή διάρροια
- εάν έχετε καρδιακή ανεπάρκεια
- εάν έχετε στένωση των αρτηριών των νεφρών (νεφρική αρτηριακή στένωση) ή λειτουργεί μόνο ο ένας νεφρός, ή πρόσφατα υποβλήθηκατε σε μεταμόσχευση νεφρού.
- εάν έχετε στένωση αρτηριών (αρτηριοσκλήρωση), στηθάγχη (πόνος στο στήθος εξαιτίας ελλιπούς λειτουργίας της καρδιάς).
- εάν έχετε στένωση 'αορτικής ή μιτροειδούς βαλβίδας' (στένωση των βαλβίδων της καρδιάς) ή 'υπερτροφική καρδιομυοπάθεια' (νόσος που προκαλεί πάχυνση των μυών της καρδιάς)
- εάν είστε διαβητικός
- εάν είχατε ουρική αρθρίτιδα
- εάν έχετε ή είχατε μια αλλεργική αντίδραση, άσθμα ή μια κατάσταση που προκαλεί πόνο στις αρθρώσεις, δερματικά εξανθήματα και πυρετό (συστηματικός ερυθματώδης λύκος).
- εάν έχετε υψηλά επίπεδα ασβεστίου ή χαμηλά επίπεδα καλίου, ή είστε σε δίαιτα με χαμηλές ποσότητες καλίου
- εάν απαιτείται να λάβετε οποιοδήποτε αναισθητικό (ακόμα και στον οδοντίατρο) ή πριν κάποια χειρουργική επέμβαση, ή εάν υποβληθείτε σε εξετάσεις ελέγχου της παραθυρεοειδικής λειτουργίας , θα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό ή το ιατρικό προσωπικό, ότι λαμβάνετε δισκία καλιούχου λοσαρτάνης και υδροχλωροθειαζίδης
- εάν πάσχετε από πρωτοπαθή υπεραλδοστερονισμό (ένα σύνδρομο σχετιζόμενο με αυξημένη έκκριση της ορμόνης αλδοστερόνης από τα επινεφρίδια, που προκαλείται από μία ανωμαλία εντός του επινεφριδίου).

Λήψη άλλων φαρμάκων

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε ή έχετε πάρει πρόσφατα άλλα φάρμακα, συμπεριλαμβανομένων φαρμάκων που λαμβάνονται χωρίς ιατρική συνταγή.

Διουρητικά φάρμακα, όπως η υδροχλωροθειαζίδη που περιέχεται στο Lortazil Plus μπορεί να αλληλεπιδράσει με άλλα φάρμακα. Παρασκευάσματα που περιέχουν λίθιο δεν πρέπει να λαμβάνονται με το Lortazil Plus χωρίς στενή παρακολούθηση από το γιατρό. Ειδικές προληπτικές εξετάσεις (π.χ. εξετάσεις αίματος), μπορεί να είναι αναγκαίες, εάν λαμβάνετε συμπληρώματα καλίου, καλιούχα υποκατάστατα αλάτων ή καλιοσυντηρητικά φάρμακα, άλλα διουρητικά (φάρμακα διούρησης), κάποια καθαρτικά, φάρμακα για την ουρική αρθρίτιδα, φάρμακα που ρυθμίζουν τον καρδιακό ρυθμό ή για τον διαβήτη (παράγοντες που λαμβάνονται από το στόμα ή ινσουλίνες). Είναι επίσης σημαντικό για το γιατρό σας να γνωρίζει, εάν λαμβάνετε άλλα φάρμακα για να μειώσετε την αρτηριακή πίεση, στεροειδή φάρμακα, φάρμακα για τη θεραπεία του καρκίνου, αντιφλεγμονώδη, φάρμακα για τη θεραπεία μυκητιάσεων, ή φάρμακα για την αρθρίτιδα, ρητίνες που χρησιμοποιούνται για την υψηλή χοληστερόλη, όπως η χολεστυραμίνη, φάρμακα που χαλαρώνουν του μυς σας, υπνωτικά δισκία, οποιοειδή φάρμακα όπως η μορφίνη, ' αγγειοσυσπαστικές αμίνες' όπως η αδρεναλίνη ή άλλα φάρμακα της ίδιας κατηγορίας (παράγοντες που λαμβάνονται από το στόμα για το διαβήτη ή ινσουλίνες).

Θα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας, εάν προγραμματίζετε να λάβετε ιωδιούχο σκιαγραφικό, ταυτόχρονα με τη λήψη του Lortazil Plus.

Λήψη Lortazil Plus με τροφές και ποτά

Θα πρέπει να μην πίνετε αλκοόλ, όταν λαμβάνετε αυτά τα δισκία, διότι αλκοόλ μαζί με δισκία Lortazil Plus μπορεί να αυξήσουν τη δράση του καθενός.

Το αλάτι κατά την δίαιτα σε υπερβολικές ποσότητες μπορεί να εξουδετερώσει τη δράση των δισκίων Lortazil Plus.

Τα δισκία Lortazil Plus μπορούν να ληφθούν με ή χωρίς τροφή.

Κύηση και γαλουχία

Θα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν νομίζετε ότι είστε (ή θα είστε) έγκυος. Κανονικά, ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει να πάρετε κάποιο άλλο φάρμακο αντί του Lortazil Plus, καθώς το Lortazil Plus δε συνιστάται στο ξεκίνημα της εγκυμοσύνης και μπορεί να προκαλέσει σοβαρή βλάβη στο μωρό σας εάν αυτό χρησιμοποιείται μετά το πρώτο τρίμηνο της εγκυμοσύνης. Πριν ξεκινήσει μια εγκυμοσύνη θα πρέπει το Lortazil Plus να αντικατασταθεί από ένα κατάλληλο αντιυπερτασικό φάρμακο. Το Lortazil Plus δε θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατά το 2^ο και 3^ο τρίμηνο της εγκυμοσύνης.

Ο γιατρός σας κανονικά θα σας συμβουλέψει να σταματήσετε να παίρνετε το Lortazil Plus αμέσως μόλις μάθετε ότι είστε έγκυος. Εάν μείνετε έγκυος κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Lortazil Plus, θα πρέπει να ενημερώσετε και να δείτε το γιατρό σας χωρίς να καθυστερήσετε.

Θα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν θηλάζετε ή θα ξεκινήσετε να θηλάζετε.
Ο θηλασμός, ιδιαίτερα στην περίπτωση νεογέννητου ή πρόωρου νεογνού δε συνίσταται.

Χρήση στα παιδιά και τους εφήβους

Δεν υπάρχει εμπειρία με την χορήγηση του Lortazil Plus σε παιδιά. Γι αυτό το Lortazil Plus δεν πρέπει να χορηγείται στα παιδιά.

Χρήση σε ηλικιωμένους ασθενείς

Το Lortazil Plus ενεργεί εξίσου και είναι εξίσου ανεκτό από τους περισσότερους ηλικιωμένους και νεαρούς ενήλικες. Οι περισσότεροι ηλικιωμένοι ασθενείς χρειάζονται την ίδια δόση όπως και οι νεαρότεροι ασθενείς.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών

Όταν αρχίζετε θεραπεία με αυτό το φάρμακο, δεν θα πρέπει να έχετε δραστηριότητες που απαιτούν ιδιαίτερη προσοχή (για παράδειγμα, να οδηγείτε μηχανή ή να χειρίζεστε επικίνδυνα μηχανήματα), μέχρι να δείτε πόσο αντέχετε το φάρμακο.

Σημαντικές πληροφορίες σχετικά με ορισμένα συστατικά του Lortazil Plus

Το Lortazil Plus περιέχει λακτόζη μονοϋδρική. Εάν σας έχει ενημερώσει ο γιατρός σας ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, επικοινωνήστε με το γιατρό σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

3. ΠΩΣ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ LORTAZIL PLUS

Πάντοτε να παίρνετε το Lortazil Plus αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας.
Ο γιατρός σας θα αποφασίσει για την κατάλληλη δοσολογία του Lortazil Plus που εξαρτάται από την κατάστασή σας και αν παίρνετε και άλλα φάρμακα. Είναι σημαντικό να συνεχίσετε να παίρνετε το Lortazil Plus για όσο χρονικό διάστημα το συνταγογραφεί ο γιατρός σας ώστε να διατηρηθεί ο ομαλός έλεγχος της αρτηριακής πίεσης.

Υψηλή αρτηριακή πίεση

Η συνήθης δοσολογία του Lortazil Plus για τους περισσότερους ασθενείς με υψηλή αρτηριακή πίεση είναι ένα δισκίο Lortazil Plus 50 mg/12.5 mg ημερησίως για έλεγχο της αρτηριακής πίεσης για διάστημα μεγαλύτερο των 24 ωρών. Η δόση μπορεί να αυξηθεί σε 2 δισκία μία φορά ημερησίως των επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων λοσαρτάνη / υδροχλωροθειαζίδη 50 mg/12.5 mg ή ένα δισκίο των επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων λοσαρτάνη / υδροχλωροθειαζίδη 100 mg/12.5 mg (μία ισχυρότερη δόση) μία φορά ημερησίως. Η μέγιστη ημερήσια δοσολογία είναι 2 δισκία μία φορά ημερησίως των επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων λοσαρτάνη / υδροχλωροθειαζίδη 50 mg/12.5 mg ή ένα δισκίο των επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων λοσαρτάνη / υδροχλωροθειαζίδη 100 mg/12.5 mg μία φορά ημερησίως.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Lortazil Plus από την κανονική

Σε περίπτωση υπερδοσολογίας, επικοινωνήστε αμέσως με το γιατρό σας ώστε να σας δώσουν ιατρική βοήθεια αμέσως.

Η υπερδοσολογία μπορεί να προκαλέσει μείωση της αρτηριακής πίεσης, αυξημένο καρδιακό ρυθμό, μειωμένος καρδιακός σφυγμός, αλλαγές στην σύνθεση του αίματος, και αφυδάτωση.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε Lortazil Plus

Προσπαθήστε να λαμβάνετε Lortazil Plus ημερησίως, όπως σας συνταγογραφήθηκε. Παρόλα αυτά, εάν παραλείψετε μια δόση, μην πάρετε διπλή δόση. Απλώς ακολουθήστε το συνηθισμένο πρόγραμμά σας.

4. ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και το Lortazil Plus μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Εάν παρουσιάσετε τα ακόλουθα, σταματήστε να παίρνετε δισκία Lortazil Plus και επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας ή πηγαίετε στις πρώτες βοήθειες του πιο κοντινού σας νοσοκομείου:

Μία σοβαρή αλλεργική αντίδραση (εξάνθημα, κνησμός, οίδημα του προσώπου, των χειλέων, του στόματος ή του λαιμού που μπορεί να προκαλέσει δυσκολία στην κατάποση ή την αναπνοή).

Αυτή είναι μία σοβαρή αλλά σπάνια ανεπιθύμητη ενέργεια, που επηρεάζει περισσότερους από 1 στους 10.000 ασθενείς αλλά λιγότερο από 1 στους 1000 ασθενείς. Μπορεί να χρειασθείτε ιατρική βοήθεια επειγόντως ή εισαγωγή στο νοσοκομείο.

Οι ανεπιθύμητες ενέργειες των φαρμάκων κατατάσσονται ως εξής:

Οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν αναφερθεί:

Συχνές (επηρεάζουν λιγότερο από ένα άτομο στα 10 αλλά περισσότερο από ένα άτομο στα 100):

- Βήχας, λοίμωξη του ανώτερου αναπνευστικού, συμφόρηση στη μύτη, παραρινοκολπίτιδα, κολπικές διαταραχές,
- Διάρροια, κοιλιακό άλγος, ναυτία, δυσπεψία,
- Μυϊκός πόνος ή κράμπες, πόνος στα πόδια, οσφυαλγία,
- Αϋπνία, κεφαλαλγία, ζάλη,
- Αδυναμία, κόπωση
- Αυξημένα επίπεδα καλίου (που μπορεί να προκαλέσουν μη φυσιολογικό καρδιακό ρυθμό), μειωμένα επίπεδα αιμοσφαιρίνης.

Όχι συχνές (επηρεάζουν λιγότερο από ένα άτομο στα 100 αλλά περισσότερο από ένα άτομο στα 1.000):

- Αναμμία, ερυθρά ή καφετί στίγματα στο δέρμα (μερικές φορές ιδιαίτερα στα πόδια, τις κνήμες, στους βραχίονες και στους γλουτούς, με πόνο στις αρθρώσεις, οίδημα των χεριών και ποδιών και στομαχικό άλγος), μώλωπες, μείωση των λευκών αιμοσφαιρίων, προβλήματα πήξης του αίματος και μώλωπες,
- Απώλεια όρεξης, αυξημένα επίπεδα ουρικού οξέος ή εμφανής ουρική αρθρίτιδα, αυξημένα επίπεδα σακχάρου στο αίμα, μη φυσιολογικά επίπεδα ηλεκτρολυτών στο αίμα,
- Ανησυχία, νευρική κατάσταση, διαταραχές πανικού(επανεμφανιζόμενα επεισόδια πανικού), σύγχυση, κατάθλιψη, μη φυσιολογικά όνειρα,, διαταραχές ύπνου, υπνηλία, διαταραχές μνήμης,
- Αίσθηση καρφίδος και βελόνης ή παρόμοιες αισθήσεις, πόνος στα άκρα, τρέμουλο, ημικρανίες, λιποθυμία,
- Θολή όραση, αίσθημα καύσου και νυγμού των οφθαλμών, επιπεφυκίτιδα, χειροτέρευση της όρασης ,να βλέπει κάποιος τα γύρω του πράγματα κίτρινα,
- Εμβοή, βομβισμός, βρυγχισμός ή κρότος στα αυτιά
- Χαμηλή αρτηριακή πίεση, που μπορεί να σχετίζεται με τη στάση (αίσθηση αδυναμίας, εξασθένηση κατά την ανόρθωση), στηθάγχη (θωρακικό άλγος), μη φυσιολογικός καρδιακός ρυθμός, αγγειοεγκεφαλικό επεισόδιο (ΤΙΑ, 'μικρό εγκεφαλικό),καρδιακό επεισόδιο, αίσθημα παλμών,
- Φλεγμονή των αιμοφόρων αγγείων, που συχνά σχετίζεται με εξάνθημα προσώπου ή μώλωπες,
- Δύσπνοια, λαχάνιασμα, βρογχίτιδα, πνευμονία, υγρό στους πνεύμονες (που προκαλεί δυσκολία στην αναπνοή, αιμορραγία μύτης, συμφόρηση,
- Δυσκοιλιότητα, αέρια, αίσθημα πληρότητας στομάχου στομαχικοί σπασμοί, έμετος, ξηροστομία, φλεγμονή του σιαλογόνου αδένος, πόνος οδόντων,
- Ίκτερος, κίτρινισμα των οφθαλμών και του δέρματος), φλεγμονή του πάγκρεας,
- Κνίδωση, κνησμός, φλεγμονή του δέρματος, εξάνθημα, ερυθρότητα του δέρματος, ευαισθησία στο φως, ξηροδερμία, έξαψη, εφίδρωση, απώλεια μαλλιών,
- Πόνος στους βραχίονες, στους ώμους, στο ισχίο, στα γόνατα ή άλλες αρθρώσεις, οίδημα των αρθρώσεων, δυσκαμψία, μυϊκή εξασθένηση,
- Συχνή ούρηση συμπεριλαμβανομένης και κατά την νύχτα, μη φυσιολογική νεφρική λειτουργία συμπεριλαμβανομένης της φλεγμονής των νεφρών, ουρική λοίμωξη, σάκχαρο στα ούρα,
- Μειωμένη σεξουαλική διάθεση, ανικανότητα,
- Οίδημα του προσώπου, πυρετός.

Σπάνιες (περισσότερο από 1 στους 10000 ασθενείς και λιγότερο από ένα 1 στους 1.000 ασθενείς):

• Ηπατίτιδα (φλεγμονή του ήπατος), μη φυσιολογικοί έλεγχοι της ηπατικής λειτουργίας.

Εάν κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια γίνει σοβαρή, ή εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών, παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

5. ΠΩΣ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΤΟ LORTAZIL PLUS

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

Να μη χρησιμοποιείτε το Lortazil Plus μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στον περιέκτη. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται.

Να φυλάσσεται το Lortazil Plus στην αρχική συσκευασία.

Να φυλάσσεται η φιάλη ερμητικά κλειστή.

Να φυλάσσεται το blister στο εξωτερικό κουτί. Μην ανοίγετε την συσκευασία blister έως ότου είστε έτοιμοι να λάβετε το φάρμακο.

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτείστε το φαρμακοποιό σας πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρειάζονται πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. ΛΟΙΠΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Τι περιέχει το Lortazil Plus

Οι δραστικές ουσίες είναι καλιούχος λοσαρτάνη και υδροχλωροθειαζίδη.

Κάθε δισκίο Lortazil Plus (50+12,5) mg περιέχει 50 mg losartan potassium και 12,5 mg hydrochlorothiazide.

Κάθε δισκίο Lortazil Plus (100+25) mg περιέχει 100 mg losartan potassium και 25 mg hydrochlorothiazide.

Τα άλλα συστατικά είναι: lactose monohydrate, microcrystalline cellulose, pregelatinized starch, magnesium stearate, titanium dioxide, macrogol/PEG 4000, HYPROMELLOSE 3Cp/6Cp, iron oxide yellow, indigo carmine aluminum lake.

Το Lortazil Plus (50+12,5) mg περιέχει 4,2 mg (0,108mEq) καλίου.

Το Lortazil Plus (100+25) mg περιέχει 8,4 mg (0,216mEq) καλίου.

Εμφάνιση του Lortazil Plus και περιεχόμενο της συσκευασίας

Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Lortazil Plus (50+12,5) & (100+25) mg. Διατίθενται σε κουτιά από λιθογραφημένο χαρτόνι, καθένα από τα οποία περιέχει 10 ή 30 δισκία συσκευασμένα σε λευκό αδιαφανές PVC/PE /PVDC - Aluminium foil blister μαζί με το φύλλο οδηγιών.

BTx10 TABS (BLIST 1x10), BTx30 TABS (BLIST 3x10)

Παραγωγός

BLUEPHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTD

Cimo de Fala – S. Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra, Portugal

Συσκευαστής

Πρωτογενής συσκευασία: BLUEPHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTD

Cimo de Fala – S. Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra, Portugal

Δευτερογενής συσκευασία: BLUEPHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTD

Cimo de Fala – S. Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra, Portugal

ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Σχηματάρι Βοιωτίας Τηλέφωνο: 22620 58172 Fax: 22620 58173

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας

BIOMEDICA - CHEMICA Α.Ε.,

Γ. Λύρα 25, Πάροδος Αγ. Φανουρίου, Κ. Κηφισιά, 14564, Αθήνα ΕΛΛΑΔΑ

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείστε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.