

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU PACIENT/UTILIZATOR

Algodex 25 mg comprimate

Dexketoprofen

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră. Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3-4 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Algodex și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Algodex
3. Cum să utilizați Algodex
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Algodex
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Algodex și pentru ce se utilizează

Algodex este un medicament utilizat în calmarea durerii și scăderea inflamației. Face parte din grupa numită antiinflamatoare nesteroidiene (AINS).

Algodex este utilizat pentru tratarea durerilor de intensitate ușoară până la moderată, cum sunt dureri musculo-scheletice, dureri menstruale (dismenoree), dureri dentare.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Algodex

Nu luați Algodex:

- dacă sunteți alergic la dexketoprofen sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6);
- dacă sunteți alergic la acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene;
- dacă aveți astm bronșic sau crize de astm bronșic, rinită alergică acută (inflamație temporară a mucoasei nasului), polipi nazali (noduli în nas din cauza alergiei), urticarie (erupții pe piele) sau angioedem (umflare a feței, ochilor, buzelor, limbii sau dificultate în respirație) sau respirație șuierătoare după utilizarea aspirinei sau a altor antiinflamatoare nesteroidiene;
- dacă ați avut reacții alergice la lumină (fotoalergii) sau reacții fototoxice (o formă particulară de înroșire și/sau de apariție de vezicule pe pielea expusă la soare) în timpul utilizării de ketoprofen (un antiinflamator nesteroidian) sau fibrati (medicamente utilizate pentru scăderea nivelului grăsimilor în sânge);
- dacă aveți ulcer peptic/gastric sau sângerări sau dacă ați avut în trecut sângerări ale stomacului sau intestinului, ulceratii sau perforatii;

- dacă aveți probleme digestive cronice (de exemplu indigestie, arsuri la stomac);
- dacă ați avut sângerare a stomacului sau intestinală sau perforație (gaură în peretele intestinului) ca urmare a utilizării anterioare de antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) folosite pentru dureri;
- dacă aveți tulburări ale intestinului cu inflamație cronică (boala Crohn sau colită ulcerativă);
- dacă aveți afecțiuni severe ale inimii, afecțiuni moderate sau severe ale rinichilor sau probleme severe ale ficatului;
- dacă aveți sângerări sau tulburări de coagulare;
- dacă sunteți deshidratat sever (ați pierdut o cantitate mare de lichid din organism) prin vărsături, diaree sau consum insuficient de lichide;
- dacă sunteți în al treilea trimestru de sarcină sau alăptați.

Atenționări și precauții:

Înainte să luați Algodex adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă suferiți de alergii sau dacă ați avut probleme alergice în trecut;
- dacă aveți sau ați avut probleme ale rinichilor, ale ficatului sau ale inimii (tensiune arterială crescută și/sau afecțiuni severe a inimii) precum și reținerea de lichide în organism;
- dacă luați diuretice sau nu consumați suficiente lichide și aveți un volum scăzut de sânge din cauza unor pierderi excesive de lichide (de exemplu, urinare excesivă, diaree sau vărsături);
- dacă aveți probleme ale inimii, accident vascular cerebral în antecedente sau considerați că ați putea fi în situație de risc din cauza acestor afecțiuni (de exemplu, dacă aveți tensiunea arterială mărită, diabet zaharat, valori crescute ale colesterolului sau sunteți fumător), trebuie să discutați despre tratament cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.

Medicamente precum Algodex se pot asocia cu un risc ușor crescut de apariție a atacului de cord (infarct miocardic) sau a accidentului vascular cerebral. Riscurile de orice tip sunt mai probabile la doze mari și în cazul tratamentului de lungă durată. Nu depășiți doza recomandată și durata tratamentului.

- dacă sunteți în vârstă: aveți un risc crescut de reacții adverse (vezi pct. 4). Dacă oricare dintre acestea apar, adresați-vă imediat medicului sau farmacistului;
- dacă sunteți femeie cu probleme de fertilitate (Algodex vă poate afecta starea de fertilitate, de aceea nu trebuie să îl luați dacă v-ați planificat să rămâneți gravidă sau dacă efectuați analize privind fertilitatea);
- dacă suferiți de o tulburare a sângelui sau de formare a celulelor sângelui;
- dacă aveți o tulburare congenitală a metabolismului porfirinei (de exemplu, porfirie intermitentă acută);
- dacă ați fost supus foarte recent unei intervenții chirurgicale
- dacă aveți lupus eritematos sistemic (boală inflamatorie autoimună) sau boală mixtă de țesut conjunctiv (tulburări ale sistemului imunitar care afectează țesutul conjunctiv);
- dacă ați suferit în trecut de o boală inflamatorie cronică a intestinului (colită ulcerativă, boala Crohn);
- dacă suferiți sau ați suferit în trecut de alte afecțiuni ale stomacului sau intestinului;
- dacă aveți varicelă, deoarece, în caz excepțional, antiinflamatoarele nesteroidiene pot agrava infecția;
- dacă utilizați alte medicamente care pot crește riscul de ulcer peptic sau hemoragii, cum sunt corticosteroizii administrați pe cale orală, unele antidepressive (cele de tipul ISRS, numite

inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei) sau medicamente care previn formarea cheagurilor de sânge, cum este acidul acetilsalicilic (aspirina) sau anticoagulante precum warfarina. În aceste situații, adresați-vă medicului înainte de a începe tratamentul cu Algodex. Acesta vă poate recomanda să luați un medicament care protejează stomacul (de exemplu misoprostol sau alte medicamente care inhibă producția de acid din stomac).

- dacă suferiți de astm bronșic combinat cu rinită cronică, sinuzită cronică, și / sau polipi nazali, atunci aveți un risc mai mare de alergie la acid acetilsalicilic și / sau AINS decât restul populației. Administrarea acestui medicament poate provoca crize de astm bronșic sau bronhospasm, în special la pacienții alergici la acidul acetilsalicilic sau AINS.

Sindromul Kounis

Au fost raportate semne de reacție alergică la acest medicament, inclusiv probleme la respirație, umflarea feței și a regiunii gâtului (angioedem), dureri în piept, în cazul utilizării de dexketoprofen.

Opriti imediat tratamentul cu Algodex și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau serviciilor medicale de urgență în caz că observați oricare dintre aceste semne.

Infecții

Dexketoprofen poate ascunde semnele unei infecții precum febra și durerea. Prin urmare, acest medicament poate întârzia tratamentul adecvat al infecției, ceea ce poate duce la un risc crescut de apariție al complicațiilor. Acest lucru a fost observat în pneumonia cauzată de bacterii și infecții bacteriene ale pielii legate de varicela. Dacă luați acest medicament în timp ce aveți o infecție și simptomele dumneavoastră persistă sau se agravează, consultați imediat un medic.

În timpul varicelei, este recomandat să evitați utilizarea acestui medicament.

În cazul în care medicul dvs. consideră că tratamentul cu Algodex este necesar pe termen lung, acesta vă va verifica funcția ficatului, rinichilor și numărul de celule ale sângelui în mod regulat.

Copii și adolescenți

Algodex nu a fost studiat la copii și adolescenți. De aceea, siguranța și eficacitatea nu au fost stabilite și medicamentul nu poate fi utilizat la copii și adolescenți.

Algodex împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Există anumite medicamente care nu trebuie luate împreună și altele la care poate fi necesară modificarea dozei în cazul administrării împreună.

Întotdeauna informați-l pe medicul dumneavoastră, pe dentist sau farmacist dacă utilizați vreunul dintre următoarele medicamente împreună cu Algodex:

Asocieri nerecomandate:

- acid acetilsalicilic (aspirină), corticosteroizi sau alte antiinflamatoare
- warfarină, heparină sau alte medicamente care previn formarea cheagurilor de sânge
- litiu utilizat pentru tratarea unor tulburări de dispoziție
- metotrexat folosit în poliartrita reumatoidă și în cancer
- hidantoină și fenitoină utilizate pentru tratarea epilepsiei
- sulfametoxazol utilizat în infecțiile bacteriene

Asocieri care necesită precauții:

- inhibitori ai ECA, diuretice, beta-blocante și antagoniști ai receptorilor de angiotensină II utilizați pentru tensiunea arterială crescută și afecțiuni ale inimii
- pentoxifilină și oxpentifilină utilizate în tratamentul ulcerului venos cronic
- metotrexat în doze mici (<15 mg pe săptămână recomandat în poliartrita reumatoidă)
- zidovudină utilizată pentru tratamentul infecțiilor virale
- antibiotice aminoglicozidice utilizate în tratamentul infecțiilor bacteriene
- clorpropamida și glibenclamida utilizate pentru tratarea diabetului zaharat
- metotrexat, utilizat în doze mici, mai puțin de 15 mg / săptămână

Asocieri care trebuie luate în considerare:

- antibiotice din clasa chinolonei (de exemplu ciprofloxacină, levofloxacină), utilizate în infecții bacteriene
- ciclosporina sau tacrolimus, utilizate în tratarea tulburărilor sistemului imunitar și în transplantul de organe
- streptokinaza și alte trombolitice sau fibrinolitice, medicamente utilizate pentru distrugerea cheagurilor de sânge
- probenecid, utilizat în gută
- digoxină, utilizată în tratamentul insuficienței cardiace cronice
- mifepristonă, utilizată ca abortiv (pentru întreruperea sarcinii)
- antidepresive de tip inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS)
- antiagregante plachetare utilizate în reducerea agregării plachetare și formarea cheagurilor de sânge.
- beta-blocante, utilizate pentru hipertensiune arterială și probleme cardiace
- Tenofovir, deferasirox, pemetrexed

Dacă aveți orice nelămuriri în utilizarea altor medicamente împreună cu Algodex, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Algodex împreună cu alimente și băuturi

Luați comprimatele cu o cantitate suficientă de apă. Luați comprimatele în timpul mesei, acest lucru ajută la scăderea riscului de reacții adverse asupra stomacului și intestinului.

Cu toate acestea, dacă durerea este acută luați comprimatele pe nemâncate, cu cel puțin 30 minute înainte de masă, aceasta ajutând ca acțiunea medicamentului să se manifeste mai rapid.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu utilizați Algodex în timpul ultimelor trei luni de sarcină sau când alăptați.

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu luați Algodex dacă vă aflați în ultimele 3 luni de sarcină, deoarece ar putea dăuna copilului dumneavoastră nenăscut sau provoca probleme la naștere. Poate provoca probleme renale și cardiace copilului dumneavoastră nenăscut. Poate afecta tendința dumneavoastră și a copilului de a sângera și poate determina întârzierea sau prelungirea travaliului pe o perioadă mai mare decât cea preconizată.

Nu trebuie să luați Algodex în primele 6 luni de sarcină decât dacă este absolut necesar și este recomandat de medicul dumneavoastră.

Dacă aveți nevoie de tratament în această perioadă sau pe perioada în care încercați să rămâneți însărcinată, trebuie utilizată cea mai mică doză, pe cea mai scurtă perioadă posibil.

Începând cu săptămâna de sarcină 20, dacă este luat mai mult de câteva zile, Algodex poate provoca probleme renale copilului dumneavoastră nenăscut, ceea ce poate duce la niveluri scăzute de lichid amniotic care înconjoară copilul (oligohidramnios).

Dacă aveți nevoie de tratament mai mult de câteva zile, medicul dumneavoastră vă poate recomanda monitorizare suplimentară.

Nu se recomandă utilizarea Algodex în timpul încercărilor de concepere sau în timpul investigațiilor de infertilitate.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Algodex poate provoca stare de amețală și somnolență. Dacă observați astfel de efecte, nu conduceți și nu folosiți utilaje până la dispariția simptomelor. Cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Algodex conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Algodex

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Trebuie utilizată cea mai mică doză eficientă, pentru cea mai scurtă durată necesară ameliorării simptomelor. Dacă aveți o infecție, consultați imediat un medic, în caz că simptomele (cum ar fi febra și durerea) persistă sau se agravează (vezi secțiunea 2).

Comprimatele pot fi împărțite în doze egale.

Doza recomandată este, în general, jumătate de comprimat (12,5 mg) la fiecare 4 până la 6 ore sau de un comprimat (25 mg) la fiecare 8 ore, dar să nu depășească 3 comprimate (75 mg) pe zi.

Dacă după 3-4 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, adresați-vă medicului dumneavoastră. Medicul vă va indica câte comprimate trebuie să luați zilnic, și durata administrării. Doza necesară depinde de tipul, severitatea și durata durerii.

Dacă sunteți o persoană în vârstă cu probleme ale rinichilor sau ficatului, se recomandă începerea tratamentului cu o doză de nu mai mult de 2 comprimate pe zi (50 mg dexketoprofen).

La pacienții vârstnici această doză inițială poate fi crescută la cea general recomandată de 75 mg dacă Algodex a fost bine tolerat.

Dacă durerea este intensă și doriți un efect mai rapid, luați comprimatul pe stomacul gol (cu cel puțin 30 minute înaintea mesei), deoarece acesta se va absorbi mai ușor (vezi pct. 2 „Algodex împreună cu alimente și băuturi”)

Utilizarea la copii și adolescenți

Acest medicament nu trebuie utilizat de către copii și adolescenți (cu vârsta sub 18 ani).

Dacă luați mai mult Algodex decât trebuie

Dacă luați mai mult decât trebuie din acest medicament, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la urgență. Luați cu dumneavoastră ambalajul acestui medicament sau acest prospect.

Simptomele ca urmare a supradozajului nu sunt cunoscute. Medicamente similare au produs tulburări gastrointestinale (vărsături, lipsa poftei de mâncare, dureri abdominale) sau neurologice (somnolență, vertij, dezorientare, dureri de cap).

Tratamentul este în funcție de starea clinică a pacientului. Dexketoprofen poate fi îndepărtat din organism prin dializă.

Dacă uitați să luați Algodex

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Luați doza următoare la momentul potrivit (vezi pct. 3 “Cum să utilizați Algodex”).

Dacă încetați să luați Algodex

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Posibilele reacții adverse sunt enumerate mai jos în funcție de frecvența cu care apar.

Cele mai frecvente reacții adverse sunt de natură gastrointestinală. Pot apărea ulcer peptic, perforat sau hemoragie gastrointestinală, uneori fatale, în special la vârstnici. În urma administrării, au fost raportate greață, vărsături, diaree, flatulență, constipație, dispepsie, dureri abdominale, scaune negre, vomă cu sânge, stomatită ulceroasă, agravarea colitei și boala Crohn. Mai puțin frecvent a fost observată inflamația mucoasei stomacului (gastrită).

Incetați să utilizați Algodex și anunțați imediat medicul sau sunați la urgență dacă observați oricare dintre următoarele:

Pot afecta mai puțin de 1 persoană din 10 000

- Reacții anafilactice - reacții alergice grave, până la șoc, cu tulburare bruscă a funcțiilor organismului, transpirații reci, amețeli, stare confuzională, modificarea culorii pielii, senzație de apăsare în piept, cădere bruscă a tensiunii arteriale, leșin.
- Angioedem - umflarea feței, limbii, buzelor și gâtului, cu dificultăți la respirație și înghițire.
- Reacții grave ale pielii (Sindrom Stevens Johnson, necroliză epidermică toxică): erupții pe piele care progresează, adesea cu vezicule centrale, care pot provoca descuamare a pielii cu

răni extinse, ulceratii la nivelul gurii, gâtului, nasului, organelor genitale și ochilor. Aceste erupții grave pe piele pot fi precedate de febră și simptome asemănătoare gripei.

Pot afecta de la 1 la 10 persoane din 10 000

- Ulcer al stomacului sau intestinului, ulcer hemoragic sau perforat (leziuni la nivelul stomacului/intestinului care se pot complica cu sângerare sau gaură; se manifestă prin vărsături cu sânge sau sub formă de „zaț de cafea” sau scaun negru la culoare, durere abdominală bruscă, puternică, stare generală gravă).

Spuneți medicului dumneavoastră imediat dacă observați orice reacții adverse la nivelul stomacului și intestinelor (de exemplu, dureri gastrice, arsuri sau sângerări), mai ales dacă ați suferit în trecut de una din aceste reacții adverse după o lungă administrare a unui antiinflamator și, în special, dacă sunteți în vârstă.

- Edem laringian (umflarea laringelui) este o urgență medicală, manifestată prin dificultăți severe de respirație, sunet ascutit la inhalare, răgușeală, durere în gât și senzație de „nod”. Poate apărea brusc, provocând tuse, cianoză (albăstrirea pielii) și imposibilitatea de a înghiți.
- Insuficiența renală acută, cu semne precum cantitate redusă de urină/lipsa urinei, edeme (umflături), greață, vărsături, oboseală extremă, somnolență.

Frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- Durere în piept, care poate reprezenta semnul unei reacții alergice grave numită sindromul Kounis.

Alte reacții adverse

Reacții adverse frecvente (pot afecta de la 1 la 10 persoane din 100)

- Greață și/sau vărsături, dureri abdominale, diaree, indigestie (dispepsie).

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta de la 1 la 10 persoane din 1000)

- Senzație de rotire (vertij), amețeli, somnolență, insomnie, anxietate (frică), durere de cap,
- palpitații, înroșirea bruscă a feței,
- gastrită (inflamația mucoasei stomacului și care se manifestă prin dureri abdominale, balonări, grețuri, vărsături), constipație, gură uscată, gaze în intestine (flatulență),
- erupție trecătoare pe piele, oboseală, durere, frisoane, stare generală de rău.

Reacții adverse rare (pot afecta de la 1 la 10 persoane din 10000)

- pierderea poftei de mâncare (anorexie),
- senzație de furnicături sau amorțeală, leșin,
- tensiune arterială crescută,
- respirație prea lentă,
- urticarie, acnee, transpirație în exces, durere de spate,
- urinare în cantitate mai mare decât cea normală,
- tulburări ale menstruației, afecțiuni ale prostatei,
- edem periferic (umflarea brațelor și picioarelor),
- teste de sânge modificate ale funcției ficatului.

Reacții adverse foarte rare (pot afecta mai puțin de 1 persoană din 10000)

- scădere a numărului de celule albe din sânge (neutropenie) și scăderea numărului de plachete (trombocitopenia),
- vedere încețoșată, țiuitori în urechi,
- accelerarea ritmului bătăilor inimii, tensiune arterială scăzută,
- dificultăți în respirație din cauza îngustării căilor respiratorii (bronhospasm), senzație de lipsă de aer (dispnee),
- inflamația pancreasului (pancreatită),
- afectarea celulelor ficatului,
- umflare a feței, creșterea sensibilității la lumină, mâncărime,
- Sindrom nefritic sau nefrotic – afectarea rinichilor cu edeme severe (reținere de lichide și umflături), proteine sau sânge în urină, stare generală alterată, febră, oboseală, greață.

Frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- Erupția medicamentoasă fixă

O reacție alergică cutanată cunoscută sub numele de erupție medicamentoasă fixă, care poate include pete rotunde sau ovale de roșeață și umflarea pielii, apariția de vezicule și mâncărime. Se poate produce și închiderea la culoare a pielii în zonele afectate, care poate persista și după vindecare. Erupția medicamentoasă fixă reapare de obicei în același loc/aceleași locuri dacă medicamentul este folosit din nou.

Medicamente precum Algodex se pot asocia cu un risc ușor crescut de apariție a atacului de cord („infarct miocardic”) sau a accidentului vascular cerebral.

La pacienții cu tulburări ale sistemului imunitar care afectează țesutul conjunctiv (lupus eritematos sistemic sau afectarea țesutului conjunctiv mixt) medicamentele antiinflamatoare pot determina, rar, febră, durere de cap, rigiditatea gâtului.

La fel ca în cazul altor AINS, pot apărea tulburări din partea sângelui (purpură, anemie aplastică și hemolitică și, rareori, agranulocitoză și hipoplazie medulară).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Algodex

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

Nu utilizați Algodex după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Algodex

Substanța activă este dexketoprofen. Fiecare comprimat conține dexketoprofen 25 mg sub formă de dexketoprofen trometamol 36,9 mg.

Celelalte componente sunt: Stearat de magneziu, Ludipress (alfa-lactoză monohidrat, polividonă, crospovidonă)

Cum arată Algodex și conținutul ambalajului

Comprimate pătrate, plate, albe sau aproape albe, cu margini rotunjite, marcate pe una dintre fețe cu „B” și „P” de o parte și de alta a liniei de divizare.

Cutie cu un blister din PVC/Al a câte 20 comprimate și prospect pentru utilizator.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,
str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova
email: office@balkanpharmaceuticals.com

Fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,
str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în: Iunie 2026

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>