

Листовка: информация за пациента

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка Приложение 2	ЛКМ Рег. № 20230036
Разрешение № СЕМА/MP - 65727	10 -05- 2024
Съхранение № /	/

ИБУПРОМ СИНУС МАКС
400 mg/60 mg филмирани таблетки
(ибупрофен/псевдоефедринов хидрохлорид)

IBUPROM SINUS MAX

400 mg/60 mg film-coated tablets

(ibuprofen/pseudoephedrine hydrochloride)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво съдържа Ибупром Синус Макс и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ибупром Синус Макс
3. Как да приемате Ибупром Синус Макс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ибупром Синус Макс
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво съдържа Ибупром Синус Макс и за какво се използва

Ибупром Синус Макс е лекарство за краткосрочна употреба за облекчаване на симптомите на настинка и грип, като: главоболие, болка и запушване на околоносните синуси, ринит, повищена температура, възпалено гърло и болка в мускулите.

Краткосрочно лечение на симптоми на синузит, като: главоболие и придружен с болка запушване на носа и синусите, възникнали вследствие на усложнения от настинка, грип или алергичен ринит.

Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ибупром Синус Макс

Не приемайте Ибупром Синус Макс:

- ако сте алергични към активните вещества или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6), или към други нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС);
- ако в миналото сте имали алергични реакции към ацетилсалицилова киселина или към други нестероидни противовъзпалителни средства под формата на ринит, уртикария или бронхиална астма;
- ако сте имали или имате пептична язва и/или язва на дванадесетопръстника, перфорация или кървене, както и след употреба на НСПВС;



- ако имате тежко чернодробно увреждане или сърдечна недостатъчност;
- ако приемате други нестероидни противовъзпалителни средства, включително COX-2 инхибитори (повишен риск от нежелани реакции);
- по време на бременност и кърмене;
- ако имате хеморагична диатеза (повишена склонност към кървене);
- ако имате тежки сърдечно-съдови заболявания, тахикардия или стенокардия;
- ако имате много високо кръвно налягане (тежка хипертония) или хипертония, която не се контролира от приеманите от Вас лекарства;
- ако имате тежко остро (внезапно) или хронично (продължително) бъбречно заболяване или бъбречна недостатъчност;
- ако имате хипертиреоидизъм;
- ако имате диабет;
- ако имате закритоъгълна глаукома;
- ако имате хиперплазия на простатата;
- ако имате надбъбречен феохромоцитом.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Ибупром Синус Макс.

Да се използва с особено внимание в случай на:

- диагностициран лупус еритематодес и смесена съединителнотъканна болест;
- алергични реакции след прием на ацетилсалацилова киселина;
- стомашно-чревни заболявания и хронични възпалителни заболявания на червата (улцерозен колит, болест на Крон);
- артериална хипертония и/или сърдечна дисфункция;
- бъбречно увреждане;
- чернодробно увреждане;
- нарушения на кръвосъсирването;
- активна бронхиална астма или данни за бронхиална астма или алергични реакции в миналото; може да възникне бронхоспазъм в резултат на приема на това лекарство;
- прием на други лекарства (по-специално антикоагуланти, диуретици, сърдечни лекарства, кортикостероиди).

Съществува рисък от стомашно-чревно кървене, разязяване на лигавицата или перфорация, които могат да бъдат фатални, при пациенти със или без предупредителни симптоми. В случай на стомашно-чревно кървене или разязяване на лигавицата лекарственият продукт трябва да се спре незабавно.

Пациентите с данни за стомашно-чревни заболявания в миналото, особено пациенти в старческа възраст, трябва да съобщават всякакви необичайни коремни симптоми (по-специално стомашно-чревно кървене), особено в началото на лечението.

Ако при Вас се появи зачервяване на големи участъци от кожата с повишена температура и гнойни мехурчета, спрете приема на Ибупром Синус Макс и се свържете с Вашия лекар, или потърсете незабавно медицинска помощ. Вижте точка 4.

Съпътстващата, продължителна употреба на различни болкоуспокояващи лекарства може да доведе до увреждане на бъбреците с рисък от бъбречна недостатъчност (аналгезийна нефропатия).

Да се използва внимателно при дехидратирани пациенти (деца и юноши) поради повишен рисък от увреждане на бъбречната функция.



Приемът на противовъзпалителни/болкоуспокояващи лекарства, като ибупрофен, може да е свързан с леко повишен риск от сърден инфаркт или мозъчен инсулт, особено когато се използва във високи дози. Да не се превишават препоръчелната доза и препоръчелната продължителност на лечението.

Може да възникнат внезапна коремна болка или ректално кървене при употреба на Ибупром Синус Макс поради възпаление на дебелото черво (исхемичен колит). Ако развиете тези стомашно-чревни симптоми, спрете приема на Ибупром Синус Макс и се свържете с Вашия лекар, или потърсете незабавно медицинска помощ. Вижте точка 4.

Може да се получи намаление на кръвния поток към Вашия оптичен нерв при Ибупром Синус Макс. Ако получите внезапна загуба на зрение, спрете приема на Ибупром Синус Макс и се свържете с Вашия лекар или незабавно потърсете медицинска помощ. Вижте точка 4.

Преди да приемете Ибупром Синус Макс трябва да обсъдите лечението с Вашия лекар или фармацевт:

- ако имате или в миналото сте имали сърдечни проблеми като сърдечна недостатъчност, стенокардия (болка в областта на гърдите), сърдечен удар, байпас, периферна артериална болест (лоша циркулация на кръвта в краката поради стеснение или запушване на артериите) или ако сте прекарали мозъчен инсулт (включително микроинсулт (преходна исхемична атака – ПИА));
- ако имате или в миналото сте имали артериална хипертония, диабет, повищена концентрация на холестерол, или ако някой от семейството Ви има или е имал сърдечно-съдово заболяване, или е прекарал мозъчен инсулт, както и ако пушите.
- ако имате инфекция — вижте заглавието „Инфекции“ по-долу.

Не трябва да се приемат по-големи от препоръчелните дози и лечението не трябва да е продължително.

Ако след 3 дни симптомите продължат, влошават се или не изчезват, или ако възникнат нови симптоми, консултирайте се с Вашия лекар.

В случай на сърдечни проблеми, прекаран мозъчен инсулт в миналото или подозиран риск от такива заболявания (например повищено кръвно налягане, диабет, повищена концентрация на холестерол, тютюнопушене) лечението трябва да се обсъди с лекар или фармацевт.

При употребата на ибупрофен има съобщения за признания на алергична реакция към това лекарство, включително проблеми с дишането, подуване на лицето и гърлото (ангиоедем), болка в гърдите. Веднага спрете приема на Ибупром Синус Макс и незабавно се свържете с Вашия лекар или спешна медицинска помощ, ако забележите някой от тези признания.

Съобщени са случаи на синдром на задна обратима енцефалопатия (PRES) и синдром на обратима церебрална вазоконстрикция (RCVS) след употребата на лекарства, съдържащи псевдофефрин. Това са редки състояния, при които може да има намалено кръвоснабдяване на мозъка. Незабавно спрете да използвате Ибупром Синус Макс и незабавно потърсете лекарска помощ, ако развиете симптоми, които може да са признания на тези синдроми (вижте точка 4 "Възможни нежелани реакции").

Кожни реакции

Съобщава се за сериозни кожни реакции, свързани с лечение с Ибупром Синус Макс.

Трябва да спрете приема на Ибупром Синус Макс и незабавно да потърсите лекарска помощ, ако развиете кожен обрив, лезии на лигавиците, мехури или други признания на алергия, тъй като това може да са първите признания на много сериозна кожна реакция. Вижте точка 4.

Инфекции



Ибупром Синус Макс може да скрие признаците на инфекции, например повищена температура и болка. Поради това е възможно Ибупром Синус Макс да забави подходящото лечение на инфекцията, което може да доведе до повишен риск от усложнения. Това се наблюдава при пневмония, причинена от бактерии и бактериални кожни инфекции, свързани с варицела. Ако приемате това лекарство, докато имате инфекция и симптомите на инфекцията продължават или се влошават, трябва да се консултирате незабавно с лекар.

Това лекарство принадлежи към групата на НСПВС (нестероидни противовъзпалителни средства), което може допълнително да повлияе женския фертилитет. Това е обратимо при спиране на лечението.

Ако пациентка има затруднение със забременяването, тя трябва да се консултира с лекар, преди да използва ибупрофен.

Използвайте продукта внимателно, ако приемате трициклични антидепресанти и други симпатикомиметици (лекарства, които свиват кръвоносните съдове в лигавиците), средства, потискащи апетита, или подобни на амфетамина лекарства, психоактивни лекарства.

Една от активните съставки на Ибупром Синус Макс, псевдофефедин, има потенциал за злоупотреба и големи дози псевдофефединов сулфат могат да бъдат токсични. Продължителната употреба може да доведе до прием на по-голямо количество псевдофефедин от препоръчителната доза, за да се получи желаният ефект, което води до повишен риск от предозиране. Ако спрете лечението внезапно, може да възникне депресия.

Лабораторни изследвания

Спортсти, приемащи Ибупром Синус Макс, може да имат положителни резултати при допинг-тестове.

Деца и юноши

Лекарството не трябва да се използва при деца под 12-годишна възраст.

Други лекарства и Ибупром Синус Макс

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Не приемайте Ибупром Синус Макс заедно с други нестероидни противовъзпалителни средства (включително инхибитори на циклооксигеназа 2, като целекоксиб или еторикоксиб), други болкоуспокояващи лекарства или ацетилсалацицилова киселина (при болкоуспокояващи дози). Съпътстващата употреба на Ибупром Синус Макс с тези лекарства повишава риска от нежелани ефекти.

Ибупром Синус Макс може да повлияе ефектите на други лекарства или други лекарства могат да повлият ефекта на Ибупром Синус Макс.

- антикоагуланти (например средства за разреждане на кръвта/антитромботични средства, като аспирин/ацетилсалацицилова киселина, варфарин, тиклопидин);
- лекарства, понижаващи кръвното налягане (ACE инхибитори, като капторил, бета-блокери, като лекарства, съдържащи атенолол, ангинензин II рецепторни antagonисти, като лозартан);
- диуретици;
- кортикостериоиди (например преднизолон или дексаметазон);
- метотрексат (използван за лечение на неоплазми);
- литий (антидепресант);
- зидовудин (противовурсно лекарство);
- МАО инхибитори (например селегилин), а така също и 14 дни след спиране на лечението;



- агонисти на допаминовите рецептори, производни на ергоалкалоидите – бромокриптин, каберголин, лизурид или перголид;
- допаминергични съдосвиващи средства – дихидроерготамин, ерготамин или метилергометрин;
- линезолид;
- хинидин;
- трициклични антидепресанти;
- симпатикомиметични средства за отбъбване на носната лигавица и отпушване на носа и средства, потискащи апетита;
- симпатикомиметици, подобни на амфетамина.

Някои други лекарства могат също да бъдат повлияни или да повлият лечението с Ибупром Синус Макс. Затова се консултирайте винаги с лекар или фармацевт, преди да използвате Ибупром Синус Макс с други лекарства.

Бременност, кърмене и фертилитет

Посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Не използвайте това лекарство по време на бременност или докато кърмите.

Ефекти на лекарствения продукт върху фертилитета – вижте точка "Предупреждения и предпазни мерки".

Шофиране и работа с машини

Препоръчва се да се внимава при шофиране или работа с машини, докато се използва това лекарство.

Ибупром Синус Макс съдържа Понсо 4R, Кохинил червено (E124)

Лекарството може да причини алергични реакции.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (< 23 mg) на филмирана таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да приемате Ибупром Синус Макс

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е:

Възрастни и юноши на 12 и повече години

Деца и юноши над 12-годишна възраст: при краткосрочно лечение: 1 таблетка за перорално приложение на всеки 6-8 часа (да не се вземат повече от 3 таблетки дневно).

Най-ниската ефективна доза трябва да се използва за възможно най-краткото време, необходимо за облекчаване на симптомите. Ако имате инфекция, незабавно се консултирайте с лекар, ако симптомите (напр. повишена температура и болка) продължават или се влошават (вж. точка 2).

Употреба при деца

Не използвайте лекарството при деца под 12-годишна възраст.

Пациенти в старческа възраст: Не се налага коригиране на дозата, освен ако бъбрената или чернодробната функция е нарушена.



Не увеличавайте препоръчителната доза.

Ако смятате, че ефектът на лекарството е твърде силен или твърде слаб, консултирайте се с Вашия лекар.

Лекарството е предназначено за краткосрочна употреба. Ако симптомите продължават, влошават се или ако възникнат нови симптоми, консултирайте се с Вашия лекар.

Не вземайте това лекарство в продължение на повече от 3 дни без съгласието на Вашия лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза Ибупром Синус Макс

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ибупром Синус Макс или ако Вашето дете случайно е приело лекарството, винаги се консултирайте с Вашия лекар или отидете в най-близката болница за информация относно възможните рискове за здравето и съвет какво да направите при този случай.

Симптомите могат да включват гадене, стомашна болка, повръщане (възможно е да има следи от кръв), главоболие, шум в ушите, обърканост и нистагъм (бързи неволеви движения на едното или двете очи). След прием на висока доза са наблюдавани сънливост, болка в областта на гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, припадъци (главно при деца), слабост и замаяност, кръв в урината, усещане за студ и проблеми с дишането.

Възможно е също да възникне значително ускоряване на пулса и повишаване на кръвното налягане. Ако е изминал по-малко от един час след предозирането, трябва да се предизвика повръщане или да се направи стомашна промивка, или да се приложи активен въглен. На базата на многобройните проучвания на ефектите от предозирането на псевдофедрин в комбинация с лекарства, използвани за обикновена настинка или алергии, се препоръчва стомашна промивка, ако количеството на погълнатото вещество е 3-4 пъти по-голямо от максималните дневни дози (например 720-960 mg).

Ако сте пропуснали да приемете Ибупром Синус Макс

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Спрете незабавно употребата на Ибупром Синус Макс и потърсете спешно медицинска помощ, ако развиете симптоми, които може да са признания на синдром на задна обратима енцефалопатия и синдром на обратима церебрална вазоконстрикция. Те включват:

- тежко главоболие с внезапно начало
- гадене
- повръщане
- обърканост
- гърчове
- промени в зрението

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- киселини, стомашна болка, гадене, повръщане, флатуленция (изпускане на газове), диария, запек и незначително стомашно-чревно кървене, което в редки случаи може да доведе до анемия.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- реакции на свръхчувствителност с кожен обрив и сърбеж, както и пристъпи на липсния (може да са придружени с понижение на кръвното налягане);



- главоболие, световъртеж, безсъние, възбуда, раздразнителност и умора;
- замъглено зрение;
- разязяване на лигавицата на stomашно-чревния тракт, с възможно кървене и перфорация, разязявяне на устната лигавица, обострен колит и болест на Крон, гастрит.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):

- тинитус (шум в ушите);
- бъбречна папиларна некроза, повишена пикочна киселина в кръвта.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- обостряне на възпаления, дължащи се на инфекция (например възникване на некротизиращ фасциит), във връзка с употребата на НПВС.
Ако по време на лечението с Ибупром Синус Макс възникнат симптоми на инфекция или се влошат, трябва да се консултирате с Вашия лекар незабавно, за да обсъдите употреба на антиинфекциозни лекарства/антибиотици.
- симптоми на асептичен менингит, като скованост на врата, главоболие, гадене, повръщане, повишена температура или обърканост и понижена концентрация, главно при пациенти с автоимунни заболявания (системен лупус, смесена съединителнотъканна болест).
Ако се появят подобни симптоми, трябва да се консултирате с лекар незабавно.
- нарушения в образуването на кръвни клетки: първите симптоми включват повишена температура, възпалено гърло, повърхностно разязяване на устната лигавица, грипоподобни симптоми, умора, кървене (например кръвонасядане (образуване на синини), екхимоза (петнист кръвоизлив), пурпура (множество малки кръвоизливи по кожата и лигавиците) или кръвотечения от носа). При такива случаи трябва да прекратите лечението и да се консултирате с Вашия лекар веднага. Тези симптоми не трябва да се лекуват с болкоуспокояващи или температуропонижаващи лекарства.
- тежки генерализирани реакции на свръхчувствителност. Могат да възникнат под формата на оток на лицето, езика или ларингса със запушване на дихателните пътища, дихателна недостатъчност, ускорен пулс, понижено кръвно налягане, включително животозастрашаващ шок. **Ако някой от горните симптоми възникне, трябва да прекратите лечението и да се консултирате с Вашия лекар веднага.**
- психотични реакции, депресия;
- сърцебиене, сърдечна недостатъчност, инфаркт на миокарда;
- артериална хипертония;
- езофагит, панкреатит, развитие на чревни стеснения, подобни на диафрагма.
Ако възникнат болка в областта на епигастроума (подлъжичната област), мелена (катранено черни, лъскави, неоформени и със специфична миризма изпражнения) или хематемеза (повръщане на кръв), трябва да прекратите лечението и да се консултирате с Вашия лекар веднага.
- чернодробно увреждане, особено при продължителна употреба, чернодробна недостатъчност, оствър хепатит;
- мултиформен еритем, синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза, много рядко при инфекция с варицела зостер може да възникнат тежки кожни инфекции и усложнения, засягащи меките тъкани;
- намалено уриниране и образуване на оток, по-специално при пациенти с артериална хипертония или бъбречна недостатъчност, нефротичен синдром и интерстициален нефрит, който може да е придружен с остра бъбречна недостатъчност.
Ако възникне някой от горните симптоми, трябва да прекратите лечението и да се консултирате с Вашия лекар веднага, тъй като това може да са първите симптоми на бъбречно увреждане или бъбречна недостатъчност.



С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- Болка в гърдите, която може да е признак на потенциално сериозна алергична реакция, наречена синдром на Кунис.
- Червен, люспест, обхващащ голяма повърхност обрив с издутини под кожата и мехури, локализиран главно по кожните гънки, тялото и горните крайници, придружен с висока температура при започването на лечение (остра генерализирана екзантематозна пустулоза). Спрете употребата на Ибупром Синус Макс, ако развиете тези симптоми, и незабавно потърсете медицинска помощ. Вижте също точка 2.
- кожата става чувствителна към светлина.

Има съобщения за оток, хипертония и сърдечна недостатъчност във връзка с лечение с НСПВС. Използването на лекарства като Ибупром Синус Макс може леко да повиши риска от сърден удар (инфаркт на миокарда) или мозъчен инсулт.

Може да възникнат сериозни кожни реакции, известни като DRESS. Симптомите на DRESS включват: кожен обрив, повишена температура, подути лимфни възли и увеличаване на броя на еозинофилите (вид бели кръвни клетки).

Поради ограничения брой съобщения относно нежелани реакции, свързани с употребата на псевдоедринов хидрохлорид, е невъзможно да се определи точната им честота; изглежда, обаче, че тези реакции са:

редки или много редки: прекомерна жажда, халюцинации (особено при деца), съниливост, беспокойство, тревожност, замаяност, мускулна слабост, трепор, нарушения на сърдечния ритъм, тахикардия, нарушен храносмилане, стомашно-чревни нарушения, гадене, повръщане, сухота в устата, зачеряване, обрив, прекомерно изпотяване, задържане на урина (главно при мъжете);

с неизвестна честота: сериозни състояния, засягащи кръвоносните съдове в мозъка, известни като синдром на задна обратима енцефалопатия (PRES) и синдром на обратима церебрална вазоконстрикция (RCVS), възпаление на дебелото черво поради недостатъчно кръвоснабдяване (исхемичен колит). През първите два дни от лечението с Ибупром Синус Макс, може внезапно да Ви се повиши температурата, да се появи зачеряване на кожата или множество малки гнойни мехурчета (възможни симптоми на остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP)). Вижте точка 2; намален кръвен поток към оптичния нерв (исхемична оптична невропатия).

Ако развиете тези симптоми, спрете употребата на Ибупром Синус Макс и се свържете с Вашия лекар, или потърсете незабавно медицинска помощ.

При краткосрочна употреба на лекарството нежеланите реакции са редки.

Рискът от нежелани реакции, свързани с употребата на ибупрофен, е по-висок при пациенти в старческа възраст, в сравнение с по-млади пациенти. Честотата и интензитетът на нежеланите реакции може да се намалят, като се използва най-ниската лечебна доза за възможно най-краткия период.

Ако забележите някакви нежелани реакции, включително нежелани реакции, неописани в тази листовка, моля, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София
Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg



Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ибупром Синус Макс

Да се съхранява под 25 °C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху кутията и блистера (месец/година). Маркировка, използвана за блистерите: EXP - срок на годност, Lot - партиден номер.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ибупром Синус Макс

- Активни вещества: ибупрофен и псевдофедринов хидрохлорид.
- Други съставки: калциев фосфат, царевично нишесте, натриев нишестен гликолат, хипромелоза Е-5, магнезиев стеарат.
- Покритието съдържа: хипромелоза Е-5, макрогол 6000, талк, титанов диоксид (Е171), Понсо 4R, Кохинил червено (Е124).

Как изглежда Ибупром Синус Макс и какво съдържа опаковката

Тъмночервена, кръгла, двойноизпъкнала филмирана таблетка.

Предлагани опаковки:

6 филмирани таблетки в блистер от алуминий/PVC-PVC-фолио

10 филмирани таблетки в блистер от алуминий/PVC-PVC-фолио

12 филмирани таблетки в блистер от алуминий/PVC-PVC-фолио

20 филмирани таблетки - 2 блистера от алуминий/PVC-PVC-фолио

Блистерите са поставени в картонена кутия.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

US Pharmacia Sp. zo.o.

ul. Ziębicka 40

50 – 507 Wrocław, Полша

Производител

US Pharmacia Sp. zo.o.

ul. Ziębicka 40

50 – 507 Wrocław, Полша

Дата на последно преразглеждане на листовката: април 2024 г.

