

Prospect: Informații pentru consumător/pacient

Ibufen 100 mg/5 ml suspensie orală

Ibuprofenum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament pentru copilul dumneavoastră, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului copilului 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 copilul dumneavoastră manifestă orice reacții adverse, adresați-vă medicului copilului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 24 ore copilul dumneavoastră cu vârsta de la 3 până la 5 luni nu se simte mai bine sau se simte mai rău, trebuie să vă adresați medicului copilului dumneavoastră. Dacă pe fondalul administrării medicamentului la copilul dumneavoastră cu vârsta de la 6 luni până la 12 ani simptomele persistă mai mult de 3 zile, trebuie să vă adresați medicului copilului dumneavoastră.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Ibufen și pentru ce se utilizează

Substanța activă din Ibufen aparține unui grup de medicamente numite antiinflamatoare nesteroidiene (AINS). Medicamentul a evidențiat efect în tratamentul durerii, al febrei și al inflamației influențând mecanismele de apariție a lor.

Medicamentul este preconizat a fi utilizat la sugari, copii mici și copii, pe termen scurt, pentru tratament simptomatic în următoarele cazuri:

- febră de diferite cauze (de asemenea în cursul infecțiilor virale, reacțiilor postvaccinale);
- dureri de intensitate ușoară până la moderată, de diferite cauze:
 - dureri de cap, dureri în gât, dureri musculare cauzate de infecțiile virale;
 - dureri musculare, articulare și osoase cauzate de leziuni ale aparatului locomotor (întinderi, luxații);
 - dureri cauzate de leziuni ale țesuturilor moi;
 - dureri postoperatorii;
 - dureri dentare, dureri după extracții dentare, dureri la erupția dinților;
 - dureri de cap;
 - dureri de ureche apărute în cadrul inflamațiilor urechii medii.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ibufen

Nu dați copilului dumneavoastră Ibufen dacă el/ea:

- este alergic la ibuprofen sau alte antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- a manifestat în trecut reacții alergice (de exemplu astm bronșic, secreții nazale, erupție trecătoare pe piele însoțită de mâncărime (urticarie) sau umflare a buzelor, feței, limbii sau a gâtului (angioedem)) după utilizarea ibuprofenului, acidului acetilsalicilic (aspirină) sau altor antiinflamatoare nesteroidiene (AINS);
- are ulcer sau sângerări la nivelul stomacului sau duodenului sau dacă au avut două sau mai multe astfel de episoade în trecut;
- a avut în trecut alte sângerări sau perforații gastrointestinale, legate de administrarea anterioară de AINS;
- are insuficiență hepatică severă, insuficiență renală severă sau insuficiență cardiacă severă.

Nu utilizați medicamente care conțin ibuprofen dacă sunteți în cel de-al treilea trimestru de sarcină (vezi pct. „Sarcina, alăptarea și fertilitatea”).

Atenționări și precauții

Înainte să dați copilului Ibufen spuneți medicului dumneavoastră dacă el/ea a fost diagnosticat/ă înainte cu:

- lupus eritematos sistemic (boală autoimună, care duce la inflamarea articulațiilor, ligamentelor și altor organe, unde există țesut conjunctiv) și boala mixtă a țesutului conjunctiv;
- simptome de reacții alergice după utilizarea acidului acetilsalicilic);
- boli gastrointestinale și boli cronice intestinale (colita ulcero-hemoragică, boală Crohn);
- tensiune arterială mare și/sau probleme de inimă;
- insuficiență renală;
- insuficiență hepatică;
- probleme cu formarea cheagurilor de sânge;
- astm bronșic în prezent sau în trecut sau simptome de reacții alergice (constricție bronșică poate să apară după utilizarea medicamentului);
- infecție – vezi rubrica „Infecții” de mai jos;
- utilizează alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene în aceeași perioadă, inclusiv inhibitori de COX-2 (risc crescut de a manifesta reacții adverse) sau remedii antitrombotice, diuretice, medicamente pentru inimă (vezi „Ibufen împreună cu alte medicamente”).

Reacții cutanate

Au fost raportate reacții grave la nivelul pielii în asociere cu tratamentul cu Ibufen. Trebuie să încetați să mai luați Ibufen și să solicitați imediat asistență medicală dacă prezentați erupție pe piele, leziuni ale mucoaselor, bășici sau alte semne de alergie, întrucât acestea pot fi primele semne ale unei reacții foarte grave la nivelul pielii. Vezi pct. 4.

Infecții

Ibufen poate ascunde semne ale infecției, precum febră și durere. Prin urmare, este posibil ca Ibufen să întârzie tratarea adecvată a infecției, ceea ce poate mări riscul de complicații. Acest lucru a fost observat în cazul pneumoniei cauzate de bacterii și al infecțiilor bacteriene ale pielii asociate cu vărsatul de vânt. Dacă luați acest medicament în timp ce aveți o infecție, iar simptomele infecției nu dispar sau se agravează, adresați-vă imediat unui medic.

Tratamentul cu ibuprofen trebuie întrerupt la prima apariție a erupțiilor pe piele, leziunilor mucoase sau a oricărui alt semn de hipersensibilitate.

Reacțiile adverse pot fi minimizate prin utilizarea celei mai mici doze eficiente, administrată pe durata cea mai scurtă necesară controlului simptomelor.

Pacienții vârstnici prezintă o incidență crescută a reacțiilor adverse la AINS, în special a hemoragiilor și perforațiilor gastrointestinale, care pot produce deces.

Există un risc de hemoragii, ulcere și perforații gastrointestinale care pot pune în pericol viața și care nu totdeauna sunt precedate de simptome de avertizare sau care pot să apară la pacienți cu simptome de avertizare. În caz de hemoragii gastro-intestinale sau ulcere, utilizarea medicamentului trebuie întreruptă imediat. Pacienții cu afecțiuni gastro-intestinale în trecut, în special persoanele vârstnice (medicamentul Ibufen poate fi administrat și adulților), trebuie să informeze medicul despre orice simptom neobișnuit la nivelul tractului alimentar (în special sângerări), în special la începutul tratamentului.

Utilizarea concomitentă, pe termen lung a diferitelor medicamente pentru tratamentul durerii poate duce la leziuni ale rinichilor cu risc de insuficiență renală (nefropatie analgezică).

Medicamentele anti-inflamatorii/împotriva durerii, cum este ibuprofenul, pot fi asociate cu un risc ușor crescut de infarct miocardic sau accident vascular cerebral, în special dacă sunt utilizate în doze mari. Nu depășiți doza recomandată sau durata tratamentului.

Trebuie să discutați tratamentul cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a utiliza Ibufen în cazul în care:

- aveți probleme ale inimii, inclusiv insuficiență cardiacă, angină pectorală (durere în piept) sau dacă ați avut un infarct miocardic, intervenție chirurgicală pentru by-pass, boala arterială periferică (circulație redusă a sângelui la nivelul picioarelor sau tălpilor, din cauza îngustării sau blocării arterelor) sau orice tip de accident vascular cerebral (inclusiv „accident vascular cerebral minor” sau accident ischemic tranzitoriu „AIT”);
- aveți tensiune arterială mare, diabet zaharat, concentrații crescute de colesterol în sânge, aveți un istoric familial de boli de inimă sau accident vascular cerebral, sau dacă sunteți fumător.

A fost raportat un singur caz de ambliopie toxică (scăderea acuității vizuale) în cursul utilizării de ibuprofen și de aceea orice tulburare de vedere trebuie raportată unui medic.

La copii și adolescenții deshidratați există riscul de dezvoltare a insuficienței renale.

Ibufen împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului copilului dumneavoastră dacă el/ea utilizează, a utilizat recent sau s-ar putea să utilizeze orice alte medicamente.

Ibufen poate influența sau poate fi influențat de alte medicamente. De exemplu:

- medicamente pentru tratamentul durerii, acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene;
- medicamente anticoagulante (care subțiază sângele/previn coagularea, cum sunt aspirina/acidul acetilsalicilic, warfarina, ticlopidina);
- diuretice (utilizate pentru eliminarea surplusului de apă din organism);
- medicamente care scad tensiunea arterială mare (inhibitori ai ECA cum este captoprilul, beta-blocante cum este atenololul, antagoniști ai receptorilor angiotensină II cum este losartanul);
- litiu sau inhibitorii selectivi ai recaptării serotoninei - utilizate pentru tratamentul depresiei;
- metotrexat - utilizat în tratamentul psoriazisului, artritei și unor forme de cancer;
- zidovudină – utilizată în infecții HIV;
- glicozide cardiace (exemplu digoxină) - medicament pentru afecțiuni ale inimii;
- ciclosporină – utilizat pentru prevenirea rejectului după transplant;
- mifepristonă – utilizată pentru întreruperea medicamentoasă a sarcinii;
- tacrolimus - medicament care scade sistemul imunitar;
- antibiotice chinolone - pentru tratamentul infecțiilor;
- corticosteroizi - utilizați în tratamentul unor afecțiuni inflamatorii.

Alte medicamente pot influența sau pot fi influențate de tratamentul cu Ibufen. De aceea, întotdeauna trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a utiliza Ibufen împreună cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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.

Sarcina

Acest medicament nu este recomandat pentru utilizare în primele 6 luni de sarcină. În cursul ultimelor 3 luni de sarcină utilizarea acestui medicament este interzisă, deoarece poate crește riscul complicațiilor pentru mamă și copil în perioada perinatală.

Alăptarea

Numai cantități mici de ibuprofen și metaboliți ai acestuia trec în laptele matern. Până în prezent nu se cunosc efecte negative asupra sugarilor alăptați. Nu este necesară întreruperea alăptării în cursul tratamentului de scurtă durată cu ibuprofen în doze utilizate pentru tratamentul durerii și al febrei.

Fertilitatea

Medicamentul aparține grupului de medicamente (antiinflamatoare nesteroidiene), care pot influența negativ fertilitatea la femei. Efectul este temporar și dispare după întreruperea tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Lipsește date privind influența medicamentului asupra capacității de conducere a vehiculelor, folosirea utilajului și a capacităților psihomotorii.

Ibufen conține maltitol lichid (E965)

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

3. Cum să utilizați Ibufen

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

Copiilor cu vârsta sub 6 luni medicamentul se va administra doar la indicația medicului în conformitate cu recomandările acestuia.

Medicamentul este indicat pentru tratament simptomatic. Trebuie să utilizați cea mai mică doză necesară pentru a ameliora simptomele și pentru cea mai scurtă perioadă de timp. Dacă aveți o infecție, adresați-vă imediat unui medic în cazul în care simptomele (cum ar fi febră și durere) nu dispar sau se agravează (vezi pct. 2).

Dacă simptomele persistă sau se intensifică la copiii cu vârsta de la 3 până la 5 luni după administrarea medicamentului în decurs de 24 ore, trebuie de consultat medicul.

Dacă la copiii cu vârsta de la 6 luni până la 12 ani simptomele pe fondalul administrării medicamentului persistă mai mult de 3 zile, trebuie de consultat medicul.

Administrare orală.

Pentru pacienții cu sensibilitate gastrică, medicamentul poate fi administrat în timpul sau după consumul alimentelor.

Doza zilnică constituie 20-30 mg/kg corp, în câteva prize conform următoarei scheme:

Sugari cu vârsta de la 3 până la 6 luni (5-7,6 kg): câte 2,5 ml de 3 ori pe zi (ce corespunde cu 150 mg ibuprofen/24 ore).

Sugari cu vârsta de la 6 până la 12 luni (7,7-9 kg): câte 2,5 ml de 3-4 ori pe zi (ce corespunde cu 150-200 mg ibuprofen/24 ore).

Copii cu vârsta de la 1 an până la 3 ani (10-16 kg): câte 5 ml de 3 ori pe zi (ce corespunde cu 300 mg ibuprofen/24 ore).

Copii cu vârsta de la 4 până la 6 ani (17-20 kg): câte 7,5 ml de 3 ori pe zi (ce corespunde cu 450 mg ibuprofen/24 ore).

Copii cu vârsta de la 7 până la 9 ani (21-30 kg): câte 10 ml de 3 ori pe zi (ce corespunde cu 600 mg ibuprofen/24 ore).

Copii cu vârsta de la 10 până la 12 ani (31-40 kg): câte 15 ml de 3 ori pe zi (ce corespunde cu 900 mg ibuprofen/24 ore).

Dozele se administrează cu un interval de 6-8 ore cu respectarea unui interval de cel puțin 4 ore între dozele consecutive.

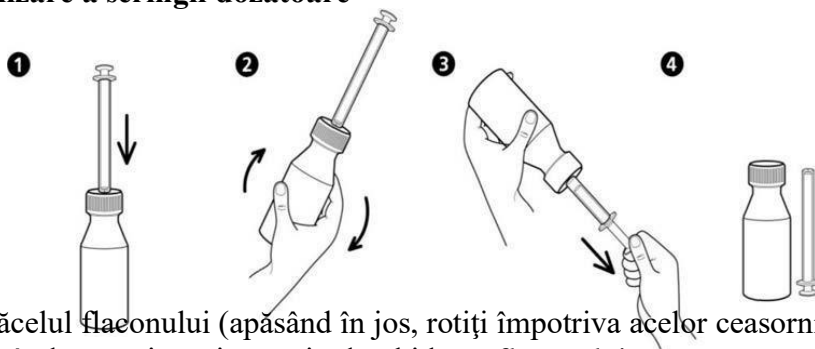
A nu se administra la copiii cu vârsta sub 3 luni, cu excepția cazului în care este recomandat de către medic.

A nu se administra la copii cu greutatea mai mică de 5 kg.

În caz de febră după vaccinare se administrează o singură doză de 2,5 ml suspensie, în caz de necesitate doza poate fi repetată peste 6 ore. Nu se vor administra mai mult de 2 doze a câte 2,5 ml suspensie orală timp de 24 ore. La apariția acestor simptome trebuie de adresat la medic.

Nu trebuie depășită doza zilnică recomandată. Ambalajul conține o seringă pentru administrare.

Instrucțiuni de utilizare a seringii dozatoare



1. Îndepărtați căpăcelul flaconului (apăsând în jos, rotiți împotriva acelor ceasornicului).
2. Introduceți apăsând puternic seringă prin deschiderea flaconului.
3. Agitați energic flaconul.
4. Pentru a umple seringă, întoarceți flaconul, apoi atent trageți pistonul seringii în jos, aspirați până la marcajul necesar.
5. Aduceți flaconul în poziția inițială și scoateți seringă din el, atent deșurubând-o.
6. Introduceți capatul tubului seringii în gura copilului, iar apoi, apăsând încet pe piston, administrați conținutul seringii dozatoare.
7. După utilizare flaconul se închide, răsucind căpăcelul, iar seringă se spala cu apă caldă și se lasă să se usuce.

După prima deschidere a flaconului suspensia trebuie utilizată timp de 6 luni.

Dacă utilizați mai mult Ibufen decât trebuie

Dacă ați luat mai mult Ibufen decât trebuie sau dacă copiii au luat medicamentul în mod accidental, adresați-vă imediat unui medic sau mergeți la cel mai apropiat spital pentru o evaluare a riscului existent și pentru sfaturi privind măsurile care trebuie luate.

Cazuri de supradozaj sunt rare.

La cei mai mulți pacienți pot să apară:

- greață, vărsături, dureri în partea de sus a burții sau diaree;
- zgomote în urechi, dureri de cap și hemoragii gastrointestinale.

Intoxicațiile mai grave afectează sistemul nervos central, cu manifestări sub formă de:

- somnolență;
- foarte rar agitație, dezorientare și comă.

În cazul intoxicației grave pot apărea

- acidoză metabolică - simptomele pot include greață, dureri abdominale, vărsături (pot conține urme de sânge), dureri de cap, țiuțuri în urechi, dezorientare și mișcări oscilatorii ale ochilor. În cazul intoxicației grave s-au raportat următoarele simptome: somnolență, dureri în piept, palpitații, pierderea cunoștinței, convulsii (în special la copii), slăbiciune și amețeală, sânge în urină, senzație de corp rece și probleme respiratorii;
- prelungirea timpului de protrombină/INR;
- insuficiență renală acută și afectare hepatică;
- exacerbarea simptomelor astmului bronșic la pacienții cu astm bronșic;
- foarte rar pot să apară convulsii.

Nu există un antidot specific. Tratamentul este simptomatic și de susținere. Medicul va lua în considerare administrarea de cărbune activ în decurs de o oră de la ingestia supradozajului.

Dacă uitați să utilizați Ibufen

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Ibufen

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.

De obicei, Ibufen este bine tolerat. Au fost observate următoarele reacții adverse în cazul utilizării de ibuprofen pe termen scurt, la doze disponibile fără prescripție medicală:

Opriți administrarea acestui medicament și adresați-vă imediat medicului în cazul în care copilul dumneavoastră prezintă:

- scaune cu sânge;
- scaune de culoare neagră;
- vărsături cu sânge sau cu particule închise la culoare cu aspect de zaț de cafea;
- umflarea feței, limbii sau gâtului, dificultăți la respirație (angioedem);
- respirație șuierătoare inexplicabilă sau scurtarea respirației, tahicardie, scăderea tensiunii

- arteriale (șoc);
- erupții pe piele (care pot fi severe cu vezicule sau descuamarea pielii), mâncărime sau învinețire;
- bătăi rapide ale inimii, reținerea lichidului în organism (umflarea gleznelor sau nivel scăzut de urinare);
- rigiditatea cefei, dureri de cap, grețuri, vărsături, febră și dezorientare.

Dacă apare oricare dintre aceste simptome, opriți administrarea acestui medicament și adresați-vă medicului:

- dureri de stomac sau alte simptome inexplicabile anormale de stomac, indigestie, arsuri la stomac, grețuri și/sau vărsături;
- îngălbenirea ochilor și/sau a pielii;
- dureri severe în gât cu febră mare;
- vânătăi inexplicabile sau oboseală sau apariția mai frecventă a infecțiilor, cum ar fi răceala, decât în mod normal.

Alte reacții adverse includ:

Mai puțin frecvente (afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți)

- dispepsie, dureri în partea superioară a abdomenului, grețuri;
- durere de cap;
- mâncărime și urticarie;
- erupții cutanate.

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți)

- diaree (scaune lichide), balonarea abdomenului, constipații, vomă;
- amețeli, insomnie, agitație, iritabilitate și oboseală.

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți)

- tulburări observate în parametrii elementelor sângelui: scăderea numărului de globule roșii, valoare scăzută a hemoglobinei, scăderea numărului de globule albe, scăderea numărului de trombocite, pancitopenie (o tulburare hematologică constând în deficiența tuturor elementelor normale ale sângelui: eritrocite, leucocite și trombocite), agranulocitoză (o reducere a numărului de granulocite).

Simptomele inițiale sunt: febră, durere de gât, ulcerații superficiale la nivelul gurii, simptome de tip gripal, oboseală și sângerări (exemplu vânătăi, purpură și sângerări din nas);

- inflamația mucoasei gurii cu ulcerații, inflamația mucoasei stomacului (gastrită), agravare a colitei sau a bolii Crohn (boală inflamatoare cronică, care afectează tractul digestiv);
- tulburări ale funcției ficatului;
- insuficiență renală acută, necroza papilelor renale, mai ales în tratamentul pe termen lung, asociată cu concentrație serică crescută a ureei și edem.

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- creșterea tensiunii arteriale;
- hiperreactivitate bronșică, cuprinzând astm bronșic, bronhospasm sau respirație îngreuiată;
- poate să apară o reacție cutanată gravă cunoscută sub numele de sindrom DRESS.

Simptomele sindromului DRESS includ: erupție cutanată, febră, inflamarea ganglionilor limfatici și eozinofile crescute (un tip de celule albe din sânge).

- erupție extinsă pe piele, de culoare roșiatică și cu aspect de solzi, cu umflături sub piele și bășici, localizată în special în zonele în care pielea este cutată, pe trunchi și la nivelul extremităților superioare, însoțită de febră, care apare la inițierea tratamentului (pustuloză

exantematică generalizată acută). Dacă prezentați aceste simptome, încetați utilizarea și solicitați asistență medicală. Vezi și pct. 2.

- pielea devine sensibilă la lumină;
- poate apărea exacerbarea inflamațiilor provocate de infecții, în cazuri excepționale, infecții cutanate severe și complicații la nivelul țesutului moale în timpul unei infecții cu varicelă.

Medicamente cum este Ibufen pot fi asociate cu o creștere mică a riscului de stop cardiac („infarct miocardic”) sau accident vascular cerebral.

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 Ibufen

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura sub 25 °C.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

A se păstra în flaconul închis ermetic.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Această suspensie trebuie utilizată în cursul a cel mult 6 luni după prima deschidere a flaconului.

Pentru a vă ajuta să vă amintiți, scrieți data când ați deschis flaconul în spațiul rezervat pe cutie.

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 Ibufen

Substanța activă este ibuprofen.

1 ml suspensie conține ibuprofen 20 mg.

5 ml suspensie conțin ibuprofen 100 mg.

Celelalte componente sunt hipromeloză, gumă xantan, glicerol (E422), benzoat de sodiu (E211), maltitol lichid (E965), citrat de sodiu, acid citric monohidrat, zaharină sodică (E954), clorură de sodiu, aromă de zmeură, apă purificată.

Cum arată Ibufen și conținutul ambalajului

Ibufen este o suspensie de culoare albă sau aproape albă, cu aromă de zmeură.

Ibufen este disponibil în flacoane a 100 ml din polietilentereftalat, cu un capac din polietilenă cu filet și sistem de închidere securizat pentru copii și un inel protector de siguranță. Fiecare cutie conține seringă dozatoare din polietilenă de joasă densitate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A.
19 Pelplińska St, 83-200 Starogard Gdański, Polonia

Fabricantul

Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A.
Medana Branch in Sieradz
10 Władysława Łokietka St, 98-200 Sieradz, Polonia

Acest prospect a fost revizuit în August 2023.

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