

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Keywer 25 mg/ml soluție injectabilă

Dexketoprofen

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

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

1. Ce este Keywer și pentru ce se utilizează

Keywer este un medicament analgezic care face parte din grupa medicamentelor antiinflamatoare nesteroidiene (AINS). Este utilizat pentru tratamentul durerii acute moderate până la severă, în cazul în care administrarea de comprimate nu este indicată, de exemplu: postoperator, colica renală (durerea severă de rinichi) și în durerile de spate.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Keywer

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

Nu utilizați acest medicament și spuneți medicului dumneavoastră:

- dacă sunteți alergic la dexketoprofen sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă sunteți alergic la acid acetilsalicilic sau la alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene;
- dacă aveți astm bronșic sau ați suferit crize de astm bronșic, rinită alergică acută (o perioadă scurtă de inflamare a mucoasei nasului), polipi nazali (excreșcențe în interiorul nasului din cauza alergiilor), urticarie (erupție pe piele), angioedem (umflarea feței, ochilor, buzelor sau limbii, sau insuficiență/detresă respiratorie) sau șuierături la nivelul pieptului, după administrarea de aspirină sau de alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene;
- dacă ați suferit de reacții fotoalergice sau fototoxice (o formă specială de înroșire a pielii și/sau apariția veziculelor la expunerea la lumina soarelui) în timpul tratamentului cu ketoprofen (un medicament anti-inflamator nesteroidian) sau fibrați (medicamente utilizate pentru a reduce nivelul de grăsimi în sânge);
- dacă suferiți de ulcer gastric/sângerări intestinale sau stomacale sau ați suferit în trecut de sângerări ale stomacului sau intestinului, ulcerații sau perforații
- dacă suferiți sau ați suferit anterior de sângerări la nivelul stomacului sau intestinului sau

perforații din cauza utilizării anterioare de medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), utilizate pentru durere;

- dacă aveți probleme digestive cronice (de exemplu, indigestie, arsuri la stomac/pirozis)
- dacă aveți o boală intestinală cu inflamație cronică (boala Crohn sau colită ulcerativă);
- dacă aveți insuficiență cardiacă gravă, probleme renale moderate sau grave sau probleme hepatice grave;
- dacă aveți o tulburare de sângerare sau o tulburare de coagulare;
- dacă sunteți grav deshidratat (pierderea unei cantități mari de lichid din organism), din cauza vărsăturilor, diareei sau unui aport insuficient de lichide;
- dacă sunteți în al treilea trimestru de sarcină sau alăptați.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Keywer, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului

Aveți grijă deosebită când luați Keywer:

- dacă ați suferit în trecut de o boală inflamatorie cronică a intestinului;
- dacă suferiți sau ați suferit în trecut de alte afecțiuni ale stomacului sau intestinului;
- dacă luați alte medicamente care determină creșterea riscului de ulcer gastrointestinal sau hemoragie, de exemplu, corticosteroizi administrați pe cale orală, unele antidepresive (cele de tip ISRS, adică inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei), medicamente care previn formarea de cheaguri de sânge, cum sunt aspirina sau anticoagulante ca warfarina. În astfel de cazuri, consultați-vă cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Keywer. Acesta vă poate recomanda să luați un medicament în plus pentru protejarea stomacului dumneavoastră (de exemplu, misoprostol sau medicamente care blochează producerea de acid gastric);
- dacă aveți probleme ale inimii, accident vascular cerebral în trecut sau credeți că ați putea avea risc de apariție a acestor afecțiuni (de exemplu dacă aveți tensiune arterială crescută, diabet zaharat sau colesterol crescut sau dacă sunteți fumător) trebuie să discutați despre tratament cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul. Medicamentele precum Keywer se pot asocia cu o creștere mică a riscului de atac de cord (“infarct miocardic”) sau de accident vascular cerebral. Riscurile sunt mai mari în cazul dozelor mari și al tratamentului de lungă durată. Nu depășiți doza recomandată sau durata recomandată a tratamentului;
- dacă sunteți vârstnic: este mai probabil să suferiți reacții adverse (vezi pct. 4).

În cazul apariției acestora, consultați imediat medicul dumneavoastră;

- dacă suferiți de alergii sau dacă ați avut probleme alergice în trecut;
- dacă aveți probleme cu rinichii, ficatul sau inima (tensiune arterială crescută și/sau insuficiență cardiacă) precum și reținere de lichide sau dacă ați suferit de aceste probleme în trecut;
- dacă luați diuretice sau suferiți de hidratare foarte scăzută sau de volum mic de sânge din cauza unei pierderi prea mari de lichide (de exemplu, prin urinare excesivă, diaree sau vărsături);
- dacă sunteți o femeie cu probleme de fertilitate (Keywer vă poate afecta fertilitatea, de aceea nu trebuie să îl utilizați dacă plănuți să rămâneți gravidă sau dacă efectuați analize privind fertilitatea);
- dacă sunteți în primul sau al doilea trimestru de sarcină;
- dacă suferiți de o tulburare a formării de sânge și de celule sanguine;
- dacă aveți lupus eritematos sistemic sau boală mixtă de țesut conjunctiv (tulburări ale sistemului imunitar care afectează țesutul conjunctiv);
- dacă suferiți de tulburări înăscute ale metabolismului porfirinei (de exemplu porfirie intermitentă acută);
- dacă ați avut o intervenție chirurgicală majoră recentă;
- dacă aveți o infecție - vă rugăm să consultați secțiunea „Infecții” de mai jos; 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.

Infecții

Keywer poate ascunde semne ale infecției, precum febră și durere. Prin urmare, este posibil ca Keywer să întârzie tratarea adecvată a infecției, ceea ce poate mări riscul de complicații. Acest lucru a fost observat în cazul pneumoniei cauzată de bacterii și al infecțiilor bacteriene ale pielii asociate vărsatului 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. În timpul varicelei, este recomandat să evitați utilizarea acestui medicament.

Copii și adolescenți

Keywer 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.

Keywer împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, deoarece Keywer poate influența modul în care acționează alte medicamente.

De asemenea, alte medicamente pot influența modul în care acționează Keywer.

Combinații nerecomandate:

- Acid acetilsalicilic (aspirină), corticosteroizi sau alte medicamente antiinflamatoare;
- Warfarină, heparină sau alte medicamente pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge;
- Litiu, utilizat pentru tratamentul anumitor tulburări de dispoziție;
- Metotrexat, utilizat pentru artrita reumatoidă și pentru cancer, utilizat în doze mai mari de 15 mg pe săptămână;
- Hidantoine și fenitoină, utilizate pentru epilepsie;
- Sulfametoxazol, utilizat pentru infecții bacteriene.

Combinații care necesită precauție:

- Inhibitori ai ECA, diuretice și antagoniști ai receptorilor de angiotensină II, utilizați pentru tensiunea arterială crescută și afecțiuni ale inimii;
- Metotrexat, la doze mai mici de 15 mg/săptămână;
- Pentoxifilină și oxpentifilină, utilizate pentru tratarea ulcerelor venoase cronice;
- Zidovudină, utilizată pentru tratarea infecțiilor virale;
- Antibiotice aminoglicozidice, utilizate pentru tratarea infecțiilor bacteriene;
- Sulfonilureice (de exemplu clorpropamidă și glibenclamidă), utilizate pentru tratarea diabetului zaharat.

Asociații care necesită supraveghere:

- Beta-blocante, utilizate pentru tensiunea arterială crescută și afecțiuni ale inimii;
- Ciclosporină sau tacrolimus, utilizate pentru tratamentul bolilor sistemului imunitar și în transplantul de organ;
- Tromboliticele, adică medicamente utilizate pentru distrugerea cheagurilor de sânge;
- Antidepresive de tip inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS);
- Probenecid, utilizat în gută;
- Glicozide cardiace, utilizate pentru tratamentul insuficienței cardiace cronice;
- Medicamente antiplachetare, utilizate în reducerea agregării plachetare și formării cheagurilor de sânge;
- Mifepristonă, utilizată ca abortiv (pentru întreruperea sarcinii);
- Antibiotice din clasa chinolonelor (de exemplu, ciprofloxacina, levofloxacina), utilizate în infecții bacteriene;
- Tenofovir, deferasirox, pemetrexed.

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.

Nu utilizați Keywer în timpul ultimelor trei luni de sarcină sau dacă alăptați.

Acesta poate provoca afecțiuni ale rinichilor și inimii fătului. Poate afecta tendința dumneavoastră și a copilului dumneavoastră de a sângera și poate determina ca travaliul să fie mai târziu sau mai lung decât se aștepta.

Nu trebuie să luați Keywer în primele 6 luni de sarcină decât dacă este absolut necesar și recomandat de medicul dumneavoastră. Dacă aveți nevoie de tratament în această perioadă sau în timp ce încercați să rămâneți gravidă, trebuie utilizată cea mai mică doză pentru cel mai scurt timp posibil. Dacă este luat mai mult de câteva zile, începând cu 20 de săptămâni de sarcină, Keywer poate provoca probleme renale fătului, care pot duce la niveluri scăzute de lichid amniotic care înconjoară copilul (oligohidramnios) sau îngustarea unui vas de sânge (ductus arteriosus) în inima copilului. Dacă aveți nevoie de tratament pentru mai mult de câteva zile, medicul dumneavoastră vă poate recomanda o monitorizare suplimentară.

Nu se recomandă utilizarea Keywer în timpul încercărilor de contracepție sau în timpul investigațiilor de infertilitate.

În ceea ce privește efectele posibile asupra fertilității feminine, vezi, de asemenea, pct. 2, „Atenționări și precauții”.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Keywer poate să afecteze într-o mică măsură capacitatea dumneavoastră de a conduce vehicule și de a folosi utilaje, din cauza posibilității de a produce amețeli, somnolență sau oboseală ca reacții adverse ale tratamentului. Dacă observați astfel de efecte, nu conduceți și nu folosiți utilaje până la dispariția simptomelor. Cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Fiecare fiolă de Keywer conține 200 mg de etanol, echivalent cu 5 ml de bere sau 2,08 ml de vin per doză. Poate fi dăunător persoanelor cu etilism.

Acest lucru trebuie avut în vedere la femeile gravide (primul și al doilea trimestru), copii și grupuri cu risc crescut cum sunt pacienți cu boli hepatice sau epilepsie.

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol de sodiu (23 mg) per doză, adică este de fapt “fără sodiu”.

3. Cum să luați Keywer

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Doza trebuie stabilită individual în funcție de severitatea afecțiunii și de răspunsul la tratament.

Doza recomandată, în general, este de 1 fiolă (50 mg) de Keywer la fiecare 8-12 ore. La nevoie, injecția poate fi repetată doar după 6 ore. În orice caz, nu depășiți doza zilnică totală de 150 mg de Keywer (3 fiole). Utilizați tratamentul injectabil doar în perioada acută (adică nu mai mult de două zile). Treceți pe un analgezic administrat pe cale orală când este posibil. Vârstnicii cu afectarea funcției renale și pacienții cu probleme renale sau hepatice nu trebuie să depășească o doză zilnică totală de 50 mg de Keywer (1 fiolă).

Mod de administrare:

Keywer poate fi administrat intramuscular sau pe cale intravenoasă.

În cazul administrării intramusculare a Keywer, soluția trebuie injectată imediat după aspirarea din fiola de culoare brună, prin injecție lentă intramuscular profund. Soluția trebuie utilizată doar dacă este limpede și incoloră.

Utilizarea la copii și adolescenți

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

Dacă luați mai mult Keywer decât trebuie

Dacă ați utilizat mai mult Keywer decât trebuie, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În caz de supradozaj, pot fi intensificate simptomele reacțiilor adverse ale medicamentului (vezi punctul 4).

Dacă uitați să luați Keywer

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Keywer

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

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Keywer poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- greață;
- vărsături;
- durere la locul injectării, reacție la locul injectării incluzând inflamație, vânătăi sau hemoragie.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- anemie;
- insomnie, anxietate;
- dureri de cap, amețeli, somnolență;
- vedere încețoșată;
- vertij;
- bătăi puternice neregulate a inimii (palpitații);
- tensiune arterială scăzută;
- înroșirea feței și regiunii gâtului;
- durere abdominală, tulburări digestive, diaree, constipație, uscăciunea gurii, vărsături cu sânge;
- dermatită, mâncărimi, erupție pe piele, transpirație abundentă;
- febră, oboseală, durere, senzație de rece, astenie, stare de rău

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- edem laringian;
- creșterea nivelului de zahăr în sânge (hiperglicemie), scăderea nivelului de zahăr în sânge (hipoglicemie), creșterea concentrației de grăsimi trigliceride în sânge (hipertrigliceridemie), lipsa poftei de mâncare (anorexie);
- dureri, senzații de furnicături (parestezii);
- țiuțiu în urechi (tinitus);
- pauze cardiace izolate (extrasistole), ritm rapid al inimii (tahicardie);
- tensiune arterială crescută, inflamația unei vene superficiale ca urmare a unui cheag de sânge

(tromboflebită superficială);

- pierderea cunoștinței;
- respirație prea lentă (bradipnee);
- ulcer peptic, ulcer hemoragic sau perforat;
- colorarea în galben a pielii și albului ochilor (icter), hepatită;
- erupții cutanate însoțită de mâncărimi (urticarie), acnee;
- rigiditate musculară, rigiditate articulară, crampe musculare, durere de spate;
- insuficiență renală acută, urinare frecventă, durere renală, corpi cetonici în urină (cetonurie), proteine în urină (proteinurie);
- tulburări menstruale, probleme prostatice;
- senzație de frisoane, umflarea zonelor inferioare ale corpului din cauza retenției de lichide (edem periferic);
- teste hepatice anormale (teste de sânge).

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- număr scăzut de globule albe (neutropenie), scăderea numărului de trombocite (trombocitopenie);
- reacție anafilactică (reacție de hipersensibilitate care poate duce de asemenea la colaps);
- dificultăți respiratorii din cauza contractiei mușchilor din jurul căilor aeriene (bronhospasm), respirație grea (dispnee);
- pancreatită;
- afectarea celulelor hepatice;
- ulceratie a pielii, gurii, ochilor și zonelor genitale (sindroamele Stevens Johnson și Lyell), umflarea feței sau umflarea buzelor și gâtului (angioedem), reacții de sensibilitate a pielii și hipersensibilitate a pielii la lumină, afectare renală.

Reacții adverse cu frecvența necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- durere în piept, care poate reprezenta semnul unei reacții alergice grave numită sindromul Kounis.
- 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 reappare de obicei în același loc/aceleași locuri dacă medicamentul este folosit din nou.

Tulburările gastrointestinale au fost observate mai des. Pot apărea ulcere, perforație sau hemoragie gastrointestinală, uneori fatale, mai ales la vârstnici. După administrare preparatului au fost raportate greață, vărsături, diaree, flatulență, constipație, dispepsie, durere abdominală, scaun cu sânge (melenă), vărsături cu sânge (hematemeză), stomatită ulceroasă, exacerbarea colitei și a bolii Crohn. Rar a fost observată gastrita.

Au fost raportate în asociere cu tratamentul AINS edem, hipertensiune arterială și insuficiență cardiacă.

Ca și în cazul altor AINS, pot apărea următoarele reacții adverse: meningită aseptică, care poate apărea predominant la pacienții cu lupus eritematos sistemic sau boli mixte de țesut conjunctiv; și reacții hematologice (purpură, anemie hemolitică și aplastică, rareori agranulocitoză și hipoplazie medulară).

Sunt posibile reacții buloase inclusiv sindromul Stevens Johnson și necroliza epidermică toxică (foarte rar).

Studiile clinice și datele epidemiologice sugerează că utilizarea anumitor AINS, mai ales în doze mari și în cazul tratamentului de lungă durată, poate fi asociată cu o creștere mică a riscului de evenimente trombotice arteriale (de exemplu 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 nementionate 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 Keywer

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original.

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 Keywer

- Substanța activă este dexketoprofen trometamol în recalcul la 100% substanță anhidră 36,9 mg, echivalent cu 25 mg dexketoprofen.
- Celelalte componente sunt: etanol (96%), hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului), clorură de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

Cum arată Keywer și conținutul ambalajului

Soluție injectabilă.

Lichid incolor transparent.

Este disponibil în cutie cu câte 5 sau 10 fiole în ambalaj de carton, a câte 2 ml în fiolă.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

„Farmak” SA,
04080, or. Kiev, str.Kirillovskaia , 63 Ucraina

Fabricantul

„Farmak” SA,
04080, or. Kiev, str.Kirillovskaia, 74 Ucraina

Acest prospect a fost revizuit în decembrie 2025.

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

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului certificatului de înregistrare: office@tpi-pharm.md, pv@tpi-pharm.md, +373-22- 404-236.

Următoarele informații sunt destinate numai profesioniștilor din domeniul sănătății:

Perfuzie intravenoasă: conținutul unei fiole (2 ml) de Keywer trebuie diluat într-un volum de 30-100 ml ser fiziologic, soluție de glucoză 5% sau soluție Ringer Lactat. Soluția diluată trebuie administrată ca perfuzie intravenoasă lentă, cu durată între 10 și 30 de minute. Soluția trebuie protejată întotdeauna de lumină.

Soluțiile diluate pentru perfuzie nu trebuie amestecate cu prometazină sau pentazocină.

Bolus intravenos: dacă este necesar, conținutul unei fiole (2 ml) de Keywer poate fi administrat sub forma unui bolus intravenos lent cu durată de minim 15 secunde.

Keywer nu trebuie amestecat într-un volum mic (de exemplu într-o seringă) cu soluții de dopamină, prometazină, pentazocină, petidină sau hidroxizină, deoarece acest lucru va duce la precipitarea soluției.

Instrucțiuni privind manipularea produsului:

În cazul administrării Keywer ca bolus intravenos, soluția trebuie injectată imediat după aspirarea ei din fiola de culoare brună.

Pentru administrare ca perfuzie intravenoasă, soluția trebuie diluată în condiții aseptice și protejată de lumină.

Trebuie utilizată doar soluția limpede și incoloră.

Compatibilități:

S-a demonstrat că Keywer este compatibil în cazul amestecării în volume mici (de exemplu, într-o seringă) cu soluțiile injectabile de heparină, lidocaină, morfină și teofilină.

Soluția injectabilă diluată conform indicațiilor este o soluție limpede.

S-a demonstrat că Keywer diluat într-un volum de 100 ml de ser fiziologic sau soluție de glucoză este compatibil cu următoarele soluții injectabile: dopamină, heparină, hidroxizină, lidocaină, morfină, petidină și teofilină.

Nu s-a înregistrat absorbția substanței active în cazul păstrării soluțiilor diluate de Keywer în pungi de plastic sau în dispozitive de administrare fabricate din etilvinilacetat (EVA), propionat de celuloză (CP), polietilenă cu densitate mică (PEDS) și policlorură de vinil (PVC).