

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

IBUPROFEN MAX 400mg comprimate filmate

Ibuprofen

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Ibuprofen Max și pentru ce se utilizează

Acest medicament conține ibuprofen. Ibuprofenul aparține unui grup de medicamente cunoscute sub denumirea de medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), care ameliorează durerea, reduc inflamația și febra, scad agregarea plachetară.

Ibuprofen MAX este utilizat pentru calmarea durerii și inflamației în:

- tratamentul artritei reumatoide (inclusiv artrita reumatoidă juvenilă sau boala Still);
- tratamentul spondilitei anchilozante, osteoartritei și altor artropatii nereumatice (seronegative);
- tratamentul afecțiunilor inflamatorii nereumatice ale țesuturilor periarticulare cum ar fi capsulita retractilă a umărului, bursitei, tendenitei, tenosinovitei și lombalgiei;
- tratamentul afecțiunilor țesuturilor moi cum ar fi entorse;

- tratamentul simptomatic al dismenoreei, durerilor dentare;
- managementul durerii postoperatorie;
- tratamentul simptomatic cefaleei, inclusiv migrenei.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Ibuprofen Max

Nu luați Ibuprofen Max

- dacă sunteți alergic la ibuprofen, acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene sau la orice dintre celelalte componente acestui medicament;
- dacă aveți sau ați avut în trecut bronhospasm, astm bronșic, precum și urticarie sau rinită la utilizarea acidului acetilsalicilic sau unui alt antiinflamator nesteroidian;
- dacă aveți (sau ați avut două sau mai multe episoade de) ulcer de stomac sau duoden sau sângerare gastrică;
- dacă ați avut hemoragie sau perforație gastro-intestinală atunci când ați luat AINS (medicamente antiinflamatorii nesteroidiene);
- dacă aveți hemoragie la nivelul creierului (hemoragie cerebrovasculară) sau alte sângerări active;
- dacă aveți insuficiență gravă hepatică sau renală;
- dacă aveți insuficiență cardiacă severă;
- dacă aveți tulburări de coagulare a sângelui de origine necunoscută;
- dacă sunteți sever deshidratat (deshidratare provocată de vărsături, diaree sau consum insuficient de lichide);
- dacă utilizați alți medicamente antiinflamatorii;
- dacă vă aflați în ultimile 3 luni de sarcină.

Copii

Ibuprofen MAX nu se administrează la copii cu vârsta sub 12 ani sau cu greutatea sub 40 kg.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Ibuprofen MAX, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Reacțiile adverse pot fi reduse la minimum prin utilizarea celei mai mici doze eficiente pentru cea mai scurtă perioadă necesară controlării simptomelor.

Dacă prezentați oricare dintre afecțiunile menționate mai jos adresați-vă unui medic înainte de utilizarea medicamentului.

Siguranța gastro-intestinală

Trebuie evitată utilizarea în același timp de Ibuprofen MAX cu alte AINS, inclusiv cu așa-numiții inhibitori ai COX-2 (inhibitori selectivi ai ciclooxigenazei 2).

Vârstnici

Pacienții vârstnici prezintă o frecvență crescută a reacțiilor adverse la AINS, în special a hemoragiilor și perforațiilor gastro-intestinale, care pot fi letale.

Hemoragii gastro-intestinale, ulceratii și perforatii

Hemoragii, ulceratii și perforatii gastro-intestinale, care pot fi letale, au fost raportate pentru toate AINS în orice moment al tratamentului, cu sau fără simptome de alarmă sau antecedente de evenimente gastro-intestinale grave.

Riscul de hemoragii, ulceratii și perforatii gastro-intestinale este mai mare odată cu creșterea dozelor de AINS, la pacienții cu antecedente de ulcer, în special dacă a fost complicat cu hemoragie sau perforație și la pacienții vârstnici. La acești pacienți, tratamentul trebuie început cu doza minimă posibilă. Tratamentul în asociere cu medicamente protectoare gastrice (de exemplu, misoprostol sau inhibitori de pompă de protoni) trebuie avut în vedere la acești pacienți.

Dacă aveți antecedente de reacții adverse gastro-intestinale, în special dacă sunteți în vârstă, trebuie să anunțați apariția oricăror simptome neobișnuite abdominale (în special hemoragii gastro-intestinale), mai ales la începutul tratamentului. Se recomandă precauții dacă primiți în același timp medicamente care pot crește riscul de ulceratii sau hemoragii, cum sunt corticosteroizii orali, anticoagulante, cum este warfarina, inhibitorii selectivi ai recaptării serotoninei, care sunt utilizați și pentru tratamentul stărilor depresive sau antiagregante plachetare, cum este acidul acetilsalicilic. Dacă în timpul administrării Ibuprofen MAX apar hemoragii sau ulcere gastro-intestinale, tratamentul trebuie întrerupt.

AINS trebuie administrate cu prudență la pacienții cu antecedente de colită ulcerativă, boală Crohn, deoarece pot determina agravarea acestor afecțiuni.

Efecte asupra sistemului cardiovascular

Medicamentele anti-inflamatoare, 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 despre tratament cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Ibuprofen MAX în cazul în care:

- aveți probleme ale inimii, inclusiv insuficiență cardiacă, angină pectorală (dureri în piept) sau ați avut un infarct miocardic, intervenție chirurgicală pentru by-pass, boală arterială periferică (circulație redusă a sângelui la nivelul picioarelor sau tălpilor, din cauza îngustării sau blocării arterelor) sau orice tip de accident vascular cerebral.

- aveți tensiune arterială mare, diabet zaharat, concentrații crescute de colesterol în sânge, sau dacă sunteți fumător.

Reacții cutanate

Au fost raportate reacții grave la nivelul pielii în asociere cu tratamentul cu Ibuprofen MAX. Trebuie să încetați să mai luați Ibuprofen MAX 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

Ibuprofen MAX poate ascunde semne ale infecției, precum febră și durere. Prin urmare, este posibil ca Ibuprofen MAX 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.

Alte precauții

În cazul unor boli autoimune (lupus eritematos sistemic și colagenoza mixtă) Ibuprofen MAX se va utiliza numai după o evaluare atentă a raportului beneficiu-risc. Există un risc crescut de a dezvolta simptome de la nivelul membranei care învelește creierul (meningită aseptică) (vezi pct. 4).

Este necesară monitorizarea atentă de către medic:

- în tulburări gastro-intestinale sau antecedente de boli inflamatorii cronice intestinale (colită ulcerativă, boală Crohn);
- în caz de hipertensiune arterială sau insuficiență cardiacă;
- în afecțiuni ale funcției renale sau hepatice;
- în alergii (reacții pe piele la alte medicamente, astm bronșic, febra fânului), umflarea cronică a mucoasei nasului sau afecțiuni cronice ale căilor respiratorii care îngustează aceste căi.

Reacțiile acute severe de hipersensibilitate (de exemplu, șoc anafilactic) sunt observate foarte rar. Sistați imediat tratamentul la apariția primului semn al unei reacții de hipersensibilitate și mergeți la medic.

Ibuprofen, substanța activă din Ibuprofen MAX, poate inhiba temporar funcția trombocitelor din sânge. De aceea, pacienții cu tulburări de coagulare trebuie monitorizați cu atenție.

Dacă utilizați în același timp medicamente care conțin ibuprofen, efectul anticoagulant al dozelor mici de acid acetilsalicilic (împiedicarea formării de cheaguri de sânge) poate fi diminuat.

Dacă administrați concomitent medicamente care inhibă coagularea sângelui sau scad glicemia, trebuie să vă verificați coagularea sângelui sau valoarea glucozei în sânge, ca măsură de precauție.

Dacă luați Ibuprofen MAX pe un termen lung este necesară verificarea periodică a funcției hepatice, a funcției renale și a numărului de celule ale sângelui.

Administrarea prelungită a oricărui tip de medicamente pentru calmarea durerii de cap poate provoca agravarea acesteia. În cazul în care această situație se manifestă sau este suspectată, trebuie să opriți tratamentul și să vă adresați medicului. Diagnosticul de durere de cap cauzată de utilizarea abuzivă a medicamentelor (MOH) trebuie suspectat la pacienții care prezintă dureri de cap frecvente sau zilnice chiar dacă (sau din cauză că) sunt utilizate periodic medicamente pentru tratamentul durerii de cap.

În termeni generali, obișnuința de a utiliza analgezice, în special a asocierii de mai multe substanțe active împotriva durerilor, poate determina leziuni renale permanente cu risc de insuficiență renală (nefropatie analgezică).

Evitați utilizarea Ibuprofen MAX în timpul varicelei.

Copii și adolescenți

Există un risc de afectare renală în cazul deshidratării la copii și adolescenți.

Ibuprofen MAX împreună cu alte medicamente

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

Ibuprofen MAX poate influența modul de acțiune al altor medicamente. De asemenea, anumite medicamente pot influența modul în care acționează Ibuprofen MAX. De exemplu:

- acid acetilsalicilic sau alte AIN, deoarece acestea pot spori riscul de ulcere sau sângerări gastro-intestinale;
- digoxină (pentru insuficiență cardiacă) - deoarece efectul digoxinei se poate amplifica;
- glucocorticoizi (medicamente cu conținut de cortizon sau substanțe asemănătoare cortizonului) - deoarece acestea pot spori riscul de ulcere sau sângerări gastro-intestinale;
- medicamente cu efect anticoagulant (care subțiază sângele/previn coagularea, de exemplu, acid acetilsalicilic, warfarină, ticlopidină) - deoarece ibuprofenul poate amplifica efectele acestor medicamente și poate spori riscul de sângerări gastro-intestinale;
- inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (medicamente utilizate în tratamentul depresiei) - din cauza riscului de sângerare gastro-intestinală;

- litiu (medicament utilizat în tratamentul bolii maniaco-depresive și depresiei) - din cauza amplificării potențiale a efectului litiului;
- medicamente care reduc tensiunea arterială ridicată (inhibitori ai ECA precum captopril, betablocante precum atenolol, antagoniști ai receptorilor angiotensinei-II precum losartan) și medicamente diuretice - deoarece ibuprofenul poate diminua efectele acestor medicamente;
- metotrexat (medicament utilizat în tratamentul cancerului sau reumatismului) - din cauza amplificării potențiale a efectului metotrexatului;
- medicamente pentru diabet (cunoscute sub denumirea de sulfonilureice) - deoarece ibuprofen poate spori efectul acestor medicamente.
- tacrolimus și ciclosporină (medicamente imunosupresoare) - din cauza riscului apariției leziunilor la nivelul rinichilor;
- mifepristonă (pentru întreruperea sarcinii) - deoarece efectul mifepristonei poate fi diminuat;
- zidovudină (medicament utilizat în tratamentul HIV/SIDA);
- antibiotice chinolone - deoarece riscul de convulsii poate crește;
- antibiotice aminoglicozide;
- voriconazol sau fluconazol - utilizat în cazul infecțiilor fungice - deoarece acestea cresc durata acțiunii ibuprofenului;
- colestiramină - utilizată pentru reducerea nivelului de colesterol – deoarece împreună cu ibuprofen reduce absorbția ibuprofenului în tractul gastro-intestinal;
- baclofen (pentru scăderea și ameliorarea rigidității musculare excesive) – deoarece utilizarea concomitentă cu ibuprofen are ca rezultat o toxicitate crescută a baclofenului;
- ginkgo biloba - un medicament pe bază de plante utilizat deseori în tratamentul demenței.

De asemenea, alte medicamente pot afecta sau pot fi afectate de tratamentul cu Ibuprofen MAX. Prin urmare, trebuie să cereți sfatul medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a utiliza Ibuprofen MAX împreună cu alte medicamente.

Ibuprofen MAX împreună cu alimente, băuturi și alcool

Se recomandă că pacienții cu sensibilitate gastrică să ia Ibuprofen MAX cu alimente.

În timpul tratamentului cu ibuprofen se recomandă evitarea consumului de alcool, deoarece crește riscul de reacții adverse din partea tractului digestiv.

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 luați acest medicament în al treilea trimestru de sarcină. Evitați utilizarea acestui medicament în primul și al doilea trimestru de sarcină, cu excepția cazului unei recomandări contrare din partea medicului.

Ibuprofen, și produșii de metabolizare ai acesteia trec în laptele matern în cantități mici. Deoarece până în prezent nu au fost observate efecte negative asupra copilului, nu este necesară întreruperea obligatorie a alăptării în cazul tratamentului de scurtă durată. Totuși, dacă vi s-a recomandat un tratament mai îndelungat sau cu doze mai mari, trebuie să aveți în vedere întreruperea din timp a alăptării. Ibuprofen MAX aparține unui grup de medicamente care pot afecta fertilitatea la femei. Acest efect dispare după întreruperea tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Pe parcursul administrării Ibuprofenului MAX pot apărea reacții adverse precum fatigabilitatea, somnolența, vertijul și tulburările de vedere. Dacă apar acestea reacții adverse nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje.

3. Cum să luați Ibuprofen MAX

Ibuprofen MAX este indicat la adulți și copii cu vârsta peste 12 ani pentru tratamentul simptomatic de scurtă durată. Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a recomandat medicul dumneavoastră sau farmacistul. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Efectele adverse pot fi minimizate prin utilizarea celei mai mici doze eficiente pentru o perioadă scurtă de timp.

Acest medicament este destinat utilizării pe cale orală.

Se recomandă administrarea medicamentului cu o cantitate suficientă de apă, de dorit după masă. În cazul când suferiți de afecțiuni gastrice, se recomandă administrarea comprimatelor Ibuprofen MAX în timpul mesei.

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani

Câte un comprimat (400 mg) de 1-2 ori pe zi. După caz, pentru a atinge efectul maxim terapeutic, doza poate fi majorată - un comprimat (400 mg) de 3 ori pe zi, fără a depăși, însă, 3 comprimate (1200 mg) în 24 ore.

Vârstnici

Trebuie administrată cea mai mică doză posibilă pentru o perioadă scurtă de timp.

Persoanele cu insuficiență renală sau hepatică

Dacă aveți probleme la nivelul ficatului sau rinichilor, medicul dumneavoastră vă va indica doza corectă. Aceasta va fi cea mai mică doză posibilă.

Dacă luați mai mult Ibuprofen MAX decât trebuie

Puteți manifesta greață, dureri de stomac sau de cap, vărsături, diaree, țiuitori în urechi, amețeli, vărsături cu sânge sau scaun cu sânge, tulburări de conștiință, tensiune arterială scăzută, respirație dificilă.

În cazul unui supradozaj, adresați-vă imediat medicului!

Dacă uitați să luați Ibuprofen MAX

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

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

OPRIȚI ADMINISTRAREA acestui medicament și solicitați imediat ajutorul medicului dacă prezentați:

Semne de hemoragie intestinală cum sunt: durere puternică în abdomen, scaune negre la culoare, vărsături cu sânge sau cu particule închise la culoare, care au aspectul zațului de cafea.

Semne de reacții alergice foarte rare, dar grave cum sunt: agravare a astmului bronșic, respirație șuierătoare inexplicabilă sau dificultăți la respirație, umflare a feței, limbii sau gâtului, respirație dificilă, bătăi rapide ale inimii, scădere a tensiunii arteriale până la șoc. Acestea pot apărea chiar de la prima utilizare a acestui medicament.

Reacții grave la nivelul pielii cum sunt: erupții care acoperă întregul corp, descuamare a pielii, vezicule sau piele cu aspect de solzi.

Dacă apare oricare din următoarele reacții adverse, opriți tratamentul cu acest medicament și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră:

Frecvente

Simptome gastro-intestinale cum sunt arsuri la stomac, durere abdominală, greață, vărsături, meteorism, diaree, constipație și sângerări gastro-intestinale minore care în cazuri excepționale pot provoca anemie.

Mai puțin frecvente

Reacții de hipersensibilitate cu urticarie și prurit, dar și crize de astm bronșic (posibil cu reducerea severă a tensiunii arteriale); dureri de cap, amețeli, somnolență, agitație, iritabilitate sau oboseală; tulburări de vedere; ulcere gastrice sau duodenale (ulcer peptic), uneori asociate cu sângerare și perforație, inflamație a mucoasei de la nivelul gurii, cu ulceratii (stomatită ulcerativă), agravare a colitei sau a bolii Crohn, inflamație a mucoasei gastrice (gastrită).

Rare

Deteriorare la nivelul rinichilor (necroză papilară) și concentrații mari de acid uric în sânge; zgomote în urechi.

Foarte rare

Inflamare a esofagului sau a pancreasului, apariția unor îngustări asemănătoare membranelor în intestinul subțire și în intestinul gros (stricturi intestinale, asemănătoare diaframelor); simptomele de meningită aseptică cu înțepenie a gâtului, dureri de cap, grețuri, vărsături, febră sau tulburarea stării de conștiență. Pacienții cu boli autoimune (LES, boală mixtă de țesut conjunctiv) pot fi mai predispuși să fie afectați; disfuncție a ficatului, deteriorare a ficatului, în special în timpul tratamentului pe termen lung, insuficiență hepatică, inflamație acută a ficatului (hepatită); tensiune arterială mare, palpitații, insuficiență cardiacă, infarct miocardic; reacții psihotice și depresie; acumulare de lichid în corp (edem), în special la pacienții cu tensiune arterială mare sau funcție a rinichilor afectată; sindrom nefrotic (acumulare de lichid în organism și eliminare crescută de proteine în urină), boală inflamatorie a rinichilor (nefrită interstițială), care poate fi însoțită de disfuncție acută a rinichilor; reacții severe ale pielii, cum ar fi erupții pe piele cu înroșire și vezicule, unele dintre ele cu rezultat letal (de exemplu, sindromul Stevens - Johnson, necroliză epidermică toxică), căderea părului (alopecie); anemie, leucopenie, trombocitopenie, pancitopenie, agranulocitoză, febră, durere de gât, leziuni superficiale la nivelul gurii, simptome asemănătoare gripei, oboseală pronunțată, sângerări din nas și sângerări la nivelul pielii; reacții severe de hipersensibilitate generală care se manifestă prin edem facial, edem al limbii, umflarea internă a laringelui cu îngustarea căilor respiratorii, dificultăți de respirație, bătăi rapide ale inimii, scădere marcată a tensiunii arteriale până la șoc care poate pune viața în pericol; agravarea inflamațiilor legate de infecții (de exemplu fasceită necrozantă) asociată cu utilizarea anumitor medicamente pentru tratamentul durerii (AINS).

Cu frecvență necunoscută

Cresterea sensibilității pielii la radiațiile solare (fotosensibilizare); 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); reacție cutanată severă cunoscută sub numele de sindrom DRESS (erupție cutanată, febră, umflare a ganglionilor limfatici și ocreștere a eozinofilelor).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice 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 site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale la următoarea adresă web: 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 IBUPROFEN

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utilizeze după data de expirare indicată pe ambalaj.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Ibuprofen MAX

- Substanța activă este ibuprofenul. Fiecare comprimat filmat conține ibuprofen 400 mg.

- Celelalte componente sunt:

nucleul - amidon de cartof, stearat de magneziu, stearat de calciu, povidonă;

filmul - Opadry II 85F (alcool polivinilic parțial hidrolizat, talc, macrogol 3350, dioxid de titan (E 171)).

Cum arată Ibuprofen MAX și conținutul ambalajului

Comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare albă cu o linie mediană pe una dintre fețe. Linia mediană are rolul de a ușura ruperea comprimatului pentru a fi înghițit ușor.

Blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate filmate.

Câte 1 blister împreună cu prospectul în cutie de carton (№10x1).

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

«Uzina de preparate medicinale din Borisov» SAD,
Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev, 64,
tel./fax: +375 (177) 73 56 12, +375(177)73 11 56.

Fabricantul

«Uzina de preparate medicinale din Borisov» SAD,
Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev, 64.

Acest prospect a fost aprobat în mai 2023.

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