



Agencija za lekove i
medicinska sredstva Srbije

UPUTSTVO ZA LEK

*Aflamil[®], film tableta, 100 mg,
Pakovanje: blister, 2x10 film tableta,
Pakovanje: blister, 6x10 film tableta.*

Proizvođač: GEDEON RICHTER PLC.

Adresa: Budimpešta, Gyömrői út 19-21, Mađarska

Podnosilac zahteva: PREDSTAVNIŠTVO RICHTER GEDEON NYRT.

Adresa: Vladimira Popovića 6, Beograd

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

**Aflamil[®], 100 mg, film tableta
aceklofenak**

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da koristite ovaj lek.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko neko neželjeno dejstvo postane ozbiljno ili primetite neko neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavestite svog lekara ili farmaceuta.

U ovom uputstvu pročitacete:

1. Šta je lek Aflamil i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Aflamil
3. Kako se upotrebljava lek Aflamil
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Aflamil
6. Dodatne informacije

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

1. ŠTA JE LEK AFLAMIL I ČEMU JE NAMENJEN

Aceklofenak (aktivna supstanca leka Aflamil) pripada grupi nesteroidnih antiinflamatornih lekova (NSAIL).

Lek Aflamil se primenjuje za simptomatsko lečenje bola i zapaljenske reakcije kod osteoartritis (zapaljenje kostiju i zglobova), reumatoidnog artritisa (hronično zapaljenje zglobova i vezivnog tkiva) i ankilozirajućeg spondilitisa (hronična zapaljenska bolest lokomotornog sistema).

2. ŠTA TREBA DA ZNATE PRE NEGO ŠTO UZMETE LEK AFLAMIL

Lek Aflamil ne smete koristiti:

- ukoliko ste alergični na aceklofenak ili na bilo koju pomoćnu supstancu ovog leka (navedeno u odeljku 6)
- ukoliko je kod Vas nakon uzimanja acetilsalicilne kiseline (npr. aspirin) ili drugih nesteroidnih antiinflamatornih lekova (NSAIL) došlo do pojave napada astme, suženja disajnih puteva, akutnog rinitisa (zapaljenje sluzokože nosa), kožnog osipa ili drugih alergijskih reakcija
- ako imate aktivno krvarenje ili poremećaj u vezi sa krvarenjem
- ukoliko ste ranije imali krvarenje ili perforaciju (probijanje) u gastrointestinalnom traktu prilikom primene lekova iz grupe NSAIL
- ukoliko bolujete ili ste bolovali od čira na želucu ili imate ili ste imali krvarenje iz digestivnog trakta
- ukoliko imate potvrđenu srčanu slabost, ishemijsku bolest srca i/ili cerebrovaskularna oboljenja (npr. ako ste imali srčani udar, šlog, mini-šlog (tranzirorni ishemijski atak-TIA), začepljenje krvnih sudova srca ili mozga ili operaciju otklanjanja ili premošćavanja suženja/začepljenja krvnog suda)
- ukoliko imate ili ste imali probleme sa cirkulacijom krvi (periferna arterijska bolest)
- ukoliko bolujete od teškog oblika bubrežne bolesti ili bolesti jetre
- ukoliko ste u poslednjem trimestru trudnoće.

Kada uzimate lek Aflamil, posebno vodite računa:

Porazgovarajte sa Vašim lekarom ili farmaceutom pre uzimanja leka Aflamil.

Pre primene leka Aflamil obavestite Vašeg lekara ukoliko se bilo šta od dole navedenog odnosi na Vas:

- ukoliko imate simptome koji ukazuju na gastrointestinalne poremećaje bilo u gornjem ili donjem delu digestivnog sistema, čir na želucu ili dvanaestopalačnom crevu, takođe ako imate u vašoj medicinskoj istoriji zapaljensku bolest digestivnog trakta (Kronova bolest, ulcerozni kolitis) ili perforaciju (probijanje) u gastrointestinalnom traktu, primena ovog leka može dovesti do pogoršanja bolesti
- ukoliko bolujete od poremećaja zgrušavanja krvi ili pijete lekove protiv zgrušavanja krvi
- ukoliko imate oboljenje srca (npr. srčanu slabost)
- ukoliko patite od blagog ili umerenog oboljenja jetre ili bubrega ili ste skloni zadržavanju tečnosti u telu iz bilo kog drugog razloga
- ukoliko ste imali cerebrovaskularno krvarenje u Vašoj medicinskoj istoriji
- ukoliko ste u skorije vreme imali hiruršku intervenciju
- ukoliko bolujete od porfirije (metabolički poremećaj koji utiče na funkciju jetre), aceklofenak može biti okidač krize
- ukoliko bolujete od sistemskog eritemskog lupusa (SLE)

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

- ukoliko bolujete ili ste ranije bolovali od bronhijalne astme
- ako ste skoro imali operaciju
- ako pušite
- ako imate dijabetes
- ako imate anginu, krvne ugruške, visok krvni pritisak, povišeni holesterol ili povišene trigliceride.

Nemojte uzimati lek Aflamil ako imate varičelu (ovčije boginje) jer u retkim slučajevima primena ovog leka može dovesti do ozbiljne infekcije kože i mekog tkiva.

Primena lekova kao što je Aflamil može biti povezana sa povećanim rizikom od pojave srčanog udara (infarkt miokarda). Neželjena dejstva leka mogu biti minimalizovana korišćenjem najniže doze u najkraćem mogućem periodu. Nemojte prekoračiti preporučene doze ili produžiti trajanje terapije!

Prijavljene su neželjene reakcije na koži u vezi sa upotrebom lekova kao što je Aflamil (videti odeljak 4). Kao i kod drugih nesteroidnih antiinflamatornih lekova, mogu se pojaviti ozbiljne alergijske reakcije i bez prethodne izloženosti leku. Veoma retko su prijavljene životno ugrožavajuće neželjene reakcije na nivou kože, od kojih su neke bila sa smrtnim ishodom (npr. ekfolijativni dermatitis, *Steven-Johnsonov* sindrom i toksična epidermalna nekroliza) u vezi sa primenom nestereoidnih antiinflamatornih lekova kao što je aceklofenak. Pacijenti imaju najveći rizik od pojave ovih reakcija u toku samog početka terapije, u najvećem broju slučajeva početak pojave ovih reakcija je u toku prvog meseca terapije. Uzimanje leka Aflamil se mora prekinuti odmah čim se pojavi osip na koži ili bilo koji drugi znak preosetljivosti na lek.

Kod starijih pacijenata, u retkim slučajevima lek Aflamil može izazvati gastrointestinalnu ulceraciju (čir na crevima) i krvarenje, ili perforaciju (pucanje čira). Ovo se može pojaviti u bilo koje vreme tokom terapije bez prethodnih simptoma upozorenja. Ukoliko primetite bilo kakve stomadne simptome, naročito ako ste stariji, treba da se javite svom lekaru.

Deca

Upotreba leka Aflamil kod dece se ne preporučuje, usled nedostatka dokaza o efikasnosti i bezbednosti.

POSAVETUJTE SE SA VAŠIM LEKAROM ako se bilo koje od navedenih stanja pojavi u bilo koje vreme.

Primena drugih lekova

Kažite svom lekaru ako uzimate ili ste do nedavno uzimali bilo koji drugi lek, uključujući i one koji se mogu nabaviti bez lekarskog recepta. Imajte u vidu da se ove informacije mogu odnositi i na lekove koje više ne pijete, kao i na lekove koje planirate da uzimate uskoro.

Postoje neki lekovi koji se ne smeju uzimati istovremeno sa lekom Aflamil ili lekovi čije se doze moraju podesiti ukoliko se uzimaju istovremeno sa lekom Aflamil.

Kombinacije koje se ne preporučuju:

- Acetilsalicilna kiselina (aspirin), kortikosteroidi ili nesteroidni antiinflamatorni lekovi (NSAIL) (ibuprofen, naproksen)
- Varfarin, heparin ili drugi lekovi koji se koriste da bi sprečili zgrušavanje krvi (antikoagulansi)
- Litijum, koji se koristi za terapiju psihičkih oboljenja
- Digoksin, lek koji se koristi za terapiju hronične srčane insuficijencije ili nepravilnog srčanog rada
- Metotreksat (u velikim dozama), lek koji se koristi za lečenje autoimunih bolesti (npr. psorijaza, reumatoidni artritis) ili kod pacijenata obolelih od raka

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

-
- Antidepresivi tipa selektivnih inhibitora ponovnog preuzimanja serotonina (SSRI).

Kombinacije koje zahtevaju oprez pri upotrebi ili mogu zahtevati prilagođavanje doze:

- Lekovi koji se koriste za lečenje visokog krvnog pritiska ili nekih srčanih oboljenja (ACE inhibitori, diuretici, beta blokatori ili antagonisti angiotenzina II)
- Metotreksat (u manjim dozama)
- Ciklosporin i takrolimus (imunosupresivni lekovi)
- Zidovudin, za lečenje HIV infekcije
- Lekovi za lečenje dijabetesa
- Drugi NSAIL lekovi, uključujući salicilate (npr. aspirin)

Postoji rizik od farmakokinetičkih interakcija pri istovremenoj primeni sa fenitoinom, cimetidinom, tolbutamidom, fenilbutazonom, amjodaronom, mikonazolom i sulfafenazolom.

Ako imate bilo kakvih pitanja o primeni drugih lekova zajedno sa lekom Aflamil, razgovarajte sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Uzimanje leka Aflamil sa hranom ili pićima

Lek Aflamil bi trebalo primenjivati uz obrok ili neposredno posle njega.

Primena leka Aflamil u periodu trudnoće i dojenja

Ako ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, pitajte Vašeg lekara ili farmaceuta za savet pre nego što uzmete ovaj lek.

Trudnoća

Trudnice ne smeju uzimati lek Aflamil tokom poslednja tri meseca trudnoće.

Trudnice ili žene koje planiraju da zatrudne ne treba da koriste lek Aflamil.

Lek Aflamil može otežati da žena zatrudni. Treba da obavestite svog lekara ukoliko planirate trudnoću ili ukoliko imate problema da zatrudnite.

Dojenje

Nije poznato da li se lek Aflamil izlučuje u majčino mleko. Ukoliko dojite, pitajte svog lekara za savet pre nego što uzmete lek Aflamil.

Uticaj leka Aflamil na upravljanje motornim vozilima i rukovanje mašinama

Pacijenti koji osećaju nesvesnicu, vrtoglavicu ili druge efekte na centralni nervni sistem tokom upotrebe NSAIL treba da se uzdrže od upravljanja vozilom i rukovanja mašinama.

3. KAKO SE UPOTREBLJAVA LEK AFLAMIL

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

Uvek uzmite ovaj lek tačno onako kako Vam je Vaš lekar ili farmaceut rekao. Proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom ukoliko niste sigurni.

Ne zaboravite da uzmete Vaš lek!

Lek Aflamil film tablete su za oralnu primenu i potrebno je progutati film tabletu sa dovoljnom količinom tečnosti.

Maksimalna preporučena dnevna doza je 200 mg, primenjena u dve odvojene doze od 100 mg (jedna film tableta ujutru i jedna uveče).

Ukoliko mislite da je efekat leka Aflamil prejak ili preslab, konsultujte se sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Deca

Primena leka Aflamil se ne preporučuje kod dece.

Stariji

Vašu dozu će odrediti lekar i biće potrebne periodične kontrole.

Bolest jetre

Preporučena početna doza kod pacijenata sa oštećenjem jetre je jedna film tableta (100 mg) na dan.

Bolest bubrega i srca

Vašu dozu će odrediti lekar i biće potrebne periodične kontrole.

Produženo lečenje

Ukoliko ste na dugotrajnoj terapiji lekom Aflamil, lekar će Vam izvršiti kontrolne laboratorijske analize kao što su krvna slika, kontrola funkcije jetre i bubrega, i to približno na svaka tri meseca.

Ako ste uzeli više leka Aflamil nego što je trebalo

Odmah se posavetujte sa lekarom ili farmaceutom ili idite u hitnu pomoć ili najbližu bolnicu.

Ponesite ovo Uputstvo sa sobom.

Simptomi predoziranja su mučnina, povraćanje, bol u želucu, vrtoglavica, pospanost i glavobolja.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Aflamil

Ne brinite! Ne uzimajte duplu dozu kako biste nadoknadili propuštenu film tabletu. Uzmite sledeću dozu u propisano vreme.

Ako naglo prestanete da uzimate lek Aflamil

Trajanje lečenja će odrediti lekar. Ne prekidajte terapiju čak iako se osećate bolje.

4. MOGUĆA NEŽELJENA DEJSTVA

Lek Aflamil, kao i drugi lekovi, može da ima neželjena dejstva, mada se ona ne moraju ispoljiti kod svih. Najveći broj njih su blagob oblika i nestaju kada prekinete primenu leka Aflamil.

Neželjena dejstva se pojavljuju u određenoj učestalosti koja je definisana na sledeći način:

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

- Veoma česta neželjena dejstva (mogu da se jave kod više od 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek)
- Česta neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek)
- Povremena neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek)
- Retka neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek)
- Veoma retka neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 10000 pacijenata koji uzimaju lek)
- Nepoznata učestalost: ne može se proceniti na osnovu dostupnih podataka.

Prestanite sa uzimanjem leka Aflamil i odmah posetite svog lekara ukoliko Vam se pojave sledeći simptomi alergijske reakcije:

- otok lica, jezika ili jednjaka
- otežano gutanje
- koprivnjača i otežano disanje.

Česta: nesvestica, poremećaj varenja, bol u trbuhu, mučnina, proliv i povećane vrednosti enzima jetre.

Povremena: gasovi, gastritis (zapaljenje sluzokože želuca), zatvor, povraćanje, zapaljenje usne duplje sa čirevima, svrab i osip, zapaljenje kože, koprivnjača, povećane vrednosti uree u krvi i povećane vrednosti kreatinina u krvi.

Retko: melena (crna stolica kao katran), proliv sa sadržajem krvi (hemoragijska dijareja), čirevi u gastrointestinalnom traktu (gastrointestinalne ulceracije), gastrointestinalno krvarenje, visok krvni pritisak, pogoršanje visokog krvnog pritiska, srčana slabost, dispnea (otežano disanje), anemija, otok lica, jezika ili grla, alergijske reakcije (uključujući anafilaktički šok), preosetljivost, poremećaji vida.

Veoma retko: Smanjena funkcija koštane srži, smanjen broj jedne vrste belih krvnih ćelija - granulocita (granulocitopenija) i smanjen broj trombocita (krvnih pločica), smanjen broj neutrofila (neutropenija), anemija zbog raspadanja crvenih krvnih zrnaca, povušenost vrednosti kalijuma u krvi, depresija, neuobičajeni snovi, nesanicna, osećaj trnjenja, bockanja, mravinjanja (parestezija), tremor (drhtanje, ritmički nevoljni pokreti), glavobolja, pospanost, disgeuzija (poremećaj čula ukusa), vertigo, tinitus (zujanje u ušima), neprijatan osećaj lupanja srca (palpitacije), crvenilo, naleti vrućine, vaskulitis (zapaljenje krvnih sudova), bronhospazam (suženje disajnih puteva), zapaljenje sluzokože usne duplje, pankreatitis (zapaljenje gušterače), povraćanje krvi, čir na želucu, perforacije creva, pogoršanje Kronove bolesti i ulceroznog kolitisa, oštećenje jetre uključujući hepatitis, povećanje vrednosti akalne fosfataze, purpura (sitna krvarenja pod kožom ili sluzokožom), ekcem, teške kožne reakcije uključujući Stiven Johnson-ov sindrom i toksičnu epidermalnu nekrolizu, pojava otoka, umor, grčevi u nogama, povećanje telesne mase.

Izuzetno, varicela (ovčije boginje) može da pokrene ozbiljne komplikacije u vidu infekcije kože i mekih tkiva. Ukoliko neko neželjeno dejstvo postane ozbiljno ili primetite neko neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavestite svog lekara ili farmaceuta.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili medicinsku sestru. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u ovom uputstvu. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije
Nacionalni centar za farmakovigilancu
Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd
Republika Srbija
website: www.alims.gov.rs
e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. KAKO ČUVATI LEK AFLAMIL

Čuvati van domašaja i vidokruga dece.

Rok upotrebe

3 godine.

Čuvanje

Čuvati na temperaturi do 25 °C.

Lek Aflamil se ne sme upotrebljavati posle isteka roka upotrebe označenog na pakovanju leka.
Rok upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Lekove ne treba bacati u kanalizaciju, niti kućni otpad. Pitajte svog farmaceuta kako da uklonite lekove koji Vam više nisu potrebni. Ove mere pomažu očuvanje životne sredine. Neupotrebljeni lek se uništava u skladu sa važećim propisima.

6. DODATNE INFORMACIJE

Šta sadrži lek Aflamil

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

Aktivna supstanca je aceklofenak.
Jedna film tableta sadrži 100 mg aceklofenaka.

Pomoćne supstance:

Jezgro tablete sadrži:

glicerildistearat
kroskarmeloza-natrijum
povidon K-30
celuloza, mikrokristalna.

Omotič (film) tablete (Sepifilm 752 White):

makrogolstearat
titan-dioksid (E171)
celuloza, mikrokristalna
hipromeloza

Kako izgleda lek AFLAMIL i sadržaj pakovanja

Izgled: Bele, okrugle, bikonveksne, film tablete sa utisnutom oznakom "A" na jednoj strani.

Aflamil[®], 100 mg, film tableta, blister, 2x10 film tableta

Unutrašnje pakovanje je Alu - Alu blister koji sadrži 10 film tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalaze 2 blistera (ukupno 20 film tableta) i Uputstvo za lek.

Aflamil[®], 100 mg, film tableta, blister, 6x10 film tableta

Unutrašnje pakovanje je Alu - Alu blister koji sadrži 10 film tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 6 blistera (ukupno 60 film tableta) i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i Proizvođač

Nosilac dozvole za stavljanje leka u promet:

PREDSTAVNIŠTVO RICHTER GEDEON NYRT, Vladimira Popovića 6, Beograd.

Proizvođač:

GEDEON RICHTER PLC, Budapest, Gyömrői út 19-21, Mađarska.

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.

Decembar, 2015.

Režim izdavanja leka:

Lek se može izdavati samo uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

Aflamil [®] , 100 mg, film tableta, blister, 2x10 film tableta	515-01-01433-15-001 od 11.03.2016.
Aflamil [®] , 100 mg, film tableta, blister, 6x10 film tableta	515-01-01434-15-001 od 11.03.2016.

Broj rešenja: 515-01-01433-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 20 x (100 mg)

Broj rešenja: 515-01-01434-15-001 od 11.03.2016. za lek Aflamil[®], film tableta, 60 x (100 mg)

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je izmenjeno u skladu sa Zaključkom br. 515-14-00218-2016-8-003 od 07.06.2016.
