

UPUTSTVO ZA LEK

Δ

Elumela[®], 50 mg, kapsula, tvrda

Δ

Elumela[®], 75 mg, kapsula, tvrda

Δ

Elumela[®], 150 mg, kapsula, tvrda

Δ

Elumela[®], 300 mg, kapsula, tvrda

pregabalin

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da uzimate ovaj lek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je samo Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odeljak 4.

U ovom uputstvu pročitacete:

1. Šta je lek Elumela i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Elumela
3. Kako se uzima lek Elumela
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Elumela
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lek Elumela i čemu je namenjen

Lek Elumela spada u grupu lekova koji se koriste za lečenje epilepsije, perifernog i centralnog neuropatskog bola i generalizovanog anksioznog poremećaja (GAP) kod odraslih.

Periferni i centralni neuropatski bol: Lek Elumela se koristi za terapiju dugotrajnog bola izazvanog oštećenjem nerava. Veliki broj oboljenja može izazvati periferni neuropatski bol, kao što su dijabetes ili herpes zoster. Senzacije bola mogu se opisati kao osećaj toplote, žarenja, pulsiranja, žigiranja, probadanja, oštrog bola, grčeva, stalnog tupog bola, mravinjanja, utrnulosti, „trnci i žmarci“. Periferni i centralni neuropatski bol može takođe biti povezan sa promenama raspoloženja, poremećajem sna, zamorom (iscrpljenošću), i može imati uticaja na fizičke i društvene aktivnosti, kao i na sveukupni kvalitet života.

Epilepsija: Lek Elumela se koristi za lečenje nekih oblika epilepsije (parcijalne konvulzije sa ili bez sekundarne generalizacije) kod odraslih osoba. Vaš lekar će Vam propisati lek Elumela za lečenje epilepsije ukoliko Vaše stanje nije pod kontrolom sa postojećom terapijom. Lek Elumela se uzima kao dodatak postojećoj terapiji. Lek Elumela nije predviđen da se koristi sam, već se uvek koristi u kombinaciji sa drugim antiepilepticima.

Generalizovani anksiozni poremećaj: Lek Elumela se koristi za lečenje generalizovanog anksioznog poremećaja. Simptomi generalizovanog anksioznog poremećaja su produžena prenaplašena anksioznost (uznemirenost) i zabrinutost koje je teško kontrolisati. Generalizovani anksiozni poremećaj može takođe da prouzrokuje nemir ili osećaj da je osoba na ivici izdržljivosti, da se lako zamara, da ima poteškoće sa koncentracijom ili prisećanjem, razdražljivost, napetost u mišićima ili poremećaj sna. Ove reakcije se razlikuju od stresova i napetosti u svakodnevnom životu.

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Elumela

Lek Elumela ne smete uzimati:

Ukoliko ste alergični (preosetljivi) na pregabalin ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6).

Upozorenja i mere opreza

Razgovarajte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete lek Elumela.

- Kod nekih pacijenata koji su uzimali pregabalin prijavljeni su simptomi koji ukazuju na alergijsku reakciju. Ti simptomi obuhvataju oticanje lica, usana, jezika i grla, kao i kožni osip po celom telu. Ukoliko osetite neki od navedenih simptoma, potrebno je da odmah potražite pomoć Vašeg lekara.
- Lek Elumela se povezuje sa pojavom vrtoglavice i pospanosti, što može povećati pojavu slučajnih povreda (padova) kod starijih pacijenata. Zbog toga treba da budete obazrivi, dok se ne naviknete na sva moguća dejstva leka.
- Lek Elumela može da izazove pojavu zamućenog vida ili gubitak vida ili druge poremećaje vida, od kojih je većina privremena. Ukoliko primetite bilo koji poremećaj vida, odmah obavestite Vašeg lekara.
- Nekim pacijentima sa dijabetesom koji dobijaju na telesnoj masi dok uzimaju pregabalin, možda će biti potrebna promena terapije za dijabetes.
- Određena neželjena dejstva, kao što je pospanost, mogu biti češća pošto pacijenti sa povredom kičmene moždine mogu da uzimaju druge lekove za lečenje, npr. bola ili ukočenosti, koji imaju slična neželjena dejstva kao pregabalin, tako da težina ovih neželjenih dejstava može biti povećana kada se uzimaju zajedno.
- Kod nekih pacijenata koji su uzimali pregabalin, uglavnom starijih sa kardiovaskularnim bolestima, prijavljeni su slučajevi srčane insuficijencije (slabosti). **Pre nego što počnete lečenje ovim lekom, obavestite Vašeg lekara ako bolujete od neke bolesti srca.**
- Kod nekih pacijenata koji su uzimali pregabalin, prijavljeni su slučajevi slabosti bubrega. Ukoliko primetite da je u toku lečenja došlo do smanjenog izlučivanja mokraće, obavestite o tome Vašeg lekara, zato što prekid terapije može da poboljša stanje.

- Kod malog broja osoba lečenih antiepileptičkim lekovima kao što je lek Elumela, pojavile su se misli o samopovređivanju ili o samoubistvu. Ukoliko Vam se u bilo kom trenutku pojave takve misli, odmah obavestite Vašeg lekara.
- Ukoliko se lek Elumela uzima sa drugim lekovima koji mogu da izazovu zatvor (kao što su neki lekovi protiv bolova), moguća je pojava gastrointestinalnih problema (npr. zatvor, prekid prolaska hrane kroz creva ili paraliza creva). Obavestite Vašeg lekara ukoliko imate zatvor, naročito ukoliko ste skloni tom problemu.
- Pre uzimanja ovog leka morate da obavestite Vašeg lekara ako ste imali problema sa alkoholizmom, zloupotrebom lekova ili zavisnošću. Nemojte uzimati više leka nego što Vam je propisano.
- Prijavljeni su slučajevi pojave grčeva (konvulzija) u toku ili ubrzo posle prekida lečenja pregabalinom. Ukoliko Vam se jave konvulzije, odmah kontaktirajte Vašeg lekara.
- Kod nekih pacijenata koji su uzimali pregabalin dok su se lečili od nekih drugih bolesti, prijavljeni su slučajevi smanjenja moždane funkcije (encefalopatija). Obavestite Vašeg lekara ukoliko ste imali bilo koju ozbiljnu bolest, uključujući bolesti jetre ili bubrega.

Deca i adolescenti

- Bezbednost i efikasnost pregabalina kod dece i adolescenata (mlađih od 18 godina) nije ustanovljena, pa iz tog razloga pregabalin ne treba koristiti u ovoj uzrasnoj grupi.

Drugi lekovi i Elumela

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ukoliko uzimate, donedavno ste uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge lekove.

Lek Elumela i neki drugi lekovi mogu uticati jedni na druge (interakcija). Kada se uzima istovremeno sa nekim drugim lekovima, lek Elumela može pojačati neželjena dejstva tih lekova, uključujući slabost funkcije disajnih organa i komu. Stepen vrtoglavice, pospanosti i pada koncentracije mogu biti pojačani ukoliko se lek Elumela uzima istovremeno sa drugim lekovima koji sadrže:

Oksikodon (upotrebljava se protiv bolova)
Lorazepam (koristi se za lečenje uznemirenosti)
Alkohol

Lek Elumela se može uzimati sa oralnim kontraceptivima.

Uzimanje leka Elumela sa hranom i pićima

Lek Elumela se može uzimati nezavisno od obroka (sa ili bez prisustva hrane).
Preporučuje se da ne pijete alkohol dok uzimate lek Elumela.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Lek Elumela ne bi trebalo uzimati u toku trudnoće ili dojenja, osim ukoliko Vam lekar nije rekao drugačije. Žene u reproduktivnom periodu moraju da koriste efektivnu kontracepciju. Ukoliko ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za savet pre nego što uzmete ovaj lek.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Lek Elumela može da izazove vrtoglavicu, pospanost i pad koncentracije. Ne treba da vozite niti da upravljate složenim mašinama, kao ni da se bavite potencijalno opasnim aktivnostima sve dok ne saznate da li ovaj lek utiče na Vašu sposobnost da obavljate ove aktivnosti.

3. Kako se uzima lek Elumela

Uvek uzimajte ovaj lek tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar. Ukoliko niste sigurni proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Vaš lekar će odrediti odgovarajuću dozu za Vas.

Lek Elumela je namenjen samo za oralnu upotrebu.

Periferni i centralni neuropatski bol, epilepsija ili generalizovani anksiozni poremećaj:

- Uzmite onoliki broj kapsula koliko Vam je odredio Vaš lekar.
- Doza, koja je prilagođena Vama i Vašem stanju, obično će iznositi između 150 mg i 600 mg dnevno.
- Vaš lekar će Vam reći da li da uzimate lek Elumela dva ili tri puta dnevno. Ako uzimate lek Elumela dva puta dnevno to treba da bude jednom ujutro i jednom uveče, otprilike u isto vreme svakog dana. Ako uzimate lek Elumela tri puta dnevno, to treba da bude jednom ujutro, jednom posle podne i jednom uveče, približno u isto vreme svakog dana.

Ukoliko je potrebno primeniti dozu od 25 mg treba koristiti odgovarajući lek dostupan na tržištu Republike Srbije.

Ukoliko imate utisak da je dejstvo leka Elumela prejako ili preslabo, razgovarajte o tome sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Ukoliko ste stariji pacijent (iznad 65 godina starosti), treba da uzimate lek Elumela na uobičajen način, izuzev u slučaju da imate problema sa bubrezima.

Ukoliko imate problema sa bubrezima, Vaš lekar Vam može propisati drugačiji režim doziranja i/ili dozu.

Kapsule progutajte cele sa vodom.

Nastavite da uzimate lek Elumela sve dok Vam Vaš lekar ne kaže da prestanete.

Ako ste uzeli više leka Elumela nego što treba

Odmah pozovite Vašeg lekara ili idite u najbližu službu hitne pomoći. Ponesite sa sobom svoju kutiju sa kapsulama leka Elumela. Možete osetiti pospanost, zbunjenost, razdražljivost ili nemir kao posledicu uzimanja više leka Elumela nego što bi trebalo. Prijavljeni su takođe i epileptički napadi.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Elumela

Važno je da redovno uzimate lek Elumela, svakog dana u isto vreme. Ako zaboravite da uzmete dozu, uzmite je čim se setite, osim ukoliko već nije vreme za sledeću dozu. U tom slučaju samo nastavite sa sledećom dozom kao i obično. Ne uzimajte duplu dozu da bi nadoknadili propuštenu dozu.

Ako naglo prestanete da uzimate lek Elumela

Ne prekidajte da uzimate lek Elumela, osim ukoliko Vam to ne kaže Vaš lekar. Prekidanje terapije treba obaviti postepeno u toku najmanje nedelju dana.

Ukoliko prekinete uzimanje leka Elumela bilo nakon kratkotrajnog ili dugotrajnog lečenja, potrebno je da znate da možete imati određena neželjena dejstva. Ona uključuju poremećaj spavanja, glavobolju, mučninu, osećaj uznemirenosti, proliv, simptome slične gripu, grčeve, nervozu, depresiju, bol, pojačano znojenje i vrtoglavicu. Ovi simptomi mogu da se javljaju češće ili da budu teži ukoliko ste uzimali lek Elumela u dužem vremenskom periodu.

Ako imate dodatnih pitanja o upotrebi ovog leka, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i svi lekovi, ovaj lek može da prouzrokuje neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se jave kod svih pacijenata koji uzimaju ovaj lek.

Veoma česta (mogu da se jave kod više od 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek):

- vrtoglavica, pospanost, glavobolja.

Česta (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek):

- povećanje apetita
- osećaj uzbuđenja, konfuzija, dezorijentacija, smanjenje seksualne želje, razdražljivost
- poremećaj pažnje, nespretnost, poremećaj pamćenja, gubitak pamćenja, nevoljno drhtanje (tremor), problemi sa govorom, osećaj peckanja, utrnulost, sedacija, letargija (bezzvoljnost), nesаница, premore, neuobičajeni osećaji
- zamućen vid, duple slike
- vertigo, problemi sa ravnotežom, padovi
- suvoća usta, zatvor, povraćanje, gasovi, proliv, mučnina, otečen trbuh
- teškoće sa postizanjem erekcije
- otoci na telu, uključujući i ekstremitete
- osećaj opijenosti, neuobičajen način hodanja
- povećanje telesne mase
- grčevi mišića (uključujući mišićе vrata), bol u zglobovima, bol u leđima, bol u ekstremitetima
- bol u grlu.

Povremena (mogu da se jave kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek):

- gubitak apetita, gubitak telesne mase, nizak nivo šećera u krvi, visok nivo šećera u krvi
- promena percepcije sopstvene ličnosti (depersonalizacija), nemir, depresija, uznemirenost, promene raspoloženja, poteškoće sa izražavanjem, halucinacije (vidne, slušne obmane ili opažanje stvari koje realno ne postoje), neuobičajeni snovi, napadi panike, apatija, agresija, euforično raspoloženje, slabljenje mentalnih sposobnosti, otežano razmišljanje, povećanje seksualne želje, problemi sa seksualnom aktivnošću uključujući nemogućnost postizanja orgazma, odložena ejakulacija
- gubitak perifernog vida, neuobičajeni i nevoljni pokreti očiju, poremećaji vida koji uključuju suženje vidnog polja i smanjenu oštrinu vida, privid bleska svetlosti, nevoljni pokreti, oslabljeni refleksi, povećana aktivnost, vrtoglavica prilikom ustajanja, preterana osetljivost kože, gubitak čula ukusa, osećaj žarenja, nevoljni pokreti pri kretanju, sniženje nivoа svesti, gubitak svesti, nesvestica, povećana osetljivost na buku, loše se osećati
- suvoća očiju, otoci oko očiju, bol u oku, brzo zamaranje očiju, suzne oči, iritacija oka
- različiti poremećaji srčanog ritma (uključujući ubrzani rad srca, usporen rad srca, nepravilne otkucaje srca i druge poremećaje), nizak krvni pritisak, visok krvni pritisak, srčana slabost
- naleti crvenila, naleti vrućine
- otežano disanje, suvoća nosne sluzokože, zapašen nos
- pojačano lučenje pljuvačke, gorušica, utrnutost sluzokože usta
- znojenje, osip, jeza, groznica
- trzaji mišića, otoci zglobova, zgrčenost mišića, bol uključujući bol u mišićima, bol u vratu
- bolne dojke
- teškoće ili bol pri mokrenju, nemogućnost zadržavanja mokraće
- slabost, žeđ, teskoba u grudima

- promene u laboratorijskim nalazima analize krvi i funkcije jetre (povišene vrednosti kreatin-fosfokinaze u krvi, povišene vrednosti alanin-aminotransferaze, povišene vrednosti aspartat-aminotransferaze, smanjenje broja krvnih pločica – trombocita, smanjenje broja jedne vrste belih krvnih ćelija (neutropenija), povišene vrednosti kreatinina u krvi, smanjene vrednosti kalijuma u krvi)
- preosetljivost, otok lica, svrab, koprivnjača, curenje iz nosa, krvarenje iz nosa, kašalj, hrcanje
- bolne menstruacije
- hladne ruke i stopala.

Retka (mogu da se jave kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek):

- poremećaj čula mirisa, nemogućnost fokusiranja slike, promenjeno opažanje dubine, blještanje pred očima, gubitak vida
- proširene zenice, razrokost
- hladan znoj, stezanje u grlu, otok jezika
- zapaljenje gušterače
- otežano gutanje
- usporeni ili umanjeni pokreti tela
- poteškoće sa pravilnim pisanjem
- povećano nakupljanje tečnosti u trbuhu
- tečnost u plućima
- konvulzije (grčevi)
- promene na zapisu električnih promena u srcu (EKG) koje ukazuju na poremećaj srčanog ritma
- oštećenje mišića
- iscedak iz dojke, uvećanje dojki, uvećanje grudi kod muškaraca
- poremećaj menstrualnog ciklusa
- bubrežna slabost, smanjena količina urina, zadržavanje urina
- smanjenje broja belih krvnih zrnaca
- neprilagodeno ponašanje
- alergijske reakcije (koje mogu obuhvatiti otežano disanje, zapaljenje rožnjače (keratitis) i ozbiljne kožne reakcije koje karakterišu osip, plikovi, ljuštenje kože i bol).

Ukoliko primetite otok lica ili jezika ili ako dođe do crvenila kože, pojave plikova ili perutanja kože potrebno je da odmah potražite savet lekara.

Određena neželjena dejstva mogu biti češća, kao što je pospanost, pošto pacijenti sa povredom kičmene moždine mogu da uzimaju druge lekove za lečenje, npr. bola ili ukočenosti, koji imaju slična neželjena dejstva kao pregabalin, tako da težina ovih dejstava može biti povećana kada se uzimaju zajedno.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara ili farmaceuta. 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 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 Elumela

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Ne smete koristiti lek Elumela posle isteka roka upotrebe naznačenog na pakovanju nakon „Važi do:”. Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Čuvati na temperaturi do 30°C.

Neupotrebljivi lekovi se predaju apoteci u kojoj je istaknuto obaveštenje da se u toj apoteci prikupljaju neupotrebljivi lekovi od građana. Neupotrebljivi lekovi se ne smeju bacati u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Elumela

Elumela, 50 mg, kapsula, tvrda

Aktivna supstanca je pregabalin.
Jedna kapsula, tvrda sadrži 50 mg pregabalina.

Pomoćne supstance su:

Sadržaj kapsule: prerađeni skrob (StarCap 1500): kukuruzni skrob, preželatinizirani kukuruzni skrob; manitol; talk.

Sadržaj omotača kapsule:

-Kapa kapsule: želatin; titan-dioksid (E171).

-Telo kapsule: želatin; titan-dioksid (E171).

Boja za štampu: šelak; gvožđe-oksidi, crni (E172); kalijum-hidroksid.

Elumela, 75 mg, kapsula, tvrda

Aktivna supstanca je pregabalin.
Jedna kapsula, tvrda sadrži 75 mg pregabalina.

Pomoćne supstance su:

Sadržaj kapsule: prerađeni skrob (StarCap 1500): kukuruzni skrob, preželatinizirani kukuruzni skrob; manitol; talk.

Sadržaj omotača kapsule:

-Kapa kapsule: želatin; gvožđe-oksidi, crveni (E172); titan-dioksid (E171).

-Telo kapsule: želatin; titan-dioksid (E171).

Boja za štampu: šelak; gvožđe-oksidi, crni (E172); kalijum-hidroksid.

Elumela, 150 mg, kapsula, tvrda

Aktivna supstanca je pregabalin.
Jedna kapsula, tvrda sadrži 150 mg pregabalina.

Pomoćne supstance su:

Sadržaj kapsule: prerađeni skrob (StarCap 1500): kukuruzni skrob, preželatinizirani kukuruzni skrob; manitol; talk.

Sadržaj omotača kapsule:

-Kapa kapsule: želatin; titan-dioksid (E171).

-Telo kapsule: želatin; titan-dioksid (E171).

Boja za štampu: šelak; gvožđe-oksidi, crni (E172); kalijum-hidroksid.

Elumela, 300 mg, kapsula, tvrda

Aktivna supstanca je pregabalin.
Jedna kapsula, tvrda sadrži 300 mg pregabalina.

Pomoćne supstance su:

Sadržaj kapsule: prerađeni škrob (StarCap 1500): kukuruzni škrob, preželatinizirani kukuruzni škrob; manitol; talk.

Sadržaj omotača kapsule:

-Kapa kapsule: želatin; gvožđe-oksidi, crveni (E172); titan-dioksid (E171).

-Telo kapsule: želatin; titan-dioksid (E171).

Boja za štampu: šelak; gvožđe-oksidi, crni (E172); kalijum-hidroksid.

Kako izgleda lek Elumela i sadržaj pakovanja

Elumela, 50 mg, kapsula, tvrda

Tvrde želatinske kapsule bele kape i belog tela veličine 3 sa oznakom PGB 50 i crnom linijom na telu kapsule.

Unutrašnje pakovanje leka je Al/PVC blister koji sadrži 7 kapsula, tvrdih.
Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 8 blistera sa po 7 kapsula, tvrdih i Uputstvo za lek.

Elumela, 75 mg, kapsula, tvrda

Tvrde želatinske kapsule narandžaste kape i belog tela veličine 4 sa oznakom PGB 75 na telu kapsule.

Unutrašnje pakovanje leka je Al/PVC blister koji sadrži 7 kapsula, tvrdih.
Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 8 blistera sa po 7 kapsula, tvrdih i Uputstvo za lek.

Elumela, 150 mg, kapsula, tvrda

Tvrde želatinske kapsule bele kape i belog tela veličine 2 sa oznakom PGB 150 na telu kapsule.

Unutrašnje pakovanje leka je Al/PVC blister koji sadrži 7 kapsula, tvrdih.
Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 8 blistera sa po 7 kapsula, tvrdih i Uputstvo za lek.

Elumela, 300 mg, kapsula, tvrda

Tvrde želatinske kapsule narandžaste kape i belog tela veličine 0 sa oznakom PGB 300 na telu kapsule.

Unutrašnje pakovanje leka je Al/PVC blister koji sadrži 7 kapsula, tvrdih.
Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 8 blistera sa po 7 kapsula, tvrdih i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

HEMOFARM AD VRŠAC, Beogradski put bb, Vršac, Republika Srbija

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Februar, 2017.

Režim izdavanja leka:

Lek se može izdavati samo uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

Elumela, kapsule, tvrde, 56 x (50mg): 515-01-04758-15-001 od 13.02.2017.

Elumela, kapsule, tvrde, 56 x (75mg): 515-01-04760-15-001 od 13.02.2017.

Elumela, kapsule, tvrde, 56 x (150mg): 515-01-04762-15-001 od 13.02.2017.

Elumela, kapsule, tvrde, 56 x (300mg): 515-01-04764-15-001 od 13.02.2017.