

## UPUTSTVO ZA LEK

**Perigard<sup>®</sup>, 4 mg, tablete**  
**Perigard<sup>®</sup>, 8 mg, tablete**

**perindopril**

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

## 1. Šta je lek Perigard i čemu je namenjen

Lek Perigard sadrži aktivnu supstancu perindopril, koji pripada grupi lekova koji se zovu inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE inhibitori). ACE inhibitori deluju tako što šire krvne sudove i na taj način omogućavaju srcu da lakše pumpa krv kroz njih.

### *Perigard, 4 mg, tablete*

Lek Perigard se koristi za:

- terapija povišenog krvnog pritiska (hipertenzije),
- terapija srčane insuficijencije (nemogućnost srca da obezbedi dovoljnu količinu krvi za potrebe organizma),
- redukcija rizika za nastanak kardiovaskularnih događaja, kao što je srčani udar, kod pacijenata sa stabilnom koronarnom arterijskom bolešću (stanje u kome su arterije koje snabdevaju srce krvlju sužene ili blokirane) ili kod pacijenata koji su ranije imali srčani udar i/ili hiruršku intervenciju koja omogućava bolje snabdevanje srca krvlju širenjem koronarnih (srčanih) krvnih sudova.

### *Perigard, 8 mg, tablete*

Lek Perigard se koristi za:

- terapija povišenog krvnog pritiska (hipertenzije),
- redukcija rizika za nastanak kardiovaskularnih događaja, kao što je srčani udar, kod pacijenata sa stabilnom koronarnom arterijskom bolešću (stanje u kome su arterije koje snabdevaju srce krvlju sužene ili blokirane) ili kod pacijenata koji su ranije imali srčani udar i/ili hiruršku intervenciju koja omogućava bolje snabdevanje srca krvlju širenjem koronarnih (srčanih) krvnih sudova.

## 2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Perigard

### **Lek Perigard ne smete uzimati:**

- ako ste alergični (preosetljivi) na perindopril ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6), ili na bilo koji drugi ACE inhibitor;
- ako ste ranije imali simptome kao što su zviždanje u grudima, oticanje lica, jezika ili ždrela; izražen osip i svrab po koži; malaksalost ili vrtoglavicu, usled prethodne upotrebe ACE inhibitora ili u nekom drugom slučaju (ovo stanje se naziva angioedem);
- ako ste trudni duže od tri meseca. (takođe je bolje izbegavati primenu leka Perigard i u ranoj fazi trudnoće - videti odeljak „Trudnoća i dojenje”);
- ako imate šećernu bolest (dijabetes melitus) ili oštećenu funkciju bubrega i lečite se lekom za snižavanje krvnog pritiska koji sadrži aliskiren.
- ako ste na dijalizi, ili bilo kojoj drugoj vrsti filtracije krvi. Zavisno od korišćene mašine, lek Perigard Vam možda neće odgovarati,
- ako imate probleme sa bubrežima gde je snabdevanje bubrega krvlju smanjeno (suženje bubrežnih arterija),
- ako ste uzimali ili uzimate sakubitril/valsartan, lek koji se primenjuje u terapiji dugotrajne (hronične) srčane slabosti kod odraslih osoba, jer je rizik od pojave angioedema u tom slučaju povećan (videti odeljke „Upozorenja i mere opreza” i „Drugi lekovi i lek Perigard”).

### **Upozorenja i mere opreza**

Razgovarajte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete lek Perigard:

- ako imate aortnu stenozu (suženje glavnog krvnog suda koji vodi iz srca) ili hipertrofičnu kardiomiopatiju (bolest srčanog mišića) ili stenozu bubrežne arterije (suženje arterije koja bubrege snabdeva krvlju),
- ako imate bilo kakve druge probleme sa srcem,
- ako imate problema sa jetrom,
- ako imate problema sa bubrežima ili ste na dijalizi,

- ako imate povećane vrednosti u krvi hormona zvanog aldosteron (primarni aldosteronizam),
- ako bolujete od kolagene vaskularne bolesti (bolest vezivnog tkiva), kao što je sistemski eritemski lupus ili skleroderma,
- ako imate šećernu bolest,
- ako ste na režimu ishrane sa smanjenim unosom soli ili koristite zamene za so koje sadrže kalijum,
- ako treba da se podvrgnete anesteziji i/ili većoj hiruškoj intervenciji,
- ako treba da se podvrgnete LDL afarezi (postupak kojim se uklanja holesterol iz krvi pomoću uređaja; LDL-lipoprotein male gustine),
- ako treba da budete lečeni desenzibilizacijom koja se sprovodi da bi se smanjila alergijska reakcija na ubod pčele ili ose,
- ako ste u skorije vreme imali proliv ili ste povraćali, ili ste dehidrirani,
- ako Vam je lekar rekao da imate intoleranciju na neke od šećera,
- ako uzimate bilo koji od sledećih lekova koji se koriste za lečenje visokog krvnog pritiska:
  - blokatore receptora angiotenzina II (takođe poznati kao sartani – npr. valsartan, telmisartan, irbesartan), posebno ako imate probleme sa bubrezima povezane sa šećernom bolešću,
  - aliskiren.

Lekar može od Vas zahtevati da u pravilnim vremenskim intervalima proveravate funkciju bubrega, krvni pritisak i elektrolite u krvi (npr. kalijum).

Videti takođe informacije pod naslovom „Lek Perigard ne smete uzimati”.

- ako ste pripadnik crne rase možete imati veći rizik od nastanka angioedema i ovaj lek može biti manje delotvoran u smanjivanju Vašeg krvnog pritiska nego kod pacijenata koji pripadaju drugim rasama,
- ako uzimate bilo koji od sledećih lekova, rizik od angioedema se povećava:
  - racekadotril (koristi se za lečenje proliva),
  - sirolimus, everolimus, temsirolimus i drugi lekovi koji pripadaju klasi takozvanih mTOR inhibitora (koriste se za sprečavanje odbacivanja presađenih organa).
  - sakubitril (dostupan kao fiksna kombinacija sa valsartanom), koristi se za lečenje dugotrajne srčane slabosti.
  - linagliptin, saksagliptin, vildagliptin (lekovi koji se koriste u terapiji šećerne bolesti);
  - suplemente kalijuma (uključujući i soli kalijuma), diuretike koji štede kalijum, i druge lekove koji mogu povećati vrednosti kalijuma u serumu (npr. antibiotike koji u svom sastavu imaju trimetoprim i kotrimoksazol, ciklosporin – lek koji se primenjuje u sprečavanju organizma da odbaci transplantirani organ ili heparin - lek koji se primenjuje za sprečavanje stvaranja krvnih ugrušaka).

### Angioedem

Angioedem (teška alergijska reakcija sa oticanjem lica, usana, jezika ili grla sa otežanim gutanjem ili disanjem) prijavljen je kod pacijenata koji su lečeni ACE inhibitorima, uključujući lek Perigard. Ovo može da se javi bilo kada tokom lečenja. Ako Vam se jave takvi simptomi, prekinite uzimanje leka Perigard i odmah se javite lekaru. Takođe, videti odeljak 4.

Morate obavestiti svog lekara ako mislite da ste trudni ili planirate trudnoću. Primena leka Perigard se ne preporučuje u ranoj trudnoći, a ne sme se uzimati posle trećeg meseca trudnoće jer može ozbiljno da ugrozi plod u ovoj fazi (videti odeljak „Trudnoća i dojenje”).

### **Deca i adolescenti**

Primena Perigarda se ne preporučuje kod dece i adolescenata mlađih od 18 godina.

### **Drugi lekovi i lek Perigard**

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

Drugi lekovi mogu da utiču na lečenje lekom Perigard. Obavestite lekara ukoliko uzimate neke od sledećih lekova, jer će Vaš lekar možda morati da promeni dozu i/ili da preduzme druge mere opreza:

- druge lekove za lečenje povišenog krvnog pritiska, uključujući blokatore receptora angiotenzina II, aliskiren (videti takođe informacije pod naslovima „Lek Perigard ne smete uzimati” i „Upozorenja i mere opreza”) ili diuretike (lekove koji povećavaju količinu urina koju stvaraju bubrezi),
- diuretike koji štede kalijum (npr. triamteren, amilorid), suplemente kalijuma ili zamene za so koje sadrže kalijum, druge lekove koji mogu povećati vrednosti kalijuma u Vašoj krvi (poput heparina ili kotrimoksazola, poznatog i kao trimetoprim/sulfametoksazol za infekcije izazvane bakterijama),
- diuretike koji štede kalijum koji se koriste u lečenju srčane insuficijencije: eplerenon i spironolakton u dozama od 12,5 mg do 50 mg na dan,
- litijum za lečenje manije ili depresije,
- nesteroidne antiinflamatorne lekove za ublažavanje bolova (npr. ibuprofen) ili visoke doze acetilsalicilne kiseline, supstanca prisutna u mnogim lekovima koji se koriste za ublažavanje bolova i snižavanje temperature, kao i za sprečavanje zgrušavanja krvi,
- lekove za lečenje dijabetesa (insulin ili metformin),
- baklofen (za lečenje ukočenosti mišića kod bolesti kao što je multipla skleroza),
- lekove za lečenje mentalnih poremećaja kao što su depresija, anksioznost, shizofrenija itd. (npr. triciklični antidepressivi, antipsihotici),
- imunosupresive (lekovi koji smanjuju odbrambene mehanizme organizma) koji se koriste u terapiji autoimunskih oboljenja ili posle transplantacije organa (npr. ciklosporin, takrolimus),
- trimetoprim (za lečenje infekcija),
- estramustin (koristi se za lečenje raka),
- lekove koji se najčešće koriste u lečenju proliva (racekadotril) ili za sprečavanje odbacivanja presađenih organa (sirolimus, everolimus, temsirolimus i drugi lekovi koji pripadaju grupi takozvanih inhibitora mTOR-a). Videti odeljak „Upozorenja i mere opreza”,
- sakubitril/valsartan (koriste se za lečenje dugotrajne srčane slabosti). Videti odeljke „Lek Perigard ne smete uzimati.” i „Upozorenja i mere opreza”,
- alopurinol (za lečenje gihta),
- prokainamid (za lečenje nepravilnog rada srca),
- vazodilatatore uključujući nitate (lekove koji šire krvne sudove),
- lekove za lečenje niskog krvnog pritiska, šoka ili astme (npr. efedrin, noradrenalin ili adrenalin),
- soli zlata, naročito pri intravenskoj primeni (koriste se za lečenje simptoma reumatoidnog artritisa).

### **Uzimanje leka Perigard sa hranom i pićima**

Preporučljivo je da se lek Perigard uzima pre obroka.

### **Trudnoća, dojenje i plodnost**

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.

#### *Trudnoća*

Obavestite svog lekara ako mislite da ste trudni (ili postoji mogućnost da zatrudnite). Lekar će Vam savetovati da prestanete da uzimate lek Perigard pre nego što zatrudnite, ili odmah pošto saznate da ste trudni i savetovaće Vas da uzmete neki drugi lek u zamenu za lek Perigard.

Primena leka Perigard se ne preporučuje u ranoj trudnoći. Lek Perigard se ne sme uzimati nakon 3. meseca trudnoće jer može izazvati ozbiljna oštećenja kod Vaše bebe, ukoliko se koristi nakon trećeg meseca trudnoće.

#### *Dojenje*

Obavestite Vašeg lekara ukoliko dojite ili treba da započnete dojenje. Primena leka Perigard se ne preporučuje kod dojilja, i Vaš lekar može izabrati drugu terapiju za Vas ukoliko želite da dojite, posebno ako je Vaša beba koju dojite tek rođena ili prevremeno rođena beba.

### **Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama**

Lek Perigard obično ne utiče na pažnju, ali kod pojedinih pacijenata može doći do vrtoglavice i slabosti usled niskog krvnog pritiska. Ukoliko Vam se ovo dogodi, Vaša sposobnost upravljanja vozilima ili rukovanja mašinama može biti smanjena.

### **Lek Perigard sadrži laktozu, monohidrat**

Lek Perigard sadrži laktozu. U slučaju intolerancije na pojedine šećere, obratite se Vašem lekaru pre upotrebe ovog leka.

### **3. Kako se uzima lek Perigard**

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

#### ***Način primene***

Tabletu progutati sa čašom vode, poželjno je svakog dana u isto vreme, ujutru, pre obroka. Vaš lekar će odlučiti koju će Vam dozu leka propisati.

Preporučena doza je:

**Povišen krvni pritisak:** Uobičajena početna doza je 4 mg jednom dnevno. Posle mesec dana, doza se može povećati na 8 mg jednom dnevno. Maksimalna preporučena doza za lečenje povišenog krvnog pritiska je 8 mg dnevno.

Ako imate 65 godina ili ste stariji, uobičajena početna doza je 2 mg jednom dnevno. Posle mesec dana, doza se može povećati na 4 mg jednom dnevno, a zatim, ako je neophodno, na 8 mg jednom dnevno.

**Srčana insuficijencija:** Uobičajena početna doza je 2 mg jednom dnevno. Posle dve nedelje doza se može povećati na 4 mg jednom dnevno, što je ujedno i najveća preporučena doza za lečenje srčane insuficijencije.

**Stabilna koronarna arterijska bolest:** Uobičajena početna doza je 4 mg jednom dnevno. Posle dve nedelje, doza se može povećati na 8 mg jednom dnevno, što je ujedno i maksimalna preporučena doza kod ove indikacije.

Ako imate 65 godina, ili ste stariji, uobičajena početna doza je 2 mg jednom dnevno. Posle nedelju dana, doza se može povećati na 4 mg jednom dnevno i posle još nedelju dana, na 8 mg jednom dnevno.

#### ***Primena kod dece i adolescenata***

Ne preporučuje se primena leka Perigard kod dece i adolescenata.

#### **Ako ste uzeli više leka Perigard nego što treba**

Ukoliko ste uzeli preveliki broj tableta, odmah se obratite lekaru ili najbližoj ustanovi za pružanje hitne medicinske pomoći. Ako dođe do predoziranja, najverovatnije će se sniziti krvni pritisak, pa možete osetiti vrtoglavicu ili nesvesticu. U ovom slučaju, preporučuje se da zauzmete ležeći položaj sa podignutim nogama.

#### **Ako ste zaboravili da uzmete lek Perigard**

Važno je da uzimate lek svakog dana jer se redovnim uzimanjem postiže najbolji efekat. Ukoliko zaboravite da uzmete jednu dozu leka Perigarda, uzmite sledeću dozu u uobičajeno vreme. Ne uzimajte duplu dozu da biste nadoknadili propuštenu dozu.

#### **Ako naglo prestanete da uzimate lek Perigard**

S obzirom na to da je lečenje Perigardom obično doživotno, ne prekidajte uzimanje leka bez konsultacije sa lekarom.

Ako imate dodatnih pitanja o primeni 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.

Neželjena dejstva su klasifikovana prema učestalosti javljanja na sledeći način:

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.

Ako Vam se jave sledeće neželjene reakcije, **prekinite sa uzimanjem leka i odmah se obratite lekaru:**

- oticanje lica, usana, jezika ili grla, otežano disanje (angioedem) (videti odeljak 2 „Upozorenja i mere opreza”) (povremeno),
- teška vrtoglavica ili nesvestica zbog niskog krvnog pritiska (često),
- neuobičajeno brzi ili nepravilni otkucaji srca, bol u grudima (angina) ili srčani udar (veoma retko),
- slabost u rukama ili nogama, ili poteškoće sa govorom što može biti znak mogućeg moždanog udara (veoma retko),
- iznenadno zviždanje pri disanju, bol u grudima, kratak dah ili otežano disanje (bronhospazam) (povremeno),
- zapaljenje pankreasa koja može izazvati velike bolove u truhu ili leđima, pridruženo sa tim da se osećate veoma loše (veoma retko),
- žuta prebojenost kože ili beonjača (žutica) što može biti znak hepatitisa (veoma retko),
- osip po koži koji obično počinje sa crvenim pečatima na licu, rukama ili nogama koji svrbe (multiformni eritem) (veoma retko).

**Obavestite svog lekara ako primetite bilo koje od navedenih neželjenih dejstava:**

**Česta neželjena dejstva:**

- glavobolja,
- vrtoglavica,
- vertigo,
- trnci i bockanje,
- poremećaji vida,
- zujanje u ušima (tinitus),
- kašalj,
- nedostatak vazduha (dispnea),
- gastrointestinalni poremećaji (mučnina, povraćanje, bol u truhu, poremećaj čula ukusa, dispepsija ili problem sa varenjem, proliv, otežano pražnjenje creva (konstipacija)),
- alergijske reakcije (kao što je osip po koži, svrab),
- grčevi u mišićima,
- osećaj slabosti,
- snižen krvni pritisak (hipotenzija).

**Povremena neželjena dejstva:**

- promene raspoloženja,
- depresija
- poremećaj spavanja,
- suva usta,
- izrazit svrab ili osip po koži,
- stvaranje grozdova mehurića po koži,
- problemi sa bubrežima,

- impotencija,
- pojačano znojenje,
- povećan broj eozinofila (vrsta belih krvnih zrnaca),
- pospanost,
- nesvestica,
- osećaj lupanja srca (palpitacije),
- ubrzan rad srca,
- vaskulitis (zapaljenje krvnih sudova),
- reakcije fotosenzitivnosti (povećana osetljivost kože na sunce),
- bolovi u zglobovima (artralgija),
- bol u mišićima (mialgija),
- bol u grudima,
- malaksalost,
- periferni edem,
- groznica,
- padovi,
- promene u laboratorijskim parametrima: visok nivo kalijuma u krvi koji se smanjuje sa prekidom terapije, nizak nivo natrijuma, hipoglikemija (veoma nizak nivo šećera u krvi) kod pacijenata sa dijabetesom, povećane vrednosti uree u krvi i povećane vrednosti kreatinina u krvi.

#### **Retka neželjena dejstva:**

- pogoršanje psorijaze,
- promene u laboratorijskim parametrima: povećana vrednost enzima jetre, visok nivo bilirubina u serumu,
- Tamna mokraća, mučnina ili povraćanje, grčevi u mišićima, smetenost i napadi. To mogu biti simptomi stanja koje se naziva neodgovarajuće izlučivanje antidiuretskog hormona (SIADH),
- Akutna bubrežna insuficijencija,
- smanjena količina mokraće ili prestanak mokrenja,
- napadi crvenila.

#### **Veoma retka neželjena dejstva:**

- osećaj zbunjenosti,
- eozinofilna pneumonija (redak tip pneumonije),
- rinitis (zapušenost ili curenje nosa),
- promene broja krvnih ćelija, kao što je smanjen broj belih i crvenih krvnih zrnaca, niska vrednost hemoglobina, smanjen broj trombocita,
- hemolitička anemija kod pacijenata sa naslednim nedostatkom G-6PDH.

**Nepoznata učestalost:** promena boje, obamrlost i bol u prstima šake ili stopala (*Raynaud*-ov sindrom).

#### Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara ili 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 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](http://www.alims.gov.rs)  
 e-mail: [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

## 5. Kako čuvati lek Perigard

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Ne smete koristiti lek Perigard posle isteka roka upotrebe na spoljašnjem 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 Perigard

*Aktivna supstanca:* perindopril terc-butilamin.

*Perigard, 4 mg, tablete*

Jedna tableta sadrži 4 mg perindopril terc-butilamina, što odgovara 3,34 mg perindoprila.

*Perigard, 8 mg, tablete*

Jedna tableta sadrži 8 mg perindopril terc-butilamina, što odgovara 6,68 mg perindoprila.

*Pomoćne supstance:* silicijum-dioksid, koloidni, bezvodni; celuloza, mikrokristalna; laktoza, monohidrat; magnezijum-stearat.

### Kako izgleda lek Perigard i sadržaj pakovanja

*Perigard, 4 mg, tablete*

Bele, duguljaste tablete sa podeonom linijom na obe strane i utisnutom oznakom „PP” na jednoj strani i „4” na drugoj. Tableta se može podeliti na jednake doze.

*Perigard, 8 mg, tablete*

Bele, okrugle, bikonveksne tablete sa utisnutom oznakom „PP” na jednoj strani i „8” na drugoj.

Unutrašnje pakovanje je OPA/Al/PVC-Al blister koji sadrži 10 tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 3 blistera sa po 10 tableta (ukupno 30 tableta) i Uputstvo za lek.

### Nosilac dozvole i proizvođač

#### Nosilac dozvole

PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD,  
Batajnički drum 5 A, Beograd

#### Proizvođač

PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD  
Batajnički drum 5A, Beograd, Republika Srbija

### Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Jun, 2023.



**Režim izdavanja leka:**

Lek se izdaje uz lekarski recept.

**Broj i datum dozvole:**

*Perigard, 4 mg, tablete:* 515-01-02459-22-001 od 14.06.2023.

*Perigard, 8 mg, tablete:* 515-01-02460-22-001 od 14.06.2023.