

UPUTSTVO ZA LEK

Telzir[®], 700 mg, film tablete

fosamprenavir

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

1. Šta je lek Telzir i čemu je namenjen

Lek Telzir se primenjuje u terapiji HIV infekcije (infekcije izazvane virusom humane imunodeficijencije).

Lek Telzir pripada grupi lekova koji su poznati kao antiretrovirusni lekovi. Primenjuje se uz male doze drugog leka, ritonavira, koji podiže nivo leka Telzir u krvi. Lek Telzir pripada grupi antiretrovirusnih lekova koji se nazivaju *inhibitori proteaze*. Proteaza je enzim koji HIV stvara i koji omogućava da se virus umnožava u belim krvnim zrnima (*ćelije CD4*) u Vašoj krvi. Zaustavljanjem delovanja proteaze lek Telzir zaustavlja umnožavanje HIV-a i inficiranje novih ćelija CD4.

Lek Telzir se primenjuje sa malim dozama ritonavira u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lekovima („kombinovana terapija”) za lečenje odraslih osoba, adolescenata i dece starije od 6 godina, koji su inficirani HIV-om.

HIV može postati otporan na lekove protiv HIV-a. Kako bi se izbegla navedena pojava, i kako bi se sprečilo pogoršanje Vašeg oboljenja, veoma je važno da sve svoje lekove uzimate tačno onako kako su Vam propisani.

Primena leka Telzir neće sprečiti prenošenje HIV-a. HIV infekcija se prenosi seksualnim kontaktom sa inficiranom osobom ili prenosom putem inficirane krvi (na primer korišćenjem zajedničkih iglala).

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

Lek Telzir je potrebno uzimati u kombinaciji sa malim dozama ritonavira i drugih antiretrovirusnih lekova. Stoga je važno da pažljivo pročitate *Uputstvoza lek* dostavljeno uz pakovanje navedenih lekova. Ukoliko imate dodatnih pitanja o ritonaviru ili drugim propisanim lekovima, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu.

Lek Telzir ne smete uzimati:

- **ukoliko ste alergični** (preosetljivi) na fosamprenavir, amprenavir ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6) ili na ritonavir.
- **ukoliko uzimate neki od sledećih lekova:**
 - alfuzosin (koristi se u lečenju problema sa **prostatom**)
 - astemizol ili terfenadin (obično se koriste u lečenju simptoma **alergije** – navedeni lekovi se mogu dobiti bez lekarskog recepta)
 - pimozid (koristi se u lečenju **shizofrenije**)
 - kvetiapin (koristi se u lečenju **shizofrenije, bipolarnog poremećaja i velikog depresivnog poremećaja**)
 - cisaprid (koristi se za ublažavanje **problema sa varenjem**)
 - ergot derivati (koriste se u lečenju **glavobolja**)
 - rifampicin (koristi se u lečenju **tuberkuloze**)
 - amjodaron, kinidin, flekainid i propafenon (**lekovi za srce**)
 - bepridil (koristi se u lečenju **povišenog krvnog pritiska**)
 - midazolam ili triazolam, oralnim putem (koriste se u lečenju **anksioznosti** (uznemirenosti))
 - proizvode koji sadrže kantaron (*Hypericum perforatum*)
 - lovastatin, simvastatin (koristi se za snižavanje **holesterola**)
 - sildenafil, ukoliko se koristi za lečenje **plućne arterijske hipertenzije** (stanje koje pogađa krvne sudove pluća)
 - paritaprevir (koristi se u lečenju infekcije virusom hepatitisa C).

→ **Obavestite Vašeg lekara ukoliko se nešto od gore navedenog odnosi na Vas.**

Kada uzimate lek Telzir, posebno vodite računa:

Obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu pre primene leka Telzir:

- **ukoliko Vam je poznato da ste alergični na lekove koji sadrže sulfonamide.** Možete biti takođe alergični i na lek Telzir.
- **ukoliko imate oboljenje jetre.** Lekar može smanjiti dozu leka Telzir i ritonavira u zavisnosti od stepena oštećenja jetre. Stanje Vašeg organizma će biti praćeno tokom uzimanja leka Telzir. Ukoliko dođe do pogoršanja oboljenja jetre, može biti potrebno da prekinete primenu leka Telzir na neko vreme ili trajno. Osobe sa hepatitisom B ili C koje primenjuju kombinovanu terapiju izložene su povišenom riziku od nastanka ozbiljnih problema sa jetrom.
- **ukoliko imate hemofiliju.** U toku uzimanja inhibitora proteaze (kao što je lek Telzir) može se javiti pojačano krvarenje. Razlog navedene pojave nije poznat. U cilju uspostavljanja kontrole krvarenja može biti potrebna dodatna primena faktora VIII.
- **ukoliko imate dijabetes (šećernu bolest).** Kod pojedinih pacijenata koji upotrebljavaju antiretrovirusne lekove uključujući inhibitore proteaze, prijavljen je povećan nivo šećera u krvi i pogoršanje dijabetesa. Takođe, kod nekih osoba dijabetes se pojavio tokom uzimanja navedenih lekova.
- ukoliko uzimate druge lekove. Videti odeljak *Drugi lekovi i Telzir*

→ **Obavestite Vašeg lekara ukoliko se nešto od navedenog odnosi na Vas.** U toku primene leka biće Vam potrebni dodatni pregledi, uključujući analize krvi.

Vaš lekar će Vam redovno kontrolisati nivo šećera u krvi, pre početka i tokom lečenja lekom Telzir.

Obratite pažnju na važne simptome

Kod pojedinih osoba koje primenjuju lekove za terapiju HIV infekcije može doći do razvoja drugih stanja, koja mogu biti ozbiljna. Navedeno uključuje:

- razbuktavanje starih infekcija
- promenu izgleda Vašeg tela
- probleme sa kostima

Potrebno je da budete upoznati sa važnim znacima i simptomima na koje treba obratiti pažnju tokom primene leka Telzir.

Molimo Vas da pročitate informacije navedene u odeljku 4 ovog uputstva „Ostala neželjena dejstva kombinovane terapije HIV infekcije”. Ukoliko imate pitanja o navedenim informacijama ili o datim savetima:

→ **Obratite se Vašem lekaru.**

Možete dobiti kožni osip. Međutim, možete nadalje upotrebljavati lek Telzir. Osip se može lečiti antihistaminicima. Retko, osip može postati težak i ozbiljan (*Stevens-Johnson-ov sindrom*). Ukoliko dođe do navedene pojave, potrebno je odmah prekinuti primenu leka Telzir i nikada više ga ne smete ponovo uzimati.

Zaštitite druge osobe. HIV infekcija se prenosi seksualnim kontaktom sa inficiranom osobom ili prenosom putem inficirane krvi (na primer korišćenjem zajedničkih igala). HIV virus možete preneti dok primenjujete ovaj lek, iako je rizik smanjen efektivnom antiretrovirusnom terapijom. Porazgovarajte sa Vašim lekarom o potrebnim merama opreza kako biste sprečili prenos infekcije na druge osobe.

Drugi lekovi i Telzir

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ukoliko uzimate, donedavno ste uzimali bilo koje druge lekove – navedeno uključuje biljne lekove ili druge lekove koji se mogu nabaviti bez lekarskog recepta. Vaš lekar će proceniti da li navedene lekove možete primenjivati sa lekom Telzir i ritonavikom. To je **veoma važno**, jer lek Telzir i ritonavir mogu pojačati ili oslabiti dejstvo drugih lekova. Navedeno ponekad može dovesti do ozbiljnih zdravstvenih stanja.

Postoje lekovi koji se ne smeju primenjivati sa lekom Telzir. Neophodno je proveriti spisak lekova navedenih u odeljku „Lek Telzir ne smete uzimati” na početku odeljka 2 ovog *Uputstva za lek*.

Ne preporučuje se primena sledećih lekova sa lekom Telzir/ritonavinom:

- doze ketokonazola i itrakonazola više od 200 mg dnevno (koriste se u terapiji **gljivičnih infekcija**)
- doze rifabutina više od 150 mg svakog drugog dana (kao **antibiotik**)
- lidokain, primenjen injekcionim putem
- halofantrin (koristi se u terapiji **malariae**)
- sildenafil, vardenafil ili tadalafil (koriste se u terapiji **erektilne disfunkcije**)
- doze atorvastatina više od 20 mg dnevno (koriste se za snižavanje **holesterola**)
- flutikazon propionat i slični lekovi koji se koriste u terapiji **astme**, osim ukoliko se njihova primena ne smatra neophodnom. U tom slučaju je potrebno pažljivo pratiti stanje organizma.
- kombinovana terapija lopinavir/ritonavir (koristi se u terapiji **HIV infekcije**)
- raltegravir (koristi se u terapiji **HIV infekcije**)
- telaprevir, boceprevir, simeprevir, daklatasvir (koriste se u terapiji **infekcije virusom hepatitisa C**)
- maravirok (koristi se u terapiji **HIV infekcije**).

Stanje Vašeg organizma će biti pažljivo praćeno ukoliko sa lekom Telzir/ritonavinom primenjujete sledeće lekove:

- atorvastatin do 20 mg dnevno (koristi se za snižavanje **holesterola**)
- karbamazepin, fenobarbital, fenitoin (koriste se u terapiji **epilepsije**)
- ciklosporin, rapamicin, takrolimus (koriste se za supresiju **imunskog sistema**)
- dolutegravir (koristi se u terapiji **HIV infekcije**)
- desipramin, nortriptilin, paroksetin i slične lekove (koriste se u terapiji **depresije**)
- varfarin i druge lekove koji **sprećavaju zgrušavanje krvi**
- midazolam primenjen putem injekcije (koristi se u terapiji **anksioznosti**)
- klaritromicin, eritromicin (kao **antibiotici**)
- metadon (koristi se u lećenju zavisnosti od **heroina**)

Može biti potrebna promena doze leka Telzir koja se primenjuje, ukoliko uzimate

- etavirin (koristi se u terapiji **HIV infekcije**).

Hormonska kontracepcija

Uzimanje leka Telzir i ritonavira dok uzimate kontraceptivne pilule (tablete) može oštetiti Vašu jetre i onemogućiti odgovarajuće dejstvo kontraceptiva.

→Koristite alternativne, nehormonske metode kontracepcije, poput kondoma.

Nisu sprovedena ispitivanja primene leka Telzir/ritonavira sa drugim hormonskim terapijama kao što je hormonska supstitucionna terapija (HRT).

Trudnoća i dojenje

Trudnoća

Ukoliko ste trudni, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću:

→Obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za savet pre nego što uzmete ovaj lek.

Dojenje

Žene koje su HIV pozitivne ne smeju da doje, jer se HIV infekcija može preneti na bebu putem majčinog mleka. Nije poznato da li supstance iz leka Telzir mogu takođe preći u majčino mleko. Ukoliko dojite ili razmišljate o dojenju:

→ Odmah se posavetujte sa Vašim lekarom.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Nakon primene leka Telzir možete osetiti vrtoglavicu i imati druga neželjena dejstva zbog kojih možete postati manje oprezni.

→**Nemojte upravljati vozilima ili rukovati mašinama**, ukoliko se ne osećate dobro.

Ostanite u stalnom kontaktu sa Vašim lekarom.

Lek Telzir pomaže u ostvarivanju kontrole nad stanjem Vašeg organizma, ali neće izlečiti HIV infekciju. Potrebno je da uzimate ovaj lek svakog dana, kako biste sprečili pogoršanje Vašeg oboljenja. I dalje je moguće da će doći do razvoja drugih infekcija i oboljenja povezanih sa HIV infekcijom.

→ **Ostanite u kontaktu sa Vašim lekarom, i nemojte prestati uzimati lek Telzir bez odgovarajućeg saveta Vašeg lekara.**

3. Kako se uzima lek Telzir

Uvek uzimajte ovaj lek tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar ili farmaceut. Veoma je važno da uzimate **punu** dnevnu dozu leka Telzir i ritonavira koju Vam je propisao lekar. **Ne uzimajte više** od preporučene doze. Ukoliko niste sigurni, proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Tablete progutajte cele, sa malo vode ili druge tečnosti. Tablete leka Telzir se mogu uzimati sa hranom ili nezavisno od nje. Lek Telzir takođe postoji u obliku oralne suspenzije za osobe koje nisu u stanju da progutaju tablete. (Pročitajte *Uputstvo za lek* iz pakovanja leka Telzir, oralna suspenzija, za smernice o primeni leka uz hranu ili nezavisno od nje.)

Lek Telzir u obliku oralne suspenzije nije registrovan u Republici Srbiji.

Odrasle osobe

Preporučena doza je **jedna tableta leka Telzir od 700 mg, dva puta dnevno** sa 100 mg ritonavira dva puta dnevno.

Deca starija od 6 godina i telesne mase od najmanje 39 kg

Deca mogu primeniti dozu namenjenu odraslim osobama od **jedne tablete leka Telzir od 700 mg, dva puta dnevno** sa 100 mg ritonavira dva puta dnevno, ukoliko mogu da progutaju cele tablete.

Deca starija od 6 godina i telesne mase ispod 39 kg

Koristite oralnu suspenziju leka Telzir.

Odrasle osobe sa oboljenjem jetre

Ukoliko imate blago oboljenje jetre, doza je **jedna tableta leka Telzir od 700 mg, dva puta dnevno** sa 100 mg ritonavira samo **jednom dnevno**. Ukoliko imate umereno ili teško oboljenje jetre mora se smanjiti doza leka Telzir. Navedeno prilagođavanje doze nije moguće ostvariti primenom tableta leka Telzir. Morate koristiti oralnu suspenziju leka Telzir.

Ako ste uzeli više leka Telzir nego što treba

Ukoliko ste uzeli više od propisane doze leka Telzir:

→**Odmah se obratite za savet Vašem lekaru ili farmaceutu.**

Ako ste zaboravili da uzmete lek Telzir

Ukoliko zaboravite da uzmete dozu leka Telzir, primenite je čim se setite, a potom nastavite terapiju kao i ranije. **Ne uzimajte duplu dozu da bi nadoknadili propuštenu dozu.**

Ako naglo prestanete da uzimate lek Telzir

Nemojte prestati uzimati lek Telzir bez odgovarajućeg saveta lekara

Lek Telzir uzimajte onoliko dugo koliko Vam to lekar preporučuje. Nemojte prestati uzimati lek Telzir, osim ukoliko Vas lekar ne posavetuje tako.

4. Moguća neželjena dejstva

Tokom lečenja HIV infekcije može doći do povećanja telesne mase, kao i do povećanja koncentracije lipida (masnoća) i glukoze (šećera) u krvi što je delimično povezano sa oporavljenim zdravljem i stilom života. Do povećanja koncentracije lipida u krvi može doći i usled primene lekova u terapiji HIV infekcije. Vaš lekar će pratiti da li je došlo do navedenih promena.

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. Prilikom lečenja HIV infekcije, može se dogoditi da je teško reći da li su neželjena dejstva izazvana primenom leka Telzir, drugih lekova koji se primenjuju istovremeno ili samom HIV infekcijom. Iz navedenog razloga je veoma važno da se **posavetujete sa Vašim lekarom o svakoj promeni svog zdravstvenog stanja.**

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

- proliv
- povećanje nivoa *holesterola* (vrsta masnoće u krvi).

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

- povećanje nivoa *triglicerida* (vrsta masnoće u krvi).
- mučnina ili povraćanje, bol u trbuhu, retke stolice
- kožni osipi (crveni, iznad nivoa kože ili praćeni svrabom) – ukoliko su kožni osipi ozbiljni, može biti potrebno da prekinete sa primenom ovog leka
- glavobolja, osećaj vrtoglavice
- osećaj iscrpljenosti
- povećanje vrednosti enzima koje stvara jetra pod nazivom *transaminaze*, povećanje vrednosti enzima koji stvara pankreas pod nazivom *lipaza*
- peckanje ili utrnulost oko usana i usta

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

- oticanje lica, usana i jezika (*angioedem*)

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

- teška ili po život opasna reakcija kože (*Stevens-Johnson-ov sindrom*).

Možete imati problema sa mišićima

Zabeleženi su bol u mišićima, osetljivost ili slabost, posebno pri primeni antiretrovirusne terapije koja obuhvata inhibitore proteaze i nukleozidne analoge. Poremećaji mišića su u retkim slučajevima bili ozbiljnog karaktera (*rabdomioliza*). Ukoliko primetite probleme sa mišićima:

→**Obavestite Vašeg lekara.**

Osobe sa hemofilijom mogu više krvariti

Kod pacijenata sa **hemofilijom tip A i B** prijavljeno je pojačano krvarenje u toku primene inhibitora proteaze.

Ukoliko se navedeno dogodi:

→**Odmah se obratite Vašem lekaru.**

Ukoliko dođe do pojave bilo kog neželjenog dejstva

→**Posavetujte se sa lekarom ili farmaceutom.** Navedeno uključuje moguća neželjena dejstva koja nisu navedena u ovom uputstvu.

Ostala neželjena dejstva kombinovane terapije HIV infekcije

Stare infekcije se mogu ponovo javiti (*razbuktati*)

Osobe sa uznapredovalom HIV infekcijom (AIDS) imaju slab imunski sistem i nalaze se pod većim rizikom za nastanak ozbiljnih infekcija (oportunističkih infekcija). Prilikom započinjanja terapije kod navedenih osoba, one mogu primetiti pogoršanje starih, prikrivenih infekcija, koje pokazuju znake i simptome zapaljenja. Navedeni simptomi su verovatno izazvani jačanjem imunskog sistema organizma, koji počinje da se bori sa infekcijama.

Dodatno oportunističkim infekcijama, nakon započinjanja primene lekova za lečenje HIV infekcije takođe se mogu javiti autoimunski poremećaji (stanje koje se javlja kada imunski sistem napada zdravo tkivo organizma). Autoimunski poremećaji se mogu javiti mnogo meseci nakon započinjanja terapije. Ukoliko primetite bilo koje simptome infekcije ili druge simptome kao što su mišićna slabost, slabost koja započinje u šakama i stopalima i širi se prema trupu, osećaj lupanje srca (palpitacije), drhtanje ruku (tremor) ili hiperaktivnost, molimo Vas da odmah obavestite Vašeg lekara kako bi dobili neophodnu terapiju.

Ukoliko se jave simptomi infekcije ili znaci zapaljenja u toku primene leka Telzir:

→Odmah obavestite Vašeg lekara. Ne primenjujte druge lekove protiv infekcije bez saveta lekara.

Možete imati problema sa kostima

Kod pojedinih osoba koje primenjuju kombinovanu terapiju za HIV infekciju može doći do razvoja stanja koje se naziva *osteonekroza*. U navedenom stanju odumiru delovi koštanog tkiva zbog smanjenog snabdevanja kosti krvlju.

Veća je verovatnoća da dođe do razvoja navedenog stanja kod neke osobe:

- ukoliko je dugo primenjivala kombinovanu terapiju
- ukoliko takođe primenjuje lekove protiv zapaljenja, koji se nazivaju kortikosteroidi
- ukoliko konzumira alkohol
- ukoliko joj je imunski sistem veoma slab
- ukoliko ima izrazito povišenu telesnu masu.

Znaci na koje treba obratiti pažnju obuhvataju:

- **ukočenost zglobova**
- **bol** (posebno u zglobu kuka, kolena ili ramena)
- **otežano kretanje.**

Ukoliko primetite neki od navedenih simptoma:

→Obavestite Vašeg lekara.

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

e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. Kako čuvati lek Telzir

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Lek Telzir ne smete koristiti nakon isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem i unutrašnjem 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 Telzir

- **Aktivna supstanca leka je fosamprenavir-kalcijum.** Jedna tableta leka sadrži 700 mg fosamprenavira u obliku fosamprenavir-kalcijuma (što odgovara dozi od približno 600 mg amprenavira).
- Pomoćne supstance su:
Jezgro tablete: silicijum-dioksid, koloidni; celuloza, mikrokristalna; kroskarmeloza-natrijum; povidon K30; magnezijum-stearat.
Omotič tablete: Opdary Pink 03K14881, *sastav:* triacetin, gvožđe(III)-oksid, crveni; hipromeloza; titan-dioksid (E171).

Kako izgleda lek Telzir i sadržaj pakovanja

Film tablete ružičaste boje, oblika kapsule, bikonveksne, sa oznakom GXLL7 sa jedne strane tablete.

Unutrašnje pakovanje gotovog leka je boca od polietilena visoke gustine sa sigurnosnim zatvaračem od polipropilena.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi jedna boca sa 60 film tableta i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

Nosilac dozvole:

PREDSTAVNIŠTVO GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD)
Omladinskih brigada 88, Beograd

Proizvođač:

1. GLAXO WELLCOME S.A.,
Avenida de Extremadura 3, Burgos, Aranda de Duero, Španija

2. GLAXO WELLCOME OPERATIONS
Priory Street, Hertfordshire, Ware, Velika Britanija

Napomena

Štampano Uputstvo za lek u konkretnom pakovanju mora da označi onog proizvođača koji je odgovoran za puštanje u promet upravo te serije leka o kojoj se radi, tj. da navede samo tog proizvođača, a ostale da izostavi.

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Mart, 2017.

Režim izdavanja leka:

Lek se može izdavati samo uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

515-01-02787-16-001 od 15.03.2017.