

UPUTSTVO ZA LEK

Alvolamid[®]T, 250mg, film tablete

Alvolamid[®]T, 500mg, film tablete

levofloksacin

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

1. Šta je lek Alvolamid T i čemu je namenjen

Lek Alvolamid T spada u grupu hinolonskih antibiotika i sadrži aktivnu supstancu koja se zove levofloksacin. Ovaj lek deluje tako što uništava bakterije koje su uzrokovale infekciju u Vašem organizmu.

Lek Alvolamid T se koristi za lečenje sledećih infekcija:

- sinusa (sinuzitis)
- pluća (kod osoba koje imaju dugotrajne respiratorne probleme ili pneumoniju)
- urinarnog trakta, uključujući bubrege ili mokraćnu bešiku
- prostate, u slučaju dugotrajne infekcije
- kože i potkožnog tkiva, uključujući i mišiće (tzv. meko tkivo)

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Alvolamid T

Lek Alvolamid T ne smete uzimati:

- ako ste preosetljivi (alergični) na levofloksacin, bilo koji drugi hinolonski antibiotik kao što su moksifloksacin, ciprofloksacin ili ofloksacin ili na neku od pomoćnih supstanci leka (navedene u odeljku 6).
- znaci alergijske reakcije uključuju: osip po koži, teškoće sa gutanjem ili disanjem, oticanje usana, jezika, lica ili grla
- ako ste nekada imali epilepsiju
- ako ste nekada imali probleme sa tetivama kao što je tendinitis koji je bio povezan sa terapijom hinolonskim antibioticima. Tetiva je snop vezivnih vlakana koji vezuje mišić za kost.
- ako ste dete ili adolescent u razvoju
- ako ste trudni, planirate trudnoću ili mislite da ste trudni
- ako dojite.

Ako se ovo odnosi na Vas, **recite svom lekaru i nemojte uzeti lek Alvolamid T.**

Upozorenja i mere opreza

Pre nego što uzmete lek Alvolamid T, recite svom lekaru:

- ako imate 60 godina i više
- ako koristite kortikosteroide, koji se nazivaju i steroidi (videti odeljak "Drugi lekovi I lek Alvolamid T")
- ako Vam je transplantiran organ
- ako ste nekada imali konvulzije (epileptične napade)
- ako imate oštećenje mozga nastalo kao posledica moždanog udara ("šloga") ili neke druge povrede mozga
- ako imate problema sa bubrezima
- ako imate redak nasledni poremećaj metabolizma, tj. nedostatak enzima glukoza-6-fosfat-dehidrogenaze. U tom slučaju, u toku primene leka Alvolamid T može doći do hemolize (razaranja crvenih krvnih zrnaca)
- uzimate lekove protiv zgrušavanja krvi (antikoagulansi, npr. varfarin)
- ako ste nekada imali mentalne probleme
- ako ste nekada imali srčane probleme
- ako imate šećernu bolest
- ako ste nekada imali probleme sa jetrom
- bolujete od miastenije gravis (neuromišićni poremećaj koji karakteriše slabost u mišićima)
- ako Vam je postavljena dijagnoza proširenja ili „ispupčenja“ velikog krvnog suda (aneurizma aorte ili aneurizma velikog perifernog krvnog suda).
- ako ste već prethodno doživeli epizodu disekcije aorte (raslojavanje unutrašnjeg i središnjeg sloja aortnog zida).
- ako u porodičnoj anamnezi imate aneurizmu aorte ili disekciju aorte, ili druge faktore rizika ili stanja zbog kojih imate veću sklonost za pojavu aneurizme ili disekcije (npr. poremećaji vezivnog tkiva kao što je *Marfan*-ov sindrom ili vaskularni oblik *Ehlers-Danlos*-ovog sindroma ili vaskularni poremećaji

kao što je *Takayasu*-ov arteritis, arteritis džinovskih ćelija arterija, *Behçet*-ova bolest, hipertenzija, poznata ateroskleroza).

Ako osetite iznenadan jak bol u trbuhu, grudnom košu ili leđima odmah idite u ustanovu za hitnu medicinsku pomoć ili službu hitne medicinske pomoći.

Ako se bilo šta od ovoga odnosi na Vas, **recite svom lekaru pre nego što uzmete lek Alvolamid T.**

Drugi lekovi i lek Alvolamid T

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

Posebno je važno da obavestite Vašeg lekara ako uzimate neke od sledećih lekova, s obzirom da postoji veći rizik za pojavu neželjenih dejstava tokom uzimanja leka Alvolamid T:

- kortikosteroidi, nekada se nazivaju steroidi- koriste se kod upala. Postoji veća verovatnoća da se javi zapaljenja i/ili ruptura tetiva.
- varfarin- sprečava zgrušavanje krvi. Postoji veća verovatnoća pojave krvarenja. Biće potrebno da Vaš lekar obavlja redovne preglede Vaše krvi kako bi pratio koliko se Vaša krv zgrušava.
- teofilin- koriste se kod tegoba sa disanjem. Veća je verovatnoća da ćete imati konvulzije (napade) ako uzimate lek Alvolamid T.
- nesteroidni antiinflamatorni lekovi (NSAIL) - koriste se za lečenje bola iz zapaljenja, tu spadaju acetilsalicilna kiselina, ibuprofen, fenbufen, ketoprofen i indometacin. Veća je verovatnoća da ćete imati konvulzije (napade) ako uzimate lek Alvolamid T.
- ciklosporin- koristi se nakon transplantacije organa. Veća je verovatnoća pojave neželjenih dejstava ciklosporina.
- lekovi koji utiču na rad srca. Tu spadaju lekovi koji se koriste za lečenje nepravilnog srčanog ritma (antiaritmici kao što su hinidin, hidrohinidin, dizopamid, sotalol, dofetilid, ibutilid i amiodaron), antidepresivi (triciklični antidepresivi kao što su amitriptilin i imipramin) i neki antibiotici (makrolidni antibiotici kao što su eritromicin, azitromicin i klaritromicin)
probenecid- koristi se u terapiji gihta, i cimetidin- koriste se u terapiji čira na želucu i gorušice.
Potreban je poseban oprez kada se jedan od ova dva leka koristi istovremeno sa lekom Alvolamid T.
Ako imate problema sa bubrezima, Vaš lekar će Vam možda propisati manju dozu leka.

Nemojte uzimate lek Alvolamid T istovremeno sa sledećim lekovima jer to može uticati na delovanje leka Alvolamid T:

tablete gvožđa (u terapiji anemije), antacide koji sadrže magnezijum ili aluminijum (u terapije povećane kiselosti u želucu ili gorušice) ili sulkralfate (u terapiji čira na želucu). Videti odeljak 3. "Ako već uzimate preparate gvožđa, antacide ili sulkralfate".

Urinarni test na opijate

Kod osoba koje uzimaju lek Alvolamid T urinarni test može pokazati "lažno pozitivne" rezultate za jake lekove protiv bolova koji se zovu opijati. Ako Vaš lekar namerava da Vam uradi test na opijate obavestite ga da uzimate ovaj lek.

Test na tuberkulozu

Ovaj lek može prouzrokovati lažno negativne rezultate kod nekih laboratorijskih testova na bakteriju koja je uzročnik tuberkuloze.

Uzimanje leka Alvolamid T sa hranom ili pićima

Lek Alvolamid T se može uzimati nezavisno od uzimanja hrane.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Posavetujte se sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što počnete da uzimate bilo koji lek ako ste trudni, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću, ako dojite.

Ne smete uzimati ovaj lek:

- ako ste trudni, planirate trudnoću ili mislite da ste trudni
- ako dojite ili planirate da dojite

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Nakon primene ovog leka možete osetiti neželjene reakcije kao što su nesvestica, vrtoglavica, pospanost ili promene vida.

Neke od ovih reakcija mogu uticati na sposobnost koncentracije i brzinu reagovanja. Ukoliko osetite neke od ovih simptoma, nemojte voziti ni rukovati mašinama.

Lekovi Alvolamid T sadrži boju *sunset yellow* FCF (E110) koja može izazvati alergijske reakcije.

3. Kako se uzima lek Alvolamid T

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

Za oralnu upotrebu.

Progutajte tabletu sa dovoljnom količinom tečnosti. Tablete se mogu podeliti kako bi se unela odgovarajuća doza leka. Tablete možete uzimati tokom obroka kao i u bilo koje vreme između obroka.

Zaštitite kožu od sunčevih zraka

Tokom uzimanja ovog leka nemojte se izlagati direktnom sunčevom zračenju, zbog toga što će Vaša koža biti mnogo osetljivija na sunce. Ako se ne budete pridržavali dole navedenih mera opreza možete izgoreti, osetiti peckanje ili se mogu javiti teški plikovi na koži:

- Koristite kreme za sunčanje sa visokim zaštitnim faktorom
- Uvek nosite šešir ili kapu, kao i odeću koja prekriva Vaše ruke i noge
- Izbegavajte sunčanje u solarijumu

Ako već uzimate preparate gvožđa, antacide ili sulkralfate:

- Nemojte uzimati ove lekove istovremeno sa lekom Alvolamid T. Uzimajte propisanu dozu najmanje 2 sata pre ili posle Alvolamid T tableta.

Koliku dozu leka treba uzeti

- Vaš lekar će odlučiti koliku dozu i koliko dugo treba da uzimate lek Alvolamid T
- Doza će zavisiti od vrste i težine infekcije, kao i od toga koji deo Vašeg organizma je zahvaćen infekcijom
- Dužina terapije zavisice od težine infekcije
- Ako mislite da lek deluje suviše jako ili suviše slabo na Vas, nemojte sami menjati dozu leka, već se posavetujte se svojim lekarom.

Odrasli i stariji pacijenti sa očuvanom funkcijom bubrega

Infekcija sinusa (sinusitis)

- Dve tablete od 250 mg, jednom dnevno
- ili, jedna tableta od 500 mg, jednom dnevno

Infekcija pluća, kod pacijenata sa dugotrajnim respiratornim problemima

- Dve tablete od 250 mg, jednom dnevno
- ili, jedna tableta od 500 mg, jednom dnevno

Pneumonija (zapaljenje pluća)

- Dve tablete od 250 mg, jednom ili dva puta dnevno
- ili, jedna tableta od 500 mg, jednom ili dva puta dnevno

Infekcija urinarnog trakta, uključujući bubrege i bešiku

- Jedna ili dve tablete od 250 mg, jednom dnevno
- ili, pola ili jedna cela tableta od 500 mg, jednom dnevno

Infekcija prostate

- Dve tablete od 250 mg, jednom dnevno
- ili, jedna tableta od 500 mg, jednom dnevno

Infekcija kože i potkožnog tkiva, uključujući i mišiće

- Dve tablete od 250 mg, jednom ili dva puta dnevno
- ili, jedna tableta od 500 mg, jednom ili dva puta dnevno

Odrasli pacijenti sa oštećenom funkcijom bubrega

Vaš lekar će prilagoditi dozu u zavisnosti od stepena oštećenje bubrega.

Primena kod dece i adolescenata

Ovaj lek se ne sme primenjivati kod dece i adolescenata u periodu rasta.

Ako ste uzeli više leka Alvolamid T nego što treba

Ako ste slučajno uzeli više leka Alvolamid T nego što bi trebalo, obavestite svog lekara ili zatražite odmah neki drugi medicinski savet. Ponesite pakovanje leka sa Vama da bi lekar znao koji ste lek uzeli. Mogu sa javiti sledeći simptomi: konvulzije (epileptični napadi), osećaj konfuzije, ošamućenost, smanjena svesnost, tremor i srčani problemi- što može dovesti do nepravilnog srčanog ritma kao i do povraćanja.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Alvolamid T

Ako ste zaboravili da uzmete dozu leka, uzmite je čim se setite osim ako nije već vreme za narednu dozu. Ne uzimajte duplu dozu da bi nadoknadili preskočenu dozu.

Ako naglo prestanete da uzimate lek Alvolamid T

Nemojte prekidati sa uzimanjem leka samo zato što se osećate bolje. Veoma je važno da terapija ovim lekom bude sprovedena do kraja, onako kako Vam je lekar to propisao. Ako suviše rano prekinete sa uzimanjem ovog leka, infekcija se može ponovo pojaviti, Vaše stanje se može pogoršati ili bakterija može postati rezistentna (neosetljiva) na ovaj lek.

Ako imate bilo kakva pitanja u vezi upotrebe leka, posavetujte se sa lakarom ili farmaceutom.

4. Moguća neželjena dejstva

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

Prestanite sa uzimanjem leka Alvolamid T i odmah posetite svog lekara ili najbližu bolnicu ako primetite neke od sledećih neželjenih dejstava:

Veoma retka neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše od 1 na 10000 pacijenata koji uzimaju lek):

- alergijska reakcija (anafilaktički šok ili angioedem). Znaci i simptomi mogu biti: osip, otežano gutanje ili disanje, otok usana, lica, jezika i grla, pad krvnog pritiska, malaksalost.

Prestanite sa uzimanjem leka Alvolamid T i odmah posetite svog lekara ili najbližu bolnicu ako primetite neke od sledećih ozbiljnih neželjenih dejstava - možda će Vam biti potrebna hitna medicinska pomoć:

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

- vodeni proliv koji može da sadrži krv, moguće sa grčevima u stomaku i visokom telesnom temperaturom. Ovo mogu biti znaci teških poremećaja funkcije creva (enterokolitis, uključujući i pseudomembranozni kolitis).
- bol i zapaljenje tetiva. Najčešće je zahvaćena Ahilova tetiva i, u nekim slučajevima, tetiva može pući.
- napadi (konvulzije)

Veoma retka neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše od 1 na 10000 pacijenata koji uzimaju lek):

- peckanje, trnjenje ili mravinjanje po koži, bol ili slabost mišića. Ovo mogu biti znaci stanja koje se naziva "neuropatija"

Nepoznata učestalost (učestalost se ne može proceniti na osnovu dostupnih podataka):

- teške kožne reakcije praćene plikovima ili ljuštenjem kože oko usana, očiju, usta, nosa i genitalija
- gubitak apetita, žuta prebojenost kože i beonjača, tamna prebojenost mokraćne, svrab ili osetljivost stomaka. Ovo mogu biti znaci i simptomi oštećenja jetre.

Ukoliko osetite bilo kakav problem sa vidom ili imate bilo kakve poremećaje oka dok ste na terapiji lekom Alvolamid T, odmah se obratite oftalmologu.

Obavestite Vašeg lekara ako neko od sledećih neželjenih dejstava postane ozbiljno ili traje duže od nekoliko dana:

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

- mučnina, proliv
- porast vrednosti enzima jetre u krvi (ALT, AST, alkalna fosfataza, GGT)
- nesanica
- glavobolja, vrtoglavica

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

- promene u broju ostalih bakterija ili gljivica otpornih na levofloksacin, infekcija uzrokovana gljivicom *Candida* (kandidijaza) koja se mora lečiti
- promene broja belih krvnih zrnaca u vidu leukopenije (smanjenje broja belih krvnih zrnaca) i eozinofilije (povećanje broja eozinofila – određena vrsta belih krvnih zrnaca)
- anksioznost, konfuzija (zbunjenost), nervoza, pospanost, drhtavica (tremor), vertigo
- otežano disanje
- osip, svrab
- gubitak apetita, stomadni problem, poremećaj varenja (dispepsija), povraćanje, bol u stomaku, nadutost stomaka usled prisustva gasova (flatulencija), otežano pražnjenje creva (konstipacija)
- bol u zglobovima i mišićima
- test krvi može pokazati neuobičajene rezultate koji ukazuju na probleme sa jetrom ili bubrezima
- opšta slabost

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

- utrnulost ruku ili stopala (parestezije), drhtanje
- osećaj stresa (anksioznost), depresija, mentalni problem, osećaj uznemirenosti (agitacija) ili stanje konfuzije
- ubrzan srčani rad ili smanjen krvni pritisak
- preteran imuni odgovor (hipersenzitivnost)
- hipoglikemija (sniženje koncentracije šećera u krvi), što je naročito važno za osobe koje boluju od šećerne bolesti (dijabetesa)

- izmenjene misli i promene u razmišljanju (psihotične reakcije), sa npr. halucinacijama (vidne ili slušne obmane) ili paranojom
- bol u zglobovima i/ili mišićima
- pojava modrica ili krvarenje koje ukazuje na smanjen broj krvnih pločica (trombocitopenija)
- smanjen broj određene vrste belih krvnih zrnaca (neutropenija)
- akutna bubrežna insuficijencija (slabost bubrega) što može biti posledica alergijske reakcije od strane bubrega (intersticijalni nefritis)

Nepoznata učestalost (učestalost se ne može proceniti na osnovu dostupnih podataka):

- smanjenje broja svih krvnih ćelija (anemija), koje može dovesti do pojave bledila kože ili žutice usled pojačane razgradnje crvenih krvnih zrnaca i smanjenja broja svih krvnih ćelija krvnih zrnaca, sa simptomima bledila kože ili žutice i malaksalosti)
- groznica, zapaljenje grla, ili generalni osećaj slabosti koji ne prestaje. Razlog tome može biti nedostatak belih krvnih zrnaca (agranulocitoza)
- hiperglikemija (povećanje koncentracije šećera u krvi) ili hipoglikemija (smanjenje koncentracije šećera u krvi) koja dovodi do hipoglikemijske kome. To je naročito važno za osobe koje boluju od šećerne bolesti (dijabetesa)
- gubitak cirkulacije (anafilaktički šok)
- izmenjeno čulo mirisa, gubitak čula mirisa ili ukusa (parosmija, anosmija, ageuzija)
- prolazni gubitak svesti (sinkopa)
- prolazni gubitak vida, zapaljenje oka
- gubitak ili oštećenje sluha
- aritmije u smislu ubrzanja srčanog ritma, životno ugrožavajuće aritmije uključujući srčani zastoj (cardiac arrest) i promene srčanog ritma u vidu produženog QT intervala (što se vidi na EKG zapisu)
- otežano disanje usled suženja disajnih puteva (bronhospazam)
- alergijska reakcija pluća
- zapaljenje pankreasa (pankreatitis)
- zapaljenje jetre (hepatitis)
- pojačana osetljivost kože na sunce i UV zračenje (fotosenzitivnost)
- zapaljenje tkiva u usnoj duplji (stomatitis)
- rupturi (pucanje) mišića, rupturi ligamenata, destrukcija mišića (rabdomioliza)
- zapaljenje zglobova
- bol (uključujući bol u leđima, grudima, rukama i nogama)
- otežano hodaње i poremećaj koordinacije pokreta
- akutno pogoršanje porfirije kod ljudi koji već imaju porfiriju (veoma retku metaboličku bolest)
- zapaljenje krvnih sudova usled alergijske reakcije
- uporna glavobolja praćena zamućenjem vida (benigna intrakranijalna hipertenzija)

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 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 Alvolamid T

Čuvati van domašaja i vidokruga dece!

Ne smete koristiti lek Alvolamid T posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem pakovanju nakon: „Važi do,“). Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Lek ne zahteva posebne uslove čuvanja.

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 Alvolamid T

Aktivna supstanca je levofloksacin (u obliku levofloksacin, hemihidrata).

1 film tableta sadrži 250 mg, odnosno 500 mg levofloksacina.

Ostali sastojci su:

Alvolamid T 250 mg:

Jezgro tablete: celuloza, mikrokristalna, hidrokspipropilceluloza, krosповidon, magnezijum-stearat

Film obloga: *Opadry Orange OY-S-33016* (hipromeloza; *indigo carmine aluminium lake* (E132); *sunset yellow FCF aluminium lake* (E110); gvožđe (III)-oksid, crveni (E172); makrogol 4000; titan-dioksid (E171)).

Alvolamid T 500 mg:

Jezgro tablete: celuloza, mikrokristalna, hidrokspipropilceluloza, krosповidon, magnezijum-stearat

Film obloga: *Opadry Orange OY-S-33016* (hipromeloza; *indigo carmine aluminium lake* (E132); *sunset yellow FCF aluminium lake* (E110); gvožđe (III)-oksid, crveni (E172); makrogol 4000; titan-dioksid (E171)); gvožđe (III)-oksid, žuti (E172).

Kako izgleda lek Alvolamid T i sadržaj pakovanja

Alvolamid T 250 mg: duguljaste, bikonveksne film tablete ružičaste boje, sa podeonom linijom na jednoj strani.

Alvolamid T 500 mg: duguljaste, bikonveksne film tablete narandžaste boje, sa podeonom linijom na jednoj strani.

Tableta se može podeliti na jednake doze.

Unutrašnje pakovanje: PVC/PE/PVDC – aluminijumski blister sa 10 tableta

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 1 blister i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

Nosilac dozvole

ALVOGEN PHARMA D.O.O.

Pašnjačka bb, Barice, Plandište

Proizvođač

PHARMATHEN SA,

Dervenakion 6, Pallini, Attiki, Grčka

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Mart, 2019.

Režim izdavanja leka:

Lek se izdaje uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

Alvolamid T, film tableta, 250mg: 515-01-02820-18-001 od 15.03.2019.

Alvolamid T, film tableta, 500mg: 515-01-02821-18-001 od 15.03.2019.