

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam**NUROFEN FORTE 400 mg** apvalkotās tabletes
ibuprofenum

Pirms šo zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju. Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā, vai arī tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis.

- Saglabājiēt šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums nepieciešama papildus informācija vai padoms, vaicājiēt farmaceutam.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējiēties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.
- Ja nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir NUROFEN FORTE un kādam nolūkam tās lieto
2. Kas Jums jāzina pirms NUROFEN FORTE lietošanas
3. Kā lietot NUROFEN FORTE
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt NUROFEN FORTE
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir NUROFEN FORTE un kādam nolūkam tās lieto

NUROFEN FORTE satur ibuprofēnu, kas pieder nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu (NPL) grupai. NPL atvieglo stāvokli, mainot organisma atbildes reakciju pret sāpēm, iekaisumu un augstu temperatūru.

Migrēnas tipa galvassāpju, muguras sāpju, zobu sāpju, neiralģijas un menstruāciju sāpju, kā arī reimatisķu, t.sk. viegla artrīta izraisītu sāpju, un musķu sāpju atvieglošana.

NUROFEN FORTE, mazinot sāpes, iekaisumu un paaugstinātu ķermeņa temperatūru, atvieglo saauķstēšanās un gripas norisi.

2. Kas Jums jāzina pirms NUROFEN FORTE lietošanas

Ir ziņots par alerģiskas reakcijas pazīmēm pret šīm zālēm, tostarp elpošanas traucējumiem, sejas un kakla rajona pietūkumu (angioedēma), sāpēm krūtīs, lietojot ibuprofēnu. Nekavējiēties pārtrauciet Nurofen Forte lietošanu un nekavējiēties saziņieties ar ārstu vai neatlieķamās medicīniskās palīdźības dienestu, ja pamanāt kādas no šīm pazīmēm.

Nelietojiet NUROFEN FORTE šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret ibuprofēnu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir bijušas paaugstinātas jutības reakcijas (astma, rinīts, angioedēma vai nātrene) saistībā ar aspirīna vai citu nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu (NPL) lietošanu;
- ja Jums ir aktīva vai agrāk bijusi peptiska čūla;
- ja Jums ir bijusi kuņģa-zarnu trakta asiņošana vai plīsums anamnēzē, kas saistīta ar NPL terapiju;
- ja Jūs lietojat citus NPL vai aspirīnu vairāk nekā 75 mg dienā;
- ja Jums ir smaga aknu, nieru vai sirds mazspēja;
- grūtniecības pēdējos 3 mēnešos;
- ja Jums ir mazāk par 12 gadiem;
- ja Jums ir asiņošana smadzenēs vai cita veida asiņošana;
- ja Jums ir asinsrades un asinsreces traucējumi.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms NUROFEN FORTE lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja:

- Jums ir sirdsdarbības traucējumi, piemēram, sirds mazspēja, stenokardija (sāpes krūšu kurvī), vai ir bijusi sirdstrieka, šunta operācija, perifēro artēriju slimība (slikta asins cirkulācija kājās vai pēdās šauru vai bloķētu artēriju dēļ) vai jebkāda veida trieka (insults) (tostarp “mini trieka” jeb pārejošas išēmiskas lēkmes (TIA));
- Jums ir paaugstināts asinsspiediens, diabēts, augsts holesterīna līmenis, ģimenes anamnēzē ir bijušas sirds slimības vai insults vai smēķējat;
- Jums ir vai agrāk ir bijusi bronhiālā astma;
- Jums ir nieru, aknu, sirds vai zarnu trakta darbības traucējumi;
- Jums ir sistēmiskā sarkanā vilkēde - imūnās sistēmas slimība, kas skar saistaudus, izraisot locītavu sāpes, ādas pārmaiņas un citu orgānu darbības traucējumus;
- Jums ir infekcija – lūdzu, skatiet sadaļu “Infekcijas” tālāk tekstā;
- Jums ir pirmie 6 grūtniecības mēneši vai krūts barošanas periods;
- NUROFEN FORTE pieder to zāļu grupai, kas var ietekmēt sieviešu auglību. Pārtraucot terapiju, efekts ir atgriezenisks. Maz ticams, ka, īslaicīgi lietojot, šīs zāles ietekmēs iespēju palikt stāvoklī. Tomēr pirms šo zāļu lietošanas, pastāstiet savam ārstam, ka Jums ir grūtnības palikt stāvoklī.

Tādu pretiekaisuma/pretsāpju zāļu kā ibuprofēns lietošana var tikt saistīta ar nelielu paaugstinātu sirdstriekas vai triekas (insulta) risku, it īpaši lietojot lielās devās. Nepārsniedziet ieteikto devu vai ārstēšanas ilgumu.

Ādas reakcijas

Saistībā ar ibuprofēna terapiju ir ziņots par nopietnām ādas reakcijām, tostarp eksfoliatīvu dermatītu, daudzformu eritēmu, Stīvensa–Džonsona sindromu, toksisku epidermas nekrolīzi, zāļu izraisītu reakciju ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (DRESS), akūtu ģeneralizētu eksantematozu pustulozi (AGEP). Nekavējoties pārtrauciet Nurofen lietošanu un meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no 4. punktā aprakstītajiem simptomiem, kas saistīti ar šīm nopietnajām ādas reakcijām.

Infekcijas

NUROFEN FORTE var var slēpt infekciju pazīmes, piemēram, drudzi un sāpes. Tāpēc iespējams, ka NUROFEN FORTE lietošanas dēļ var tikt kavēta infekcijas atbilstošas ārstēšanas uzsākšana, un tas var paaugstināt komplikāciju risku. Tas novērots baktēriju izraisītas pneimonijas (plaušu karsoņa) un ar vējbakām saistītu bakteriālu ādas infekciju gadījumā. Ja Jūs lietojat šīs zāles, kamēr Jums ir infekcija, un infekcijas simptomi nepāriet vai pasliktinās, nekavējoties konsultējieties ar ārstu.

Kuņģa-zarnu trakta (KZT) asiņošana, čūla un perforācija

Ziņojumi par KZT asiņošanu, čūlu vai perforāciju ir saņemti saistībā ar visiem NPL. Ziņojumi liecina, ka minētās nevēlamās blakusparādības var rasties neatkarīgi no NPL lietošanas ilguma. Par nevēlamu blakusparādību rašanos var vēstīt brīdinājuma simptomi, bet tādi var arī nebūt, kā arī nevēlamās blakusparādības var rasties pacientiem, kuriem anamnēzē KZT traucējumi nav bijuši.

KZT asiņošanas, čūlas vai perforācijas risks ir lielāks, lietojot lielāku NPL devu. Lielāks minēto nevēlamo blakusparādību risks ir arī tiem pacientiem, kam anamnēzē bijusi čūla, īpaši ar komplikācijām: asiņošanu vai perforāciju, kā arī gados vecākiem pacientiem. Šiem pacientiem terapija jāsaņem ar iespējami mazāku NPL devu. Šajos, kā arī gadījumos, kad tiek lietots aspirīns mazās devās vai citas zāles ar palielinātu KZT nevēlamu blakusparādību risku, rūpīgi jāapsver nepieciešamība NPL kombinēt ar gastroprotektoriem, piemēram, mizoprostolu vai protonu sūkņa inhibitoru.

Pacientiem (īpaši gados vecākiem), kam agrāk bija diagnosticēti KZT traucējumi, jāiesaka ziņot par ikvienu neparastu kuņģa-zarnu trakta simptomu (īpaši KZT asiņošanu). Būtiski minētiem simptomiem pievērst pastiprinātu uzmanību ārstēšanas sākumā.

Piesardzība jāievēro pacientiem, kuri vienlaikus saņem līdzekļus, kas var palielināt čūlas vai asiņošanas risku: piemēram, perorālos kortikosteroīdus, antikoagulantus (piemēram, varfarīnu),

selektīvos serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitorus vai antitrombotiskos līdzekļus (piemēram, aspirīnu).

Ja pacientam, kurš lieto NUROFEN FORTE, tiek diagnosticēta KZT asiņošana vai čūla, zāļu lietošana nekavējoties jāpārtrauc.

Pacienti, kuriem agrāk ir bijusi diagnosticēta KZT slimība (čūlainais kolīts, Krona slimība), NPL jālieto piesardzīgi, jo iespējams slimības paasinājums.

Gados vecāki pacienti

Gados vecākiem pacientiem NPL lietošana biežāk izraisa nevēlamas blakusparādības, īpaši kuņģa-zarnu trakta asiņošanu un perforāciju, kas var radīt letālu iznākumu.

Zāļu nevēlamo blakusiedarbību var mazināt, lietojot mazāko efektīvo devu, kas nepieciešama simptomu kontrolei, iespējami īsāku laiku.

Dehidratētiem bērniem un pusaudžiem pastāv nieru bojājuma risks.

Citas zāles un NUROFEN FORTE

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

NUROFEN FORTE var ietekmēt citu zāļu iedarbību, vai arī tās var ietekmēt citu zāļu iedarbību. Piemēram:

- antikoagulanti (t.i., asins šķīdināšanai/trombu veidošanās novēršanai paredzētas zāles, piem., aspirīns/acetilsalicilskābe, varfarīns, tiklopidīns);
- zāles, kas pazemina augstu asinsspiedienu (AKE inhibitori, piemēram, kaptoprils), bēta blokatori (piemēram, atenololu saturošas zāles) vai angiotensīna II receptoru antagonisti (piemēram, losartāns).

Ibuprofēns piesardzīgi jālieto kombinācijā ar šādām zālēm:

- urīndzenošiem (diurētiskiem) līdzekļiem;
- kortikosteroīdiem;
- litija preparātiem (depresijas ārstēšanai);
- metotreksātu (pretvēža līdzeklis);
- zidovudīnu (pretvīrusu zāles);
- sirds glikozīdiem;
- antitrombotiskiem līdzekļiem un selektīviem serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitoriem;
- ciklosporīniem;
- mifepristonu;
- hinolonu grupas antibiotikām;
- sulfonilurīnvielas atvasinājumiem;
- fenitoīnu;
- takrolimu.

Jāizvairās no NUROFEN FORTE vienlaicīgas lietošanas ar citu NPL, arī ciklooksigenāzes-2 selektīvo inhibitoru.

Arī citas zāles var ietekmēt NUROFEN FORTE, vai arī tās var ietekmēt šīs citas zāles. Tādēļ pirms NUROFEN FORTE lietošanas ar citām zālēm vienmēr konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Nelietojiet NUROFEN FORTE grūtniecības pēdējos trīs mēnešos, jo tas var kaitēt Jūsu vēl nedzimušajam bērnam vai radīt traucējumus dzemdībās. Tas var izraisīt nieru un sirdsdarbības traucējumus Jūsu nedzimušajam bērnam. Tas var ietekmēt Jūsu un Jūsu bērna noslieci uz asiņošanu un aizkavēt vai pagarināt dzemdības.

Jums nevajadzētu lietot NUROFEN FORTE grūtniecības pirmajos sešos mēnešos, ja vien tas nav absolūti nepieciešams un to nav ieteicis ārsts. Ja Jums ir nepieciešama ārstēšana šajā periodā vai laikā,

kad plānojat grūtniecību, jālieto pēc iespējas mazāka deva pēc iespējas īsāku laika periodu. Ja NUROFEN FORTE lieto ilgāk par dažām dienām sākot no 20. grūtniecības nedēļas, tas var izraisīt nieru darbības traucējumus vēl nedzimušajam bērnam, kas, savukārt, izraisa zemu amnija šķidruma līmeni, kas ieskauj bērnu (oligohidramniju), vai asinsvadu sašaurināšanos (*ductus arteriosus*) bērna sirdī. Ja Jums nepieciešama ārstēšana ilgāka par dažām dienām, ārsts var ieteikt papildu uzraudzību.

Ierobežotos pētījumos konstatēts, ka ibuprofēns ļoti mazā koncentrācijā nokļūst mātes pienā, un maz ticams, ka tas varētu kaitīgi ietekmēt zīdaiņi.

Zāļu lietošana barošanas ar krūti laikā nav ieteicama.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Ievērojot ieteiktās devas un terapijas ilgumu, ietekme nav gaidāma.

NUROFEN FORTE satur nātriju un saharozi

Šīs zāles satur 27,42 mg nātrija (galvenā pārtikā lietojamās/vārāmās sāls sastāvdaļa) katrā tabletē. Tas ir līdzvērtīgi 1,37% ieteicamās maksimālās nātrija dienas devas pieaugušajiem.

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

3. Kā lietot NUROFEN FORTE

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā vai kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiēt ārstam vai farmaceitam.

Lieto iekšķīgi. Tikai īslaicīgai lietošanai.

Pieaugušajiem un bērniem pēc 12 gadu vecuma

Sāku deva 1 tablete, uzdzērot ūdeni, pēc tam, ja nepieciešams, pa 1 tableti ik pēc 4 stundām. Nelietot vairāk kā 3 tabletes 24 stundu laikā. Bērniem līdz 12 gadu vecumam bez ārsta norādījuma nelietot.

Gados vecākiem cilvēkiem: īpaša devas pielāgošana nav nepieciešama.

Jālieto mazākā iedarbīgā deva iespējami īsāku laiku, kas nepieciešama, lai atvieglotu simptomus. Ja Jums ir infekcija, nekavējoties konsultējieties ar ārstu, ja tās simptomi (piemēram, drudzis un sāpes) nepāriet vai pasliktinās (skatīt 2. punktu).

Ja pusaudžiem no 12 gadu vecuma zāles jālieto vairāk par 3 dienām vai simptomi pastiprinās, jākonsultējas ar ārstu.

Ja zāles jālieto ilgāk par 10 dienām vai ja simptomi pastiprinās, Jums jākonsultējas ar ārstu.

Jāievēro 4 stundu intervāls starp devām. Nelietot vairāk par 1200 mg 24 stundu laikā. Pacienti ar jutīgu kuņģi šīs zāles jālieto ēdienreizes laikā vai pēc tās.

Ja esat lietojis NUROFEN FORTE vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis NUROFEN FORTE vairāk nekā noteikts vai ja bērns ir netīšām norijis zāles, vienmēr sazinieties ar ārstu vai tuvāko slimnīcu, lai izvērtētu iespējamo risku un saņemtu konsultāciju par turpmāko rīcību.

Iespējamie simptomi var būt slikta dūša, sāpes vēderā, vemšana (var būt ar asins piejaukumu), galvassāpes, dzīkstēšana ausīs, dezorientācija un spontānas acu ābolu kustības. Lielās devās var izraisīt miegainību, sāpes krūšu kurvī, sirdsklauves, samaņas zudumu, krampjus (galvenokārt bērniem), vājumu un reiboni, asinis urīnā, aukstuma sajūtu un elpošanas traucējumus.

Ja simptomi saglabājas vai ja sāpes vai drudzis pastiprinās vai parādās jauni simptomi, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Šīs zāles paredzētas īslaicīgai lietošanai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Kaut gan vairums pacientu labi panes NUROFEN FORTE, tomēr vecākiem pacientiem pieaug risks, ka attīstīsies blakusparādības.

Pārtrauciet lietot ibuprofēnu un nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no tālāk minētajiem simptomiem.

- sarkanīgi, nepacelti, mērķim līdzīgi vai aplveida plankumi uz ķermeņa, bieži ar pūslīšiem centrā, ādas lobīšanās, čūlas mutē, rīklē, degunā, uz dzimumorgāniem un acīs. Pirms šādu nopietnu ādas izsitumu parādīšanās, var būt drudzis un gripai līdzīgi simptomi (eksfoliatīvs dermatīts, daudzformu eritēma, Stīvensa–Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze);
- plaši izsitumi, augsta ķermeņa temperatūra un palielināti limfmezgli (DRESS sindroms);
- sarkani, zvīņaini un plaši izsitumi ar izciļņiem zem ādas un pūslīšiem, ko pavada drudzis. Simptomi parasti parādās ārstēšanas sākumā (akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze).

Lietojot NUROFEN FORTE var rasties sekojošas blakusparādības:

Retāk (var ietekmēt mazāk nekā 1 no 100 cilvēkiem)

- Sāpes vēderā, dispepsija, slikta dūša
- Galvassāpes
- Ādas izsitumi
- Nātrene un nieze

Reti (var ietekmēt mazāk nekā 1 no 1 000 cilvēkiem)

- Caureja, gāzu uzkrāšanās, aizcietējums, vemšana

Ļoti reti (var ietekmēt mazāk nekā 1 no 10 000 cilvēkiem)

- Kuņģa-zarnu trakta čūlas (dažreiz ar asiņošanu un perforāciju) vai iekaisums, čūlas mutes dobumā
- Aseptiskais meningīts
- Nieru (piemēram, akūta nieru mazspēja) un aknu darbības traucējumi
- Izmaiņas asins ainā (anēmija, leukopēnija, trombocitopēnija, pancitopēnija, agranulocitoze) – to pirmās pazīmes ir drudzis, kakla iekaisums, virspusējas mutes dobuma čūlas, gripai līdzīgi simptomi, izteikts spēku izsīkums un neizskaidrojama asiņošana un zilumi
- Pazemināts hemoglobīna līmenis, samazināts urīnvielas nieru klīrenss
- Smagas ādas reakcijas kā Stīvensa-Džonsona sindroms (izpaužas kā bojāta, krevelaina āda ar sarkaniem plankumiem), toksiska epidermas nekrolīze (izpaužas kā ādas augšējā slāņa lobīšanās un čūlas) un daudzformu eritēma (alerģiski izsitumi, kas izskatās kā plakani sarkani punktiņi)
- Smagas vispārējas alerģiskas reakcijas (sejas, mēles un balsenes tūska, elpas trūkums, paātrināta sirdsdarbība, pazemināts asinsspiediens līdz dzīvībai bīstamam šokam)
- Sirds darbības traucējumi (piemēram, sirdsklauves, sirds mazspēja)

Nav zināms (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem)

- Sāpes krūtīs, kas var liecināt par iespējami nopietnu alerģisku reakciju, ko dēvē par Kounis sindromu.
- Kuņģa-zarnu trakta traucējumi (piemēram, kolīta vai Krona slimības paasinājums)
- Tūska
- Nieru mazspēja
- Paaugstināts asinsspiediens
- Astmas paasinājums un bronhu spazmas, elpceļu reaktivitāte, ieskaitot astmu, aizdusa
- Var rasties smaga ādas reakcija, kas pazīstama kā DRESS sindroms. DRESS sindroma simptomi ietver izsitumus uz ādas, drudzi, limfmezglu pietūkumu un eozinofilu (balto asins šūnu paveids) skaita palielināšanos. Sarkani, zvīņaini un plaši izsitumi ar izciļņiem zem ādas un pūslīšiem, galvenokārt lokalizēti ādas krokās, uz rumpja un augšējām ekstremitātēm, ko pavada drudzis

ārstēšanas sākumā (akūta ģeneralizēta eksantematoza pustuloze). Ja Jums rodas šie simptomi, pārtrauciet NUROFEN FORTE lietošanu un nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību. Skatīt arī 2. punktu

- Āda kļūst jutīga pret gaismu

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt NUROFEN FORTE

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 30°C.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no mitruma.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes pēc “Derīgs līdz:” vai blistera pēc “EXP:”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiert farmaceutam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko NUROFEN FORTE satur

- Aktīvā viela ir ibuprofēns. Katra apvalkotā tablete satur 400 mg ibuprofēna.
- Citas sastāvdaļas ir:
Tabletes apvalks: rosakarmelozes nātrija sāls, nātrija laurilsulfāts, nātrija citrāts, stearīnskābe, koloidālais bezūdens silīcija dioksīds.
Cukura apvalka sastāvdaļas: karmelozes nātrija sāls, talks, akācijas sveķi, saharoze, titāna dioksīds (E171), makrogols 6000, attīrīts ūdens
Tabletes apdrukas tinte: sarkanā apdrukas tinte, satur šellaku, sarkano dzelzs oksīdu (E172), propilēnglikolu, amonija hidroksīdu un simetikonu.

NUROFEN FORTE ārējais izskats un iepakojums

Balta vai gandrīz balta, abpusēji izliekta apaļa tablete ar cukura apvalku, vienā pusē uzdrukāta sarkana identifikācijas zīme.

Tabletes ir iepakotas PVH/Al vai PVH/PVdH/Al blisteros.

Blisteri iesaiņoti kartona kastītēs.

Iepakojumi pa 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 16, 18, 20, 24, 28, 32 vai 48 tabletēm.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Reckitt Benckiser (Poland) S.A.
 Ul. Okunin 1
 05-100 Nowy Dwór Mazowiecki
 Polija

Ražotājs

RB NL Brands B.V.
Schiphol Boulevard 207,
1118 BH Schiphol,
Nīderlande

SIA ELVIM
Kurzemes pr. 3G
Rīga, LV-1067
Latvija

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

SIA ELVIM
Kurzemes pr. 3G
Rīga, LV-1067, Latvija
Tel.: +371 67808450
Fakss: +371 67808451

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 03/2024