

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Lipterra 10 mg filmom obložene tablete
Lipterra 20 mg filmom obložene tablete
Lipterra 40 mg filmom obložene tablete
simvastatin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, обратите se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Lipterra i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Lipteru
3. Kako uzimati Lipteru
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Lipteru
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Lipterra i za što se koristi

Lipterra sadrži djelatnu tvar simvastatin koja pripada skupini lijekova koji se zovu statini. Ovaj lijek snižava razinu ukupnog kolesterolja, "štetnog" kolesterolja (LDL kolesterol) i masnih tvari, koje se nazivaju trigliceridi, u krvi. Lipterra također povisuje razinu "korisnog" kolesterolja (HDL kolesterol).

Kolesterol je jedna od nekoliko masnih tvari koje se nalaze u krvotoku. Vaš ukupni kolesterol sastoji se uglavnom od LDL i HDL kolesterolja.

LDL kolesterol često se naziva "štetnim" kolesterolom zato što se može nakupljati u stjenkama arterija i stvarati plak. Nakupljeni plak naposljetku može dovesti do suženja arterija. Suženje arterija može usporiti ili prekinuti protok krvi do vitalnih organa, kao što su srce i mozak. Takav prekid protoka krvi može rezultirati srčanim ili moždanim udarom.

HDL kolesterol često se naziva "korisnim" kolesterolom, zato što pomaže u sprječavanju nakupljanja štetnog kolesterolja u arterijama i štiti od srčane bolesti.

Triglyceridi su još jedan oblik masti u krvi koji mogu povećati rizik od razvoja srčane bolesti.

Za vrijeme uzimanja ovog lijeka nastavite s dijetom za snižavanje kolesterolja.

Lipterra se uzima kao dodatak dijeti za snižavanje kolesterolja ako imate:

- povišene vrijednosti kolesterolja u krvi (primarna hiperkolesterolemija) ili povišene masnoće u krvi (miješana hiperlipidemija);
- nasljednu bolest (homozigotna obiteljska hiperkolesterolemija) koja povisuje razine kolesterolja u Vašoj krvi. U tom slučaju možda će Vam biti potrebni i drugi oblici liječenja;
- koronarnu bolest srca ili povećan rizik za koronarnu bolest srca (zbog toga jer imate šećernu bolest, prethodno ste imali moždani udar ili neku drugu bolest krvnih žila). Ovaj lijek Vam može

H A L M E D
29 - 05 - 2023
O D O B R E N O

produljiti život smanjujući rizik od nastanka srčanih bolesti, bez obzira na vrijednosti kolesterola u Vašoj krvi.

Simptomi povišenih vrijednosti kolesterola u većine ljudi nisu odmah vidljivi. Liječnik može jednostavnim testom izmjeriti vrijednosti kolesterola u krvi. Redovito posjećujte svog liječnika i pratite vrijednosti kolesterola u krvi. Razgovarajte sa svojim liječnikom o ciljevima liječenja koje trebate ostvariti.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Lipterru

Nemojte uzimati Lipterru:

- ako ste alergični na simvastatin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.);
- ako trenutno imate tegobe s jetrom ili imate neobjasnjava odstupanja od normale u nalazima testova jetrenih funkcija;
- ako ste trudni ili dojite;
- ako uzimate lijek(ove) s jednom ili više sljedećih djelatnih tvari:
 - itrakonazol, posakonazol ili vorikonazol (lijekovi za liječenje gljivičnih infekcija) te ketokonazol (koristi se za liječenje endogenog Cushingovog sindroma);
 - eritromicin, klaritromicin ili telitromicin (lijekovi za liječenje infekcija);
 - inhibitori HIV proteaze kao što su indinavir, nelfinavir, ritonavir ili sakvinavir (lijekovi koji se koriste u liječenju HIV infekcije);
 - boceprevir ili telaprevir (lijekovi za liječenje infekcije virusnog hepatitisa C);
 - nefazodon (lijek za liječenje depresije);
 - kobicistat (lijek koji se koristi u liječenju HIV infekcije);
 - gemfibrozil (lijek za snižavanje kolesterola);
 - ciklosporin (lijek kojeg često koriste bolesnici s presađenim organom);
 - danazol (sintetski hormon za liječenje endometrioze, stanja kod kojeg sluznica maternice raste izvan maternice);
- ako uzimate, ili ste u proteklih 7 dana uzeli, lijek koji se zove fusidatna kiselina (primjenjuje se za liječenje bakterijske infekcije) kroz usta ili primijenjeno injekcijom. Kombinacija fusidatne kiseline i Lipterre može dovesti do ozbiljnih mišićnih problema (rabdomiolize).

Nemojte uzimati Lipterru u dozi većoj od 40 mg na dan ako uzimate lomitapid (primjenjuje se za liječenje ozbiljne i rijetke nasljedne bolesti kolesterola).

Ako niste sigurni uzimate li bilo koji od gore navedenih lijekova, upitajte svog liječnika.

Upozorenja i mjere opreza

Obavijestite svog liječnika:

- o zdravstvenim problemima koje imate uključujući alergije;
- ako pijete značajne količine alkohola;
- ako ste ikada imali neku bolest jetre. Lipterra možda nije lijek za Vas;
- ako idete na operaciju. Možda ćete nakratko morati prekinuti uzimanje lijeka Lipterra;
- ako ste azijskog porijekla, zato što bi za Vas mogle vrijediti drugačije doze
- ako imate tešku bolest pluća.
- ako imate ili ste imali miasteniju (bolest s općom slabosti mišića, uključujući u nekim slučajevima mišiće koji se koriste pri disanju) ili okularnu miasteniju (bolest koja uzrokuje slabost očnog mišića) jer statini ponekad mogu pogoršati stanje ili dovesti do pojave miastenije (vidjeti dio 4.).

Vaš liječnik mora napraviti krvne pretrage kako bi provjerio funkciju Vaše jetre prije početka liječenja Lipterrom te ukoliko imate simptome bolesti jetre, i tijekom liječenja.

Vaš će liječnik možda ponoviti krvne pretrage nakon što počnete uzimati Lipterru kako bi provjerio kako Vaša jetra radi.

Dok uzimate ovaj lijek, liječnik će Vas pažljivo pratiti ako imate šećernu bolest ili postoji rizik od razvoja šećerne bolesti. Vjerovatno postoji rizik od razvoja šećerne bolesti ako imate visoke razine šećera i masnoća u krvi, prekomjernu tjelesnu težinu i povišen krvni tlak.

Osjetite li bol, osjetljivost (na dodir) ili slabost u mišićima nepoznatog uzroka, odmah se obratite svom liječniku. Tegobe s mišićima u rijetkim slučajevima mogu postati ozbiljne te mogu uzrokovati i razgradnju mišićnog tkiva s posljedičnim oštećenjem bubrega; a vrlo rijetko su bili zabilježeni smrtni ishodi.

Rizik od razgradnje mišićnog tkiva veći je kada se uzimaju više doze lijeka, osobito kod doza od 80 mg. Povećan rizik postoji i u određenih bolesnika. Obavijestite svog liječnika ako se nešto od sljedećeg odnosi na Vas:

- konzumirate veće količine alkohola;
- imate problema s bubrežima;
- imate problema sa štitnjačom;
- imate 65 ili više godina;
- ženskog ste spola;
- već ste imali sličnih problema s mišićima u vrijeme liječenja drugim lijekovima za snižavanje kolesterola koji se zovu „statini“ ili fibrati;
- Vi ili član Vaše uže obitelji imate nasljedni mišićni poremećaj.

Također obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako imate konstantnu mišićnu slabost. Možda će biti potrebni dodatni testovi i lijekovi kako bi se to dijagnosticiralo i liječilo.

Djeca i adolescenti

Sigurnost i učinkovitost primjene simvastatina ispitana je u dječaka u dobi od 10 do 17 godina i djevojčica koje su do bile prvu mjesecnicu prije više od godinu dana (vidjeti dio 3. "Kako uzimati Lipterru"). Primjena simvastatina nije ispitivana u djece mlađe od 10 godina. Za dodatne informacije obratite se svom liječniku.

Drugi lijekovi i Lipterra

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove koji sadrže jednu ili više niže nabrojenih djelatnih tvari. Rizik od problema s mišićima je veći ako uzimate Lipterru s nekim od tih lijekova (neki od ovih lijekova su već navedeni u dijelu "Nemojte uzimati Lipterru"):

- **ako morate uzimati oralni oblik fusidatne kiseline za liječenje bakterijskih infekcija privremeno morate prestati uzimati ovaj lijek. Vaš liječnik će Vam savjetovati kada možete ponovno započeti terapiju lijekom Lipterra. Uzimanje lijeka Lipterra s fusidatnom kiselinom rijetko može dovesti do mišićne slabosti, osjetljivosti ili boli u mišićima (rabdomioliza). Vidjeti više informacija o rabdomiolizi u dijelu 4.**
- **ciklosporin** (lijek koji se uzima nakon presađivanja organa);
- **danazol** (sintetski hormon koji se koristi za liječenje endometrioze, stanja kod kojeg sluznica maternice raste izvan maternice);
- lijekove **protiv gljivičnih oboljenja** kao što su itrakonazol, flukonazol, posakonazol ili vorikonazol te ketokonazol (koristi se za liječenje endogenog Cushingovog sindroma);
- **eritromicin, klaritromicin ili telitromicin** (lijekovi za liječenje bakterijskih infekcija);
- **nefazodon** (lijek za liječenje depresije);
- **inhibitori HIV proteaze** kao što su indinavir, nelfinavir, ritonavir ili sakvinavir (lijekovi koji se koriste u liječenju HIV infekcije);
- **boceprevir, telaprevir, elbasvir ili grazoprevir** (lijekovi za liječenje virusnog hepatitisa C);
- **fibrati** koji sadrže djelatne tvari kao što su **gemfibrozil i bezafibrat** (lijekovi koji snižavaju kolesterol);
- lijekove koje sadrže **kobicistat** (koriste se u liječenju HIV Infekcije);
- **amiodaron** (lijek za liječenje nepravilnosti otkucaja srca);
- **verapamil, diltiazem ili amlodipin** (lijekovi za liječenje visokog krvnog tlaka, bolova u prsima zbog bolesti srca ili drugih srčanih bolesti);

- **lomitapid** (primjenjuje se za liječenje ozbiljnog i rijetkog nasljednog poremećaja kolesterola)
- **daptomicin** (lijek koji se primjenjuje za liječenje komplikiranih infekcija kože i kožnih struktura te bakterijemije). Ako se ovaj lijek uzima tijekom liječenja simvastatinom (npr. Lipterrom), moguće su učestalije nuspojave koje zahvaćaju mišiće. Vaš će liječnik možda odlučiti da privremeno prekinete liječenje Lipterrom,
- **kolhicin** (lijek za liječenje gihta),
- **tikagrelor** (antitrombocitni lijek).

Osim o gore navedenim lijekovima obavijestite svog liječnika ako uzimate ili ste nedavno uzeli bilo koje druge lijekove, uključujući i one koje ste nabavili bez recepta. Osobito je važno da obavijestite liječnika ako uzimate lijek koji sadrži neku od sljedećih djelatnih tvari:

- antikoagulanse, lijekove **za sprječavanje zgrušavanja krvi**, npr. varfarin, fenprokumon ili acenokumarol;
- **fenofibrat** (drugi lijek za snižavanje kolesterola);
- **niacin** (drugi lijek za snižavanje kolesterola);
- **rifampicin** (lijek za liječenje tuberkuloze).

Liječniku koji Vam propisuje novi lijek također morate reći da uzimate Lipterru.

Lipterra s hranom i pićem

Sok od grejpa sadrži jedan ili više sastojaka koji mogu promijeniti metabolizam nekih lijekova, uključujući i Lipterru. Trebate izbjegavati uzimanje soka od grejpa.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Nemojte uzimati ovaj lijek ako ste trudni, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete. Ako za vrijeme liječenja Lipterrom ostanete trudni odmah prestanite s uporabom lijeka i javite se svom liječniku.

Ne uzimajte ovaj lijek ako dojite, budući da nije poznato izlučuje li se u majčino mlijeko.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ovaj lijek ne bi trebao utjecati na Vašu sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima. Ipak, vodite računa o tome da se nakon uzimanja ovog lijeka može javiti omaglica.

Lipterra sadrži laktozu.

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka.

3. Kako uzimati Lipterru

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Vaš liječnik će odrediti odgovarajuću dozu za Vas, ovisno o Vašem općem stanju, lijekovima koje trenutno uzimate i osobnom riziku.

Za vrijeme liječenja Lipterra tabletama, pridržavajte se i dalje dijete za snižavanje kolesterola.

Doziranje

Preporučena doza je jedna tableta Lipterre od 10 mg, 20 mg ili 40 mg, kroz usta, jedanput na dan.

Odrasli

Uobičajena početna doza je 10 mg ili 20 mg, te u nekim slučajevima 40 mg dnevno. Liječnik Vam može nakon 4 tjedna povećati dozu, do maksimalne doze od 80 mg dnevno. **Nemojte uzimati više od 80 mg dnevno.**

Liječnik Vam može propisati i nižu dozu, osobito ako istodobno uzimate određene lijekove navedene u prethodnom poglavljju, ili imate problema s bubrežima.

H A L M E D
29 - 05 - 2023
O D O B R E N O

Doza od 80 mg preporučuje se samo u odraslih bolesnika s vrlo visokim razinama kolesterola i visokim rizikom za razvoj bolesti srca, koji nisu postigli ciljnu vrijednost razine kolesterola u krvi uzimanjem nižih doza lijeka.

Primjena u djece i adolescenata

Za djecu u dobi od 10 do 17 godina preporučena početna doza je 10 mg na dan, navečer. Najveća preporučena doza je 40 mg na dan.

Način primjene

Lipterra je namijenjena za primjenu kroz usta. Uzimajte Lipterru navečer. Lijek možete uzimati neovisno o unosu hrane. Nastavite s uzimanjem Lipterre sve dok Vam liječnik ne kaže da prestanete.

Lipterra tablete imaju urez na jednoj strani i mogu se razdijeliti na jednake doze.

Ako Vam je liječnik propisao Lipterru zajedno s bilo kojim lijekom iz skupine lijekova koji vežu žučne kiseline (lijekovi za snižavanje kolesterola), uzimajte Lipterru najmanje 2 sata prije ili 4 sata nakon uzimanja tih lijekova.

Ako uzmete više Lipterre nego što ste trebali

Ako ste uzeli više od preporučene doze, odmah potražite liječničku pomoć.

Ako ste zaboravili uzeti Lipterru

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu. Jednostavno uzmite sljedeću dozu prema uobičajenom rasporedu.

Ako prestanete uzimati Lipterru

Ako prestanete uzimati Lipterru, vrijednosti Vašeg kolesterola u krvi mogu se ponovno povisiti.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Pojavi li se bilo koja od niže nabrojenih nuspojava prestanite uzimati lijek i odmah obavijestite liječnika ili se javite hitnoj službi u najbližoj bolnici.

Prijavljene su sljedeće ozbiljne nuspojave koje se pojavljuju rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba):

- bolovi u mišićima, osjetljivost (na dodir), slabost ili grčevi mišića. U rijetkim slučajevima mišićne tegobe mogu postati ozbiljne, te mogu uzrokovati i razgradnju mišićnog tkiva s posljedičnim oštećenjem bubrega i vrlo rijetko smrtnim ishodom;
- reakcije preosjetljivosti (alergijske reakcije) koje mogu uključivati:
 - oticanje lica, jezika ili grla, što može dovesti do otežanog disanja (angioedem);
 - jake bolove u mišićima, najčešće u području ramena i kukova;
 - osip i slabost u mišićima ruku, nogu i vrata;
 - bol u zglobovima ili upalu zglobova (reumatska polimialgija);
 - upalu krvnih žila (vaskulitis);
 - neuobičajene modrice, osip na koži i oticanje kože (dermatomiozitis), koprivnjaču, preosjetljivost kože na sunce, vrućicu, navale crvenila;
 - nedostatak zraka (dispneju) i loše opće stanje;
 - skupinu simptoma bolesti nalik lupusu (osip, tegobe sa zglobovima i učinci na krvne stanice koji se očituju promjenama u krvnoj slici);
- upala jetre sa sljedećim simptomima: žuta obojenost bjeloočnica i/ili kože, svrbež kože, tamno obojena mokraća ili svjetla stolica, osjećaj umora ili slabosti, gubitak apetita, zatajenje jetre (vrlo rijetko - može se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba);

- upala gušterače često praćena jakim bolovima u trbuhu.

Prijavljene su sljedeće ozbiljne nuspojave koje se pojavljuju vrlo rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba):

- ozbiljna alergijska reakcija koja uzrokuje otežano disanje ili omaglicu (anafilaksija);
- puknuće mišića;
- osip koji se može pojaviti na koži ili ranice u ustima (izbijanje lihenoidnih kožnih promjena uzrokovano lijekom).

Ostale nuspojave koje se mogu pojaviti uz primjenu ovog lijeka:

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba):

- smanjen broj crvenih krvnih stanica (anemija);
- utrnulosť ili slabost ruku i nogu;
- glavobolja, trnici, omaglica;
- zamagljen vid i oštećenje vida;
- probavne smetnje (bolovi u trbuhu, zatvor, vjetrovi, loša probava, proljev, mučnina, povraćanje);
- osip, svrbež, gubitak kose;
- slabost.

Vrlo rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba):

- nesanica;
- problemi s pamćenjem (npr. zaboravljivost, gubitak pamćenja, smetenost);
- povećanje dojki u muškaraca (ginekomastija).

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- upala pluća koja uzrokuje probleme s disanjem uključujući dugotrajan kašalj i/ili nedostatak zraka ili vrućicu;
- problemi s erekcijom (erektilna disfunkcija);
- depresija;
- problemi s tetivama, ponekad praćenim puknućem tetiva.
- miastenija gravis (bolest koja uzrokuje opću slabost mišića, uključujući u nekim slučajevima mišiće koji se koriste pri disanju)
- okularna miastenija (bolest koja uzrokuje slabost očnog mišića).

Obratite se svojem liječniku ako primijetite slabost u rukama ili nogama koja se pogoršava nakon razdoblja aktivnosti, dvostruku sliku ili spuštanje očnih kapaka, otežano gutanje ili nedostatak zraka.

Dodatne moguće nuspojave koje su prijavljene s nekim statinima:

- poremećaji spavanja, uključujući noćne more;
- poremećaji spolne funkcije;
- šećerna bolest. Ovo je više vjerojatno ako Vam je povišena razina šećera i masnoća u krvi, ako imate prekomjernu tjelesnu težinu i imate povišeni krvni tlak. Liječnik će Vas pratiti za vrijeme uzimanja ovog lijeka;
- bol u mišićima, osjetljivost (na dodir) ili mišićna slabost koja je konstantna i ne prestaje unatoč prekidu liječenja ovim lijekom (učestalost nepoznata).

Laboratorijski nalazi:

Kod nekih laboratorijskih krvnih pretraga zapažen je porast vrijednosti jetrenih enzima i enzima u mišićima (kreatin kinaza).

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Lipterru

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Lipterra sadrži

Djelatna tvar je simvastatin; filmom obložene tablete dostupne su u tri jačine:

Lipterra 10 mg filmom obložene tablete

Jedna filmom obložena tableta sadrži 10 mg simvastatina.

Lipterra 20 mg filmom obložene tablete

Jedna filmom obložena tableta sadrži 20 mg simvastatina.

Lipterra 40 mg filmom obložene tablete

Jedna filmom obložena tableta sadrži 40 mg simvastatina.

Drugi sastojci su:

Jezgra:

mikrokristalična celuloza, laktosa hidrat, citratna kiselina hidrat, askorbatna kiselina, butilhidroksitoluen, magnezijev stearat, prethodno gelirani kukuruzni škrob, povidon.

Film-ovojnica:

Opadry pink II: djelomično hidrolizirani poli(vinilni alkohol), titanijev dioksid (E171), makrogol 3000, talk, crveni željezov oksid (E172), žuti željezov oksid (E172).

Kako Lipterra izgleda i sadržaj pakiranja

Lipterra 10 mg filmom obložene tablete

Crveno-ružičaste, okrugle, bikonveksne filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani.

Promjer svake tablete je približno 7 mm. Tableta se može razdijeliti na jednake doze.

28 (4x7) filmom obloženih tableta u blisteru (PVC/TE/PVdC/Al), u kutiji.

Lipterra 20 mg filmom obložene tablete

Crveno-ružičaste, okrugle, bikonveksne filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani.

Promjer svake tablete je približno 9 mm. Tableta se može razdijeliti na jednake doze.

28 (2x14) filmom obloženih tableta u blisteru (PVC/TE/PVdC/Al), u kutiji.

Lipterra 40 mg filmom obložene tablete

Crveno-ružičaste, okrugle, bikonveksne filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani.

Promjer svake tablete je približno 11 mm. Tableta se može razdijeliti na jednake doze

28 (2x14) filmom obloženih tableta u blisteru (PVC/TE/PVdC/Al), u kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja:

Alkaloid d.o.o.

Slavonska avenija 6 A

10 000 Zagreb

Tel: +385 1 63 11 920

Fax: +385 1 63 11 922

e-mail: alkaloid@alkaloid.hr

Proizvođač:

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenija

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u travnju 2023.