

Pakuot s lapelis: informacija vartotojui

IBUMAX 400 mg pl vele dengtos tablet s **IBUMAX 600 mg pl vele dengtos tablet s** Ibuprofenas

Atidžiai perskaitykite vis š lapel , prieš prad dami vartoti vaist , nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

- Neišmeskite šio lapelio, nes v l gali prireikti j perskaityti.
- Jeigu kilt daugiau klausim , kreipkit s gydytoj arba vaistinink .
- Šis vaistas skirtas tik Jums, tod l kitiems žmon ms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kuri ligos požymiai yra tokie patys kaip J s).
- Jeigu pasireišk šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkit s gydytoj arba vaistinink . Žr. 4 skyri .

Apie k rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra IBUMAX ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant IBUMAX
3. Kaip vartoti IBUMAX
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti IBUMAX
6. Pakuot s turinys ir kita informacija

1. Kas yra IBUMAX ir kam jis vartojamas

IBUMAX pl vele dengt table i sud tyje yra veikliosios medžiagos ibuprofeno, priklausan io vadinam j nesteroidini vaist nuo uždegimo grupei. Vienoje IBUMAX pl vele dengtoje tablet je yra 400 mg arba 600 mg veikliosios medžiagos ibuprofeno.

Ibuprofenas malšina uždegimo sukelt skausm , patinim ir karš iavim .

IBUMAX vartojamas trumpalaikio silpno ar vidutinio stiprumo skausmo, tokio kaip m nesini , galvos, dant , raumen , s nari malšinimui.

Simptominiam karš iavimo mažinimui.

2. Kas žinotina prieš vartojant IBUMAX

IBUMAX vartoti negalima:

- jeigu yra alergija veikliajai medžiagai arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
- jeigu praeityje yra buv padid jusio jautrumo reakcij (astma, rinitas, angioneurozinis pabrinkimas, dilg lin) vartojant kit nesteroidin vaist nuo uždegimo, (NVNU) skaitant ir acetilsalicilo r gšties darinius;

- jeigu yra sunkus kepen funkcijos nepakankamumas;
- jeigu yra sunkus inkst funkcijos nepakankamumas;
- jeigu yra sunkus širdies funkcijos nepakankamumas;
- paskutini trij n štumo m nesį laikotarpiu;
- jeigu yra esama ar buvusi pepsin opa;
- jeigu yra buv s kraujavimas iš virškinimo trakto ar jo prakiurimas susij s su ankstesniu

NVNU vartojimu;

- jeigu yra kraujavimas smegenis, virškinimo trakt arba kitoks kraujavimas;
- jeigu yra sistemin raudonoji vilklig ;
- jaunesniems kaip 12 met vaikams.

spėjimai ir atsargumo priemonės

Pasitarkite su gydytoju arba vaistininku, prieš pradami vartoti IBUMAX.

Nepageidaujamas poveikis gali sumažėti, vartojant mažiausi veiksmingą vaisto dozę trumpiausi laikotarpiais, būtina simptomų kontrolei.

Poveikis širdies kraujagyslėms bei galvos smegenų kraujagyslėms

Tokie skausmą malšinantys ir uždegimą slopinantys vaistai, kaip ibuprofenas, ypač vartojami didelėmis dozėmis, gali būti susiję su nedideliu širdies priepuolio arba insulto rizikos padidėjimu. Neviršykite rekomenduojamos dozės ir gydymo trukmės.

Prieš pradami vartoti IBUMAX dėl gydymo pasitarkite su gydytoju arba vaistininku, jeigu:

- Jums pasireiškia širdies problemos, skaitant širdies nepakankamumą, krūtinės anginą (jau iate skausmą krūtinėje) arba jeigu jums buvo širdies priepuolis, atlikta širdies kraujagyslių jungimo suformavimo operacija, diagnozuota periferinių arterijų liga (prasta kraujotaka padoje dėl susiaurėjusių ar užsikimšusių arterijų) arba buvo ištiktas bet kokios rūšies insultas (skaitant mini insultą arba praeinant smegenų išemijos priepuolį (PSIP));
- Jūs kraujospūdis yra padidėjęs, sergate cukriniu diabetu, nustatytas didelis cholesterolio kiekis, buvo širdies liga sirgusių giminaičių arba giminaičių, kuriuos ištiko insultas, arba jeigu rėkote.

Dėl aseptinio meningito pavojaus, ligoniai, sergantys sistemine raudonąja vilklige ir jungiamojo audinio ligomis, prieš vartodami IBUMAX turėtų pasitarti su savo gydytoju.

Virškinimo trakto sutrikimai ir lėtinis uždegiminis žarnyno ligos gali pablogėti (opinis kolitas, Krono liga).

Jeigu yra inkstų pakenkimai ar inkstų funkcijos pablogėjimas.

Jeigu yra kepenų funkcijos sutrikimai.

Pacientams sirgusiems praeityje ar sergantiems bronchine astma ar alerginėmis ligomis gali išsivystyti broncho spazmas.

Vartojant ibuprofeną gali išsivystyti astmos priepuolis, ypač asmenims, kurie yra jautrūs acetilsalicilo rūgščiai ar NVNU.

Reikia vengti vartoti ibuprofeną kartu su kitais NVNU, skaitant selektyvius ciklooksigenazės 2 inhibitorius.

Atsargiai vartoti ibuprofeną pacientams sergantiems širdies ir kraujagyslių, ir smegenų kraujagyslių susirgimais.

Yra duomenys, kad vaistų slopinančių ciklooksigenazės/prostaglandinų sintezę vartojimas gali mažinti moters vaisingumą dėl poveikio ovuliacijai. Nutraukus vaisto vartojimą vaisingumas atsistato.

Jeigu Jums anksčiau buvo skrandžio ar žarnyno opa, ypač jei ji komplikavosi prakiurimu arba kraujavo, Jūs turite atkreipti dėmesį bet kokius neprastus pilvo simptomus, ypač gydymo pradžioje, ir nedelsdamas pasakyti apie juos gydytojui. Šiuo atveju, ypač senyvo amžiaus pacientams, yra didesnė virškinimo trakto kraujavimo ir prakiurimo rizika. Jei iš virškinimo trakto kraujuoja arba jis prakiuręs, vaisto reikia nebevertoti.

Skrandžio ir žarnyno kraujavimas, opėjimas arba prakiurimas gali ištikti be jokios spėjimų požymių, net jeigu anksčiau tokių problemų nebuvo. Be to, šie simptomai gali būti mirtini.

Senyviems pacientams yra didesnis NVNU sunkaus nepageidaujamo poveikio pavojus.

Skrandžio ir žarnyno kraujavimas, opėjimas arba prakiurimas paprastai būna dažnesnis, vartojant didesnes ibuprofeno dozes. Be to, rizika padidėja, jei kartu su ibuprofenu vartojama kiti vaistai.

Vaisto reikia vartoti atsargiai pacientams, gydomiems vaistais, pvz., geriamaisiais kortikosteroidais, antikoagulantais (varfarinu), selektyviais serotonino reabsorbcijos inhibitoriais ar vaistais, mažinančiais trombocitų agregaciją (pvz., acetilsalicilo rūgštimi), kurie gali didinti virškinimo trakto išopėjimo ar kraujavimo riziką.

Pacientams vartojantiems ibuprofeną, jeigu atsiranda virškinimo trakto kraujavimas ar išopėjimas gydymas turi būti nutraukiamas nedelsiant.

Jei atsirastų odos bėrimas, gleivinių pažeidimo arba kitoki alergijos požymiai, IBUMAX vartojimą reikia nedelsiant užbaigti, nes tai gali būti pirmieji galimai mirtinai sunkios odos reakcijos (eksfoliacinio dermatito, daugiaformos eritemos, Stevens-Johnson'o sindromo, Lyell sindromo) požymiai. Didžiausia ši reakcijų tikimybė yra pirmą gydymo mėnesį.

Pacientams, kuriems yra astma, susijusi su lėtiniu rinitu, lėtiniu sinusitu ir/arba nosies polipais vartojantiems acetilsalicilo rūgšties ir/ar NVNU yra rizika alerginėms reakcijoms.

Jeigu atsiranda regos sutrikimas, vaisto vartojimą reikia nutraukti ir rekomenduojama atlikti pilną akių būklės ištyrimą.

Ilgai vartojant ibuprofeną rekomenduojama sekti kraujo lėteli formulę, inkstų ir kepenų funkcijos rodiklius.

Dehidruotiems vaikams ir paaugliams yra rizika susirgti inkstų funkcijos nepakankamumu.

Kiti vaistai ir IBUMAX

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitą vaistą arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

IBUMAX gali turėti tokias pačias sąveikas kaip ir kitiems vaistams arba gali būti jais veikiamas. Pavyzdžiui:

- vaistai, kurie yra antikoagulantai (t. y. kraują skystinantys arba krešėjimą mažinantys, pvz., aspirinas / acetilsalicilo rūgštis, varfarinas, tiklopidinas);
- vaistai, kurie mažina didelį kraujospūdį (AKF inhibitoriai, pvz., kaptoprilis, beta receptorių blokuojantys vaistai, pvz., atenololis, angiotenzino II receptorių blokatoriai, pvz., losartanas).

Kai kurie kiti vaistai gali taip pat turėti tokias pačias sąveikas su IBUMAX arba gali būti jais veikiami. Todėl prieš vartodami IBUMAX su kitais vaistais visada pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.

IBUMAX (kaip ir kiti NVNU) reikia vartoti atsargiai kartu su:

Acetilsalicilo rūgštis: kaip ir kitus NVNU, kartu vartoti acetilsalicilo rūgšties ir ibuprofeną nerekomenduojama, dėl didesnės nepageidaujamo poveikio rizikos.

Kraujospūdį mažinantys vaistai: NVNU gali silpninti šių vaistų poveikį.

Diuretikai (šlapimo išsiskyrimą skatinančios tabletės): kartu vartojant mažėja diuretikų diuretinis poveikis ir gali padidėti NVNU toksinis poveikis inkstams.

Širdį veikiantys glikozidai: NVNU gali pasunkinti širdies nepakankamumą ir padidinti glikozidų kiekį kraujyje;

Litis: padidina ličio kiekį kraujyje ir sumažina ličio pašalinimą iš organizmo.

Metotreksatas: padidina metotreksato kiekį kraujyje ir sumažina metotreksato pašalinimą iš organizmo.

Mifepristonas: NVNU neturi būti vartojami 8-12 dienų po mifepristono paskyrimo, nes NVNU gali mažinti mifepristono poveikį.

Kiti NVNU, skaitant selektyvius ciklooksigenazės 2 inhibitorius, gali padidinti nepageidaujamo poveikio riziką.

Ciklosporinas: padidina toksinio poveikio inkstams riziką.

Kortikosteroidai: gali padidinti NVNU nepageidaujamo poveikio riziką, ypač virškinimo trakto išopėjimą ar kraujavimą.

Krešėjimą mažinantys vaistai: NVNU gali sustiprinti antikoaguliantų (pvz., varfarino) poveikį.

Vaistai, mažinantys trombocitų agregaciją (pvz., acetilsalicilo rūgštis) ir selektyvūs serotonino reabsorbcijos inhibitoriai, gali didinti virškinimo trakto kraujavimo riziką.

Chinolonų grupės antimikrobiniai vaistai: pacientai vartojantys NVNU ir chinolonų grupės antimikrobinus vaistus turi didesnę riziką pavojams atsirasti mėsos šlungiui.

Takrolimai: su takrolimais kartu skiriant NVNU gali padidinti toksinio pavojaus inkstams riziką.

Zidovudinas: kartu skiriant NVNU padidėja hematologinio toksiškumo pavojus.

Aminoglikozidai: NVNU gali sumažinti aminoglikozidų išsiskyrimą iš organizmo.

Augaliniai ekstraktai: Ginkgo biloba gali padidinti NVNU kraujavimo rizikos pavojų.

IBUMAX vartojimas su maistu ir gėrimais

IBUMAX tabletes reikia nuryti valgio metu arba pavalgį, užsigeriant pakankamu skysčio kiekiu.

Nėštumas, žindymo laikotarpis ir vaisingumas

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia, arba planuojate pastoti, tai prieš vartodama šį vaistą, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.

Vartojant IBUMAX, pastoti gali tapti sunkiau. Jeigu jūs ketinate pastoti arba jums nepavyksta pastoti, reikia informuoti gydytoją.

Ibuprofeno pirmuosius šešis nėštumo mėnesius galima vartoti tik gydytojui leidus.

Paskutiniaisiais trimis nėštumo mėnesiais ibuprofeno vartoti draudžiama.

Nors žindyvams pieną preparato patenka labai mažas kiekis, žindymo laikotarpiu ibuprofeno negalima vartoti, jei tai nėra būtina.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

IBUMAX gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia. Tačiau, vartojamas didelėmis dozėmis, jis gali sukelti nepageidaujamą poveikį, tokią kaip nuovargis, mieguistumas, galvos svaigimas ir regos sutrikimai, todėl pavieniais atvejais gali sutrikti gebėjimas vairuoti automobilį ir valdyti mechanizmus. Šis poveikis būna stipresnis, jei kartu vartojama alkoholio.

3. Kaip vartoti IBUMAX

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas. Jeigu abejojate, kreipkitės gydytoją arba vaistininką.

Suaugusiems ir vyresniems kaip 12 metų vaikams

Rekomenduojama doz yra po 1 pl vele dengt tablet 2-3 kartus per dien . Nereik t viršyti didžiausios paros doz s 1200 mg ibuprofeno (3 IBUMAX 400 mg pl vele dengt table i ar 2 IBUMAX 600 mg pl vele dengt table i).

Nepageidaujamas poveikis gali sumaž ti, vartojant mažiausi veiksming vaisto doz trumpiausi laik , b tin simptom kontrolei.

Senyviems pacientams, taip pat pacientams, kuri inkst ar kepen funkcija sutrikusi

Ši grupi pacientams specialaus dozavimo nereikia, ta iau vaist reikia vartoti atsargiai. Esant sunkiam inkst arba kepen funkcijos nepakankamumui, vaist vartoti draudžiama.

Tabletes reikia nuryti valgio metu arba pavalgius, užsigeriant pakankamu skys io kiekiu.

Vartojimas vaikams ir paaugliams

IBUMAX jaunesniems kaip 12 met vaikams vartoti negalima.

K daryti pavartojus per didel IBUMAX doz

Jei suvartojote per didel IBUMAX doz arba jei vaikai atsitiktinai suvartojo šio vaisto, visada kreipkit s gydytoj ar artimiausi ligonin , kad jie išreikšt savo nuomon d l galimos rizikos ir patart , koki veiksm reikia imtis.

Gali pasireikšti tokie simptomai, kaip pykinimas, skrandžio skausmai, v mimas (gali b ti šiek tiek kraujo), galvos skausmas, triukšmas ausyse, sumišimas ir nekontroliuojami aki judesiai. Nustatyta, kad suvartojus dideles dozes, pasireiškia mieguistumas, skausmas kr tin s srityje, stiprus ir greitas širdies plakimas, s mon s netekimas, traukuliai (dažniausiai vaikams), silpnumas ir galvos svaigimas, kraujas šlapime, š lan io k no jausmas ir kv pavimo sutrikimai.

minio apsinuodijimo nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo gydymas yra palaikomasis ar simptominis. Perdozavimas gydomas taip: vaist nurijus, kuo grei iau mažinti rezorbcij □ nedelsiant plauti skrand ir duoti aktyvintos anglies.

Perdozavus ibuprofeno, specifinio priešnuodžio n ra.

Pamiršus pavartoti IBUMAX

Negalima vartoti dvigubos doz s norint kompensuoti praleist tablet .

Nustojus vartoti IBUMAX

Jeigu kilt daugiau klausim d l šio vaisto vartojimo, kreipkit s gydytoj arba vaistinink .

4. Galimas šalutinis poveikis

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutin poveik , nors jis pasireiškia ne visiems žmon ms.

Tokie vaistai, kaip IBUMAX, gali b ti susij su širdies priepuolio („miokardo infarkto“) ar insulto pavojaus nedideliu padid jimu.

Pranešta apie IBUMAX sukeltas padid jusio jautrumo reakcijas: padid j s kv pavimo tak reaktyvumas, pvz., astma, pasunk jusi astma, bronch spazmas, dusulys; vairios odos reakcijos, pvz., niežulys, dilg lin , angioedema, re iau eksfoliacin s ir p slin s dermatoz s (skaitant epidermio nekroliz ir daugiaform eritem).

Tokie vaistai, kaip IBUMAX, gali b ti susij su širdies priepuolio („miokardo infarkto“) ar insulto pavojaus nedideliu padid jimu.

Toliau išvardijami nepageidaujami poveikiai, susij su trumpalaikiu ibuprofeno vartojimu rekomenduojamomis doz mis. Gydant l tines b kles ilg laik , gali pasireikšti ir kit nepageidaujam reiškini .

Dažni (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 žmoni):

-) galvos skausmas, mieguistumas, galvos svaigimas (vertigo), nuovargis, susijaudinimas, svaigulys, nemiga, dirglumas.

Nedažni (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 žmoni):

-) rinitas,
-) pilvo skausmas, dispepsija, pykinimas,
-) vairs odos išbėrimai,
-) padidėjusio jautrumo reakcijos, pasireiškiančios dilgeline ir niežuliu

Reti (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 1000 žmoni):

-) viduriavimas, vidurių tūmas, vidurių užkietėjimas ir vėmimas

Labai reti (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 000 žmoni):

-) miokardo infarktas,
-) sutrikusi kraujodara, kurios pirmieji požymiai yra karščiavimas, gerklės skausmas, burnos gleivinės opos, gripo panašūs simptomai, sunkus išsekimas, kraujavimas iš nosies ir odos,
-) aseptinis meningitas,
-) regėjimo sutrikimai,
-) žesys ausyse ir svaigulys,
-) astma, bronchospazmas, dusulys ir kvėpavimo pasunkėjimas,
-) pepsinopa; virškinimo trakto prakiurimas ar kraujavimas iš jo, išmatose kraujas, vėmimas krauju, kartais nulemiantys mirtį, ypač senyviems pacientams; paimtinis kolitas ir Krono liga,
-) sumažėjęs šlapimo kiekis ir edema, minis inkstų nepakankamumas, inkstų spenelių nekrozė (ypač vartojant ilgą laiką), padidėjusi šlapalo koncentracija serume,
-) sunkios odos reakcijos, skaitant eksfoliacinį dermatitą, Stivenso ir Džonsono sindromą bei toksinį epidermio nekrolizą,
-) padidėjusis kraujospūdis,
-) edema (paburkimas), periferinis edema,
-) autoimuninis ligoniams sergantiems ligoniams, pvz., sisteminė raudonoji vilklige arba mišria jungiamojo audinio liga, buvo pastebėta meningito atvejais (tai pasireiškia kaklo sustingimu, galvos skausmu, pykinimu, vėmimu, karščiavimu ir orientacijos praradimu). Sunkios padidėjusio jautrumo reakcijos, kurių simptomai gali būti: veido, liežuvio ir gerklės paburkimas, dusulys, greitas širdies plakimas, sumažėjęs kraujospūdis; paimtinė astma ir bronchospazmas,
-) sutrikusi kepenų veikla, ypač vartojant ilgą laiką. Kepenų pakenkimai, ypatingai ilgai trunkančio gydymo metu, hepatitas ir gelta,
-) nervingumas,
-) sumažėjęs hematokritas ir hemoglobino kiekis.

Nežinomas (dažnis negali būti vertintas pagal turimus duomenis):

-) gali pasireikšti stipri odos reakcija, vadinama *DRESS* sindromu. *DRESS* simptomai gali būti tokie: odos išbėrimas, karščiavimas, padidėjusis limfmazgiai ir padidėjusis eozinofilų (baltųjų kraujo kūnelių) skaičius.

Lytinės sistemos ir krūties sutrikimai

Yra duomenys, kad vaistiniai preparatai, slopinantys ciklooksigenazės arba prostaglandinų sintezę, gali veikti ovuliaciją ir dėl to sutrikdyti moters vaisingumą. Nutraukus vaistinio preparato vartojimą, toks poveikis praeina.

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, skaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nemokamu telefonu 8 800 73568 arba užpildyti interneto

svetainį je www.vvkt.lt esančių formų ir pateikti į Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius), nemokamu fakso numeriu 8 800 20131, el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt, taip pat per Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>). Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti IBUMAX

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.
Šiam vaistui specialūs laikymo sąlygų nereikia.

Ant kartono dėžutės, tablečių talpyklės etiketės po „Tinka iki“ ir lizdinis plokštelės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Vaistą negalima išmesti kanalizacijai arba su buitiniams atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kitas informacija

IBUMAX sudėtis

- Veiklioji medžiaga yra ibuprofenas. Vienoje tabletėje yra 400 mg arba 600 mg ibuprofeno.
- Pagalbinės medžiagos. Tabletės branduolys: pregelifikuotas krakmolos, hipromeliozės, magnio stearatas, stearino rūgštis, mikrokristalinis celiuliozės, bevandenis koloidinis silicio dioksidas, natrio laurilsulfatas. Tabletės plėvelė: Opadry Oy-S-28703 (makrogolis 4000, hipromeliozės, titano dioksidas (E 171), polidekstrozės).

IBUMAX išvaizda ir kiekis pakuotėje

IBUMAX 400 mg plėvelės dengtos tabletės

Tabletės yra baltos, kapsulės formos, su vagele. Jų plotis yra 7,5 mm, ilgis - 18 mm.

Vagelė skirta tik tabletei perlaužti, kad būtų lengviau nuryti, bet ne jai padalyti lygias dozes.

IBUMAX 400 mg plėvelės dengtos tabletės tiekiamos tablečių talpyklėje, kurioje yra 30 arba 100 plėvelės dengtų tablečių arba lizdinis plokštelis po 30 plėvelės dengtų tablečių.

IBUMAX 600 mg plėvelės dengtos tabletės

Tabletės yra baltos, kapsulės formos, su vagele. Jų plotis yra 9 mm, ilgis – 20 mm.

Tabletę galima padalyti lygias dozes.

IBUMAX 600 mg plėvelės dengtos tabletės tiekiamos tablečių talpyklėje, kurioje yra 10, 30 arba 100 plėvelės dengtų tablečių. Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Registruotojas ir gamintojas

Vitalbans Oy

Varastokatu 8

13500 Hameenlinna

Suomija

Tel. + 358 3 615 600

Faks. + 358 3 618 3130

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės vietinį registruotojo atstovą.

UAB Vitalbans

Užupio g. 30

01203 Vilnius
Lietuva
Tel. +370 6161 5750

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2018-05-10.

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt/>.