

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

GENOTROPIN 5,3 mg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u ulošku GENOTROPIN 12 mg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u ulošku

somatropin

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

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- 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, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

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

1. Što je GENOTROPIN i za što se koristi

GENOTROPIN je rekombinantni ljudski hormon rasta (također se naziva somatropin). Ima istu strukturu kao i prirodni ljudski hormon rasta koji je potreban kostima i mišićima za rast. On isto tako pomaže da se masti i mišićno tkivo razviju u potrebnoj količini. Rekombinantni hormon znači da njegovo porijeklo nije iz ljudskih ili životinjskih tkiva.

GENOTROPIN se u djece koristi za liječenje sljedećih poremećaja rasta:

- ako ne rastete pravilno i ako nemate dovoljno vlastitog hormona rasta.
- ako imate Turnerov sindrom. Turnerov sindrom je kromosomski poremećaj u djevojčica koji utječe na rast—liječnik će Vam reći ako bolujete od ovog sindroma.
- ako imate kronično zatajenje bubrega. Gubitak normalne funkcije bubrega može utjecati i na rast.
- ako imate Prader-Willijev sindrom (kromosomski poremećaj). Hormon rasta će Vam pomoći da postanete viši ako još uvijek rastete, a isto tako će pospješiti oblikovanje Vašeg tijela. Prekomjerno masno tkivo će se smanjiti, a mišićna masa će se povećati.
- ako ste pri rođenju bili premali ili prelagani. Hormon rasta Vam također može pomoći da postanete viši ako niste nadomjestili zaostatak u rastu do četvrte godine života ili kasnije.

U odraslih ovaj lijek se koristi za liječenje osoba s izrazitim nedostatkom hormona rasta. Nedostatak hormona rasta se može prvi put javiti u odrasloj dobi ili se može nastaviti iz djetinjstva.

Ako ste u djetinjstvu zbog nedostatka hormona rasta bili liječeni ovim lijekom, status hormona rasta će se ponovno procijeniti nakon završetka rasta. Ako se utvrdi teži nedostatak hormona rasta, Vaš liječnik Vam može predložiti nastavak liječenja ovim lijekom.

Ovaj lijek Vam može primijeniti samo liječnik koji ima iskustvo u liječenju s hormonom rasta i koji je potvrdio Vašu dijagnozu.

H A L M E D

23 - 05 - 2024

ODOBRENO

2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati GENOTROPIN

Nemojte primjenjivati GENOTROPIN

- ako ste alergični na somatropin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).
- ako imate aktivni tumor (rak). Prije nego što započnete liječenje ovim lijekom, tumor mora biti u neaktivnom stanju i morate dovršiti liječenje raka.
- ako ste ozbiljno bolesni (npr. razvoj komplikacija nakon operacije na otvorenom srcu, operacije trbuha, akutno zatajenje disanja, ako ste ikada doživjeli slučajnu nesreću ili slična stanja). Ako ćete uskoro ići na veću operaciju ili ste imali veću operaciju ili idete u bolnicu iz bilo kojeg razloga, recite to liječniku i podsjetite druge liječnike da uzimate hormon rasta.
- ako Vam je ovaj lijek propisan za stimulaciju rasta, ali Vi ste već prestali rasti (zatvorene epifize).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego primijenite GENOTROPIN.

Ako ste na nadomjesnoj terapiji glukokortikoidima, redovito se savjetujte s liječnikom jer će Vam možda biti potrebno prilagoditi dozu glukokortikoida.

Budite oprezni s lijekom GENOTROPIN:

- ako imate čimbenike rizika za razvoj šećerne bolesti (dijabetesa). Vaš liječnik će tijekom liječenja ovim lijekom morati nadzirati razinu šećera u krvi.
- ako imate šećernu bolest, trebali biste pažljivo kontrolirati razinu šećera u krvi tijekom liječenja ovim lijekom te o rezultatima pretraga raspraviti s Vašim liječnikom koji će odlučiti treba li promijeniti dozu lijeka kojim liječite dijabetes.
- Nakon početka primjene ovog lijeka neki bolesnici mogu započeti s nadomjesnom terapijom hormona štitnjače.
- ako imate hormone štitnjače, možda će biti potrebno prilagoditi dozu ovog lijeka. ako uzimate hormon rasta te šepate ili tijekom liječenja hormonom rasta primijetite da šepate zbog boli u kuku, obavijestite o tome Vašeg liječnika.
- ako Vam se povisi tlak u glavi (sa simptomima kao što su jaka glavobolja, poremećaj vida ili povraćanje), obavijestite Vašeg liječnika.
- ako Vaš liječnik potvrdi da je nastala upala mišića u blizini mjesta primjene lijeka uzrokovana konzervansom metakrezolom, potrebno je primijeniti GENOTROPIN koji ne sadrži metakrezol.
- ako primjenjujete ovaj lijek zbog nedostatka hormona rasta koje je posljedica prijašnjeg tumora (raka), morate se redovito kontrolirati da bi otkrili moguću ponovnu pojavu tumora ili pojavu bilo kojeg drugog tumora.
- ako ste stariji od 80 godina. Iskustva u bolesnika starijih od 80 godina su ograničena. Starije osobe mogu biti osjetljivije na učinak ovog lijeka i stoga sklonije razvoju nuspojava.
- ako osjetite pogoršanje boli u trbuhu. Obratite se Vašem liječniku.

Djeca i adolescenti

Djeca s kroničnom bubrežnom insuficijencijom:

Prije početka terapije ovim lijekom Vaš liječnik će provjeriti funkciju Vaših bubrega i stupanj rasta. Potrebno je nastaviti liječenje bubrežne bolesti. Liječenje ovim lijekom potrebno je prekinuti prilikom postupka transplantacije bubrega.

Djeca s Prader-Willijevim sindromom:

Liječnik će Vam dati upute za dijetu kojih se morate pridržavati kako bi se kontrolirala Vaša težina. Prije početka liječenja ovim lijekom liječnik će procijeniti postojanje simptoma opstrukcije gornjih dišnih puteva, apneje u snu (prekid disanja tijekom sna) ili infekcije dišnog sustava. Ako se tijekom liječenja razviju simptomi opstrukcije gornjih dišnih puteva (uključujući početak hrkanja ili pogoršanje hrkanja), Vaš će Vas liječnik morati pregledati nakon čega može prekinuti liječenje ovim lijekom.

Tijekom liječenja Vaš liječnik će provjeriti imate li skoliozu. To je vrsta deformacije kralježnice. Ako se tijekom liječenja ovim lijekom razvije infekcija pluća, obavijestite Vašeg liječnika kako bi započeo liječenje infekcije.

Djeca koja su rođena premala ili s niskom porođajnom težinom:

Ako ste pri rođenju bili premali ili ste imali nisku porođajnu težinu, a u dobi ste između 9 i 12 godina, savjetujte se s Vašim liječnikom oko liječenja ovim lijekom tijekom puberteta.

Vaš liječnik će Vam prije početka liječenja i jednom godišnje tijekom liječenja provjeriti razinu šećera i inzulina u krvi.

Liječenje se treba nastaviti do prestanka rasta.

Drugi lijekovi i GENOTROPIN

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako primjenjujete, nedavno ste primijenili ili biste mogli primijeniti bilo koje druge lijekove.

Obavijestite svog liječnika ako uzimate:

- lijekove za liječenje šećerne bolesti
- hormone štitnjače
- sintetičke hormone nadbubrežne žlijezde (kortikosteroide)
- estrogen koji uzimate kroz usta ili drugi spolni hormoni
- ciklosporin (lijek koji nakon transplantacije slabi imunološki sustav)
- lijekove za liječenje epilepsije (antikonvulzive).

Vaš liječnik će možda trebati prilagoditi dozu navedenih lijekova ili dozu ovog lijeka.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije početka primjene bilo kojeg lijeka.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ovaj lijek ne utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

Genotropin sadrži natrij.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako primjenjivati GENOTROPIN

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

Doza ovisi o Vašoj visini, bolesti od koje se liječite i o Vašoj reakciji na hormon rasta. Svaki čovjek je drugačiji. Vaš liječnik će Vam preporučiti individualno doziranje ovog lijeka izraženo u miligramima (mg) uzevši u obzir Vašu tjelesnu težinu u kilogramima (kg) ili tjelesnu površinu izračunatu prema Vašoj visini i težini, a izraženu u kvadratnim metrima (m²), kao i raspored primjene lijeka. Ne smijete mijenjati dozu ili raspored primjene lijeka bez savjetovanja s liječnikom.

Primjena u djece i adolescenata

Djeca s nedostatkom hormona rasta:

0,025-0,035 mg po kg tjelesne težine na dan ili 0,7-1,0 mg po m² površine tijela na dan. Mogu se primijeniti i više doze. Ako se nedostatak hormona rasta nastavi i u adolescenciji, terapiju ovim lijekom je potrebno nastaviti do kraja tjelesnog razvoja.

Djeca s Turnerovim sindromom:

0,045-0,050 mg po kg na dan ili 1,4 mg po m² površine tijela na dan.

Djeca s kroničnim zatajenjem bubrega:

0,045-0,050 mg po kg na dan ili 1,4 mg po m² površine tijela na dan.

Više doze biti će potrebne ako je stopa rasta preniska. Prilagodba doze može biti potrebna nakon 6 mjeseci trajanja liječenja.

Djeca s Prader-Willijevim sindromom:

0,035 mg po kg na dan ili 1,0 mg po m² površine tijela na dan. Dnevna doza ne smije biti viša od 2,7 mg. Liječenje se ne smije primijeniti u djece nakon puberteta koja su gotovo završila rast.

Djeca rođena premala ili s nižom porođajnom težinom i poremećajem rasta:

0,035 mg po kg na dan ili 1,0 mg po m² površine tijela na dan. Važno je nastaviti liječenje sve dok se ne postigne konačna visina. Liječenje treba prekinuti nakon prve godine ako nema odgovora ili ako ste postigli konačnu visinu i prestali rasti.

Odrasli bolesnici s nedostatkom hormona rasta

Ako nastavite liječenje ovim lijekom nakon što ste bili liječeni u djetinjstvu, trebate započeti s dozom 0,2-0,5 mg na dan. Dozu je potrebno postepeno povišiti ili sniziti sukladno rezultatima krvnih pretraga, kao i kliničkom odgovoru i nuspojavama.

Ako nedostatak hormona rasta nastupi u odrasloj dobi, trebate započeti s dozom 0,15-0,3 mg na dan. Dozu je potrebno postepeno povišiti ili sniziti sukladno rezultatima krvnih pretraga, kao i kliničkom odgovoru i nuspojavama. Dnevna doza održavanja rijetko prelazi 1,0 mg na dan. Žene će možda trebati višu dozu nego muškarci. Doziranje je potrebno kontrolirati svakih 6 mjeseci.

Bolesnici stariji od 60 godina liječenje trebaju započeti dozom od 0,1-0,2 mg na dan. Dozu je potrebno postepeno povišiti sukladno individualnim potrebama bolesnika. Potrebno je primijeniti najnižu učinkovitu dozu. Dnevna doza održavanja rijetko prelazi 0,5 mg na dan. Slijedite upute koje Vam je dao liječnik.

Primjena lijeka GENOTROPIN

Ovaj lijek je namijenjen za potkožnu primjenu. To znači da se primjenjuje putem kratke injekcijske igle u masno tkivo ispod kože. Vaš liječnik Vam je već trebao pokazati kako ćete primijeniti ovaj lijek.

Uvijek primijenite ovaj lijek na način koji Vam je liječnik savjetovao. Ako niste sigurni kako ga primijeniti, upitajte Vašeg liječnika ili ljekarnika.

Proučite upute o korištenju Genotropin Pen brizgalice za detaljne informacije o načinu korištenja.

Kada koristite medicinski proizvod, iglu je potrebno pričvrstiti prije miješanja. Detaljne upute za uporabu priložene su uz navedeni medicinski proizvod.

- Priprema injekcije:

Možete izvaditi hormon rasta iz hladnjaka pola sata prije injiciranja. To će omogućiti da se lagano ugrije, pa će Vam biti ugodnije pri injiciranju.

Dvodijelni uložak sadrži hormon rasta i otapalo, a koristi se pomoću medicinskog proizvoda Genotropin Pen. Hormon rasta i otapalo u dvodijelnom ulošku mogu se zajedno pomiješati tako da se oba dijela medicinskog proizvoda spoje zavrtnjem. Otopite prašak laganim pomicanjem medicinskog proizvoda Genotropin Pen naprijed-nazad, 5-10 puta dok se prašak ne otopi.

Kada miješate hormon rasta, NEMOJTE tresti otopinu. Nježno je pomičite. Tresenjem otopine bi se hormon rasta mogao zapjeniti i oštetiti aktivni sastojak. Provjerite bistrinu otopine i iskoristite je samo ako je potpuno bistra i ako nema nikakvih čestica.

- Injiciranje GENOTROPIN-a:

Zapamtite da prvo morate oprati ruke i očistiti kožu na mjestu injiciranja.

Injicirajte hormon rasta otprilike u isto vrijeme dana. Preporučljivo je neposredno prije spavanja jer je lako za zapamtiti. Isto tako, prirodnije je imati više razine hormona rasta noću.

Većina ljudi injicira u bedro ili u stražnjicu. Vi ubrizgajte injekciju u mjesto koje Vam je pokazao liječnik. Potkožno masno tkivo može se smanjiti na mjestu primjene. Da biste ovo izbjegli, svaki put promijenite mjesto injiciranja. To će omogućiti da Vam se koža i tkivo ispod kože oporave od jedne injekcije prije nego što primijenite drugu u isto mjesto.

Zapamtite da morate vratiti hormon rasta nazad u hladnjak odmah nakon injiciranja.

Ako primijenite više lijeka GENOTROPIN nego što ste trebali

Ako ste injicirali više hormona rasta nego što ste trebali, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku što je prije moguće. Moglo bi se dogoditi da Vam razina šećera u krvi padne prenisko, a kasnije previše naraste. Mogli biste se tresti, znojiti, osjećati pospano, „ne biti svoj“ ili se onesvijestiti.

Ako ste zaboravili primijeniti GENOTROPIN

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Najbolje je uzimati hormon rasta redovito. Ako ste zaboravili uzeti dozu lijeka, uzmite sljedeću dozu u uobičajeno vrijeme sljedeći dan. Vodite zabilješke ako propustite injekciju i recite to Vašem liječniku na sljedećem pregledu.

Ako prestanete primjenjivati GENOTROPIN

Prije prestanka liječenja ovim lijekom zatražite savjet Vašeg liječnika.

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.

Vrlo česte i česte nuspojave u odraslih mogu se pojaviti tijekom prvih mjeseci liječenja i mogu nestati spontano ili nakon smanjenja doze.

Vrlo česte nuspojave (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba):

U odraslih:

- Bol u zglobovima
- Zadržavanje tekućine (očituje se otečenim prstima ili otečenim gležnjevima)

Česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

U djece:

- Bol u zglobovima
- Prolazno crvenilo, svrbež ili bolnost na mjestu primjene ovog lijeka (injiciranja)

U odraslih:

- Utrnulost/trnci
- Bol ili osjećaj pečenja u šakama i podlakticama (poznat kao sindrom karpalnog kanala)
- Ukočenost ruku i nogu, bol u mišićima

Manje česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

U djece:

- Leukemija (Zabilježena je u malog broja bolesnika s nedostatkom hormona rasta, od kojih su neki bili liječeni somatotropinom. Međutim, nema dokaza da je pojavnost leukemije povećana u bolesnika koji primaju hormon rasta, a kod kojih ne postoje drugi predisponirajući čimbenici).
- Povećan tlak unutar lubanje (koji uzrokuje simptome poput jake glavobolje, poremećaja vida ili povraćanja)
- Utrnulost/trnci
- Osip
- Svrbež
- Izdignute promjene na koži koje svrbe
- Bol u mišićima
- Povećanje grudi (ginekomastija)
- Zadržavanje vode (koje se prepoznaje po otečenim prstima ili otečenim gležnjevima, kratko vrijeme nakon početka liječenja)

U odraslih:

- Povećanje grudi (ginekomastija).

Nepoznato: učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka

- Šećerna bolest tipa 2
- Oticanje lica
- Glavobolja
- Snižena razina hormona kortizola u krvi

U djece:

- Ukočenost ruku i nogu

U odraslih:

- Povećan tlak unutar lubanje (koji uzrokuje simptome poput jake glavobolje, poremećaja vida ili povraćanja)
- Osip
- Svrbež
- Izdignute promjene na koži koje svrbe
- Crvenilo, svrbež ili bolnost na mjestu injiciranja.

Protutijela koja se stvaraju na uneseni hormon rasta ne ometaju njegovu funkciju.

Koža oko mjesta primjene ovog lijeka može postati nejednaka ili grbava, no to se ne bi trebalo dogoditi ako svaki put mijenjate mjesto primjene.

Vrlo rijetke nuspojave mogu se pojaviti zbog prisutstva pomoćne tvari iz lijeka, metakrezola, a očituju se kao upala mišića blizu mjesta ubrizgavanja. Ako liječnik potvrdi ove nuspojave, trebali biste primjenjivati GENOTROPIN koji ne sadrži metakrezol.

Zabilježeni su rijetki slučajevi iznenadne smrti u bolesnika sa Prader- Willijevim sindromom. Međutim, nije utvrđena povezanost tih slučajeva s primjenom ovog lijeka.

Prijavljene su epifizeoliza glave bedrene kosti (bol u kuku) i Legg-Calve-Perthesova bolest (bol u koljenu). Javite se Vašem liječniku ako osjetite bol u kuku ili koljenu dok uzimate ovaj lijek.

Druge nuspojave povezane s liječenjem hormonom rasta uključuju visoku razinu šećera u krvi ili snižavanje razine tiroidnih hormona. Ova stanja se mogu provjeriti kod Vašeg liječnika koji će propisati odgovarajuće liječenje. Rijetko je prijavljena upala gušterače u bolesnika liječenih hormonom rasta.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. 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](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati GENOTROPIN

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvanje prije pripreme otopine lijeka:

U roku valjanosti ovaj lijek čuvajte u hladnjaku (2 °C - 8 °C) **prije miješanja** praška i otapala ili najdulje do mjesec dana na temperaturi ispod 25 °C (izvan hladnjaka), ali se nakon toga mora baciti. Ovaj lijek je osjetljiv na svjetlost. Dvodijelni uložak mora se čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Čuvanje nakon pripreme otopine lijeka:

Nakon miješanja praška i otapala čuvajte ovaj lijek u hladnjaku (2 °C - 8 °C) do 4 tjedna u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Ovaj lijek ne smijete zamrznuti ili izlagati zamrzavanju. Ako se zamrzne, nemojte ga koristiti.

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

Ne smijete odlagati u smeće igle ili djelomično iskorištene ili prazne uloške. Nakon korištenja, iglu je potrebno oprezno odložiti u odgovarajući spremnik za oštre predmete tako da je nitko ne može koristiti ili se ubosti na nju.

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 GENOTROPIN sadrži

- Djelatna tvar je rekombinantni somatropin.
- Drugi sastojci u prašku su: glicin (E640); manitol (E421); natrijev dihidrogenfosfat, bezvodni (E339) i natrijev hidrogenfosfat, bezvodni (E339).
- Drugi sastojci u otapalu su: voda za injekcije; manitol (E421) i metakrezol
- Nakon miješanja praška i otapala dobiva se 1 ml otopine za injekciju.
- **Genotropin 5,3 mg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u ulošku:**
Svaki uložak sadrži 5,3 mg somatropina i 1 ml otapala
- **Genotropin 12 mg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u ulošku:**
Svaki uložak sadrži 12 mg somatropina i 1 ml otapala

Kako GENOTROPIN izgleda i sadržaj pakiranja

GENOTROPIN je punjen u dvodijelne staklene uloške. U jednom odjeljku je prašak za otopinu za injekciju, a drugi odjeljak sadrži otapalo za otopinu za injekciju. Prašak je bijele boje, a otapalo je bistra otopina.

Pakiranje sadrži 5 dvodijelnih staklenih uložaka u kutiji.

Ulošci se koriste s posebnom brizgalicom, medicinskim proizvodom Genotropin Pen-om. Ulošci imaju oznaku u boji koja mora odgovarati boji na brizgalici Genotropin Pen-a, kako bi se dala ispravna doza.

Brizgalica Genotropin Pen 5,3 (plavo) mora se koristiti s lijekom Genotropin 5,3 mg (plavi uložak).

Brizgalica Genotropin Pen 12 (ljubičasto) mora se koristiti s lijekom Genotropin 12 mg (ljubičasti uložak).

Upute za korištenje Genotropin Pen-a priložene su uz medicinski proizvod. Ako još nemate medicinski proizvod, obratite se Vašem liječniku.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja:

Pfizer Croatia d.o.o.
Slavonska avenija 6
10000 Zagreb

Proizvođač:

Pfizer Manufacturing Belgium N.V.
Rijksweg 12
Puurs-2870
Belgija

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u svibnju 2024.

H A L M E D
23 - 05 - 2024
ODOBRENO