

ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА ОСОБИНТЕ НА ЛЕКОТ

1. ИМЕ НА МЕДИЦИНСКИОТ ПРОИЗВОД

LIDAPRIM®/ЛИДАПРИМ 400 mg/80 mg таблети

LIDAPRIM®/ЛИДАПРИМ 100 mg/20 mg таблети за деца

2. КВАЛИТАТИВЕН И КВАНТИТАТИВЕН СОСТАВ

Лидаприм таблети

Една таблета содржи 400 mg сулфаметрол и 80 mg триметоприм.

Лидаприм таблети за деца

Една таблета содржи 100 mg сулфаметрол и 20 mg триметоприм.

За целосната листа на експиценти, видете го делот 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТСКА ФОРМА

* Таблети

Лидаприм таблети

Бели, тркалезни, биконвексни таблети со пресечна линија од едната страна.

Лидаприм таблети за деца

Бели, тркалезни, рамни таблети со пресечна линија од едната страна.

4. КЛИНИЧКИ ОСОБЕНОСТИ

4.1 Терапевтски индикации

Инфекции предизвикани од микроорганизми осетливи на Лидаприм

Инфекции на уринарниот тракт (акутни и егзацербација на хронични инфекции), како и генитални инфекции (гонореја).

Инфекции на долните респираторни патишта, особено хроничен бронхитис, и превенција и терапија на пневмонија предизвикана од *Pneumocystis carini* (PCP).

Акутни инфекции на средното уво и инфекции на горните респираторни патишта. Инфекции на гастроинтестиналниот тракт, особено салмонелози, шигелози, ентеритис, тифус, паратифус, колера, циклоспора.

Инфекции на билијарниот тракт.

Терапија на бруцелоза и на нокардиоза.

Инфекции на кожата и на меките ткива – пиодермија, фурункулоза, апсцеси.



Сепса предизвикана од грам-негативни бактерии резистентни на беталактами и на аминогликозиди (како продолжение на парентерална терапија).
Ендокардитис (како продолжение на парентерална терапија).

Како превентивна терапија при рецидиви на инфекции на уринарниот тракт, при дијареја која се јавува при патување, како и за превенција на реактивација на *Toxoplasma gondii* кај лица со ХИВ-инфекција и за превенција на бактериски инфекции кај неутропенични пациенти.

4.2 Дозирање и начин на примена

Таблети

Вообичаено дозирање за возрасни и за деца над 12 години: 2 пати дневно по 2 таблети.
Долготрајна терапија и дози на одржување: 2 пати дневно по 1 таблета, освен кај носители на *Salmonella typhi* кај кои дозата е 2 пати дневно по 2 таблети, во период од 1 до 3 месеци.

Тешки инфекции: 2 пати дневно по 3 таблети.

Гонореја: 2 пати дневно по 4 таблети (2 дена) или 5 таблети одеднаш и по 8–12 часа повторно 5 таблети.

Циститис кај жени: единечна апликација на 4 таблети.

*Пневмонија предизвикана од *Pneumocystis carini*:* 75–100 mg/kg сулфаметрол и 15–20 mg/kg триметоприм дневно, поделено во 4 дози (на секои 6 часа).

Пациенти кои се на перитонеална дијализа: по 2 таблети на секои 48 часа.

Цистична фиброза: зголемени дози или намалени дозни интервали.

Дозирање кај пациенти со бubreжна инсуфициенција

Ако креатинин клиренсот е поголем од 30 ml/минута, се применува стандардното дозирање. Ако креатинин клиренсот е 15–30 ml/минута, дозата се редуцира на половина (2 пати дневно по 1 таблета). Ако креатинин клиренсот е помал од 15 ml/минута, Лидаприм не треба да се употребува.

Таблети за деца

Деца од 6 до 12 години: 2 пати дневно по 4 таблети за деца.

Деца од 2 до 6 години: 2 пати дневно по 2 таблети за деца.

4.3 Контраиндикации

Преосетливост на сулфонамиди и на триметоприм.

Тешка хепатална и ренална инсуфициенција.

Тешки нарушувања на коскената срцевина (агранулоцитоза или мегалобластична анемија).

Гравидитет и лактација.

Примена кај предвремено родени или кај доенчиња помали од 6 недели.

4.4 Посебни предупредувања и мерки за претпазливост

По примена подолга од 14 дена, потребно е да се направи контрола на крвната слика. При појава на симптоми слични на симптомите на инфлуенција, болно грло или треска, потребно е веднаш да се направи контрола на крвната слика. Кај пациентите со ренална трансплантација, Лидаприм не треба да се дава како главен лек за терапија на уринарните инфекции.



Кај пациентите кои примаат Лидаприм, особено кај пациентите со нарушена бубрежна функција, треба да се направи анализа и внимателно микроскопско испитување на урината. Пациентите кои примаат Лидаприм треба да бидат предупредени да одржуваат адекватен внес на течности за да се превенира кристалурија и создавање калкулуси. Лидаприм треба да се употребува со особена претпазливост кај пациентите со нарушена ренална или хепатална функција, со можна фолна дефициенција (на пр. постари лица, хронични алкохоличари, пациенти кои примаат антиконвулзиви, пациенти со малнутриција или со малапсортивен синдром), со тешки алергии или бронхијална астма, или со дефициенција на гликоза-6-фосфат дехидрогеназа (G-6-PD). Особена претпазливост е потребна кај пациентите со порфирија или со тироидна дисфункција.

Пациентите со синдром на стекната имунодефициенција (СИДА), кои примаат Лидаприм, треба внимателно да се следат, бидејќи покажуваат поголема инциденца на несакани реакции на лекот (особено треска и несакани дерматолошки и хематолошки реакции).

За време на терапијата со Лидаприм, интензивното изложување на сонце или на УВ-зраци може да доведе до фотосензитивност.

4.5 Интеракции со други медицински производи и други форми на интеракција

Лидапримот може да ги потенцира ефектите на пероралните антикоагуланси и на антидијабетиците.

Истовремената употреба со АКЕ-инхибиторите, кај пациенти со нарушена ренална функција, може да доведе до хиперкалемија, а со амантадин – до зголемување на концентрациите на двете супстанции, со несакани дејства на нервниот систем предизвикани од амантадинот.

Лидаприм ги зголемува концентрациите на дапсонот, при истовремена употреба кај пациенти со пневмонија предизвикана од *Pneumocystis carini*.

Лидаприм ги намалува концентрациите на циклоспоринот и ги зголемува концентрациите на дигоксинот, како резултат на намалената елиминација, особено кај геријатриски пациенти.

Лидаприм треба да се употребува со особена претпазливост кај пациенти кои примаат метотрексат, бидејќи сулфонамидите можат да го отстрнат метотрексатот од местата на врзување со плазматските протеини, зголемувајќи ги концентрациите на слободниот метотрексат, што може да доведе до несакани дејства врз коскената срцевина.

Парааминобензоевата киселина и нејзините деривати ги намалуваат антимикробните дејства на сулфонамидите. Лидаприм ја намалува елиминацијата на фенитоинот, а неговите концентрации се зголемуваат, со можност да ги зголемат несаканите дејства предизвикани од фенитоинот.

Триметоприм во комбинација со рифампицин покажува синергистичко дејство на некои грам-негативни бактерии. Овој синергистички ефект кон грам-негативните бактерии се забележува исто така и со полимиксин, амикацин и со гентамицин.

4.6 Бременост и лактација

Податоците за примена на сулфаметролот кај бремени жени не се доволни. Иако не се забележани тератогени ефекти со сулфонамидите, сулфаметролот е контраиндициран во последните месеци од бременоста. Лекот е компетитивен со билирубинот во врзувањето за плазматските албумини, што може да доведе до керниктерус кај новороденчето.



Сулфонамидите не треба да се употребуваат по 32-та недела од бременоста, бидејќи го заменуваат билирубинот во врзувањето за плазматските албумини, што може да доведе до жолтица и до керниктерус кај новороденчето. Комбинацијата триметоприм со сулфонамиди не треба да се употребува во првиот триместар од бременоста. Доколку се употребува, се препорачува фолна киселина во доза од 4 mg дневно, заради превенција на дефекти на невралната цевка како резултат на антагонизмот на лекот со фолната киселина.

Иако триметопримот е антагонист на фолната киселина и ја минува плацентарната бариера, каузална врска помеѓу лекот и феталните абнормалности не е докажана. Бидејќи се неопходни повеќе информации, триметопримот може да се употребува во текот на бременоста само доколку состојбата на мајката го оправдува потенцијалниот ризик за плодот.

Лекот се дистрибуира во мајчиното млеко и може да интерфеира со метаболизмот на фолната киселина кај новороденчето. Сепак, не се забележани значителни проблеми кај лукото.

Пред да се примени лекот во текот на лактацијата, потребно е да се направи процена на потенцијалната полза од терапијата во однос на потенцијалниот ризик.

4.7 Влијание врз способноста за возење и за ракување со машини

Не постојат докази дека лекот може да влијае на способноста за возење и за ракување со машини.

4.8 Несакани дејствиа

Најчестите несакани дејствиа кои ги предизвикува Лидапримот се гастроинтестиналните несакани дејствиа (гадење, повраќање, анорексија) и сензитивните реакции на кожата (на пр. исип, уртикарија); секој од нив се појавува кај 3,5 % од пациентите. Инциденцата и сериозноста на несаканите дејствиа главно е дознозависна и несаканите реакции понекогаш може да се избегнат со намалување на дозите. Преосетливоста и хематолошките реакции се најсериозните несакани дејствиа од примената на лекот Лидаприм, а се јавуваат кај помалку од 0,5 % од пациентите. Забележани се фатални реакции на преосетливост, вклучувајќи Stevens-Johnson-ов синдром и еритема мултиформе. Забележани се случаи на смрт по примена на сулфонамиди, поврзани со реакции на преосетливост, фулминантна хепатоцелуларна некроза, агранулоцитоза, апластична анемија и со други крвни дискразии.

Реакции на преосетливост: епидермална некролиза, ексфолиативен дерматитис, Stevens-Johnson-ов синдром, серумска болест, анафилаксија, артраптит, мултиформен еритем, пруритус, уртикарна, периорбитален едем и фотосензитивност. Исипот, кој е слаб до умерен, обично се јавува по 7–14 дена од почетокот на терапијата. Кај пациентите со СИДА е поголем ризикот од појава на исип.

Хематолошки ефекти: апластична анемија, агранулоцитоза, леукопенија, неутропенија, тромбоцитопенија, еозинофилија, мегалобластична и/или хемолитична анемија, метхемоглобинемија, хипопротромбинемија и/или пурпура. Хематолошката токсичност се појавува со зголемена зачестеност кај пациенти со дефиниција на фолна киселина, вклучувајќи постари пациенти, пациенти со малнутриција, алкохоличари, бремени, изнемоштени пациенти, кај пациенти кои примаат фолиатни антиметаболити (на пр. фенитоин) или диуретици, кај пациенти со хемолиза или со нарушувања на ренална функција



и кај пациенти кои примиат Лидаприм во високи дози и/или во долг период (на пр. подолго од 6 месеци). Кај постарите пациенти кои примиат истовремено диуретици (главно тијазиди) и Лидаприм е забележана зголемена инциденца на тромбоцитопенија и на пурпура. Ризикот од леукопенија, неутропенија и од тромбоцитопенија исто така е зголемен кај пациентите со СИДА.

Гастроинтестинални ефекти

Наузеја, повраќање и анорексија се најчестите гастроинтестинални реакции, но глоситис, стоматитис, абдоминална болка, панкреатитис (некогаш фатален), псевдомемброзен ентероколитис и дијареја се забележани исто така.

Централен нервен систем: главоболка, несоница, замор, апатија, вознемиреност, мускулна слабост, атаксија, вертиго, тинитус, периферен невритис, ментална депресија, конвулзии и халуцинацији.

Други несакани ефекти: треска, мијалгија, хепатитис (вклучително и холестатска жолтица и хепатална некроза), зголемени серумски концентрации на аминотрансферази и на билирубин, бubreжна инсуфициенција, интерстицијален нефритис, зголемени вредности на уреата во крвта и на серумскиот креатинин, кристалурија и формирање калкулуси, токсична нефроза со олигурија и со анурија, пулмонални инфилтрати, кашлица, плитко дишење, хипотензија, периarterитис нодоза и позитивен феномен на лупус еритематодес. Рабдомиолиза се јавува ретко, главно кај ХИВ-инфицирани пациенти. Сулфонамидите хемиски наликуваат на некои тироидни лекови, диуретици (ацетазоламид, тијазиди) и на перорални хипогликемици и можна е вкрстена преосетливост со овие лекови.

4.9 Предозирање

Симптоми на предозирање се: кристалурија, олигурија, анурија, вомитус, дијареја, главоболка, вртоглавица, ментална депресија, конфузија, депресија на коскената срцевина.

Во зависност од сериозноста на симптомите, треба да се направи промивање на желудникот, форсирана диуреза преку земање течности, хемодијализа, примена на фолна киселина и следење на крвната слика.

5. ФАРМАКОЛОШКИ СВОЈСТВА

Фармакотерапевтска група: комбинација на сулфонамид и триметоприм.

ATC-код: J01EE03.

5.1 Фармакодинамски својства

Лекот Лидаприм е синтетска антибактериска фиксна комбинација на 5 дела сулфаметрол и 1 дел триметоприм. Триметопримот е 2,4-диамино-5-(3,4,5-триметоксибензил) пиридидин. Сулфаметролот е сулфонамид со средно долго дејство, сличен со сулфаметоксазолот. Двете компоненти се синтетски антиинфективи, антагонисти на фолната киселина. Ин витро, комбинацијата покажува синергизам и често е бактерицидна. Потентноста на Лидаприм се изразува преку содржината на триметоприм.



Лидаприм дејствува инхибирајќи ги последователните ензими во метаболизмот на фолната киселина; сулфаметролот ја инхибира продукцијата на дихидрофолна киселина од парааминоензоевата киселина и со инхибирање на дихидрофолат редуктазата, а триметопримот ја инхибира продукцијата на тетрахидрофолната киселина од дихидрофолна киселина. Преку инхибиција на тетрахидрофолната киселина, метаболично активната форма на фолната киселина, Лидаприм ја инхибира бактериската синтеза на тимидинот. Оваа секвенцијална блокада во два степена, во метаболизмот на фолната киселина, е одговорна за антибактерискиот синергизам на комбинацијата триметоприм – сулфаметрол.

Антибактериски спектар

Сулфаметролот е средно долго дејствувачки антибактериски сулфонамид, со широк антибактериски спектар спрема голем број грам-позитивни и грам-негативни бактерии, а триметопримот покажува бактериостатски ефекти спрема голем број грам-негативни и грам-позитивни бактерии, како и протозои.

Осетливоста на бактериите спрема триметопримот обично е позначајна за ефикасноста на Лидапримот, отколку осетливоста спрема сулфаметролот. Многу организми кои се резистентни на сулфаметрол, но осетливи на триметоприм или умерено осетливи на триметоприм покажуваат синергистички антибактериски одговор на Лидаприм.

Грам-позитивни бактерии

Ин витро, кога се употребува оптималниот синергистички однос 1:20 (триметоприм:сулфаметрол), МИК за триметоприм се: *Streptococcus pneumoniae* (МИК 0,05-1,5 mcg/ml), *Streptococcus faecalis* (МЕК 0,015-0,4 mcg/ml), *Staphylococcus aureus* (МИК 0,04-1,6 mcg/ml), *Staphylococcus pyogenes* (МИК 0,015-0,4 mcg/ml), *Listeria monocytogenes* (МИК 0,015-0,15 mcg/ml), *Corynebacterium diphtheriae* (МИК 0,05-0,15 mcg/ml), *Nocardia asteroides* (МИК 1,5 mcg/ml).

Некои соеви *Enterococci*, вклучувајќи некои *E. faecalis* (порано *Streptococcus faecalis*), не се осетливи на лекот. Некои β-хемолитични стрептококи од група А не се осетливи на Лидаприм при тонзилофарингеални инфекции, веројатно поради несоодветните концентрации на лекот во тонзилофарингеалната регија.

Грам-негативни бактерии

Генерално, Лидаприм е активен, ин витро, спрема повеќето од следните *Enterobacteriaceae*: *Escherichia coli* (МИК 0,05-5,0 mcg/ml), *Klebsiella pneumoniae* (МИК 0,05-3,1 mcg/ml), *Proteus mirabilis* (МИК 0,05-0,15 mcg/ml), *Salmonella* (МИК 0,05-0,15 mcg/ml), *Shigella* (МИК 0,02-0,5 mcg/ml), *Serratia* (МИК 0,4-50 mcg/ml), *Neisseria gonorrhoeae* (МИК 0,0006-0,08 mcg/ml), *Neisseria meningitidis* (МИК 0,01-1,6 mcg/ml), *Haemophilus influenzae* (МИК 0,04-50,0 mcg/ml), *Haemophylus ducrey*, *Yersinia*, *Coxiela burnetii*, *Vibrio cholerae*. *Pseudomonas aeruginosa* има МИК 3,0-100,0 mcg/ml и Лидаприм не е активен спрема него.

Протозои

Лидаприм е активен спрема *Plazmodium falciparum* и *Toxoplasma gondii*, како и спрема *Pneumocystis carinii*, ин витро и ин виво.

Лидаприм не дејствува на:

Mycobacterium, *Treponema pallidum*, *Clostridium welchi*, *Bacteroides* и *Pseudomonas aeruginosa*.

Лидаприм се употребува за терапија на инфекции предизвикани од микроорганизми осетливи на него, особено за терапија на инфекции на урогениталниот тракт, инфекции на респираторниот тракт, инфекции на билијарниот и на гастроинтестиналниот тракт, инфекции на коските и на зглобовите.



Лидаприм се употребува за терапија на акутни некомплицирани или на хронични инфекции на уринарниот тракт (примарно пиелонефритис, пиелитис и циститис) кои се должат на осетливите бактерии (*E. coli*, *Klebsiella-Enterobacter*, *Proteus mirabilis*, *indol-*позитивни видови протеус). Лидаприм клинички се испитувал во терапија на гонореја и на инфекции предизвикани од *Salmonella typhi*. Лидаприм рутински се употребува за терапија на дијареја при патување и на шигелоза. Исто така е ефикасен за терапија на отитис медија. Се употребува за терапија на пневмонија предизвикана од *Pneumocystis carinii* (PCP), кај деца и кај возрасни, и пероралниот Лидаприм се смета за лек на избор за профилакса на PCP кај ХИВ-инфицирани пациенти. Се употребува и за профилакса кај други имунокомпромитирани пациенти, како што се пациентите со транспланти.

5.2 Фармакокинетски својства

Апсорпција

Лидаприм брзо и комплетно се ресорбира во гастроинтестиналниот тракт (90–100%). По перорална примена на 160 mg триметоприм и 800 mg сулфаметрол, кај здрави доброволци, максимални вредности од 30 до 50 mcg/ml сулфаметрол и 0,9 до 1,9 mcg/ml триметоприм се јавуваат за околу 1 до 4 часа по примената. По повеќекратно перорално внесување исти дози, на секои 12 часа, steady-state серумските концентрации се постигнуваат по 2–3 дена и за сулфаметрол изнесуваат 1,3–2,8 mcg/ml (минимални инхибиторни концентрации) и 32–63 mcg/ml (максимални тераписки концентрации).

Дистрибуција

Околу 44% – 62% триметоприм и околу 70% сулфаметрол се врзуваат за плазматските протеини.

Триметопримот има поголем волумен на дистрибуција (V_d) од сулфаметролот. Кај возрасни, V_d s изнесува 100–120 l (2,0 l/kg) за триметоприм и 12–18 l (360 ml/kg) за сулфаметрол.

Лидаприм широко се дистрибуира во телесните ткива и течности, вклучувајќи ги и бубрезите, црниот дроб, спутумот, очната водичка, средното уво, простатата, вагиналниот секрет, жолчката и цереброспиналната течност, а триметоприм се дистрибуира и во бронхијалните секреции.

Кај пациентите со неинфламирани менинги, концентрациите на триметоприм во цереброспиналната течност се околу 50%, а на сулфаметрол се околу 40%, од оние во серумот.

Концентрациите на триметоприм во средното уво се околу 75%, а на сулфаметрол 25%. Концентрациите на триметоприм во простатата се околу 200%, а на сулфаметрол 35%, од оние во серумот.

Лекот ја минува плацентата. Концентрациите на триметоприм во амниотичната течност изнесуваат 80%, а на сулфаметрол 50% од серумските концентрации на мајката. Лекот се дистрибуира и во мајчиното млеко. Концентрациите во млекото се околу 125% за триметоприм и 10% за сулфаметрол, од серумските концентрации на мајката.

Метаболизам

Лидаприм се метаболизира во црниот дроб.

Околу 20–40% триметоприм се метаболизира во неактивни оксидни и хидроксилирани метаболити.

Екстензивен метаболизам на сулфаметрол се одвива до неговите N4-ацетилирани и N4-глукuronидни неактивни метаболити.



Екскреција

Двете компоненти скоро потполно се екскретираат во урината преку гломеруларна филтрација и тубуларна секреција. Кај возрасни со нормална ренална функција, приближно 50–60 % триметоприм и 45–70 % сулфаметрол, од пероралната доза, се екскретираат во урината во текот на 24 часа. Приближно 80 % од количината на триметопримот и 20 % од количината на сулфаметролот во урината се непроменети. Кај возрасни со нормална ренална функција, уринарните концентрации на активниот триметоприм се приближно еднакви со тие на активниот сулфаметрол. Уринарните концентрации на двете компоненти се намалени кај пациентите со нарушенена ренална функција.

Само мало количество триметоприм се екскретира во фецеот преку билијарна елиминација. Триметопримот и активниот сулфаметрол умерено се отстрануваат со хемодијализа.

Триметоприм има серумски полуживот од приближно 8–11 часа, а сулфаметрол 10–13 часа, кај возрасни со нормална ренална функција.

Кај возрасни со креатинин клиренс од 10 до 30 ml/минута, серумскиот полуживот на триметопримот може да се зголеми на 15 часа, а со креатинин клиренс од 0 до 10 ml/минута – повеќе од 26 часа. Кај возрасни со хронична бubreшка инсуфициенција полуживотот на сулфаметролот може да биде 3 пати поголем од истиот кај пациенти со нормална ренална функција. Серумскиот полуживот на триметоприм кај деца помали од 1 година е околу 7,7 часа, а кај деца од 1 до 10 години изнесува 5,5 часа.

5.3 Претклинички податоци за безбедноста на медицинскиот производ

Тератогено дејство на триметоприм и на сулфаметрол е испитувано кај стаорци и кај зајаци. Кај гравидни стаорци (во 8-от и во 16-от ден од бременоста) триметоприм, во дози од 250 до 500 mg/kg, покажал сигнификантни малформации кај фетусот. Од друга страна, кај зајаци дневна доза од 500 mg/kg триметоприм не предизвикала малформации и покрај високиот степен на ресорпција кај фетусите. Тератогеното дејство на триметопримот се супримира со истовремена апликација на фолна киселина кај третираните животни.

Земајќи ги предвид хуманите податоци, може да се заклучи дека комбинацијата триметоприм – сулфаметрол нема потенцијален тератоген ризик. Но, имајќи во вид дека двете компоненти ја минуваат плацентарната бариера и дека можат да интерфеираат со метаболизмот на фолната киселина, лекот не смее да се применува особено во првиот и во третиот триместар од бременоста, како и во текот на лактацијата, кај предвремено родените новороденчиња и кај новороденчиња помали од 6 недели.

6. ФАРМАЦЕВТСКИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Листа на експципиенти

Магнезиум стеарат.

Пченкарен скроб.

Повидон.



6.2 Инкомпатибилност

Не е применливо.

6.3 Рок на употреба

Пет (5) години.

6.4 Начин на чување

Да се чува на температура под 25°C.

6.5 Опис и содржина на пакувањето

ЛИДАПРИМ 400 mg/80 mg таблети

Таблетите се спакувани во PVC/Al блистер. Секој блистер содржи 10 таблети. Литографираната картонска кутија содржи 20 таблети (2 x 10) и упатство за пациентот.

ЛИДАПРИМ 100 mg/20 mg таблети за деца

Таблетите се спакувани во темно стаклено шише (15 ml). Секое шише содржи 20 таблети. Литографираната картонска кутија содржи 1 стаклено шише со 20 таблети и упатство за пациентот.

6.6 Посебни мерки на претпазливост при отстранување на неискористениот лек или на отпадните материјали

Посебни мерки не се потребни.

Неискористениот лек или отпадните материјали треба да се отстранат во согласност со законските барања.

7. НОСИТЕЛ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА ПРОМЕТ

АЛКАЛОИД АД – Скопје

бул. Александар Македонски 12
1000 Скопје, Република Македонија
тел.: + 389 2 31 04 000
факс: + 389 2 31 04 021
www.alkaloid.com.mk
Во соработка со NYCOMED AUSTRIA GmbH, Austria.

8. БРОЈ И ДАТУМ НА РЕШЕНИЕТО ЗА ПРОМЕТ

9. ДАТУМ НА ПРВАТА РЕГИСТРАЦИЈА/ОБНОВА НА РЕГИСТРАЦИЈАТА

10. ДАТУМ НА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТОТ

Март 2011 г.

