



ЈУГОРЕМЕДИЈА АД ЗРЕНЈАНИН

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

Пред употреба внимателно да го прочитате ова упатство!

Упатството сочувајте го. Можеби ќе сакате повторно да го прочитате.

Ако имате дополнителни прашања, обратете се на Вашиот лекар или фармацевт.

Овој лек е препишан лично Вам и не треба да го давате на други лица, бидејќи овој лек може да им наштети иако имаат симптоми на болест слични на Вашите.

Заштитено име на
лекот, јачина на
лекот,
фармацевтски
облик:

Nirypan® 4 mg, таблети

Незаштитено
генеричко име:

Метилпреднизолон

Содржина на
активни
супстанции:

1 таблета содржи 4 мг метилпреднизолон

Содржина на
помошни
супстанции:

Пченкарен скроб; талк; колоидален силицијум-диоксид,
безводен; лактоза монохидрат; магнезијум - стеарат.

Име и адреса на
носителот на
одобрението за
ставање на лекот
во промет /
Застапник:

СЕПТИМА ДООЕЛ
Лондонска 19, 1000 Скопје, Македонија

Име и адреса на
производителот:

ЈУГОРЕМЕДИЈА АД ЗРЕНЈАНИН
Панчевачка бб, Зренјанин, Србија

1. ШТО Е ЛЕКОТ Nirypan® 4mg таблети И ЗА ШТО Е НАМЕНЕТ?

Nirypan® таблетите содржат активна супстанца метилпреднизолон во количина од 4 мг во една таблета.

Метилпреднизолон припаѓа во групата на лекови, кортикостероиди или стероиди. Кортикостероидите се хормони кои природно се излучуваат во организмот во надбубрежната жлезда и му помагаат на Вашето тело да се бори со воспалителни, алергиски реакции и останати стресни состојби за организмот. Овај лек е синтетска верзија на овие хормони и делува на потполно ист начин.

СОСТАВ

Фармацевтс
ки облик и
содржина
Објаснување

1 таблета од лекот Nirypan® 4 mg содржи 4 mg metilprednizolon



ПАКУВАЊЕ

Име на лекот	Фармацевтски облик	Јачина	Пакување	Број на решение и датум
Nirypan®	Таблети	4 mg	20 таблета (2 x 10 тбл)	

КАКО ДЕЛУВА ЛЕКОТ Nirypan® 4mg таблети ?

Nirypan® има две главни дејства. Прво ја намалува воспалителната реакција (болка, оток, црвенило и топлина) во Вашиот организам.

Второто дејство е смалување на активноста на имуниот систем. Ова е корисно, на пример, во состојби каде имуниот систем го напаѓа сопственото тело на пациентот, предизвикувајќи штета (ауто-имуна реакција) или кога имуниот систем реагира на супстанцијата, со која пациентот доаѓа во контакт, е ексцесивна.

КОГА СЕ УПОТРЕБУВА ЛЕКОТ Nirypan® 4mg таблети?

Лекот може да се употребува во лечење на следните болести:

Пореметувања на жлезда: ако е намалена функцијата на надбубрежната жлезда од било која причина, па хормоните мораат да се надокнадат со земање на лекот.

Алергиски болести: бронхијална астма; тешки форми на алергиски реакции на полен или други алергени (киванје и течење на нос); ангионеуротски едем; серумска болест (алергија на вакцини направени од животински серум); алергии на кожа настанати со контакта на одредена супстанција (контактен дерматитис), алергија на лекови.

Реуматски болести: реуматоиден артритис со воспаление на зглобови и/или други делови на телото кај возрасни и деца; анкилозирачки спондилитис (лигаменти на кичма и карлица постануваат како коски и меѓусебно сраснуваат); посттравматски остеоартритис; бурзитис; тендовагинитис; епикондилитис; псоријазен и урички артритис.

Болести на сврзното ткиво (колагенози): воспаление на мускули (дерматомиозитис или полимиозитис); воспаление на артерии (артеритис на гигантските клетки или полимиалгија реуматика); системски лупус еритематозус (осип со грозница, артритисом, воспаление на крвните садови, бубрежни промени и промени на мозокот); пемфигус вулгарис (пликови на кожа); реуматска грозница (грозница со воспаление на зглобови, која ја зафаќа и кожата, а често и срцето).

Болести на очите: иритис или иридоциклитис (воспаление на предниот сегмент на окото); постериорен увеитис (воспаление на задниот сегмент на окото); оптички неуритис (воспаление на очниот нерв); очен облик на херпес зостер.

Нервни болести: мултипла склероза (акутно влошување).

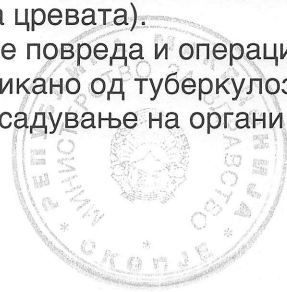
Белодробни болести: белодробната саркоидоза (воспаление на ткива и лимфните жлезди во белите дробови); туберкулоза која брзо напредува или која е проширена на други регии (во комбинација со анти - туберкулозни лекови); воспаление предизвикано од аспирација на желудочна содржина во бели дробови во бесвесна состојба.

Болести на крвта: идиопатска тромбоцитопениска пурпура (крварење на кожа или на други делови на телото поради нискиот број на клетки во крвта кои ја помагаат коагулацијата); автоимун хемолитичка анемија (каде имуниот систем ги напаѓа сопствените црвени крвни зрнца); лимфатични неопластични заболувања.

Малигни болести: леукемија (зголемен број на бели крвни зрнца кои се произведуваат во коскената срж); лимфом (канцер на лимфниот систем, најчесто на лимфните жлезди и слезина).

Болести на цревата: улцерозен колитис (воспаление и улцерација на дебелото црево); Кророва болест (воспаление на било кој дел на цревата).

Останато: оток на мозокот кај тумори, метастази, после повреда и операција; воспаление на менингеа (обвивка на мозокот) предизвикано од туберкулоза, каде се земаат со анти-туберкулозни лекови; во случаи на пресадување на органи каде се спречува нивно отфрлување.



2. ШТО МОРА ДА ПРОЧИТАТЕ ПРЕД УПОТРЕБА НА ЛЕКОТ

Известете го лекарот ако земате други лекови, имате некоја хронична болест, некои пореметувања на метаболизмот, преосетливи сте на лекови или сте имале алергиски реакции на некои од нив.

КОГА НЕ СМЕЕТЕ ДА ГО ЗЕМАТЕ ЛЕКОТ

Овај лек не смеете да го земате ако:

- имате алергиска реакција, како што е осип на кожа, отоци или проблеми со дишење после земање на лекот Nirupan® таблети, метилпреднизолон или други кортикостероиди;
- имате генерализирана (системска) инфекција која не е третирана со антибиотици односно антивирусни лекови или имате системска габична инфекција.

За витални индикации нема контраиндикации освен ако постои алергија на лек и/или системска габична инфекција. Во тој случај Nirupan® треба да се даде во кратки терапии.

МЕРКИ НА ПРЕТПАЗЛИВОСТ

Во некои случаи потребно е да се обрне посебно внимание при терапија со Nirupan®.

Ако било која од долунаведените состојби се однесува на Вас, пред да почнете да го употребувате Nirupan® - от, известете го за тоа вашиот лекар.

- Бременост или планирате да забремените.
- Доење.
- Имате заболување на црниот дроб како што е инсуфицијенција или цироза.
- Имате заболување на бубрези.
- Покачен крвен притисок.
- Имате срцева слабост (отечени зглобови, тешкотии со дишење и срцебиење)
- Сте имале скоро инфаркт
- Имате тромбоза (крвни згрутчувања во вените) или флебитис (црвенило и болна осетливост на вените) или било која состојба која го допринесува тоа (гојазност, пушење, проширени вени).
- Имате чир на желудник или дванаестопалачно црево, дивертикулитис (проширување на луменот на цревата во вид на џепови кои предизвикуваат абдоминална болка од левата страна, констипација и дијареа), улцерозен колитис (иако Nirupan® се користи во лечење на оваа болест, може да доведе до зголемување на ризикот од крварење од цревата).
- Сте имале скоро операција на желудник, црева, панкреас или жолчно кесе.
- Боледувате или некој во вашето семејство боледува од шеќерна болест и/или глауком (покачен очен притисок)
- Боледувате од остеопороза (слаби коски). За жени после менопауза постои зголемен ризик од остеопороза иако немаат тегоби.
- Боледувате од епилепсија.
- Имате намалена функција на штитната жлезда (предизвикана од зголемување на телесната тежина и замор)
- Боледувате од миастенија гравис (некои или сите мускули реагираат со слабост или брзо се замараат)
- Сте имале миопатија (проблеми со мускули во смисол слабост и болки, посебно во нозете и бутините) после било која терапија со стероиди.
- Боледувате од тешки психијатријски болести (емоционална нестабилност, депресија, манија).
- Имате абсцес или други пиогени инфекции.
- Имате или некогаш сте имале окуларен херпес симплекс (вирусна инфекција на окото).
- Треба да примите или во скоро време сте примиле вакцина. Во текот на



- терапија со Nirupan® не смеете да примате жива вакцина.
- Боледувате од Капошиев сарком (видови на кожна болест).

Дополнителни предупредувања:

Инфекции

Nirupan® може да ги прикрие знаците на инфекција, да ја намали Вашата отпорност на истата и да ги модифицира знаците и симптомите на инфекцијата така што тешко може да се дијагностицира во ран стадиум. Исто така може да се зголеми склоноста кон развивање на тежок облик на инфекција. Ако се сомневате дека имате инфекција, известете го Вашиот лекар.

Сипаници

Доколку не сте прележале сипаници одбегнувајте контакт со заболени лица додека земате Nirupan®, како и 3 месеци после терапија. Известете го Вашиот лекар доколку тоа се случи затоа што е потребно да примите инјекција, имуноглобулин во рок од 10 дена како би се спречило заболувањето. Во случај да заболите од сипаници потребно е болничко лекување.

Туберкулоза

Доколку имате позитивен ТБ тест или претходно сте имале туберкулоза, Вашиот лекар ќе ве обсервира поради можности од повторна појава на болеста. Во тој случај Nirupan® ќе го земате во комбинација со антитуберкулозни лекови.

Заушки

Избегнувајте контакт со заболени во тек на терапија со Nirupan®. Ако дојдете во контакт со заболено лице контактирајте го Вашиот лекар поради соодветна терапија.

ЗЕМАЊЕ НА ЛЕКОТ Nirupan® 4mg таблети СО ХРАНА ИЛИ СО ПИЈАЛАК

Храната односно оброците немаат никакво влијание на дејството на Nirupan®.

УПОТРЕБА ВО БРЕМЕНОСТ И ДОЕЊЕ

Пред да почнете да земате некој лек посоветувајте се со својот лекар или фармацевт.

Во овој период Nirupan® може да се употреби, тогаш кога ќе се процени дека користа од земање на лекот е поголема од ризикот, и тогаш треба да се даде најмала делотворна доза во многу краток временски период.

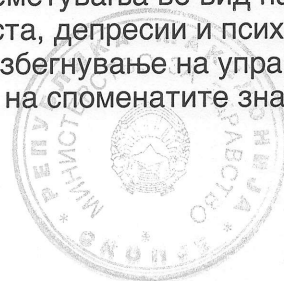
Постои поголем ризик да дојде до успорен раст на плодот во бременоста па се препорачуваат чести контроли како и додатни испитувања после пораѓајот како би се утврдила функцијата на надбубрежните жлезди на новороденчето.

Дозите до 40 мг дневно Nirupan® немаат ефект на дете кое е на природна исхрана, додека поголемите дози можат да доведат пореметување на неговите надбубрежни жлезди што би влијаело на нормалниот раст и развој.

ВЛИЈАНИЕ ВРЗ СПОСОБНОСТА ЗА УПРАВУВАЊЕ СО МОТОРНИ ВОЗИЛА И МАШИНИ

Не постојат податоци за влијанието на Nirupan® за управување на моторни возила и ракување со машини.

Во текот на терапијата можат да се појават психички пореметувања во вид на еуфорија, несоница, промена на расположението и личноста, депресија и психотични манифестации, така што во овие случаи се препорачува избегнување на управување со моторни возила и ракување со машини до престанокот на споменатите знаци и симптоми.



ШТО МОРА ДА ЗНАЕТЕ ЗА ПОМОШНИТЕ МАТЕРИИ КОИ ГИ СОДРЖИ ЛЕКОТ

Nirypan® 4mg таблети

Nirypan® таблети 4 mg содржат пченкарен скроб, талк, колоидален силицијум-диоксид, безводен, лактоза монохидрат, магнезијум-стеарат.

НА ШТО МОРА ДА ВНИМАВАТЕ АКО УПОТРЕБУВАТЕ ДРУГИ ЛЕКОВИ

Имајте во предвид дека овие информации можат да се однесуваат и на лекови кои веќе не ги употребувате, како и на лекови кои планирате да ги користите и во иднина. Известете го Вашиот лекар или фармацевт ако употребувате или до неодамна сте употребувале некој друг лек вклучувајќи и лек кој може да се земе и без лекарски рецепт.

Известете го Вашиот лекар ако употребувате некои од следниве лекови:

- Циклоспорин т.н “имуносупресант” кој се користи да го супримира имуниот систем кај пациенти со реуматоиден артритис, тешка псоријаза или им е трансплантиран орган или коскена срж.
- Лекови кои го забрзуваат разградувањето на лековите во јетрата и го намалуваат ефектот на Nirypan® - от: Рифампицин и рифабутин (лекови за лечење на туберкулоза), карбамазепин, фенобарбитон, фенитоин (лекови за лечење на епилепсија), барбитурати, хипнотици.
- Лекови кои можат да го стопираат разградувањето на Nirypan® -от во јетрата зголемувајќи ја концентрацијата во крвта: еритромицин, кетоназол или итраконазол за бактериски и габични инфекции; дилтиазем за срцеви болести и висок крвен притисок.
- Антихолинестерази за лечење на миастенија гравис можат да имаат послабо дејство ако се употребуваат во комбинација со Nirypan®.
- Лекови за шеќерна болест, висок крвен притисок и исфрлање на течности можат да бидат со намалено дејство ако се употребуваат со Nirypan®.
- Ацетазоламид (лек за глауком и епилепсија), диуретици (лекови за исфрлање на течности), дигоксин (за срцева инсуфициенција) го зголемуваат ризикот за појава на хипокалиемија.
- Антикоагуланси (лекови за разредување на крвта) нпр. Варфарин може да има зголемен ефект ако се употребува со Nirypan®, поради тоа се препорачуваат почести контроли на крвта поради можни крвавења.
- Nirypan® може да го намали ефектот на одредени неуромускуларни блокирачки агенси, како што е панкуронијум (кој се користи во анестезија).
- Nirypan® -от го забрзува разградувањето на салицилатите (аспирин и сл). Ако се прекине со употреба на Nirypan® нивото на аспирин може нагло да порасне и да предизвика несакани ефекти како што е зуење во ушите. Ако имате хипотромбинемија (склоност кон крварења), Вашиот лекар ќе биде претпазлив во воведувањето на стероиди со аспирин, салицилати или нестероидни антиинфламаторни лекови.

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА ЛЕКОТ Nirypan® 4mg таблети

Доколку сте на мислење дека лекот Nirypan® 4mg таблети дејствува многу слабо или многу јако на Вашиот организам, обратете се на Вашиот лекар или фармацевт.

Вообичаена доза на Nirypan® е 4 - 360 mg дневно. Вашиот лекар ќе одлучи колкава доза ќе Ви биде потребна, тоа ќе биде најмалата доза со која би се постигнал добар ефект.

Секогаш земајте ги таблетите Nirypan® точно онака како што Ви препишал Вашиот лекар. Тоа може да биде еднаш дневно, поделено во неколку дози на ден или секој втор ден. Доколку го заборавите начинот на употреба можете да го прочитате упатството за лекот.



Проголтајте ја целата таблета со вода.

Доколку го употребувате Nirupan® -от, од причини што Вашиот организам не произведува доволно кортикостероиди, Вашиот лекар може да воведи и други врсти на стероиди заради подобар баланс на солите.

Ако добиете инфекција или се повредите или треба да Ви се изврши операција во тек на терапијата, можеби ќе ви биде потребно зголемување на пропишаната доза на лекот.

После подобрувањето, дозата на лекот постепено се намалува на начин на кој Вашиот лекар ќе ви одреди. Се препорачува дозата да не се смалува за повеќе од 2 мг. на секои 7 до 10 дена.

Терапијата со Nirupan® може да биде прекината (вослучај на сезонска астма, одредени кожни болести и др.) или сведена на минимална доза (реуматоиден артритис, системски лупус еритематозус, бронхијална астма и др.)
Кај болни со намалена функција на јетра дозата се намалува за 1/3 или 1/2.

На деца се даваат сразмерно помали дози, во зависност од тежината на болеста и реагирањето на терапијата. Nirupan® -от може да доведе до иреверзибилно попречување на растот на новороденчињата, децата и адолесцентите, па третманот е сведен на најмали можни дози.

АКО СТЕ УПОТРЕБИЛЕ ПОГОЛЕМА ДОЗА ОД Nirupan® 4mg таблети ОТКОЛКУ ШТО ТРЕБА

Ако сте земале поголема доза од лекот, одколку што е потребно веднаш разговарајте со вашиот лекар или фармацевт!

Лекот може да биде отстранет од вашето тело по пат на дијализа (филтрација на крвта) но вообичаено не е потребно.

Да би се намалила можноста да Nirupan® ја забави нормалната активност на надбубрежната жлезда, Вашиот лекар ќе ја намали неговата доза за одреден временски период.

Можеби ќе биде неопходно да земате кортикостероиди во случај на инфекција, операција или повреди во текот на 2 години од земањето на преголема доза на лекот.

ДОКОЛКУ СТЕ ЗАБОРАВИЛЕ ДА ЗЕМЕТЕ ЛЕК Nirupan® 4mg tablete

Никогаш не земајте двојна доза за да надокнадите тоа што сте прескокнале да земете лек! Доколку сте закасниле само неколку саати од вообичаеното време за земање на лекот, земете го штом ќе се сетите.

Ако поминало еден или повеќе денови, веднаш контактирајте го Вашиот лекар.

Доколку не сте во можност да го контактирате веднаш, земете ги своите таблети како и обично додека не добиете медицински совет.

ШТО СЕ СЛУЧУВА АКО НАЕДНАШ ПРЕСТАНЕТЕ ДА ГО ЗЕМАТЕ ЛЕКОТ Nirupan® 4mg tablete

Одлуката за прекин на терапија треба да ја донесе Вашиот лекар.

Земањето на лекот не смее наеднаш да се прекине ако:

- сте земале повеќе од 6 мг Nirupan® дневно, подолго од 3 недели;



- сте земале голема доза на Nirupan® (повеќе од 32 мг), дури и во период пократок од 3 недели;
- веќе сте земале системски кортикостероиди во текот на минатата година;
- сте имале адренална инсуфициенција (проблеми со надбубрежни жлезди) пред почеток на терапија ;
- ако земате повторени дози на лекот навечер.

Ако од се горе наведеното однесува на Вас ,потребно е да се прекинува со терапијата постепено ,во текот на неделите или месеците.Ова е потребно бидејќи одеднаш престанувањето на терапијата може да доведе до акутна адренална инсуфициенција(надбубрежна жлезда на произведува доволно сопствени кортикостероиди),многу низок крвен притисок (што резултира со несвестица),болка во мускулите и зглобовите ,конјуктивитис(чешање и сушење на очите),течење на носот,чешање на кожата ,кома и потенцијално фатален исход.

Ако симптомите на Вашата болест се повторат во текот на намалување на дозата на Nirupan® ,известете го веднаш вашиот лекар.

4. НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА НА ЛЕКОТ

Појава и интензитет на несаканите дејства зависат од големината на дозата и времетраењето на терапијата.

Доколку сметате дека сте во зголемен ризик од инфекција (на пр сте биле во контакт со инфицирано лице) или сте приметиле било која од наведените проблеми веднаш известете го Вашиот лекар:

- Алергиска реакција во вид на осип на кожа ,оток на лице или отежнато дишење.
- Неправилен или забрзан пулс,несвестица.
- Грчење и слабост во мускулите.
- Псевдомоторниот сребри кај децата (зголемен интракранијален притисок кој се манифестира со повраќање,главоболка ,заспаност),што најчесто се случува по престанокот на терапијата со Nirupan® .
- Мака и повраќање.
- Тегоби со варењето ,надувањемикање,крварење од желудник(болка во стомак,црна столица,крв во повратената содржина).
- Акутниот панкреатитис(болка во стомакот која се проширува во грбот,пратена со повраќање и евентуално шок кој се манифестира со низок крвен притисок ,намалена количина на урина ,губење на свеста).Влошување на шизофренијата ,манија,депресија и параноја.
- Несоница.
- Влошување на епилепсија.
- Влошување на видот.
- Тромбоза(згрутчување на крвта во крвниот сад,што се манифестира со црвенило ,оток и болка.
- Тромбоемболија (крвното згрутчување може да дојде до белите дробови ,што се манифестира со брза болка во градите и искашлување на крв).
- Срцева инсуфициенција која се манифестира со оток на зглобови,болка во градите ,отежнато дишење,неправилна работа на срцето ,зголемен крвен притисок.

Известете го Вашиот лекар доколку кај вас се развие некој од следните ефекти :

Ефекти на Вашиот дигестивен систем

Отечен стомак

Езофагеална улцерација,езофагеална кандидијаза,(отежнато голтање)

Подуеност

Непрестано штучање

Диспепсија ,пептичка улцерација со перфорација и крварење,



Перфорација ,гастрична хеморагија.

Зголемени вредности на аланин трансаминаза (АЛТ,СГПТ), аспартат трансаминаза(АСТ,СГОТ) и алкална фосфатаза.Овие промени воглавно не се поврзани со клинички синдром и се реверзибилни после прекинот на терапијата.

Антиинфламаторни и имуносупресивни ефекти:

Намалена отпорност на организмот и склоност кон инфекции и опортунистички инфекции,

Супресија на кожни тестови,

Реактивирање на туберкулоза

Хиперсензитивност и серумска болест(алергија на вакцини направени од животински серум)

Ефекти на мускули и коски

Слабост на мускулите

Остеопороза(кршливост на коските-лесно се кршат)

Фрактура на долгите коски и пршлени

Руптура на тетиви

Ефекти на електролити

Ретенција на соли и вода

Хипертензија

Хипокалемијска алакалоза

Срцева инсуфициенција

Дерматолошки ефекти

Забавено зараснување на рани,

Атрофија на кожа ,

Стрии,акни,петехии,

Опишани се случаи на настанати Капошиев сарком(кожни промени)

Ендокрини/метаболички ефекти:

Супресија на осовината на хипоталамусот -хипофиза-надбубрежна жлезда,

Во бременоста може да доведе до супресија на феталната надбубрежна жлезда,а може да се развијат и дефекти на развојот на усните и непцата кај плодот.

Застојот во растот кај новороденчињата ,децата и адолесцентите,

Промени во менструалниот циклус и аменореја,

Хирзутизам(зајакната влакнетост на телото и лицето кај жените),

Кушингов синдром,(здебеленост на лицето и телото)

Зајакнат апетит и здебелување

Нмалена толеранција на јагленитехидрати со зголемување на потребите за антидијабетска терапија,негативен баланс на калциум и азот.

Намалената толеранција кон глукозата и развојот на шеќерната болест или влошување на истата.

Невропсихијатриски ефекти:

Еуфорија,промена на расположение,депресија,промена на личноста,

Несоница,психоза,влошување на шизофренија,епилепсија.

Офталмолошки ефекти:

Глауком(зголемен очен притисок кој предизвикува болка во око и главоболка)

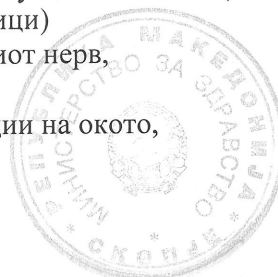
Оштетување на очниот нерв ,катаракта(заматување на леките)

Егзофталмус(протурзија на очните јаболчници)

Папилоотоци со можни оштетувања на очниот нерв,

Истенчување на корнеата или склерата,

Егзербација на вирусни и гливични инфекции на окото,



Кардиоваскуларни ефекти:

миокардијален инфаркт и последователна руптура на миокардот.

Општи ефекти:

Леукоцитоза(зголемување на бројот на белите крвни зрнца)

Хиперсензитивни реакции вклучувајќи анафилакса,

Тромбоемболија,

Мачнина,

Симптоми во тек на нагло прекинување на терапијата:

Терапијата со Niryap[®] не треба да се прекинува одеднаш.

Може да се појави «синдром» престанок на терапијата која вклучува грозница ,мијалгија ,артралгија,ринитис,конјуктивитис,болни кожни нодули пропратени со чешање и губење на тежина.

5. ЧУВАЊЕ И РОК НА УПОТРЕБА

ЧУВАЊЕ

Да се чува во оригинално пакување поради заштита од светлина и влага на температура до 25 °C.

ДА СЕ ЧУВА ПОДАЛЕКУ ОД ДОФАТ НА ДЕЦА.

РОК НА УПОТРЕБА

Рок на употреба е 5 години.

После истекот на назначеното време лекот нема да биде веќе за употреба.

НАЧИН НА ИЗДАВАЊЕ НА ЛЕКОТ

Лекот може да се издава само на лекарски рецепт..

ПОСЕБНИ МЕРКИ НА УНИШТУВАЊЕ НА НЕУПОТРЕБЕНИОТ ЛЕК ИЛИ ОСТАТОКОТ НА ЛЕКОТ

Неупотребениот лек се уништува во согласност со важечките прописи.

ДАТУМ НА ПОСЛЕДНАТА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТОТ НА УПАТСТВОТО

Септември 2007.

