

**УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ**

**Nebilet®**

Таблети, 5 мг. 7, 14, 28 таблети

*Име на лекот, облик, јачина и пакување*

Произведувач : Berlin-Chemie AG (Menarini Group)

Адреса: Glienicker Weg 125, 12489 Берлин, Германија



**Nebilet®**

**УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ**

Лекот се издава на лекарски рецепт

**Пред употреба внимателно прочитајте го ова упатство!**

Сочувајте го упатството. Можеби ќе посакате повторно да го прочитате.

Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот лекар или фармацевт.  
Овој лек е препишан лично за Вас и не смеете да го давате на друг. Кај некој друг, овој лек може да наштети дури иако има знаци на болест слична на Вашата.

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

**Nebilet® 5 мг. таблети**

Незаштитено, генеричко  
име:

Nebivolol / Небиволол

Содржина на активната  
супстанца:

Секоја таблета Nebilet® содржи 5 мг. небиволол (2.5 мг. D-nebivolol и 2.5 mg L-nebivolol, секој во облик на небиволол хидрохлорид.

Содржина на помошните  
супстанции:

Секоја таблета содржи:

Лактозаmonoхидрат: 141,75мг.

Име и адреса на  
производителот:

Berlin-Chemie AG (Menarini Group)  
Glienicker Weg 125, 12489 Берлин, Германија

Застапник за  
Р.Македонија:

Септима дооел , Лондонска бр.19, 1000 Скопје, Р. Македонија

**1. ШТО Е ЛЕКОТ Nebilet® И КОЈА Е НЕГОВАТА НАМЕНА?**

Секоја таблета Nebilet® содржи 5 мг. небиволол (2.5 мг. D-nebivolol и 2.5 mg L-nebivolol, секоја во облик на небиволол хидрохлорид.

**СОСТАВ**

Фармацевтски  
облик и  
содржина:

Таблети, 5 мг. небиволол (во облик на небиволол хидрохлорид 5.45 мг).

Објаснување:

Секоја таблета Nebilet® содржи 5 мг. небиволол (2.5 мг. D-nebivolol и 2.5 mg L-nebivolol, секоја во облик на небиволол хидрохлорид.

**ПАКУВАЊЕ**

Кутија со 7 таблети од 5 мг небиволол во 1 блистер. Број на решение: 15-11879/08 од 28.11.2008

Кутија со 14 таблети од 5 мг небиволол во 1 блистер. Број на решение 15-11880/08 од 28.11.2008

Кутија со 28 таблети од 5 мг небиволол во 1 блистер.(2 блистера со по 14 таблети) Број на  
решение:15-11881/08 од 28.11.2008.



### **КАКО ЛЕКОТ Nebilet® ДЕЛУВА?**

Лекот го намалува зголемениот крвен притисок (селективен бета-блокатор) и го подобрува минутниот волумен на срцето.

### **КОГА СЕ УПОТРЕБУВА ЛЕКОТ Nebilet® ?**

Лекот е наменет за:

- Лечење на висок крвен притисок (есенцијална хипертензија)
- Лечење на блага или умерена стабилна хронична инсуфициенција на срцето како додаток на стандардна терапија кај пациенти постари од 70 години.

### **2. ШТО МОРАТЕ ДА ПРОЧИТАТЕ ПРЕД УПОТРЕБАТА НА ЛЕКОТ?**

*Предупредете го лекарот ако земате други лекови, имате некоја хронична болест, некое пореметување во метаболизмот, хиперсензитивност на некои лекови или сте имале алергиски реакции на некои од нив.*

### **КОГА НЕ СМЕЕТЕ ДА ГО ЗЕМАТЕ ОВОЈ ЛЕК?**

Лекот Nebilet® не треба да го земате:

- Ако сте пречувствителни на активната супстанција небиволол хидрохлорид или на некои од другите состојки на лекот.
- Ако имате или сте имале некое пореметување на функцијата на црниот дроб.
- Ако боледувате од акутна срцева инсуфициенција, ако сте во состојба на кардиоген шок или срцев напад кој бара интравенозен третман со лекови кои ја зголемуваат способноста на мускулот да се контрахира (пример: добутамин).

Nebilet® како и другите бета блокатори не смеете да ги земате ако:

- Ако имате пореметување на срцевиот ритам (синдром на болен синус, вклучувајќи СА-блок).
- Ако имате некое друго пореметување на срцевиот ритам (AB-блок од втор и трет степен) ако не се третирани со pacemaker.
- Ако имате бронхиален спазам и бронхиална астма во анамнезата.
- Ако имате нелечен адренален тумор (феохромоцитом).
- Метаболичка ацидоза,
- Срцев ритам под 60 отчукувања во минута пред почеток на лечење (брадикардија).
- Ненормално низок крвен притисок (гипотензија, систолни крвен притисок помал од 90 mmHg).
- Тешко пореметување на крвотокот во рацете и нозете.

### **ПРЕДУПРЕДУВАЊА И МЕРКИ НА ВНИМАТЕЛНОСТ**

Следните предупредувања и мерки на внимание, генерално се однесуваат на бета блокаторите па и на лекот Nebilet®:

Nebilet® мора да го користите со големо внимание во следните случаи. Информирајте го Вашиот лекар ако во текот на третманот развиете еден или повеќе од следниве состојби:

- Ако имате невообичаено низок пулс (помал од 50-55 отчукувања во минута во состојба на мирување) и /или имате знаци на вртоглавица, слабост и нестабилност во одењето.
- Ако страдате од болести на срцето (пример ангија пекторис; пореметување во протокот на коронарните артерии; пореметување на срцевиот ритам) кај пациенти со пореметен проток на коронарните артерии, третманот треба да заврши постепено, во текот од 1 до 28 недели. Ако е неопходно треба, симултано да се воведува терапија за замена.



- Ако имате пореметување на крвотокот во рацете и нозете.
- Ако имате постојани проблеми со дишењето, посебно ако се во прашање стално стеснување на дишните патишта.
- Ако имате дијабетес: Nebilet® не влијае на нивото на шеќер во крвта но може да ги прикрие симптомите на на низок шеќер во крвта (нервоза, тресење, забрзан пулс): потењето како знак на ниско ниво на шеќер во крвта може да биде исто така прикриен.
- Ако боледувате од хипертриеоидизам: забрзан пулс (тахикардија) како симптом може да биде непрепознат, па наглото прекинување на земање на Nebilet® може да доведе до покачување на пулсот.
- Ако страдате од алергија: Nebilet® може да ја интензивира реакцијата на полен или на други материји на кои сте алергични.
- Ако страдате од псоријаза: Nebilet® ќе го примените само по консултација со лекарот или фармацевтот.

### **ЗЕМАЊЕ НА ЛЕКОТ Nebilet® СО ХРАНА ИЛИ ПИЈАЛОЦИ**

Можна интеракција на Nebilet® со храна или пијалоци не се познати.

### **ПРИМЕНА ПРИ БРЕМЕНОСТ И ДОЕЊЕ**

*Пред да почнете да го земате овој лек, посоветувајте се со својот лекар или фармацевт.*

#### Бременост

Nebilet® се зема за време на бременоста само ако е неопходен. Затоа, морате да го известите Вашиот лекар ако планирате бременост или сте веќе бремени. Како и другите бета блокатори така и Nebilet® го намалува протокот на крв низ плацентата, што може да предизвика смрт на плодот, предвремени контракции, абортус и предвремено породување. Покрај тоа, несаканите ефекти кои можат да се јават кај фетусот и кај новороденото дете најчесто се намалување на нивото на шеќер во крвта (хипогликемија) и успорување на срцевиот ритам (брадикардија). Протокот на крв низ фетусот и низ плацентата, како и растот на фетусот мора да се следи во текот на бременоста. Новороденчињата мора внимателно да се следат, особено во текот на првите 3 дена од животот.

#### Доење

*Не се препорачува употреба на Nebilet® во текот на доењето. Како и кај многу други бета блокатори, активната материја небивилол најверојатно преога во мајчиното млеко.*

### **ВЛИЈАНИЕ НА ЛЕКОТ НА ПСИХОФИЗИЧКИТЕ СПОСОБНОСТИ ПРИ УПРАВУВАЊЕ СО МОТОРНИ ВОЗИЛА И МАШИНИ**

Не се спроведени студии за влијанието на Nebilet® на способноста при управување со моторни возила и машини. При управување со моторни возила и машини би требало да се има во предвид дека понекогаш може да се јави вртоглавица и замор.

### **ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ЗА ПОМОШНИТЕ СУПСТАНЦИИ КОИ СЕ СОДРЖАНИ ВО ЛЕКОТ**

Овој лек содржи лактоза. Консултирајте се со лекарот кога ќе го земате Nebilet® ако знаете дека патите од нетolerанција на лактоза или други шеќери.

### **НА ШТО МОРАТЕ ДА ПАЗИТЕ АКО ЗЕМАТЕ ДРУГИ ЛЕКОВИ**

*Имајте в предвид дека овие информации можат да се однесуваат и на лекови кои токука не ги користите, како и на лекови кои планирате да ги земате во иднина. Известете го својот лекар*



или фармацевт ако земате или неодамна сте земале некој друг лек, вклучувајќи и лекови кои сте ги купиле без лекарски рецепт.

Следните интеракции генерално се однесуваат на бета блокаторите па и на Nebilet®.

Во текот на терапија со Nebilet® не се препорачува употреба на следниве лекови:

- Антиаритмици од I група. (лекови за пореметување на срцевиот ритам како што се хинидин, хидрохинидин, цибензолин, флекаинид, дисопирамид лидокаин, мексилетин, пропафенон). Паралелна примена со нив може да го намали пулсот и минутниот волумен на срцето.
- Калциумови антагонисти од видот на верапамил и дилтиазем (антагонисти на калциумот):  
Негативен ефект на активноста на срцето, пулсот може да биде намален. Интравенозната примена на верапамил може да доведе до нагло паѓање на крвниот притисок и пореметување на срцевиот ритам (АВ-блок).
- Лекови за намалување на крвниот притисок од централен тип (клонидин, гуанфацин, моноксидин, метилдопа, рилменидин):  
Овие лекови можат да ја влошат срцевата инсуфициенција. Наглото прекинување на терапија со овие лекови пред да се започне терапијата со Nebilet® може да дојде до нагло покачување на крвниот притисок ("rebound hypertension").

Паралелна употреба со внимание кај:

- Амиодарон (лек за пореметување на срцевиот ритам):  
Може да доведе до нагло намалување на срцевиот пулс.
- Анестетици халогениди:  
Може да дојде до нагло паѓање на притисокот. Анестезиологот треба да биде предупреден пред операција дека пациентот прима Nebilet®.
- Инсулинот и оралните антидиабетици:  
Иако Nebilet® не влијае на нивото на шеќер кај пациенти со дијабетес, некои знаци на намален шеќер во крвта (збрзан пулс и лупање на срцето) можат да бидат маскирани. Затоа мора редовно да се контролира нивото на шеќер во крвта.  
Мора да се разгледа паралелната употреба на следниве лекови со Nebilet®:
- Дигиталис (кардиотоници од типот на диготоксин и дигоксин):  
Може да дојде до појако успорување на пулсот.
- Калциумовите антагонисти од типот на дихидропиридин (амлодипин, фелодипин, лацидипин, нифедипин, никардипин, нимодипин, нитренидипин):  
Зголемен ризик од преголем пад на крвниот притисок. Можен е зголемен ризик од понатамошно влошување кај пациенти со срцева инсуфициенција.
- Трициклични антидепресиви (лекови за терапија на депресија), барбитурати (лекови за терапија на епилепсија), фенотиазин (лекови за терапија на психички пореметувања):  
Може да дојде до зголемен ефект на Nebilet® за намалување на зголемениот крвен притисок.
- Симпатомиметици (лекови за намалување на излачување на мукозните мембрани, кои содржат лекови против кашлање, капки за очи и нос, супресори на апетит, психостимуланси од типот на амфетамин):

Постои ризик од зголемување на крвниот притисок, јако намалување на пулсот (серозна брадикардија) и аритмија.

- Пароксетин, флуоксетин, тиоридазин (лекови за депресија), хинидин



Го зголемува ризикот од нагло намалување на пулсот (силна брадикардија) и други несакани ефекти.

- Антациди (лекови за намалување на киселоста во желудникот):

Nebilet® и антацидите можат да се употребат заедно ако Nebilet® се зема со оброци, а антацидите помеѓу оброкот.

### **3. КАКО СЕ УПОТРЕБУВА ЛЕКОТ Nebilet®**

*Доколку мислите дека лекот Nebilet® слабо или силно делува на Вашиот организам обратете се кај лекарот или фармацевтот.*

За лечење на висок крвен притисок (есенцијална хипертензија):

Возрасни:

Дозата е обично 1 таблета Nebilet® (што одговара на 5мг. небиволол ) на ден.

Ефектот на намалување на зголемениот притисок станува видлив дури по 1-2 недели од терапијата. Оптимален ефект понекогаш не се постигнува и до 4 недели од почеток на терапијата.

Комбинација со други лекови за намалување на зголемиот крвен притисок.

Бета блокаторите можат да се користат сами и во комбинација со други лекови за намалување на крвниот притисок. До сега, дополнителен ефект за намалување на крвниот притисок е утврден само со комбинација на Nebilet® со 12.5мг. до 25мг. на хидрохлортиазид.

Пациенти со нарупена функција на бубрезите (ренална инсуфициенција):

Препорачлива почетна доза кај болните со оштетена бубрежна функција е пола таблета (2.5 мг. небиволол) на ден. Доколку е потребно, дозата може да се зголеми до 1 таблета. (5мг. небиволол).

Пациенти со нарупена функција на црниот дроб (хепатична инсуфициенција):

Ако ви е нарупена функцијата на црниот дроб не се препорачува употреба на Nebilet®. (Види под 2. ШТО МОРА ДА ПРОЧИТАТЕ ПРЕД УПОТРЕБА НА ЛЕКОТ).

Возрасни пациенти:

Ако имате над 65 години, препорачлива почетна доза е пола таблета Nebilet® (2.5 mg небиволол ) на ден. Ако е потребно дневната доза може да се покачи до 1 таблета (5 мг. небиволол) на ден. Поради ограниченоот искуство со пациентите постари од 75 години, потребно е посебно внимание и постојано следење.

Терапија на стабилна, блага и умерена хронична срцева инсуфициенција како додаток на стандардна терапија кај пациенти постари од 70 години:

Во почеток на хронична срцева инсуфициенција, Вашиот доктор постепено ќе ја зголемува дозата, се додека не се постигне оптимална доза за вас.

Вашата хронична инсуфициенција треба да е стабилна, пример Вашата состојба не се влошува значително во последните 6 недели (нема акутна декомпезација).

Ако користите други лекови за срце (пример диуретици и/или дигоксин и/или АЦЕ инхибитори и/или АТ II антагонисти), дозирањето на овие лекови мора да биде стабилно сетирано најмалку 2 недели пред почеток со терапијата со Nebilet®.

Почетното одредување на дозата, треба да биде изведено по следниот режим во текот на периодот од една или две недели и да биде во согласност со тоа како вие ја поднесувате примената доза:



- $\frac{1}{4}$  таблета Nebilet® еднаш дневно.  
(еквивалентно на 1.25 мг. небиволол)
- кога е потребно може да се зголеми на  $\frac{1}{2}$  таблета Nebilet® еднаш дневно  
(еквивалентно на 2.5 мг. небиволол)
- кога е потребно може да се зголеми на 1таблета Nebilet® еднаш дневно  
(еквивалентно на 5 мг. небиволол)
- кога е потребно може да се зголеми на 2 таблети Nebilet® еднаш дневно  
(еквивалентно на 10 мг. небиволол)

Максимална препорачана доза е 10 мг. небиволол на ден.

Во текот на првите два часа од земањето на првата доза, како и после секое зголемување на дозата, треба да биде под надзор на искусен лекар со цел состојбата на Вашето здравје (во поглед на крвниот притисок, пулсот, пореметувањата на срцевиот ритам и знаците на влошена срцева инсуфициенција) да остане стабилна.

Појавата на несакани ефекти, можат да значат дека Вашето лечење не може да се продолжи со зголемување на дозата се до максимална препорачана доза на лекот. Ако е потребно, веќе постигнатата доза може степенесто да се намали или повторно да се зголеми, се во склад со препораката на Вашиот лекар.

**Пациенти со нарушува функција на бубрезите (бубрежна инсуфициенција):**

Одредувањето на дозата до максимално оптималната доза за Вашите потреби се врши по препорака од Вашиот лекар, никакво посебно сетирање на дозата не е потребно во случај на благо или умерено оштетување на функцијата на бубрезите. Ако функцијата е сериозно нарушена (креатин во серумот ( $> 250 \mu\text{mol/l}$  ), не се препорачува употреба на Nebilet®, затоа што не постои доволно искуство со оваа група на пациенти.

**Пациенти со нарушува функција на црниот дроб (хепатична инсуфициенција )**

Ако Ви е нарушува функцијата на црниот дроб, не се препорачува употреба на таблетите Nebilet® (Види под 2. ШТО МОРА ДА ПРОЧИТАТЕ ПРЕД УПОТРЕБА НА ЛЕКОТ).

**Постари пациенти:**

Одредувањето на дозата се врши според индивидуалните потреби на пациентот до оптималната доза, па никакво друго одредување не е потребно.

**Начин на употреба :**

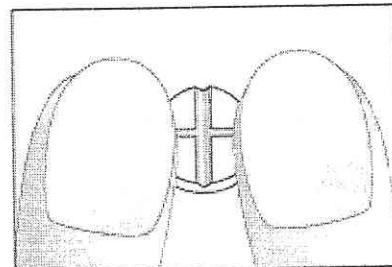
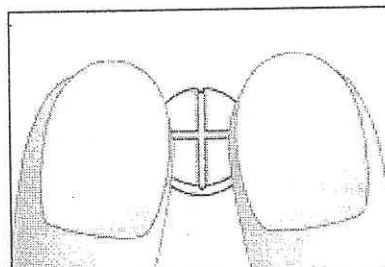
Таблетите можат да се земат со оброци. Пропишаната дневна доза треба да се земе секогаш во исто време во денот.

Таблетите се голтаат цели со доволна количина на течност (најдобро со чаша вода).

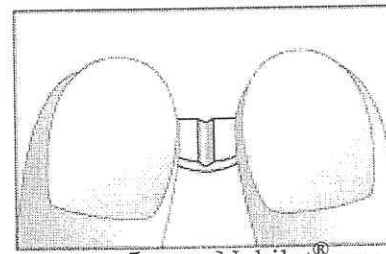
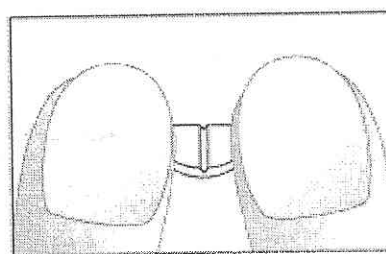
**Делење на таблетите Nebilet®:**

Ставете ја таблетата на рамна и цврста подлога со унакрсната делбена црта свртена кон горната страна. Сега скршете ја таблетата по должина на линијата како што е прикажано на слика 1 и 2 со притисок на површината со двата прста-показатели. За да добиете четвртина од таблетата, повторете ја постапката за делење на половината таблета како што е на слика 3 и 4.





Слики 1 и 2 : поделба на таблетите Nebilet® на половина.



Слика 3 и 4: поделба на половина таблета Nebilet® на четвртина.

Должината на траењето на третманот со Nebilet® зависи од природата на болеста и одредена е од страна на Вашиот лекар и може да трае подолг временски период.

Ефектот на намалување на крвниот притисок се одржува со долготрајна терапија.

*Доколку мислите дека лекот Nebilet® слабо или само делува на Вашиот организам, обратете се кај лекарот или фармацевтот. Ако земате од лекот Nebilet® секој ден во исто време, тој ќе има најдобар ефект на Вашиот крвен притисок. Тоа ќе Ви помогне да запамтите кога во денот да го земете лекот.*

*Вашиот лекар ќе Ве посоветува колку долго да го земате лекот Nebilet®. Не го прекинувајте третманот затоа што тоа може да доведе до влошување на Вашата состојба. Ако е потребен прекин на терапијата, Вашиот лекар тоа мора да го направи постепено со намалување на дозата на половина во неделни интервали.*

### **АКО СТЕ ЗЕМАЛЕ ПОВЕЌЕ ОД ЛЕКОТ Nebilet® ОДКОЛКУ ШТО БИ ТРЕБАЛО**

Доколку сте земале поголема доза од лекот Nebilet® отколу што требало, веднаш разговарајте со Вашиот лекар или фармацевт!

Не постојат податоци за предозирање со Nebilet®.

Знаци на предозирање со бета блокатори се: успорена работа на срцето, низок крвен притисок, контракција на дишните патишта и гушчење, нагло слабеење на работата на срцето. Ако се сомневате во предозирање со Nebilet®, веднаш обратете се кај лекарот. Додека да стасате до лекарот, треба да се обидете да ја спречите понатамошната ресорбција на лекот од дигестивниот тракт во крвотокот со тоа што ќе земете активен јаглен или лаксатив.

### **АКО СТЕ ЗАБОРАВИЛЕ ДА ЗЕМЕТЕ ОД ЛЕКОТ Nebilet®**

*Никогаш не земајте дупла доза од лекот за да ја надокнадите пропуштената доза.*

Ако сте земале мала доза или сте заборавиле да земете Nebilet® еднаш или повеќе пати, неговиот ефект ќе биде намален. Тогаш може да дојде до вошување на Вашата состојба, пример зголемување на крвниот притисок или влошување на срцевата инсуфицијација. Ако многу сте го прескокнале времето за земање на лекот, одложете го земањето на дозата до следниот термин, наредниот ден кога Ви е препишано да земете лек. Никако не смеете да ја надокнадувате пропуштената доза со земање на поголем број таблети.



## ШТО СЕ СЛУЧУВА АКО НАЕДНАШ ПРЕСТАНЕТЕ ДА ГО ЗЕМАТЕ ЛЕКОТ Nebilet®

Не го прекинувајте третманот затоа што може да дојде до влошување на Вашата состојба. Може да се очекува влошување на Вашата состојба ако терапијата е прекината или прерано завршена. Затоа, никако не смеете да ја менувате пропишаната дневна доза или да ја прекинувате терапијата без консултација со вашиот лекар.

## 4. НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА НА ЛЕКОТ

Како и сите лекови, така и Nebilet® има свои несакани дејства, но доколку правилно се применува, несаканите дејства се ретки и по природа повеќето се благи до умерени.

Често:	Повеќе од 1 од 10 пациенти
Вообичаено:	Помалку од 1 до 10 пациенти, повеќе од 1 од 100 пациенти
Невообичаено:	Помалку од 1 до 100 пациенти, повеќе од 1 од 100 пациенти
Ретко:	Помалку од 1 до 100 пациенти, повеќе од 1 од 1000 пациенти
Многу ретко:	Помалку од 1 до 10000 пациенти, вклучувајќи ги и изолирани случаи.

Несаканите дејства поради природата на болеста, разделени на несакани дејства кои се јавуваат кај зголемениот крвен притисок и кај хроничните срцеви инсуфициенции.

Повеќето од несакани дејства се благи и умерени.

Пријавените несакани дејства се групирани по органи и фреквенции на појавување.

### Пациенти со покачен крвен притисок:

Психички пореметувања:

Невообичаено: кошмар, депресија

Пореметување на нервниот систем:

Вообичаено: главоболка, мачнина, чувство на трнење и студенило или морници во нозете и рацете (парестезии).

Многу ретко: несвестица.

Визуелни пореметувања:

Невообичаено: пореметување на видот.

Кардиоваскуларни пореметувања:

Невообичаено: многу низок пулс, слабост на срцевиот мускул, одредено пореметување на срцевата функција (АВ блок.)

Васкуларни пореметувања:

Невообичаено: многу низок крвен притисок, интермитентна клаудикација.

Респираторни или градни пореметувања:

Вообичаени: губење на здивот.

Невообичаено: спазмолитичко стеснување на бронхите.

Гастроинтестинални пореметувања:

Вообичаени: констипација, мачнина, пролив

Невообичаено: пореметување во варењето, надуеност, повраќање.

Пореметување во кожата и подкожјето:

Невообичаено: јадеж, реакции слични на еритемот.

Многу ретко: отекување на кожата и слузниците поради акумулација на течност во ткива (ангионевротски едем), влошување на псoriјазата.



Пореметување на репродуктивните органи:

Невообичаено: импотенција.

Следните несакани ефекти се пријавени за некои бета блокатори:

Халуцинации, психози, конфузија, пореметување на циркулацијата во нозете и рацете (ладно-модри раце и нозе, вклучувајќи Рејнодов синдром), сувост во очите, како и ново стварање на сврзно ткиво во очите и перитонеумот.

*Кај пациенти со хронична болест на срцето:*

Пореметување на нервниот систем:

Вообичаено: Мачнина.

Кардиолишки пореметувања:

Често: многу низок пулс (брадикардија).

Вообичаени: влошување на срцевата инсуфициенција, пад на крвниот притисок при станување (ортостатска хипотензија), АВ блок од прв степен (пореметување во ритмот).

Генерални пореметувања:

Вообичаени: нетolerанција на лекот, отоци со акумулирана течност во нозете (едем).

*Ако приметите било какви симптоми кои се наведени како несакани реакции на лекот, како и оние кои не се споменати во ова упство, веднаш известете го Вашиот лекар или фармацевт.*

## ЧУВАЊЕ И РОК НА УПОТРЕБА

### ЧУВАЊЕ

Да се чува на температура до 25<sup>0</sup>C.

ДА СЕ ЧУВА Nebilet® НАДВОР ОД ДОФАТ НА ДЕЦА!!!

ДА СЕ ЧУВА во оригиналната амбалажа.

### РОК НА УПОТРЕБА

3 години.

Лекот не смее да се користи по истекот на рокот на употреба означен на пакувањето!

### НАЧИН НА ИЗДАВАЊЕ НА ЛЕКОТ

Лекот се издава само на лекарски рецепт!

### ПОСЕБНИ МЕРКИ НА УНИШТУВАЊЕ НА НЕУПОТРЕБЕНИОТ ЛЕК

Неупотребениот лек се уништува во согласност со важечките прописи.

### ДАТУМ НА ПОСЛЕДНАТА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТОТ ОД УПАТСТВОТО

Јануари, 2007.

