

# УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

**ESRAM (ECPAM) 10 mg**

**Филм-обожени таблети**

(Escitalopram)

**Пред употреба на лекот внимателно прочитајте го упатството, зошто содржи важни информации за Вас.**

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Доколку имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот лекар или фармацевт.
- Овој лек Ви е препишан Вам лично и не треба да им го давате на други лица, бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како Вашите.
- Доколку Ви се појават било какви несакани ефекти, или било какви несакни ефекти кои не се наведени во ова упатство, консултирајте се со Вашиот лекар или фармацевт (погледнете во делот 4).

Упатството за пациентот содржи:

1. Што претставува **ECPAM** и за што се употребува
2. Што мора да знаете пред да го употребите **ECPAM**
3. Како да го употребувате лекот **ECPAM**
4. Можни несакани ефекти
5. Чување на **ECPAM**
6. Дополнителни информации

## 1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ECPAM И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Лекот **ECPAM** содржи активна супстанција наречена есциталопрам. **ECPAM** припаѓа на групата антидепресиви наречени селективни инхибитори на повторно превземање на серотонин. Овие лекови дејствуваат на серотонинскиот систем во мозокот, со зголемување на нивото на серотонин. Нарушувањата во серотонинскиот систем се сметаат за важен фактор за развој на депресија и на други поврзани заболувања.

**ECPAM** се користи за лекување депресија (големи депресивни епизоди) и анксиозни нарушувања (како панични нарушувања со или без агорафобија, социјално анксиозно нарушување, генерализирано анксиозно нарушување и опсесивно-компулзивно нарушување).

Можат да поминат неколку недели пред да почнете да се чувствуваате подобро. Продолжете со употреба на **ECPAM**, дури и ако Ви е потребно подолго време за да почувствуваате напредок во Вашата состојба.



Мора да се консултирате со Вашиот лекар доколку не се чувствувате подобро или се чувствувате полошо.

## 2. ШТО МОРА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ГО УПОТРЕБИТЕ ECPAM

**Немојте да употребувате ECPAM ако:**

- Сте алергични (преосетливи) на есциталопрам или на која било состојка на ECPAM (погледнете во делот 6);
- Земате лекови од групата МАО инхибитори, како селегилин (се користи за лекување Паркинсонова болест), моклобемид (се користи за лекување депресија) и линезолид (антибиотик).
- Доколку сте родени со или сте имале епизоди на абнормален срцев ритам (при ЕКГ- испитување, за евалуација на функцијата на срцето).
- Доколку земате други лекарства за проблеми со срцевиот ритам или може да влијаат врз срцевиот ритам (погледнете во делот 2 "Употреба на други лекови и ECPAM").

### Бидете особено претпазливи со ECPAM

Известете го Вашиот лекар или фармацевт пред да го употребите ECPAM. Известете го Вашиот лекар ако имате некоја друга болест затоа што тој мора тоа да го земе во предвид.

Посебно известете го Вашиот лекар ако:

- Имате епилепсија. Лекувањето со ECPAM мора да се прекине ако се појават напади (грчеви) за прв пат или ако се зголеми фреквенцијата на нивното појавување (погледнете во делот 4 „Можни несакани дејства“);
- Боледувате од заболување на црниот дроб или на бубрезите. Можеби ќе треба да се приспособи дозата;
- Имате дијабетес. Лекувањето со ECPAM може да влијае врз контролата на шеќерот во крвта. Можеби ќе треба да се приспособи дозата на инсулинот или на лекот што го земате перорално.
- Имате намалено ниво на натриум во крвта;
- Имате склоност кон лесно кревавење или кон појава на модринки;
- Примате електроконвулзивна терапија;
- Имате коронарна болест на срцето;
- Имате или сте имале проблеми со срцето или сте имале срцев удар;
- Имате слаб пулс или знаете дека може да имате ниско количество на натриум како резултат на пролонгирана дијареа и повраќање или користење на диуретици;
- Сте искусли брзо или ирегуларно отчукување на срцето, губење на свеста, колапс или вртоглавица при станување, која може да индицира на абнормална функција на срцевите отчукувања;
- Имате или сте имале проблеми со очите, како некој вид на глаукома (зголемен притисок во очите).

### Важно е да знаете

Некои пациенти со манично-депресивна болест може да влезат во манична фаза на болеста. Оваа фаза се карактеризира со необична и брза промена на идеи,



несоодветна среќа и со изразена физичка активност. Ако ова Ви се случи, контактирајте со Вашиот лекар.

Симптоми како немир или тешкотија при седење или стоење мирно, исто така, може да се појават во првите недели од терапијата. Веднаш известете го Вашиот лекар ако почувствувате некои од овие симптоми.

#### **Мисли за самоубиство и влошување на депресијата или анксиозното растројство**

Ако сте депресивни и/или ако имате анксиозно растројство, понекогаш може да Ви се јават мисли за самоповредување или за самоубиство. Овие мисли може да се зголемат кога првпат се започнува лекувањето со антидепресиви, бидејќи е потребно време за да почнат да дејствуваат, обично околу 2 недели или подолго.

Поголеми се шансите да имате вакви мисли ако:

- Претходно сте имале мисли за самоповредување или за самоубиство;
- Сте помлада личност. Податоците од клиничките испитувања, при кои психијатрски состојби биле лекувани со антидепресиви, покажале зголемен ризик од самоубиствено однесување кај возрасна група под 25 години.

Ако во кое било време имате мисли за самоповредување или за самоубиство, **веднаш побарајте го Вашиот лекар или одете во болница.**

**Можеби ќе Ви помогне ако на роднина или на близок пријател му кажете дека сте депресивни или дека имате анксиозно нарушување и може и да го замолите да го прочита ова упатство. Може да го замолите да Ви каже ако депресијата или анксиозноста Ви се влошила или ако се загрижени за промените во Вашето однесување.**

#### **Употреба кај деца и кајadolесценти под 18 години**

**ECPAM** не треба да се употребува кај деца и кајadolесценти под 18 години. Треба да знаете дека пациентите под 18-годишна возраст се изложени на поголем ризик од појава на несакани дејства, како што се обиди за самоубиство, самоубиствени идеи и непријателство (предоминантна агресивност, спротивставување и бес), при употреба на лекови од оваа група. И покрај ова, Вашиот лекар може да препише **ECPAM** на пациенти под 18 години ако одлучи дека е најдобро за нив да го земаат овој лек.

Ако Вашиот лекар му препишал **ECPAM** на пациент под 18-годишна возраст и Вие сакате да поразговарате за ова, слободно обратете се кај Вашиот лекар. Вие треба да го известите Вашиот лекар ако се појави или ако се влоши некој од горенаведените симптоми, кога овој лек го употребува пациент под 18 години.

Долготрајните дејства на **ECPAM**, во однос на растењето, созревањето, когнитивниот и бихејвиоралниот развој, кај оваа возрасна група не се докажани.

#### **Употреба на други лекови и ECPAM**

Известете го Вашиот лекар или фармацевт ако употребувате или ако неодамна сте употребувале или може да употребите други лекови, вклучувајќи и лекови што се земаат без рецепт (тука спаѓаат и хербалните лекови).

Известете го Вашиот лекар ако употребувате некој од следните лекови:



- Неселективни инхибитори на моноаминооксидазата (МАОИ), кои содржат фенелзин, ипронијазид, изокарбоксазид, нијаламид и транилципромин како активни супстанции. Ако сте земале некој од овие лекови, мора да чекате 14 дена пред да почнете да го употребувате **ECPAM**. По прекинување на лекувањето со **ECPAM**, мора да чекате 7 дена пред да започнете да ги земате овие лекови.
- Реверзилни селективни инхибитори МАО-А, кои содржат моклобемид (се користат за лекување депресија).
- Иреверзилни инхибитори МАО-Б, кои содржат селегилин (се користат за лекување на Паркинсонова болест). Го зголемуваат ризикот од несакани дејства.
- Линезолид (антибиотик).
- Литиум (се користи за лекување манично-депресивни растројства) и триптофан.
- Имипрамин и дезипрамин (се користат за лекување депресија).
- Суматриптан и слични лекови (се користат за лекување мигрена) и трамадол (се користи при силна болка). Го зголемуваат ризикот од несакани дејства.
- Циметидин, лансопразол и омепразол (се користат за лекување чир на желудник), флуоксамин (антидепресив) и тиклопидин (се користи за намалување на ризикот од мозочен удар). Го зголемуваат нивото на есциталопрам во крвта.
- Кантарион (*Hypericum perforatum*) - хербален лек кој се користи за лекување на депресија.
- Ацетилсалацилна киселина (аспирин) и други НСАИЛ (лекови против болка или против згрутчување на крвта, таканаречени антикоагуланси), може да ја зголемат тенденцијата на крварење.
- Варфарин, дипиридамол, фенпрокумон (лекови кои се користат против згрутчување на крвта, таканаречени антикоагуланси). Пред да почнете со терапијата или при прекинување на терапијата со есциталопрам Вашиот лекар ќе Ви ја провери крвта за да го одреди времето на коагулација. На тој начин ќе Ви провери дали ја земате адекватната доза на антикоагулантниот лек.
- Мефлокин (за лекување маларија), бупропион (за лекување депресија) и трамадол (се користи при силна болка) - можен ризик од појава на грчеви.
- Невролептици (за лекување шизофренија, психози) и антидепресиви (трициклиични антидепресиви и селективни инхибитори на повторно превземање на серотонин) - можен ризик од појава на грчеви.
- Флеканид, пропафенон, метопролол (се користат при болести на срцето и/или на крвните садови), кломопрамин и нортриптилин (антидепресиви) и рисперидон, тиоридазин и халоперидол (антipsихотици). Можеби ќе треба да се промени дозата на **ECPAM**.
- Лекови кои ги намалуваат концентрациите на калиум или магнезиум, бидејќи овие лекови го зголемуваат ризикот од живото-загрозувачки пореметувања во срцевиот ритам.

Не користете го **ECPAM** доколку земате лекови за проблеми со срцевиот ритам или лекови кои може да влијаат врз срцевиот ритам, како класа IA и III антиаритмици, антипсихотици (пример: деривати на фенотиазин, пимозид, халоперидол),



трициклиични антидепресиви, одредени антимикробни агенси (пример: спарфлоксацин, моксифлоксацин, еритромицин IV, пентамидин, антималарици особено халофантрин), одредени антихистаминици (пример: астемизол, мизоластин). Доколку имате и други прашања, консултирајте се со Вашиот лекар.

#### **Употреба на ECPAM со храна, пијалоци и алкохол**

**ECPAM** може да се зема со или без храна (погледнете во делот З „Како да го употребувате лекот **ECPAM**“).

Како и при употребата на многу други лекови, не треба да се консумира алкохол за време на терапија со **ECPAM**, иако не се очекува појава на интеракција.

#### **Бременост и доење**

Известете го Вашиот лекар ако сте бремена или ако планирате да забремените. Не земајте **ECPAM** ако сте бремени, освен ако Вашиот лекар Ви ги објаснил ризикот и придобивката од лекот.

Ако земате **ECPAM** во последните 3 месеци од бременоста, треба да знаете дека кај новороденото може да се јават следните несакани дејства: тешкотии со дишењето, помодрување на кожата, грчеви, промена на телесната температура, тешкотии при хранењето, повраќање, ниско ниво на шеќер во крвта, здрвени или млитави мускули, силни рефлекси, тремор, нервоза, иритабилност, занесеност, константно плачење, сонливост, тешкотии со спиењето. Ако Вашето новородено има некој од овие симптоми, Веднаш известете го Вашиот лекар.

Осигурајте се дека Вашиот лекар знае дека употребувате **ECPAM**. Кога го земате за време на бременост, особено во последните 3 месеци од бременоста, лековите како **ECPAM** може да го зголемат ризикот од појава на сериозна состојба кај бебињата, наречена перзистентна пулмонарна хипертензија кај новородени, што се манифестира со брзо дишење и помодрување на кожата на бебето. Овие симптоми обично започнуваат во првите 24 часа од кога ќе се роди бебето. Доколку ова се случи, мора веднаш да го контактирате Вашиот лекар.

Ако веќе се користи во бременоста, **ECPAM** не треба да се прекинува нагло.

Очекувано е **ECPAM** да се екскретира во мајчиното млеко.

Циталопрам, лек како есциталопрам, покажал дека го намалува квалитетот на спермата во студии со животни. Теоретски, ова може да влијае на плодноста, но влијанието врз човечката плодност сеуште не е забележано.

#### **Влијание врз способноста за возење автомобил или за управување со машини**

Не возете и не управувајте со машини додека не забележите како **ECPAM** влијае врз Вас.

### **3. КАКО ДА ГО УПОТРЕБУВАТЕ ЛЕКОТ ECPAM**

Секогаш земајте го **ECPAM** точно онака како што Ви препорачал Вашиот лекар. Ако не сте сигурни како треба да го земате лекот, консултирајте се со Вашиот лекар или



фармацевт.

#### **Возрасни**

##### *Депресија*

Обично се препорачува употреба на доза од 10 mg **ECPAM**, еднаш на ден. Вашиот лекар може да Ви ја зголеми дозата, најмногу до 20 mg **ECPAM** на ден.

##### *Панични нарушувања*

Почетна доза е 5 mg **ECPAM**, еднаш на ден во првата недела, а потоа дозата се зголемува на 10 mg **ECPAM** на ден. Вашиот лекар може да Ви ја зголеми дозата, најмногу до 20 mg **ECPAM** на ден.

##### *Социјално анксиозно нарушување*

Обично се препорачува употреба на 10 mg **ECPAM**, еднаш на ден. Во зависност од Вашиот одговор на терапијата, Вашиот лекар може да Ви ја намали дозата на 5 mg или да Ви ја зголеми најмногу до 20 mg **ECPAM** на ден.

##### *Генерализирано анксиозно нарушување*

Обично се препорачува употреба на 10 mg **ECPAM**, еднаш на ден. Вашиот лекар може да Ви ја зголеми оваа доза, најмногу до 20 mg **ECPAM** на ден.

##### *Опсесивно-компулзивно нарушување*

Обично се препорачува употреба на 10 mg **ECPAM**, еднаш на ден. Вашиот лекар може да Ви ја зголеми оваа доза, најмногу до 20 mg **ECPAM** на ден.

#### **Повозрасни пациенти (над 65 години)**

Обично се препорачува употреба на 5 mg **ECPAM**, еднаш на ден. Дозата може да се зголеми до 10 mg на ден по препорака на Вашиот лекар.

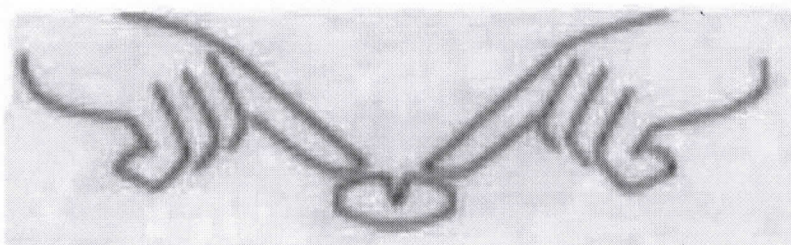
#### **Деца иadolесценти (под 18 години)**

**ECPAM** не треба да се употребува кај деца и кајadolесценти под 18 години. За повеќе информации, погледнете во делот 2 „Што мора да знаете пред да го употребите **ECPAM**“.

Лекот **ECPAM** може да го земате со или без храна.

Проголтајте ја таблетата со вода. Не ја џвакајте, бидејќи има горчлив вкус.

Доколку е потребно, можете да ги поделите таблетите така што ќе ги поставите на рамна површина со зарезот завртени нагоре. Таблетата може да се скрши со притискање на двете страни од таблетата, како што е прикажано на сликата.



### **Времетраење на лекувањето**

Може да поминат неколку недели пред да се почувствува подобро. Продолжете со употреба на **ECPAM** дури ако е потребно да помине одреден период пред да почувствува подобрување во Вашата состојба.

Не менувајте ја дозата без да го прашате Вашиот лекар.

Продолжете да го употребувате **ECPAM** околку време колку што Ви кажал Вашиот лекар. Ако многу рано престанете со употреба на лекот, симптомите на болеста може да се вратат.

Се препорачува терапијата да трае најмалку уште 6 месеци по подобрување на Вашата состојба.

### **Ако сте земале поголема доза **ECPAM** отколку што треба**

Ако сте земале повеќе од препишаната доза, побарајте го веднаш Вашиот лекар или одете во најблиската болница. Направете го ова дури и ако нема знаци за вознемиреност. Некои од знаците за предозирање можат да бидат: вртоглавица, трепор, агитација, грчеви, кома, гадење, повраќање, промена во ритамот на срцето, намален крвен притисок, промена во рамнотежата на вода и сол во организмот. Земете го пакувањето на лекот со Вас кога ќе одите во болница.

### **Ако сте заборавиле да земете **ECPAM****

Не земајте две дози за да ја надоместите пропуштената. Ако сте пропуштиле доза и се сетите пред да си легнете, земете ја веднаш. Наредниот ден продолжете ја терапијата по вообичаениот редослед, земете ја дозата во вообичаеното време. Ако, пак, се сетите доцна во ноќта или наредниот ден, пропуштете ја оваа доза и земете ја наредната.

### **Ако престанете да земате **ECPAM****

Не ја прекинувајте терапијата сè додека не Ви каже Вашиот лекар. Кога ќе треба да завршите со терапијата, прво мора постепено да се намалува дозата, во текот на неколку недели, пред целосно да се прекине употребата на лекот.

Ако нагло прекинете со земањето на лекот, може да Ви се појават симптоми кои се карактеристични за прекин на терапијата и се чести. Ризикот е поголем ако **ECPAM** се употребува долго време или во високи дози или ако дозата се намали за многу кратко време. Кај повеќето пациенти овие симптоми се умерени по карактер и поминуваат спонтано за две недели, но понекогаш кај некои пациенти може да бидат и сериозни или да траат подолго (2-3 месеци или подолго). Ако почувствувајте сериозни симптоми при прекинување на терапијата со **ECPAM**, веднаш побарајте го Вашиот лекар. Тој може повторно да Ви го препише лекот и многу побавно да ја намалува дозата.

Симптоми при прекин на терапијата се: вртоглавица (неустабилност или нерамнотежа), чувство на боцкање, чувство на горење, (помалку често) чувство на електричен шок дури и во главата, нарушувања на спиењето (реалистични сонови, кошмари, неможност да спиете), анксиозност, главоболка, гадење, потење (дури и во текот на



ноќта), замор, тремор (треперење), збунетост, дезориентираност, преосетливост или возбуденост, течна стомачка, нарушувања на видот, силно срцевије (палпитации).

Доколку имате и други прашања во врска со употребата на овој производ, консултирајте се со Вашиот лекар или фармацевт.

#### **4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА**

Како и сите лекови и **ECPAM** може да предизвика несакани дејствија, кои не се појавуваат кај сите пациенти.

Несаканите дејствија обично поминуваат за неколку недели. Бидете свесни дека многу од ефектите може да бидат симптом на Вашата болест кои ќе се подобрят кога ќе почнете да се чувствуваате подобро.

Известете го Вашиот лекар ако кај Вас се појавило некое од долунаведените несаканите дејствија или веднаш одете до најблиската болница:

**Помалку чести (може да се јават кај 1 од 100 пациенти)**

- Необични крвавења, вклучувајќи и крвавења во гастроинтестиналниот систем.

**Ретки (може да се јават кај 1 од 100 пациенти)**

- Отекување на кожата, јазикот, усните или лицето или ако имате тешкотии при дишењето или со голтањето (алергиска реакција);
- Висока температура, вознемиреност, збунетост, треперење и нагли контракции на мускулите, ова може да бидат симптоми на една ретка состојба наречена серотонински синдром.

Со непозната фреквенција на појавување (фреквенцијата на појавување не може да се одреди од достапните информации):

- Тешкотии при мокрење;
- Грчеви (напади), погледнете во делот 2 „Бидете особено претпазливи со **ECPAM**“;
- Пожолтување на кожата и на белките на очите (знаци на влошување на функцијата на црниот дроб/хепатитис) ;
- Брз, неправилен срцев ритам, губење на свеста што би можело да биде симптоми состојба која е опасна по живот позната како torsade de pointes;
- Мисли за повреда или самоубиство, исто така, погледнете во делот 2 " Бидете особено претпазливи со **ECPAM** "

**Пријавени се и следните несакани дејствија:**

**Многу чести (може да се јават кај повеќе 1 во 10 пациенти):**

- Гадење;
- Главоболка.

**Чести (може да се јават кај 1 од 10 пациенти):**

- Затнат нос или течење на носот (синуситис);
- Намален или зголемен апетит;



- Вознемиреност, замор, необични соништа, тешкотии при заспивање, сонливост, вртоглавица, прозевање, треперење, трпнење на кожата;
- Течна стомачка, запек, повраќање, сува уста;
- Зголемено потење;
- Болки во мускулите и во зглобовите (мијалгија и артралгија);
- Сексуални нарушувања (одложена ејакулација, проблеми со ерекцијата, намалена сексуална желба и кај жени тешкотии во постигнување оргазам);
- Замор, треска;
- Зголемена телесна тежина.

**Помалку чести (може да се јават кај 1 од 100 пациенти):**

- Уртикарија, осип, чешање;
- Чкрипење со забите, возбуденост, нервоза, паничен напад, збунетост;
- Нарушувања во спиењето, нарушувања во вкусот, несвестица (синкопа);
- Проширени зеници (мидријаза), нарушувања на видот, свонење во ушите (тинитус);
- Паѓање на косата;
- Прекумерно крварење од вагината;
- Нерегуларна менструација;
- Намалена телесна тежина;
- Забрзана работа на срцето;
- Отекување на рацете или на нозете;
- Крвавење од носот.

**Ретки (може да се јават кај 1 од 100 пациенти):**

- Агресивност, деперсонализација, халуцинацији;
- Забавена работа на срцето.

**Со непозната фреквенција на појавување (фреквенцијата на појавување не може да се одреди од достапните информации):**

- Намалено ниво на натриум во крвта (лошење, слабост во мускулите, збунетост);
- Вртоглавица при станување, поради низок притисок (ортостатска хипотензија);
- Променети вредности во тестовите на црниот дроб (зголемени црнодробни ензими во крвта);
- Нарушувања на движењата (ненадејни движења на мускулите, кои не може да се контролираат);
- Болни ерекции (пријапизам);
- Крвавења на кожата и слузницата (ехимози);
- Нагло отекување на кожата или на слузниците (ангиоедем);
- Зголемено количество на урината (неправилна секреција на антидиуретичниот хормон);
- Истекување на млеко кај жени кои не дојат;
- Манија;
- Зголемен ризик од фрактура на коски е забележан кај пациенти кои употребуваат ваков тип на лекови;
- Пореметувања на срцевиот ритам (наречено пролонгирање на QT интервалот,



со ЕКГ се мери електричната активност на срцето).

Како дополнување, некои несакани дејства кои се јавуваат кај други лекови кои дејствуваат слично како **ECPAM**:

- Моторен немир (акатизија);
- Губење на апетит.

*Ако забележите какви било несакани дејства кои не се споменати во ова упатство,  
Ве молиме да го известите Вашиот лекар или фармацевт.*

#### *Пријавување на несакани реакции*

Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

## 5. ЧУВАЊЕ НА ECPAM

Лекот чувајте го на места недостапни за децата!

Не употребувајте го **ECPAM** по датумот на истекот на рокот на употреба, наведен на пакувањето. Датумот на истекување на рокот на употреба се однесува на последниот ден од тој месец.

Чувајте го лекот на температура под 25 °C, во оригиналното пакување.

Лековите не треба да се исфрлаат во отпадна вода ниту во отпадот од домаќинството. Прашајте го Вашиот фармацевт како да ги отстраните лековите кои повеќе не Ви се потребни. Овие мерки ќе помогнат да се заштити околната.

## 6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

### Што содржи **ECPAM**:

- Активна супстанција: есциталопрам. Една филм-обложена таблета содржи есциталопрам оксалат еквивалентен на 10 mg есциталопрам.
- Помошни состојки: Таблетно јадро: Коповидон (Колидон VA 64), Лактоза моногидрат, Пченкарен скроб, Микрокристална целулоза РН 102, Кроскармелоза натриум, Магнезиум стеарат. Материјал за обложување (Septifilm LP 770) составен од: Хипромелоза (E464), Микрокристална целулоза (E460), Стеаринска киселина (E570), Титаниум диоксид (Е 171)

### Како изгледа **ECPAM** и што содржи пакувањето

Овални, длабоко засечени на едната страна и изгравирани со 10 на другата страна, бели филм-обложени таблети.

**ECPAM** филм-обложените таблети се спакувани во бели непровидни PVC/PE/PVDC-АЛ блистери.

28 филм-обложени таблети / 2 блистери/ 1 кутија (14 филм-обложени таблети/ 1 блистер).



**Начин на издавање на лекот**

“Лекот се издава само со рецепт (Р)”

**Производител**

NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Душче, Турција.

**Носител на решението за промет**

НОБЕЛ ИЛАЧ САНАЈИИ ВЕ ТИЦАРЕТ А.Ш.,

Претставништво Скопје, С. Р. Македонија

**Датум на последна ревизија на текстот**

04.2019

**Број и датум на одобрението за ставање на лекот во промет**



