

## Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

**Articel 2,5 mg filmom obložene tablete**

**Articel 5 mg filmom obložene tablete**

**Articel 10 mg filmom obložene tablete**

perindopriltilosilat

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati 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 Articel i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Articel
3. Kako uzimati Articel
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Articel
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

### **1. Što je Articel i za što se koristi**

Articel pripada skupini lijekova koji se nazivaju inhibitorima enzima konvertaze angiotenzina (ACE inhibitori). Ovi lijekovi djeluju tako da šire krvne žile, čime omogućavaju srcu da kroz njih lakše potiskuje krv.

Articel se koristi za:

- liječenje **povišenog krvnog tlaka** (hipertenzija),
- smanjenje rizika od srčanih događaja kao što je srčani udar, u bolesnika sa **stabilnom koronarnom bolesti** (bolest srca koja nastaje kada srce ne prima dovoljno kisika) koji su već imali srčani udar i/ili operaciju kojom se poboljšava protok krvi kroz srce širenjem njegovih krvnih žila,
- jačine lijeka 2,5 mg i 5 mg: liječenje **zatajenja srca** (stanje u kojem srce ne može dopremiti dovoljnu količinu krvi koja je potrebna tijelu).

### **2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Articel**

#### **Nemojte uzimati Articel**

- ako ste alergični na perindopril ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.) ili na bilo koji drugi lijek iz skupine ACE inhibitora (inhibitori enzima konvertaze angiotenzina),
- ako ste doživjeli simptome poput piskanja pri disanju, oticanje lica, jezika ili grla, intenzivan svrbež ili izražen kožni osip, a koji su povezani s prethodnim uzimanjem inhibitora enzima konvertaze angiotenzina ili ukoliko ste Vi ili član Vaše obitelji doživjeli ove simptome pod bilo kakvim uvjetima (stanje koje se naziva angioedem - vrsta reakcije preosjetljivosti s naglim oticanjem lica i vrata),

- ako ste trudni više od 3 mjeseca (također, bolje je izbjegavati primjenu ovog lijeka u ranoj trudnoći – vidjeti dio „Trudnoća, dojenje i plodnost“),
- ako imate šećernu bolest ili oštećenu bubrežnu funkciju i liječite se lijekom za snižavanje krvnog tlaka koji sadrži aliskiren,
- ako primite dijalizu ili bilo kakvu drugu vrstu filtracije krvi. Ovisno o aparatu koji se koristi, Artichel nije prikladan za Vas,
- ako imate poteškoće s bubrežima zbog njihove smanjene opskrbe krvlju (stenozna bubrežna arterija),
- ako ste uzimali ili trenutno uzimate sakubitril/valsartan, koji se koristi za liječenje jedne vrste dugoročnog (kroničnog) zatajivanja srca u odraslih, jer je u tom slučaju povećan rizik od angioedema (naglo oticanje potkožnog tkiva na području kao što je vrat) (vidjeti dio „Upozorenja i mjere opreza“ i „Drugi lijekovi i Artichel“).

### **Upozorenja i mjere opreza**

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego uzmete Artichel ako:

- imate stenozu aorte (suženje glavne krvne žile koja izlazi iz srca) ili hipertrofičnu kardiomiopatiju (bolest srčanog mišića) ili stenozu bubrežne arterije (suženje arterije koja opskrbljuje bubrege krvlju),
- imate bilo koje druge poteškoće sa srcem,
- imate poteškoće s bubrežima ili idete na hemodijalizu,
- imate poteškoće s jetrom,
- imate povišenu razinu hormona aldosterona u krvi (primarni aldosteronizam),
- imate kolagensku vaskularnu bolest (bolesti vezivnog tkiva kao što je sistemski lupus eritematosus ili sklerodermiju),
- imate šećernu bolest (dijabetes),
- ste na dijeti s ograničenim unosom soli ili koristite nadomjeske soli koje sadrže kalij,
- ćete biti podvrgnuti anesteziji i/ili većem kirurškom zahvatu,
- se morate podvrgnuti LDL aferezi (uklanjanje kolesterola iz krvi pomoću aparata),
- ćete biti podvrgnuti ili idete na desenzibilizaciju radi ublažavanja alergije na ubode pčela ili osa,
- ste nedavno imali proljev ili povraćali ili ste dehidrirani,
- Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere,
- uzimate bilo koji od lijekova navedenih u nastavku koji se koriste za liječenje visokog krvnog tlaka:
  - o blokator angiotenzin II receptora (ARB) (nazivaju se i sartanima – primjerice valsartan, telmisartan, irbesartan), osobito ako imate bubrežne tegobe povezane sa šećernom bolešću,
  - o aliskiren.

Liječnik Vam može provjeravati bubrežnu funkciju, krvni tlak i količinu elektrolita (npr. kalija) u krvi u redovitim intervalima.

Vidjeti također informacije pod naslovom „Nemojte uzimati Artichel“.

- ako ste pripadnik crne rase, možete imati veći rizik od angioedema te ovaj lijek kod Vas može biti i manje učinkovit u sniženju krvnog tlaka nego kod pripadnika drugih rasa,
- ako uzimate bilo koji od navedenih lijekova, povećan je rizik od nastanka angioedema (ubrzano oticanje ispod kože u područjima poput grla):
  - o racekadotril (primjenjuje se za liječenje proljeva),
  - o sirolimus, everolimus, temsirolimus i ostale lijekove koji pripadaju skupini lijekova koji se nazivaju inhibitori mTOR-a (primjenjuju se za sprječavanje odbacivanja presađenih organa i za liječenje raka),
  - o sakubitril (dostupan u fiksnoj kombinaciji s valsartanom), koji se koristi u liječenju dugotrajnog zatajenja srca,
  - o linagliptin, saksagliptin, sitagliptin, vildagliptin i druge lijekove koji pripadaju skupini koja se naziva gliptini (za liječenje dijabetesa).

## Angioedem

Angioedem (teška alergijska reakcija s oticanjem lica, usana, usta, jezika ili grla, što može uzrokovati otežano gutanje ili disanje) zabilježen je kod bolesnika liječenih ACE inhibitorima, uključujući ovaj lijek. To se može javiti bilo kada tijekom liječenja. Ukoliko se ti simptomi razvijaju kod Vas, odmah prestanite uzimati ovaj lijek i odmah se javite svom liječniku. Vidjeti također dio 4.

Obavezno recite svom liječniku ako mislite da ste trudni ili biste mogli zatrudnjeti. Ovaj lijek se ne preporučuje u ranoj trudnoći i ne smije se uzimati ako ste trudni više od 3 mjeseca jer može uzrokovati ozbiljna oštećenja kod Vašeg djeteta ako se primjenjuju u tom razdoblju (vidjeti dio „Trudnoća, dojenje i plodnost“).

## Djeca i adolescenti

Ne preporučuje se primjena ovog lijeka kod djece i adolescenata do 18 godina starosti.

## Drugi lijekovi i Artichel

Obavijestite Vašeg liječnika ili ljekarnika ako uzimate ili ste nedavno uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Na djelotvornost liječenja ovim lijekom mogu utjecati drugi lijekovi. Liječnik će Vam možda morati promijeniti dozu i/ili poduzeti druge mjere opreza. Ovo uključuje sljedeće lijekove:

- druge lijekove za liječenje visokog tlaka, uključujući neki blokator angiotenzin II receptora (ARB) ili aliskiren (vidjeti također informacije pod naslovima “Nemojte uzimati Artichel” i “Upozorenja i mjere opreza”) ili diuretike (lijekovi koji povećavaju izlučivanje mokraće proizvedene u bubrezima),
- diuretike koji štede kalij (npr. triamteren, amilorid), kalijeve soli ili suplemente kalija, kao i druge lijekove koji mogu povisiti razinu kalija u Vašem tijelu (poput heparina, lijeka koji se upotrebljava za razrjeđivanje krvi; trimetoprima i kotrimoksazola, poznat još trimetoprim/sulfametoksazol za liječenje infekcije uzrokovane bakterijama),
- lijekovi koji štede kalij a koriste se u liječenju zatajenja srca: eplerenon i spironolakton pri dozama od 12,5 mg do 50 mg na dan,
- litij (koristi se za liječenje manije ili depresije),
- nesteroidni protuupalni lijekovi (koriste se za ublažavanje boli, npr. ibuprofen) ili visoke doze acetilsalicilatne kiseline, tvari prisutne u mnogim lijekovima koji se koriste za ublažavanje bolova i snižavanje vrućice, kao i za sprečavanje zgrušavanja krvi,
- lijekovi koji se koriste za liječenje šećerne bolesti (inzulin ili metformin),
- baklofen (za liječenje ukočenosti mišića koja se javlja u bolestima poput multiple skleroze),
- lijekovi za liječenje mentalnih poremećaja poput depresije, tjeskobe, shizofrenije (npr. triciklički antidepressivi i antipsihotici),
- immunosupresivi (primjenjuju se nakon transplantacije kako bi se spriječilo odbacivanja organa (npr. ciklosporin, takrolimus)),
- trimetoprim (za liječenje infekcija),
- estramustin (koji se koristi u liječenju raka),
- lijekovi za liječenje proljeva (racekadotril) ili za sprečavanje odbacivanja presađenih organa (sirolimus, everolimus, temsirolimus i drugi lijekovi koji pripadaju skupini koja se naziva inhibitori mTOR-a). Vidjeti dio “Upozorenja i mjere opreza”,
- sakubitril/valsartan (primjenjuje se u liječenju dugotrajnog zatajenja srca). Vidjeti dijelove „Nemojte uzimati Artichel“ i „Upozorenja i mjere opreza“,
- alopurinol (za liječenje gihta),
- prokainamid (za liječenje nepravilnog rada srca),
- vazodilatatori, uključujući nitrate (lijekovi koji šire krvne žile),
- heparin (sprečava zgrušavanje krvi),
- lijekovi koji se koriste u liječenju sniženog krvnog tlaka, šoka ili astme (npr. efedrin, noradrenalin ili adrenalin),
- soli zlata koje se daju u obliku injekcije u venu (koriste se u liječenju reumatoidnog artritisa).

## Articel s hranom i pićem

Poželjno je uzimati Articel prije obroka.

## Trudnoća, dojenje i plodnost

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

### Trudnoća

Odmah obavijestite Vašeg liječnika ako mislite da ste trudni ili biste mogli zatrudnjati. Vaš liječnik će Vam u pravilu savjetovati da prestanete uzimati ovaj lijek prije nego što zatrudnite ili čim saznate da ste trudni; savjetovat će Vam da uzmete neki drugi lijek.

Ovaj lijek se ne preporučuje u ranoj trudnoći i ne smije se uzimati ako ste trudni više od 3 mjeseca jer može uzrokovati ozbiljna oštećenja kod Vašeg djeteta ako se primjenjuje nakon trećeg mjeseca trudnoće.

### Dojenje

Obavijestite Vašeg liječnika ako dojite ili namjeravate započeti s dojenjem. Ovaj lijek se ne preporučuje majkama koje doje. Vaš liječnik može odabrati drugu terapiju za Vas ako želite dojiti, osobito ako je Vaše dijete novorođenče ili je prijevremeno rođeno.

## Upravljanje vozilima i strojevima

Articel obično ne utječe na budnost, ali se mogu javiti omaglica ili umor kod nekih bolesnika kao posljedica pada krvnog tlaka. Dogodi li se to Vama, Vaša sposobnost za upravljanje motornim vozilom ili strojem može biti umanjena.

### Articel sadrži laktozu i natrij

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka. Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

## 3. Kako uzimati Articel

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

Progutajte tabletu s čašom vode, ujutro prije obroka, svaki dan u isto vrijeme. Vaš liječnik će odlučiti koju će Vam dozu lijeka propisati.

### Preporučena doza je:

- Preporučena početna doza i doza održavanja u liječenju **visokog krvnog tlaka** iznosi 5 mg jednom dnevno. Nakon mjesec dana doza se može povećati na 10 mg jednom dnevno. Doza od 10 mg najviša je preporučena doza za liječenje visokog krvnog tlaka. Ako imate 65 godina ili više, preporučena početna doza je 2,5 mg jednom dnevno. Kada je to potrebno, nakon mjesec dana doza se može povećati na 5 mg, odnosno 10 mg jednom dnevno.
- Jačine lijeka od 2,5 mg i 5 mg: Preporučena doza u liječenju **zatajenja srca** iznosi 2,5 mg jednom dnevno, a može se, prema potrebi, nakon 2 tjedna povećati na 5 mg jednom dnevno, što je ujedno i najviša preporučena doza za liječenje zatajenja srca.
- Preporučena početna doza u liječenju **stabilne koronarne bolesti** iznosi 5 mg jednom dnevno. Nakon dva tjedna može se povećati na 10 mg jednom dnevno, što je ujedno i najviša preporučena doza za liječenje stabilne koronarne bolesti. Ako imate 65 godina ili više, preporučena početna doza je 2,5 mg jednom dnevno. Nakon tjedan dana doza se može povećati na 5 mg dnevno, a ako je potrebno, nakon tjedan dana na 10 mg jednom dnevno.

## Primjena u djece i adolescenata

Ne preporučuje se primjena lijeka u djece i adolescenata.

### **Ako uzmete više Articela nego što ste trebali**

Ako uzmete preveliki broj tableta odmah se obratite Vašem liječniku ili najbližoj ustanovi za pružanje hitne medicinske pomoći. Pri predoziranju najvjerojatnije će se sniziti krvni tlak. Snizi li se znatnije krvni tlak (pojava vrtoglavice ili nesvjestice), ležite tako da Vam glava bude položena nisko, a noge budu na povišenom.

### **Ako ste zaboravili uzeti Artichel**

Važno je da ovaj lijek uzimate svaki dan zbog njegovog boljeg djelovanja. Međutim, ako zaboravite uzeti jednu dozu, jednostavno nastavite sa sljedećom dozom u uobičajeno vrijeme. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

### **Ako prestanete uzimati Artichel**

Kako je liječenje s perindoprilom obično doživotno trebali biste se posavjetovati s liječnikom prije prekida uzimanja ovog lijeka.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

## **4. Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

### **Prekinite uzimanje lijeka i obratite se odmah svojem liječniku ako se kod Vas pojave sljedeće nuspojave koje mogu biti ozbiljne:**

- oticanje lica, usana, usta, jezika ili grla, otežano disanje (angioedem) (Vidjeti dio 2. „Upozorenja i mjere opreza“) (manje često - može se javiti u do 1 na 100 osoba),
- teška omaglica ili nesvjestica zbog niskog krvnog tlaka (često - može se javiti u do 1 na 10 osoba),
- neobično brzi ili nepravilni otkucaji srca (aritmija), bol u prsima (angina pectoris) ili infarkt (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba),
- slabost ruku ili nogu, ili problemi s govorom koji mogu biti znak mogućeg moždanog udara (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba),
- pritisak i bolovi u prsima, piskutavo disanje ili poteškoće u disanju (simptomi bronhospazma) (manje često - može se javiti u do 1 na 100 osoba),
- upala gušterače (pankreatitis) koja može uzrokovati jaku bol u trbuhu i leđima, praćenu općim lošim osjećajem (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba),
- žuta boja kože ili bjeloočnice (žutica) koja može biti znak hepatitisa (vrlo rijetko- može se javiti u do 1 na 10 000 osoba),
- kožni osip koji često počinje s pojavom crvenila na koži koje svrbi, a javlja se na licu, rukama ili nogama (multiformni eritem) (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba).

Obavijestite svog liječnika ako primijetite bilo koju od navedenih nuspojava:

Često (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba):

- glavobolja,
- omaglica,
- vrtoglavica,
- trnci u rukama ili nogama,
- poremećaj vida,
- zujanje u ušima (tinitus),
- kašalj,
- nedostatak zraka (dispneja),
- želučano-crijevni poremećaji (mučnina, povraćanje, bolovi u trbuhu, poremećaj osjeta okusa, loša probava, proljev, zatvor),
- alergijske reakcije (kao što su kožni osip, svrbež),

- grčevi u mišićima,
- osjećaj umora.

Manje često (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba):

- promjene raspoloženja,
- depresija,
- poremećaji spavanja,
- suha usta,
- jak svrbež kože ili teški kožni osip,
- stvaranje mjehura na koži,
- poteškoće s bubrezima,
- impotencija,
- znojenje,
- prekomjeran broj eozinofila (vrsta bijelih krvnih stanica),
- pospanost,
- nesvjestica,
- osjećaj lupanja srca,
- ubrzani otkucaji srca,
- upala stijenke krvnih žila (vaskulitis),
- reakcija fotosenzitivnosti (povećana osjetljivost kože na sunčevo svjetlo),
- bol u zglobovima (artralgija),
- bol u mišićima (mialgija),
- bol u prsima,
- malaksalost,
- periferni edem,
- vrućica,
- padovi,
- promjene u laboratorijskim nalazima: povišene vrijednosti kalija u krvi koje se vraćaju u normalu nakon prekida terapije, snižene vrijednosti natrija u krvi, vrlo niske vrijednosti šećera u krvi kod bolesnika koji boluju od šećerne bolesti, povišene vrijednosti ureje u krvi, povišene vrijednosti kreatinina u krvi.

Rijetko (mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba):

- akutno zatajenje bubrega,
- tamna mokraća, mučnina ili povraćanje, grčevi u mišićima, smetenost i napadaji. To mogu biti simptomi stanja koje se naziva neodgovarajuće izlučivanje antidiuretskog hormona (SIADH),
- smanjena količina mokraće ili prestanak mokrenja,
- navale crvenila,
- pogoršanje psorijaze,
- promjene u laboratorijskim nalazima: povišene vrijednosti jetrenih enzima, povišene razine bilirubina u serumu.

Vrlo rijetko (mogu se javiti u do 1 na 10 000 osoba):

- smetenost,
- eozinofilna pneumonija (rijetka vrsta upale pluća),
- začepljenje ili curenje iz nosa (rinitis),
- poremećaji krvi kao što su: smanjeni broj bijelih krvnih stanica (leukopenija, neutropenija, granulocitopenija), smanjeni broj crvenih krvnih stanica (snižena vrijednost hematokrita), pojava anemije karakteristične za neke nasljedne bolesti (hemolitična anemija u bolesnika s nasljednim nedostatkom G-6PDH), niski hemoglobin, niski broj trombocita (trombocitopenija), manjak sve tri vrste krvnih stanica – crvenih, bijelih i krvnih pločica (pancitopenija).

Ukoliko Vam se jave ovi simptomi, odmah se javite svom liječniku.



Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- promjena boje, utrnulost i bol u prstima ruku ili nogu (Raynaudov fenomen).

### **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 Articel**

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i naljepnici bočice iza oznake "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja je 6 mjeseci uz čuvanje na temperaturi ispod 25°C.

Bočicu čuvati čvrsto zatvorenu radi zaštite od vlage i svjetlosti. Lijek ne zahtjeva posebne temperaturne uvjete čuvanja.

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 Articel sadrži**

- Djelatna tvar je perindopriltilosilat.  
Jedna Articel 2,5 mg filmom obložena tableta sadrži 2,5 mg perindopriltilosilata.  
Jedna Articel 5 mg filmom obložena tableta sadrži 5 mg perindopriltilosilata.  
Jedna Articel 10 mg filmom obložena tableta sadrži 10 mg perindopriltilosilata.
- Drugi sastojci su: laktoza hidrat, kukuruzni škrob, natrijev hidrogenkarbonat, prethodno geliran kukuruzni škrob, povidon K30, magnezijev stearat, poli(vinilni alkohol) - djelomično hidroliziran, titanijev dioksid (E171), makrogol/PEG 3350 i talk.  
Dodatno za doze 5 mg i 10 mg: indigo carmine (E132), brilliant blue FCF (E133), žuti željezov oksid,(E172), quinoline yellow (E104).

### **Kako Articel izgleda i sadržaj pakiranja**

Articel 2,5 mg filmom obložene tablete su bijele, okrugle, bikonveksne, filmom obložene tablete, promjera oko 5 mm, s oznakom "T" na jednoj strani i bez oznake na drugoj strani tablete.

Articel 5 mg filmom obložene tablete su svijetlo zelene, bikonveksne, filmom obložene tablete u obliku kapsula, duljine oko 8 mm i širine oko 4 mm, s oznakom "T" na jednoj strani i bez oznake na drugoj strani tablete te s urezom na rubovima tablete. Tableta se može podijeliti na jednake polovice.

Articel 10 mg filmom obložene tablete su zelene, okrugle, bikonveksne, filmom obložene tablete, promjera oko 8 mm, s oznakom "10" na jednoj strani i oznakom "T" na drugoj strani tablete.

Tablete su dostupne u pakiranju od 30 filmom obloženih tableta u bijeloj neprozirnoj PP bočici s bijelim neprozirnim PE zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji.

**Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač**

**Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

PLIVA HRVATSKA d.o.o.  
Prilaz baruna Filipovića 25  
10 000 Zagreb

**Proizvođač**

PLIVA HRVATSKA d.o.o.  
Prilaz baruna Filipovića 25  
10 000 Zagreb

TEVA Gyógyszergyár Zrt.  
Pallagi út 13, Debrecen, H-4042  
Mađarska

**Način i mjesto izdavanja lijeka**

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

**Ova uputa je posljednji put revidirana u listopadu 2023.**