

NAVODILO ZA UPORABO

Noxafil® 40 mg/ml peroralna suspenzija posakonazol

Pred začetkom jemanja natančno preberite navodilo!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

Navodilo vsebuje:

1. Kaj je zdravilo Noxafil in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Noxafil
3. Kako jemati zdravilo Noxafil
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Noxafil
6. Dodatne informacije

1. KAJ JE ZDRAVILO NOXAFIL IN ZA KAJ GA UPORABLJAMO

Noxafil deluje tako, da bodisi uniči nekatere vrste glivic, ki lahko povzročajo okužbe pri človeku, ali pa ustavi njihovo rast. Sodi v skupino zdravil, ki se imenujejo triazolna protiglivična zdravila (antimikotiki). Uporabljajo se za preprečevanje in zdravljenje številnih različnih okužb, ki jih povzročajo glivice.

Noxafil lahko uporabljamo za zdravljenje naslednjih vrst glivičnih okužb pri odraslih:

- okužbe, ki jih povzročajo glivice iz rodu *Aspergillus* in ki se niso izboljšale med zdravljenjem s protiglivičnima zdraviloma amfotericinom B ali itrakonazolom, ali če je bilo treba ti dve zdravili ukiniti;
- okužbe, ki jih povzročajo glivice iz rodu *Fusarium* in ki se niso izboljšale med zdravljenjem z amfotericinom B, ali če so morali amfotericin B ukiniti;
- okužbe z glivicami, ki povzročajo dve bolezni, znani pod imenoma kromoblastomikoza in micetom, ki se bodisi nista izboljšali med zdravljenjem z itrakonazolom ali pa so morali intrakonazol ukiniti;
- okužbe z glivicami *Coccidioide*, ki se niso izboljšale med zdravljenjem z enim ali več od naslednjih zdravil: amfotericin B, itrakonazol ali flukonazol, ali če so morali ta zdravila ukiniti;
- okužbe v predelu ust ali žrela (znane pod imenom "sor"), ki jih povzroča glivica *Candida* in katere predhodno še niso bile zdravljene.

Zdravilo Noxafil lahko uporabljamo za preprečevanje glivičnih okužb pri bolnikih, katerih imunski sistem je lahko oslavljen zaradi kemoterapije za akutno mielogeno levkemijo (AML) ali mielodisplastičnega sindroma (MDS) ali pri bolnikih, ki prejemajo visoke odmerke imunosupresivne terapije po presaditvi hematopoetskih matičnih celic (HSCT).

2. KAJ MORATE VEDETI, PREDEN BOSTE VZELI ZDRAVILO NOXAFIL

Ne jemljite zdravila Noxafil

- če ste alergični (preobčutljivi) na posakonazol ali katerikoli sestavino zdravila Noxafil (za seznam sestavin glejte poglavje 6 "Dodatne informacije" v tem navodilu).
- če jemljete zdravila, ki vsebujejo ergot alkaloidne (ki jih uporabljamo za zdravljenje migrene) - posakonazol lahko poveča količino teh zdravil v krvi; to lahko vodi do močnega zmanjšanja prekrvavitve v nekaterih delih telesa in do poškodbe tkiv.

- če jemljete katerega od spodaj naštetih zdravil - posakonazol lahko poveča količino teh zdravil v krvi; to lahko vodi do zelo resnih motenj srčnega ritma:
 - terfenadin (ki ga uporabljamo za zdravljenje alergij)
 - astemizol (ki ga uporabljamo za zdravljenje alergij)
 - cisaprid (ki ga uporabljamo za zdravljenje želodčnih težav)
 - pimozid (ki ga uporabljamo za zdravljenje simptomov Tourettevega sindroma)
 - halofantrin (ki ga uporabljamo za zdravljenje malarije)
 - kinidin (ki ga uporabljamo za zdravljenje motenj srčnega ritma)
- če jemljete simvastatin, lovastatin, atorvastatin ali podobna zdravila (ki jih imenujemo zaviralci HMG-CoA reduktaze ali statini), ki jih uporabljamo za zdravljenje zvišane vrednosti holesterola v krvi.

Glejte poglavje “Jemanje drugih zdravil”, kjer so navedeni podatki o drugih zdravilih, ki lahko medsebojno delujejo z zdravilom Noxafil.

Bodite posebno pozorni pri jemanju zdravila Noxafil

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katerokoli zdravilo.

Povejte svojemu zdravniku:

- če ste kadarkoli v preteklosti imeli alergijsko reakcijo na druga zdravila iz razreda azolov ali triazolov - mednje sodijo ketokonazol, flukonazol, itrakonazol in vorikonazol. Čeprav ni podatkov o tem, kako bo preobčutljivost na azolna protiglivična zdravila vplivala na občutljivost na posakonazol, je vseeno potrebna previdnost;
- če imate ali ste kdaj imeli bolezen jeter - med jemanjem zdravila Noxafil boste morda morali opraviti posebne krvne preiskave;
- če dobite hudo drisko ali začnete bruhati, ker lahko takšna stanja zmanjšajo učinkovitost zdravila Noxafil;
- če so vam kadarkoli v preteklosti povedali, da imate katero od naslednjih motenj:
 - nenormalen zapis srčnega ritma (EKG), ki kaže motnjo, imenovano podaljšanje intervala QTc
 - šibkost srčne mišice ali srčno popuščanje
 - zelo počasno bitje srca
 - kakršnokoli motnjo srčnega ritma
 - kakršnokoli motnjo v zvezi z vsebnostjo kalija, magnezija ali kalcija v krvi.

Uporaba pri otrocih

Upoštevajte, da je zdravilo Noxafil namenjeno le uporabi pri odraslih (starejših od 18 let).

Jemanje drugih zdravil

Obvestite svojega zdravnika ali farmacevta, če jemljete ali ste pred kratkim jemali katerokoli zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.

Preberite zgornji seznam zdravil, ki jih ne smete jemati med zdravljenjem z zdravilom Noxafil. Poleg zgoraj navedenih zdravil, ki jih zaradi tveganja za pojav motenj srčnega ritma ne smete jemati skupaj s posakonazolom, obstajajo tudi druga zdravila s tveganjem za motnje ritma, ki se lahko poveča pri njihovem jemanju skupaj s posakonazolom. Svojemu zdravniku morate torej povedati za vsa zdravila, ki jih jemljete (predpisana ali brez recepta).

Obstajajo pa druga zdravila, ki jih lahko včasih uporabljamo med jemanjem zdravila Noxafil, vendar je v tem primeru lahko potrebna posebna previdnost.

Določena zdravila lahko povečajo tveganje za neželene učinke zdravila Noxafil s povečanjem količine zdravila Noxafil v krvi. Podobno lahko določena zdravila zmanjšajo učinkovitost zdravila Noxafil z zmanjšanjem količine posakonazola v krvi.

Zdravila, ki lahko zmanjšajo učinkovitost zdravila Noxafil so:

- rifabutin in rifampicin (ki ju uporabljamo za zdravljenje določenih okužb). Če se že zdravite z rifabutinom, bo potrebno spremljanje vaše krvne slike in nekaterih mogočih neželenih učinkov rifabutina;

- nekatera zdravila, ki jih uporabljamo za zdravljenje ali preprečevanje epileptičnih napadov, kot so fenitoin, karbamazepin, fenobarbital, primidon;
- efavirenz, ki ga uporabljamo za zdravljenje okužbe z virusom HIV;
- zdravila, ki se uporabljajo za zmanjševanje količine želodčne kisline, kot so cimetidin in ranitidin ali omeprazol ter podobna zdravila, ki jih imenujemo zaviralci protonske črpalke.

Noxafil lahko morda poveča tveganje za neželene učinke nekaterih drugih zdravil s povečanjem količine teh zdravil v krvi. Ta zdravila so:

- vinkristin, vinblastin in drugi vinka alkaloidi (ki jih uporabljamo za zdravljenje raka),
- ciklosporin (ki ga uporabljamo pri transplantacijah),
- takrolimus in sirolimus (ki ju uporabljamo pri transplantacijah),
- rifabutin (ki ga uporabljamo za zdravljenje določenih okužb),
- zdravila za zdravljenje HIV, ki jih imenujemo zaviralci proteaze (vključno z lopinavirjem in atazanavirjem, ki se dajeta z ritonavirjem) in nenukleozidne reverzne transkriptaze (NNRTI),
- midazolam, triazolam, alprazolam in nekatera podobna zdravila, ki jih imenujemo benzodiazepini (in jih uporabljamo kot pomirjevala ali mišične relaksante),
- diltiazem, verapamil, nifedipin, nisoldipin in nekatera druga zdravila, ki jih imenujemo zaviralci kalcijevih kanalčkov (in jih uporabljamo za zdravljenje zvišanega krvnega tlaka),
- digoksin (ki ga uporabljamo za zdravljenje srčnega popuščanja),
- sulfonilsečnine, kot je glipizid (ki jih uporabljamo za zdravljenje zvišanega sladkorja v krvi).

Jemanje zdravila Noxafil s hrano in pijačo

Da se izboljša absorpcija posakonazola ga vzemite kadarkoli je mogoče med ali takoj po jedi ali zaužitju prehranskega dodatka (glejte poglavje 3 “Kako jemati zdravilo Noxafil”). Ni podatkov o vplivu alkohola na posakonazol.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali mislite, da ste noseči, morate to povedati svojemu zdravniku pred začetkom jemanja zdravila Noxafil. Ne jemljite zdravila Noxafil med nosečnostjo, razen če vam ga predpiše vaš zdravnik. Če ste ženska in bi lahko zanosili, morate med jemanjem zdravila Noxafil uporabljati učinkovito kontracepcijo. Če zanosite med zdravljenjem z zdravilom Noxafil, takoj obvestite svojega zdravnika.

Med zdravljenjem z zdravilom Noxafil ne smete dojiti, ker ni mogoče izključiti izločanja posakonazola v materino mleko.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Ker je bil posakonazol povezan z nekaterimi neželenimi učinki (vrtočlavica, zaspanost, zamegljen vid), ki bi lahko vplivali na te sposobnosti, obvestite svojega zdravnika, če imate kakršnekoli učinke, zaradi katerih bi lahko imeli težave pri vožnji ali upravljanju drugih strojev.

Pomembne informacije o nekaterih sestavinah zdravila Noxafil

Noxafil vsebuje približno 1,75 g glukoze na 5 ml peroralne suspenzije. Tega zdravila ne smete jemati, če imate motnjo, imenovano malabsorpcija glukoze in galaktoze. To količino glukoze tudi upoštevajte, če morate iz kakršnegakoli razloga paziti na vnos sladkorja.

3. KAKO JEMATI ZDRAVILO NOXAFIL

Pri jemanju zdravila Noxafil natančno upoštevajte zdravnikova navodila. Zdravnik bo spremljal vaš odziv in stanje in tako ugotovil, kako dolgo morate jemati zdravilo Noxafil in ali je potrebna kakšna sprememba dnevnega odmerka.

Spodnja preglednica prikazuje običajni odmerek in trajanje zdravljenja glede na vrsto okužbe, ki jo imate. Odmerek in trajanje zdravljenja lahko vaš zdravnik individualno prilagodi za vas. Brez posvetovanja s svojim zdravnikom si odmerka ali režima zdravljenja ne smete spreminjati sami.

Če je le mogoče, posakonazol vzemite med ali takoj po jedi ali zaužitju prehranskega dodatka.

Indikacija	Odmerek in trajanje zdravljenja
Zdravljenje rezistentnih glivičnih okužb (<i>Invazivna aspergiloza, Fusarioza, Kromblastomikoza/Micetom, Kokcidioidomikoza</i>)	Običajni odmerek je 200 mg (eno 5 ml žličko) štirikrat na dan. Če vam je tako svetoval zdravnik, lahko zaužijte po 400 mg (dve 5 ml žlički) suspenzije dvakrat na dan, če ste zmožni ta dva odmerka vzeti med ali takoj po jedi ali zaužitju prehranskega dodatka.
Prvo zdravljenje sora	Prvi dan zdravljenja zaužijte enkrat 200 mg (eno 5 ml žličko). Potem jemljite po 100 mg (2,5 ml) enkrat na dan.
Preprečevanje resnih glivičnih okužb	Jemljite 200 mg (eno 5 ml žličko) trikrat na dan.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Noxafil, kot bi smeli

Če vas skrbi, da ste morda zaužili preveč zdravila, nemudoma pokličite svojega zdravnika ali zdravstvenega delavca.

Če ste vzeti uporabiti zdravilo Noxafil

Če ste izpustili posamezen odmerek zdravila, ga zaužijte takoj, ko se spomnite, in potem nadaljujte z jemanjem zdravila kot prej. Če pa je že skoraj čas za naslednji odmerek, tega vzemite ob rednem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek.

4. MOŽNI NEŽELENI UČINKI

Kot vsa zdravila ima lahko tudi zdravilo Noxafil neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Nekateri od teh neželenih učinkov so lahko resni in bo pri njih morda potrebna nujna zdravniška pomoč. Nemudoma se posvetujte s svojim zdravnikom, če opazite katerega od naslednjih neželenih učinkov:

Možni neželeni učinki so razvrščeni v skupine po pogostnosti, ki so opredeljene takole:

Zelo pogosti	(pojavijo se pri več kot 1 od 10 bolnikov)
Pogosti	(pojavijo se pri 1 do 10 bolnikih od 100 bolnikov)
Občasni	(pojavijo se pri 1 do 10 bolnikih od 1.000 bolnikov)
Redki	(pojavijo se pri 1 do 10 bolnikih od 10.000 bolnikov)
Zelo redki	(pojavijo se pri manj kot 1 bolniku od 10.000 bolnikov)
Neznana	(pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov).

Pogosti neželeni učinki:

nenormalna koncentracija soli v krvi (npr. lahko povzročijo zmedenost in šibkost)

Občasni neželeni učinki:

anemija, trombocitopenija (krvna bolezen, ki se kaže z nenormalno nizkim številom trombocitov, kar lahko povzroči krvavitev), levkopenija (krvna bolezen, ki se kaže kot znižano število belih krvnih celic), eozinofilija (nenormalno povečanje števila specifičnih belih krvnih celic imenovanih eozinofilci, ki pogosto spremljajo vnetja), alergijska reakcija, krči, problemi z delovanjem vseh živcev v telesu, nepravilen srčni utrip, nenormalen EKG, nizek ali visok krvni tlak, vnetje trebušne slinavke (ki se lahko kaže npr. z močnimi trebušnimi bolečinami), jetrno popuščanje (ki se lahko kaže npr. s komo), okvara jeter, rumeno obarvanje kože ali oči, vnetje jeter z ali brez zapore žolča, povečanje tako jeter kot vranice (ki se lahko kaže npr. s tipljivo tvorbo pod rebri), občutljivost jeter, ledvično popuščanje (ki se lahko kaže npr. s povečanjem ali zmanjšanjem količine urina, obarvanjem urina ali bolečino med uriniranjem).

Redki neželeni učinki:

pljučnica (ki se lahko kaže npr. z zasoplostjo in obarvanim izpljункom), visok krvni tlak v pljučni arteriji, ki lahko trajno poškoduje pljuča in srce, motnje strjevanja krvi, podaljšane krvavitve, hude alergijske reakcije, vključno z mehurjastim izpuščanjem po vsem telesu ter luščenjem kože, spremenjeno delovanje možganov (na primer da slišite glasove ali vidite stvari, ki jih ni), omedlevica, težave z mišljenjem ali govorom, nenormalno tresenje, ki vključuje neprostoovoljne sunkovite gibe zlasti v rokah, ter se pogosto pojavlja ob bližajoči se jetrni komi in spremenjenem delovanju možganov, možganska kap (ki se lahko kaže npr. z bolečinami, oslabelostjo, občutkom odrevenelosti ali pojavom mravljincev v udih), slepa ali temna lisa v vidnem polju, srčno popuščanje ali srčni infarkt, motnje srčnega ritma, z nenadno smrtjo, odsotnost bitja srca, ki vodi do pomanjkanja kisika in sčasoma do smrti, krvni strdki v udih (ki se lahko kažejo npr. z močnimi bolečinami in otekanjem) ali krvni strdki v pljučih (ki se lahko kažejo npr. z zasoplostjo in bolečinami pri dihanju), krvavitve v črevesje (ki se lahko npr. kažejo z bruhanjem krvi in pristnostjo krvi v blatu), obstrukcija črevesja: zapora črevesa (zlasti ileuma), ki preprečuje prehod črevesne vsebine v spodnje dele črevesja kar pogosto povzroči napenjanje, bruhanje, hudo zaprtost, izgubo apetita in krče, hemolitični uremični sindrom (stanje za katerega je značilen razpad rdečih krvnih celic (hemoliza) z ali brez okvare ledvic), pancitopenija (nenormalno pomanjkanje vseh krvnih celic (rdečih krvnih celic, belih krvnih celic in trombocitov)), velike vijoličaste lise po koži, otekanje obraza in jezika.

Pri drugih neželenih učinkih, ki so navedeni v nadaljevanju, je podana ocena pogostnosti, s katero se lahko le-ti lahko pojavijo med jemanjem zdravila Noxafil.

Pogosti neželeni učinki:

nenormalen občutek na koži kot je otrplost, mravljinčenje, zbadanje, pekoč občutek ali kurja polt, glavobol, omotica, zaspanost, siljenje na bruhanje (slabost ali bruhanje), izguba teka, želodčne bolečine, driska, želodčne težave, bruhanje, vetrovi, suha usta, nenormalno delovanje jeter glede na izvide krvnih preiskav, zmanjšanje števila belih krvničk v krvnih preiskavah (kar lahko poveča tveganje za okužbe), občutek oslabelosti, utrujenost, izpuščaj, zvišana telesna temperatura.

Občasni neželeni učinki:

povečanje bezgavk, zmanjšan občutek za dotik ali senzacijo ali delna izguba občutljivosti na senzorične dražljaje, tresenje, visoka vrednost sladkorja v krvi, zamegljen vid, prehodno izpadanje las, razjede v ustih, drgetanje, splošno slabo počutje, bolečine razpršene po vsem telesu, vključno z mišicami in sklepi, ter bolečine v hrbtu, zastajanje vode (ki se lahko kaže npr. z otekanjem telesa),

motnje menstruacije (ki se lahko kažejo npr. z nenormalnimi krvavitvami iz nožnice), sprememba učinkovitosti nekaterih zdravil.

Redki neželeni učinki:

depresija,
dvojni vid,
bolečine v dojkah,
slabo delovanje nadledvične žleze (ki se lahko kaže npr. s občutkom šibkosti, utrujenostjo, izgubo teka, obarvanjem kože),
znižana koncentracija hormonov v krvi, ki jih izloča hipofiza in ki vplivajo na funkcijo moških ali ženskih spolnih žlez,
težave s sluhom.

Nekateri bolniki so po jemanju zdravila Noxafil poročali tudi o občutku zmedenosti.

Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

5. SHRANJEVANJE ZDRAVILA NOXAFIL

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Zdravila Noxafil ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan tega meseca.

Ne zamrzujte.

Če vam v steklenički še ostane nekaj suspenzije več kot štiri tedne po prvem odprtju, tega zdravila ne smete več uporabljati. Stekleničko z morebitno preostalo suspenzijo vrnite nazaj v lekarno.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne potrebujete več, se posvetujte s farmacevtom. Takšni ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. DODATNE INFORMACIJE

Kaj vsebuje zdravilo Noxafil

- Zdravilna učinkovina v zdravilu Noxafil je posakonazol. En mililiter peroralne suspenzije vsebuje 40 miligramov posakonazola.
- Pomožne snovi v suspenziji so polisorbat 80, simetikon, natrijev benzoat (E211), natrijev citrat dihidrat, citronska kislina monohidrat, glicerol, ksantanski gumi, tekoča glukoza, titanov dioksid (E171), umetna aroma češnje, ki vsebuje benzilni alkohol in propilenglikol, in prečiščena voda.

Izgled zdravila Noxafil in vsebina pakiranja

Noxafil je bela 105 ml peroralna suspenzija z okusom češnje, pakirana v stekleničke iz rjavega stekla. Vsaki steklenički je priložena odmerna žlička za odmerjanje 2,5 in 5 ml peroralne suspenzije.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Merck Sharp & Dohme Ltd
Hertford Road, Hoddesdon
Hertfordshire EN11 9BU
Velika Britanija

Izdelovalec:

SP S.A.
2, rue Louis Pasteur
F-14200 Hérouville St Clair
Francija

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium SPRL/BVBA
Tél/Tel : +32 (0) 800 38 693
+32 (0)2 776 62 11
dpoc_belux@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium SPRL/BVBA
Tél/Tel : +32 (0) 800 38 693
+32 (0)2 776 62 11
dpoc_belux@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Magyarország

Schering-Plough Hungary Kft
Alkotás u. 53.
H-1123 Budapest
Tel.: +36 1 457-8500

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
msd_cr@merck.com

Malta

Associated Drug Co. Ltd
Triq I-Esportaturi Mriehel
Birkirkara BKR 3000
Tel.: +35622778000
info@associateddrug.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45-44 82 4000
dkmail@merck.dk

Nederland

Merck Sharp & Dohme BV
Tel: +31 (0)800 9999000 (+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Deutschland

MSD SHARP & DOHME GMBH
Tel: + 49-(0)89 4561 2612
e-mail@msd.de

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Eesti

Schering-Plough Central East AG
A. H. Tammsaare tee 47
EE-11316 Tallinn
Tel: + 372 6139 750

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
cora.greece.gragcm@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France

Schering-Plough
34 avenue Léonard de Vinci
F-92400 Courbevoie
Tél: + 33-(0)1 80 46 40 40

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@merck.com

Ísland

Vistor hf
Hörgatúni 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000
Ismail@merck.com

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: +39 06 361911
doccen@merck.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija

Schering-Plough Central East AG
Skanstes iela 13
Rīga, LV-1013
Tel: + 371-67364224

Lietuva

UAB Schering-Plough
Kęstučio g. 59/27
LT-08124 Vilnius
Tel. + 370 52 101868

Portugal

Schering-Plough Farma, Lda.
Rua Aqualva dos Açores 16
P-2735-557 Aqualva-Cacém
Tel: +351-21 433 93 00

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel.: + 40 21 529 2900
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd_slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
msd_sk@merck.com

Suomi/Finland

Schering-Plough Oy
PL 46/PB 46
FIN-02151 Espoo/Esbo
Puh/Tel: + 358-(0)9 804650

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom

Merck Sharp & Dohme Limited
Tel: +44 (0) 1992 467272
medicalinformationuk@merck.com

Navodilo je bilo odobreno: 10/2011.

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila
<http://www.ema.europa.eu/>