

## **Prospect: Informații pentru consumator/pacient**

**Nexetin 20 mg capsule gastrorezistente**

**Nexetin 40 mg capsule gastrorezistente**

Duloxetine

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nenumționate în acest prospect. Vezi pct. 4

### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Nexetin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nexetin
3. Cum să utilizați Nexetin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nexetin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

### **1. Ce este Nexetin și pentru ce se utilizează**

Nexetin conține substanța activă duloxetină. Nexetin crește nivelul serotoninei și noradrenalinei la nivelul sistemului nervos.

Nexetin este un medicament indicat pentru tratamentul femeilor cu incontinență urinară de efort (IUE) și care se administrează pe cale orală.

Incontinența urinară de efort este o afecțiune medicală în care pacientele prezintă pierderea sau scurgerea accidentală a urinei în cursul eforturilor fizice sau al unor activități cum sunt râsul, tușitul, strănutatul, ridicarea unor greutăți sau exercițiile fizice.

Se consideră că Nexetin acționează prin creșterea forței mușchiului care reține urina în timpul râsului, strănutatului sau al activităților fizice.

Eficacitatea Nexetin este sporită atunci când medicamentul este asociat cu un program de antrenament denumit Antrenarea Mușchilor Platoului Pelvin (AMPP).

### **2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nexetin**

#### **Nu utilizați Nexetin:**

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componentele ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

- dacă aveți o boală a ficatului
- dacă aveți o boală severă de rinichi
- dacă utilizați sau ați utilizat în ultimele 14 zile un alt medicament cunoscut ca inhibitor de monoaminooxidază (IMAO) (vezi „Nexetin împreună cu alte medicamente”)
- dacă sunteți în tratament cu fluvoxamină, utilizată de obicei pentru tratamentul depresiei, ciprofloxacina sau enoxacina, utilizate pentru tratamentul unor infecții
- dacă aveți tensiune arterială mare sau o boală de inimă, discutați cu medicul dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă va spune dacă puteți să utilizați Nexetin.

### **Atenționări și precauții**

Înainte să luați Nexetin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului, dacă:

- utilizați alte medicamente pentru tratamentul depresiei (vezi “Nexetin împreună cu alte medicamente”)
- utilizați sunătoare, un preparat pe bază de plante (*Hypericum perforatum*)
- aveți o boală de rinichi
- ați avut crize convulsive (epilepsie)
- ați avut manie
- aveți tulburare bipolară
- aveți probleme cu ochii, cum sunt unele forme de glaucom (creștere a presiunii din interiorul ochiului)
- ați avut în trecut tulburări de sângerare (tendință de a face cu ușurință vânătăi)
- ați putea avea o cantitate scăzută de sodiu în sânge (de exemplu, dacă utilizați medicamente care elimină apa din organism, în special dacă sunteți în vârstă)
- urmați în prezent tratament cu un alt medicament care poate determina afectarea ficatului
- utilizați alte medicamente care conțin duloxetină (vezi „Nexetin împreună cu alte medicamente”)

Nexetin poate să provoace o senzație de neliniște sau incapacitate de a sta liniștit, așezat sau în picioare. Dacă vi se întâmplă acest lucru, trebuie să-i spuneți medicului dumneavoastră.

Medicamente similare cu Nexetin (așa numite Inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (SSRI)/ Inhibitor al recaptării serotoninei-noradrenalinei (SNRI) pot provoca simptome de disfuncție sexuală (vezi pct. 4). În unele cazuri, aceste simptome s-au manifestat după întreruperea tratamentului.

### ***Gânduri de sinucidere și înrăutățirea stării dumneavoastră de depresie sau de anxietate***

Cu toate că Nexetin nu este indicat pentru tratamentul depresiei, componenta sa activă (duloxetina) se folosește și ca tratament antidepresiv. Dacă sunteți deprimat și/sau aveți tulburări de anxietate, puteți avea uneori gânduri de autovătămare sau de sinucidere. Acestea se pot accentua la începerea tratamentului cu medicamente antidepresive, deoarece acțiunea acestor medicamente se produce în timp, de obicei în aproximativ două săptămâni și câteodată și mai mult.

Sunteți mai înclinat spre astfel de idei dacă:

- ați avut în trecut gânduri de sinucidere sau autovătămare
- sunteți de vârstă adultă tânără. Informația rezultată din studiile clinice arată existența unui risc crescut de comportament suicidar la adulții în vârstă de mai puțin de 25 de ani, care au o afecțiune psihică și au urmat un tratament cu un antidepresiv.

**În cazul în care aveți gânduri de autovătămare sau sinucidere, indiferent de moment, contactați-vă medicul sau mergeți imediat la un spital.**

Poate fi util să vă adresați unei rude sau unui prieten apropiat, căruia să-i spuneți că vă simțiți deprimat sau că aveți o tulburare de anxietate și pe care să-l rugați să citească acest prospect. Puteți

ruga persoana respectivă să vă spună dacă nu consideră că starea dumneavoastră de depresie sau anxietate s-a înrăutățit sau dacă o îngrijorează vreo modificare apărută în comportamentul dumneavoastră.

### ***Copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani***

Nexetin nu trebuie utilizat, în mod normal, la copiii și adolescenții cu vârsta sub 18 ani. Trebuie să știți că pacienții cu vârsta sub 18 ani prezintă un risc crescut de apariție a reacțiilor adverse, cum sunt încercarea de sinucidere, gândurile de sinucidere și ostilitatea (predominant agresivitate, comportament opozițional și mânie), atunci când utilizează medicamente din această clasă.

De asemenea, nu a fost încă demonstrată siguranța pe termen lung a utilizării Nexetin privind creșterea, maturizarea și dezvoltarea cognitivă și comportamentală la acest grup de vârstă.

### **Nexetin împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Duloxetina, principala componentă a Nexetin, este conținută și de alte medicamente pentru alte afecțiuni:

- durerea din neuropatia diabetică, depresie, anxietate și incontinență urinară

Utilizarea în același timp a mai multor astfel de medicamente trebuie evitată. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă utilizați deja alte medicamente care conțin duloxetină.

Medicul dumneavoastră trebuie să decidă dacă puteți să utilizați Nexetin împreună cu alte medicamente. **Nu începeți sau încetați să utilizați orice fel de medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală sau preparate pe bază de plante, înainte de a discuta cu medicul dumneavoastră.**

De asemenea, trebuie să-i spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați oricare dintre următoarele:

***Inhibitori ai monoaminoxidazei (IMAO):*** Nu trebuie să utilizați Nexetin dacă utilizați sau ați utilizat recent (în ultimele 14 zile) un alt medicament antidepresiv denumit inhibitor al monoaminoxidazei (IMAO). Exemple de IMAO includ moclobemida (un antidepresiv) și linezolidul (un antibiotic). Utilizarea unui IMAO împreună cu multe dintre medicamentele eliberate pe bază de prescripție medicală, inclusiv Nexetin, poate produce reacții adverse grave sau care pot pune viața în pericol. După ce ați încetat să utilizați un IMAO trebuie să așteptați cel puțin 14 zile înainte de a putea să utilizați Nexetin. De asemenea, după ce încetați să utilizați Nexetin, trebuie să așteptați cel puțin 5 zile înainte de a utiliza un IMAO.

***Medicamente care produc somnolență:*** Acestea cuprind medicamente eliberate pe bază de prescripție medicală care includ benzodiazepine, medicamente puternice împotriva durerilor, antipsihotice, fenobarbital și antihistaminice.

***Medicamente care cresc cantitatea de serotonină:*** Triptani, tramadol, triptofan, ISRS (cum sunt paroxetina și fluoxetina), IRSN (cum este venlafaxina), antidepresive triciclice (cum sunt clomipramina, amitriptilina), petidină, sunătoare și IMAO (cum sunt moclobemida și linezolidul). Aceste medicamente cresc riscul de apariție a reacțiilor adverse; dacă apar orice fel de simptome neobișnuite atunci când utilizați oricare dintre aceste medicamente împreună cu Nexetin, trebuie să vă prezentați la medicul dumneavoastră.

**Anticoagulante orale sau antiagregante plachetare:** Medicamente care subțiază sângele sau previn formarea de cheaguri de sânge. Aceste medicamente pot crește riscul de sângerare.

### **Nexetin împreună cu alimente și băuturi**

Nexetin poate fi utilizat cu sau fără alimente. Este necesară prudență în cazul în care consumați băuturi care conțin alcool etilic în timp ce faceți tratament cu Nexetin.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă rămâneți gravidă sau dacă încercați să rămâneți gravidă în timp ce utilizați Nexetin. Nu trebuie să utilizați Nexetin decât după ce ați discutat cu medicul dumneavoastră potențialele beneficii și orice riscuri potențiale pentru copilul încă nenăscut.

Asigurați-vă că moașa și/sau medicul dumneavoastră știu că utilizați Nexetin. Atunci când sunt administrate în timpul sarcinii, medicamentele asemănătoare (ISRS) pot crește riscul apariției la copii a unei afecțiuni grave, numită hipertensiune arterială pulmonară persistentă a nou născutului (HAPPN), care determină la copil o respirație rapidă și un aspect albastru al pielii. Aceste simptome se instalează de obicei în primele 24 de ore după naștere. Dacă observați acest lucru la copilul dumneavoastră, trebuie să contactați imediat moașa sau medicul dumneavoastră.

Dacă utilizați Nexetin în ultima parte a sarcinii, copilul dumneavoastră poate prezenta unele simptome la naștere. Acestea apar de obicei la naștere sau la câteva zile după naștere. Aceste simptome pot include slăbiciune musculară, tremurături, agitație, dificultăți de alimentare, dificultate la respirație și convulsii. Dacă oricare dintre aceste simptome apar la nașterea copilului dumneavoastră, sau dacă sunteți îngrijorată de sănătatea copilului dumneavoastră, luați legătura cu moașa sau cu medicul care vor putea să vă sfătuiască.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați. Utilizarea Nexetin pe perioada alăptării nu este recomandată. Trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Nexetin vă poate face să vă simțiți somnolent sau amețit. Nu conduceți vehicule și nu folosiți niciun fel de unelte sau utilaje înainte de a ști cum vă afectează Nexetin.

**Nexetin conține** sucroză, un tip de zahăr. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua/utiliza acest medicament.

### **3. Cum să utilizați Nexetin**

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Nexetin este pentru administrare orală. Trebuie să înghițiți capsula întreagă cu apă.

Doza de Nexetin recomandată este de 40 mg de două ori pe zi (dimineața și după- amiază târziu/seara).

Medicul dumneavoastră poate să decidă începerea tratamentului cu 20 mg de două ori pe zi timp de două săptămâni, înainte de a crește doza la 40 mg de două ori pe zi.

Pentru a nu uita să luați Nexetin, poate fi mai ușor să o luați la aceeași oră în fiecare zi.

Nu încetați să luați Nexetin sau să vă schimbați doza fără să fi discutat cu medicul curant. Tratarea corectă a afecțiunii dumneavoastră este importantă pentru a vă ajuta să vă simțiți mai bine. Dacă nu este tratată, boala dumneavoastră nu va dispărea și poate deveni mai gravă și mai dificil de tratat.

#### **Dacă utilizați mai mult Nexetin decât trebuie**

Dacă ați luat Nexetin în doză mai mare decât trebuia, adresați-vă medicului dumneavoastră. Simptomele de supradozaj includ somnolență, comă, sindrom serotoninergic (o afecțiune rară care poate determina senzație intensă de fericire, amețeli, scădere a îndemânării, neliniște, senzație că „ești beat”, febră, transpirații sau rigiditate musculară), convulsii, vărsături și bătăi rapide ale inimii.

#### **Dacă uitați să utilizați Nexetin**

Dacă ați uitat o doză, luați-o de îndată ce vă amintiți. Cu toate acestea, dacă este timpul pentru doza următoare, nu mai utilizați doza uitată și utilizați o singură doză, ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Nu utilizați mai mult decât cantitatea zilnică de Onelar care v-a fost prescrisă.

#### **Dacă încetați să utilizați Nexetin**

**NU ÎNCETAȚI** să utilizați capsulele fără avizul medicului dumneavoastră, chiar dacă vă simțiți mai bine.

Dacă medicul dumneavoastră consideră că nu mai aveți nevoie de Nexetin, vă va cere să reduceți doza pe parcursul a cel puțin 2 săptămâni înainte de a înceta cu totul tratamentul.

Unii pacienți care au încetat brusc să mai utilizeze Nexetin au avut simptome cum sunt: amețeli, senzație de înțepături/furnicături sau senzații asemănătoare șocurilor electrice (în special la nivelul capului), tulburări ale somnului (vise neobișnuit de intense, coșmaruri sau insomnie), oboseală, somnolență, stare de neliniște sau agitație, stare de teamă, senzație de rău (greață) sau stare de rău (vărsături), tremurături (tremor), dureri de cap, dureri la nivelul mușchilor, stare de iritabilitate, diaree, transpirație excesivă sau amețeli.

De obicei aceste simptome nu sunt grave și dispar în câteva zile, dar dacă aveți simptome care vă deranjează, trebuie să cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### **4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

**Reacții adverse foarte frecvente** (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- senzație de rău (greață), gură uscată, constipație.
- oboseală.

**Reacții adverse frecvente** (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- lipsă a poftei de mâncare
- tulburări de somn, stare de agitație, dorință sexuală mai mică, teamă, dificultate de a adormi
- durere de cap, amețeli, senzație de lipsă de energie, somnolență, tremurături, lipsă de sensibilitate, incluzând senzație de amorțeală, înțepături sau furnicături la nivelul pielii

- vedere neclară
- senzație de amețală sau "învârtire" (vertij)
- creștere a tensiunii arteriale, înroșire a feței
- diaree, dureri de stomac, stare de rău (vărsături), senzație de arsură în capul pieptului sau indigestie
- transpirație excesivă
- slăbiciune, tremurături.

**Reacții adverse mai puțin frecvente** (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- inflamație a gâtului care poate cauza voce răgușită
- reacții alergice
- scădere a activității glandei tiroide care poate determina oboseală sau creștere în greutate
- deshidratare
- măcinare sau scrâșnire din dinți, senzație de dezorientare, lipsă de motivare, dificultate sau incapacitate de a experimenta orgasmul, vise neobișnuite
- stare de nervozitate, tulburări ale atenției, percepție a unui gust diferit de cel obișnuit, somn neodihnit
- mărire a pupilelor (centrul de culoare închisă al ochiului) sau tulburări ale vederii, senzație de ochi uscat
- tinitus (perceperea de sunete în ureche atunci când nu există niciun sunet extern), dureri de urechi
- senzație că inima bate puternic în piept, bătăi rapide și/sau neregulate ale inimii
- leșin
- căscat mai des
- vărsături cu sânge, sau scaune negre (materii fecale), gastroenterită, inflamație a gurii, eructații, dificultate la înghițire, vânturi, respirație urât mirositoare inflamație a ficatului, care poate să producă dureri de burtă, îngălbenire a pielii sau a albului ochilor
- erupție trecătoare pe piele (cu mâncărime), transpirații în cursul nopții, urticarie, transpirații reci, tendință crescută de a face vânătăi
- durere musculară, tensiune musculară, spasme musculare, contracție a mușchilor mandibulei
- greutate la începutul urinării, urinare dureroasă, nevoie de a urina în timpul nopții, urinare frecventă, miros anormal al urinei
- sângerări vaginale neobișnuite, simptome ale menopauzei
- pierdere în greutate, creștere în greutate
- pot apărea reacții de care să nu vă dați seama cum sunt creșteri ale valorilor din sânge a concentrației enzimelor ficatului sau a potasiului, creatinfosfokinazei, zahărului sau a colesterolului.

**Reacții adverse rare** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- reacție alergică gravă care poate determina dificultăți la respirație sau amețeli, cu umflare a limbii sau a buzelor
- scădere a cantității de sodiu din sânge (în special la persoanele în vârstă; simptomele constau în senzație de amețală, slăbiciune, confuzie, somnolență sau senzație de oboseală extremă, senzație sau stare de rău, simptome mai grave sunt leșin, convulsii sau căderi), sindrom de secreție inadecvată de hormon antidiuretic (SIADH)
- comportament suicidar, gânduri de sinucidere, manie (o boală ale cărei simptome sunt hiperactivitate, fugă de idei și scădere a nevoii de somn), halucinații, manifestări de agresivitate și furie

- „Sindrom serotoninergic” (o afecțiune rară care poate determina senzație intensă de fericire, somnolență, scădere a îndemânării, neliniște, senzație de beție, febră, transpirații sau rigiditate musculară), convulsii, spasme sau zăcniri bruște și involuntare ale mușchilor, senzație de neliniște sau incapacitate de a sta liniștit în picioare sau așezat, dificultate în controlarea mișcărilor, de exemplu lipsă de coordonare sau mișcări musculare involuntare, sindromul picioarelor neliniștite
- presiune crescută în interiorul ochiului (glaucom)
- amețeli, senzație de cap ușor, leșin la ridicarea prea rapidă în picioare, senzație de rece la degetele mâinilor și/sau picioarelor
- senzație de constricție a gâtului sau sângerări de la nivelul nasului
- tuse, respirație șuierătoare și dificultăți de respirație care pot fi însoțite de febră ridicată
- sânge roșu în scaun, inflamarea intestinului (ce determină diaree)
- insuficiență hepatică, îngălbenire a pielii și a albului ochiului (icter)
- sindrom Stevens-Johnson (afecțiune gravă cu apariția de vezicule pe piele, în gură, la nivelul ochilor și a zonei genitale), reacție alergică gravă care provoacă umflarea feței sau a gâtului (angioedem), sensibilitate la soare
- fasciculații musculare
- greutate la urinat sau incapacitate de a urina, nevoie de a urina mai des decât de obicei sau scădere a fluxului de urină
- cicluri anormale, inclusiv cicluri cu sângerări abundente, neregulate, dureroase sau prelungite, cicluri neobișnuit de ușoare sau absente, secreție neobișnuită de lapte
- căderi (mai ales la vârstnici), mers anormal.

**Reacții adverse foarte rare** (pot afecta până la 1 din 10000 persoane):

- inflamația vaselor de sânge de la nivelul pielii (vasculită cutanată).

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

### **5. Cum se păstrează Nexetin**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura sub 25°C, în ambalaj original, pentru a fi protejat de umiditate.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după „Valabil până la:”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

### **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Nexetin 20mg**

- Substanța activă este duloxetina.

1 capsulă conține duloxetină 20 mg (sub formă de clorhidrat de duloxetină).

- Celelalte componente sunt pelete neutre de mărimea 26 (0,6 – 0,7 mm, hidroxipropil metilceluloză 603, sucroză, talc, trietil citrate, HPMC-AS-LF, hidroxid de amoniu soluție 25%, Opadry alb 02A28361 (hipromeloză (E464), dioxid de titan (E171), talc), Indigo carmine albastru (E132), dioxid de titan (E171).

### **Ce conține Nexetin 40mg**

- Substanța activă este duloxetina.

1 capsulă conține duloxetină 40 mg (sub formă de clorhidrat de duloxetină).

- Celelalte componente sunt pelete neutre de mărimea 26 (0,6 – 0,7 mm, hidroxipropil metilceluloză 603, sucroză, talc, trietil citrate, HPMC-AS-LF, hidroxid de amoniu soluție 25%, Opadry alb 02A28361 (hipromeloză (E464), dioxid de titan (E171), talc), Indigo carmine albastru (E132), dioxid de titan (E171), oxid galben de fier (E172), oxid roșu de fier (E172).

### **Cum arată Nexetin și conținutul ambalajului**

Nexetin 20 mg se prezintă sub formă de capsule gelatinoase tari, mărimea 4, corp de culoarea albastru opac, capac de culoarea albastru opac, cu conținut de pelete de culoare alb-crem.

Nexetin 40 mg se prezintă sub formă de capsule gelatinoase tari, mărimea 2, corp de culoarea portocalie opac, capac de culoarea albastru opac, cu conținut de pelete de culoare alb-crem.

Este disponibil în capsule gastrorezistente.

Câte 14 capsule gastrorezistente cu micropelite în blister transparent PVC/PE/PVDC/aluminiu.

Câte 2 blistere cu prospectul pentru administrare în cutie de carton.

### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

Deținătorul certificatului de înregistrare

Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş.,

sec. Saray, str. Dr. Adnan Buyukdeniz 14, 34768

Umraniye, Istanbul, Turcia.

Tel: +90 (216) 633 60 00

Fax: +90 (216) 633 60 01

### **Fabricantul**

Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş.,

Duzce, Turcia.

**Acest prospect a fost revizuit în Mai 2020.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>