

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

**Carvedilol-BP 6,25 mg comprimate**

**Carvedilol-BP 12,5 mg comprimate**

**Carvedilol-BP 25 mg comprimate**

Carvedilol

**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 întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- 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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

### **Ce găsiți în acest prospect:**

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

### **1. Ce este Carvedilol-BP comprimate și pentru ce se utilizează**

Carvedilol aparține grupului de medicamente numite beta-blocante, care acționează prin relaxarea și lărgirea vaselor de sânge. În acest fel, este mai ușor pentru inima dumneavoastră să pompeze sânge în corp și, de asemenea, se reduce tensiunea arterială și efortul inimii.

Carvedilol-BP este utilizat în:

- tratamentul tensiunii arteriale mari (hipertensiunii arteriale),
- tratamentul durerii în piept care apare atunci când arterele ce alimentează inima cu sânge oxigenat sunt îngustate, astfel încât la mușchiul inimii ajunge mai puțin oxigen (angină pectorală),
- tratamentul împotriva slăbirii mușchiului inimii (insuficiența cardiacă), împreună cu alte medicamente.

### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Carvedilol-BP**

#### **Nu luați Carvedilol-BP:**

- dacă sunteți alergic la carvedilol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).
- dacă aveți antecedente de respirație șuierătoare, din cauza astmului bronșic sau unei alte boli de plămâni,
- dacă aveți insuficiență cardiacă severă care este tratată cu anumite medicamente administrate intravenos (care se introduc în venă),
- dacă aveți boli severe ale ficatului,

- dacă aveți funcția inimii sever afectată (șoc cardiogen),
- dacă vi s-a spus că aveți puls foarte scăzut,
- dacă aveți tensiune arterială foarte mică,
- dacă vi s-a spus că aveți o afecțiune numită angina Prinzmetal,
- dacă aveți feocromocitom (o tumoră a glandelor suprarenale ce determină tensiune arterială mare) care nu este tratat,
- dacă aveți de tulburări grave ale echilibrului acido-bazic al organismului (acidoză metabolică),
- dacă aveți circulația sângelui foarte slabă la nivelul mâinilor și picioarelor ce determină răcirea acestora și dureri,
- dacă aveți o anumită tulburare a sistemului de conducere al inimii (numită bloc atrioventricular tip II sau III (dacă nu este instalat un stimulator cardiac permanent) sau bloc sinoatrial,
- dacă sunteți tratat în acest moment cu verapamil sau diltiazem administrate injectabil (utilizate pentru tensiune arterială mare sau probleme cardiace),
- dacă alăptați.

### **Atenționări și precauții**

**Este important să spuneți medicului dumneavoastră înainte de a lua Carvedilol-BP dacă:**

- aveți insuficiență cardiacă însoțită de: tensiune arterială scăzută, compromiterea alimentării cu oxigen a inimii (boală coronariană ischemică) și accentuarea îngroșării arterelor (ateroscleroză) și/sau probleme renale.  
În aceste cazuri trebuie să vi se monitorizeze funcția renală. Poate fi necesar să vi se reducă dozele.
- aveți diabet zaharat. Tratatamentul cu Carvedilol-BP poate masca semnele scăderii concentrației zahărului în sânge. De aceea, glicemia dumneavoastră trebuie monitorizată regulat.
- dacă aveți tulburări severe de metabolism (acidoză metabolică, situație când există o aciditate mare anormală la nivelul fluidelor sau țesuturilor) datorate altor boli (cum este diabetul zaharat).
- aveți probleme respiratorii severe pentru care nu utilizați medicamente, Carvedilol-BP poate agrava aceste dificultăți de respirație.
- dacă utilizați lentile de contact. Carvedilol-BP poate produce reducerea secreției de lacrimi.
- aveți sindrom Raynaud (degetele de la mâini și picioare devin albastrii apoi se albesc și apoi se înroșesc, aceste modificările fiind însoțite de dureri). Carvedilol-BP poate agrava aceste simptome.
- aveți boală vasculară periferică.
- aveți hiperfuncție a glandei tiroide, cu o creștere a producerii de hormoni tiroidieni, Carvedilol-BP poate masca simptomele.
- aveți sau ați avut probleme ale ficatului.
- dacă utilizați Carvedilol-BP și trebuie să fiți supus unei intervenții chirurgicale pentru care este necesar un anesteziac. Trebuie să discutați înainte despre această situație cu medicul anesteziac
- dacă aveți puls redus (mai puțin de 55 bătăi pe minut).
- dacă aveți o problemă de conducere a inimii cunoscută sub numele de bloc AV (atrio-ventricular) tip I.
- dacă suferiți de o anumită formă de angină pectorală numită angină Prinzmetal (provocată de spasmul unui vas de sânge al inimii).
- dacă aveți hipertensiune labilă sau secundară (tensiunea arterială fluctuează rapid sau tensiunea arterială crescută este cauzată de o altă afecțiune medicală);  
dacă suferiți de hipotensiune ortostatică- o scădere bruscă a tensiunii arteriale când vă ridicați;  
dacă aveți boli inflamatorii acute ale inimii;

- dacă aveți obstrucția valvelor inimii.
- dacă ați avut reacții alergice (de exemplu, la o înțepătură de insectă sau alimente) sau dacă sunteți în cursul unei terapii de desensibilizare la alergeni sau intenționați să o faceți, deoarece Carvedilol-BP poate reduce eficacitatea medicamentelor utilizate pentru tratamentul unor astfel de reacții alergice.
  - dacă aveți feocromocitom (o tumoră a glandelor suprarenale ce determină tensiune arterială mare) care nu este tratat.
  - dacă aveți psoriazis.
  - dacă aveți *myastenia gravis*- boală care provoacă slăbiciune a mușchilor.
  - dacă utilizați Carvedilol-BP și trebuie să fiți supus unei intervenții chirurgicale pentru care este necesar un anesteziec. Trebuie să discutați înainte despre această situație cu medicul anesteziat sau stomatolog.

### **Aveți grijă deosebită când utilizați Carvedilol-BP**

Au fost raportate reacții grave la nivelul pielii în asociere cu tratamentul cu carvedilol. Trebuie să încetați să mai luați Carvedilol-BP și să solicitați imediat asistență medicală dacă prezentați erupție pe piele, leziuni ale mucoaselor, vezicule sau alte semne de alergice, întrucât acestea pot fi primele semne ale unei reacții foarte grave la nivelul pielii. Vezi pct. 4.

### **Carvedilol-BP împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală sau medicamente pe bază de plante.

Este important, în special, ca medicul sau farmacistul dumneavoastră să afle dacă deja urmați tratament cu:

- medicamente pentru tratamentul bătăilor neregulate ale inimii (de exemplu diltiazem, verapamil sau amiodaronă),
- nitrați pentru tratamentul anginei pectorale (de exemplu izosorbid mononitrat sau gliceril trinitrat),
- medicamente pentru tratamentul insuficienței cardiace (de exemplu, Digoxin),
- orice alte medicamente pentru tratamentul tensiunii arteriale mari (de exemplu, metildopa, guanetidina, doxazosina, rezerpina, amlodipina sau indoramina),
- medicamente pentru tratamentul hipertensiunii arteriale sau al bolilor inimii- dihidropiridine (de exemplu, nifedipina, lercanidipina)
- medicamente utilizate pentru tratamentul depresiei sau a altor afecțiuni psihice, de exemplu fluoxetină, antidepressive triciclice, barbiturice, fenotiazine, haloperidol sau inhibitori ai monoaminoxidazei IMAO-de ex. fenelzina,
- medicamente utilizate pentru prevenirea reacțiilor de respingere după transplantul de organ (de exemplu, ciclosporină),
- medicamente care scad cantitatea de zahăr din sânge, cum sunt antidiabetice orale sau insulina,
- medicamente utilizate pentru reducerea tensiunii arteriale sau tratarea migrenei (de exemplu, clonidină sau ergotamină),
- anumite medicamente care tratează durerea cum sunt antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) (de exemplu ibuprofen sau diclofenac),
- medicamente utilizate pentru terapia hormonală de substituție (de exemplu, estrogeni),
- corticosteroizi utilizați pentru suprimarea reacțiilor alergice sau inflamatoare (de exemplu, prednisolon),

- medicamente utilizate pentru tratarea infecțiilor bacteriene (de exemplu, rifampicină sau eritromicină),
- medicamente utilizate pentru tratamentul ulcerului de stomac, a senzațiilor de arsură la stomac și refluxului acid (de exemplu, cimetidină),
- medicamente utilizate pentru tratarea infecțiilor fungice (de exemplu, ketoconazol),
- medicamente decongestionante utilizate uneori pentru tratarea răcelii (de exemplu, efedrină sau pseudoefedrină).

Dacă trebuie să vi se administreze un medicament anestezic în vederea unei operații, spuneți medicului specialist că luați Carvedilol-BP.

### **Carvedilol-BP împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Dacă luați Carvedilol-BP pentru tratamentul insuficienței cardiace, trebuie să luați acest medicament în timpul mesei, cu apă (vezi pct. 3 Cum să luați Carvedilol-BP).

Nu consumați alcool în timp ce luați Carvedilol-BP, deoarece acesta poate înrăutăți efectele alcoolului.

### **Sarcina și alăptarea**

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

#### *Sarcina*

Există un risc de a afecta copilul nenăscut. Carvedilol-BP nu trebuie utilizat în cursul sarcinii dacă medicul nu decide că este necesar. De aceea, întotdeauna întrebați medicul înainte de a utiliza Carvedilol-BP în cursul sarcinii.

#### *Alăptarea*

Conform rezultatelor studiilor efectuate la animale, carvedilol trece în laptele matern și, de aceea, nu trebuie utilizat de femeile care alăptează.

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

Este posibil să prezentați amețeli sau stare de oboseală în timpul tratamentului cu Carvedilol-BP. Este mai probabil ca acestea să apară la începutul tratamentului sau la creșterea dozei. Dacă apare unul dintre aceste simptome, nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

Trebuie să evitați consumul de alcool, deoarece aceste simptome se pot înrăutăți.

### **Carvedilol-BP conține lactoză**

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

### **3. Cum să luați Carvedilol -BP**

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Comprimatele de Carvedilol-BP trebuie înghițite cu un pahar cu apă.

Nu luați comprimatele împreună cu alimente.

Pacienții cu insuficiență cardiacă trebuie, totuși, să ia comprimatele cu alimente pentru a reduce riscul de apariție a amețelilor în momentul ridicării în picioare.

### **Tensiune arterială mare**

*Adulți:* Doza inițială uzuală este de 12,5 mg o dată pe zi, în primele două zile. După aceasta, doza este crescută la 25 mg o dată pe zi. Dacă este necesar, medicul dumneavoastră vă poate crește doza în continuare, treptat, la intervale de cel puțin două săptămâni. Doza maximă recomandată pe zi este de 50 mg (doza maximă recomandată pentru o singură administrare este de 25 mg).

*Vârstnici:* Medicul dumneavoastră vă va iniția tratamentul cu 12,5 mg o dată pe zi și va continua cu această doză pe întreaga durată a tratamentului. Dacă este necesar, medicul dumneavoastră vă poate crește doza treptat, la intervale de cel puțin două săptămâni.

### **Angină pectorală**

*Adulți:* Doza inițială uzuală este de 12,5 mg de două ori pe zi, în primele două zile. După aceasta, doza este crescută la 25 mg de două ori pe zi. Dacă este necesar, medicul dumneavoastră vă poate crește doza în continuare, treptat, la intervale de cel puțin două săptămâni, până la maximum 100 mg pe zi, împărțită în două doze.

*Vârstnici:* Doza inițială recomandată este de 12,5 mg de două ori pe zi, în primele două zile. După aceasta, doza poate fi crescută la 25 mg de două ori pe zi, care este doza maximă recomandată pe zi.

### **Insuficiență cardiacă**

*Adulți și vârstnici:* Pentru tratamentul insuficienței cardiace stabile, comprimatele trebuie luate de două ori pe zi, dimineața și seara și în prezența alimentelor pentru a reduce riscul apariției reacțiilor adverse.

Doza de inițiere este de 3,125 mg de două ori pe zi, timp de două săptămâni. Apoi, medicul dumneavoastră va crește doza treptat, la intervale de cel puțin două săptămâni, până ce veți primi doza cea mai potrivită pentru dumneavoastră.

Dacă aveți o greutate mai mică de 85 kg, doza maximă recomandată de Carvedilol-BP este de 25 mg de două ori pe zi, iar dacă aveți o greutate mai mare de 85 kg, medicul dumneavoastră poate crește doza până la 50 mg de două ori pe zi.

Pentru tratamentul insuficienței cardiace, se recomandă ca tratamentul dumneavoastră cu Carvedilol-BP să fie inițiat și atent monitorizat de către un medic specialist.

Dacă ați încetat să luați Carvedilol-BP de mai mult de două săptămâni, va trebui să începeți din nou cu doza de inițiere și să creșteți din nou, treptat, doza.

În unele cazuri, insuficiența cardiacă pe care o aveți se poate înrăutăți în timp ce luați Carvedilol-BP, în special la începutul tratamentului. Aceasta se poate manifesta prin agravarea simptomelor (de exemplu, stare de oboseală, scurtare a respirației) și prin semne de retenție a lichidelor (de exemplu, creștere în greutate și umflare a picioarelor).

Trebuie să spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă simptomele sau starea dumneavoastră generală se înrăutățesc în timp ce luați Carvedilol-BP, deoarece acesta poate considera necesară modificarea dozei unui alt medicament sau a Carvedilol-BP.

În timp ce luați Carvedilol-BP, asigurați-vă că urmați în continuare celelalte tratamente recomandate de către medicul dumneavoastră pentru insuficiență cardiacă.

### *Pacienți cu probleme ale ficatului*

În funcție de starea dumneavoastră, medicul dumneavoastră vă poate reduce doza în comparație cu dozele recomandate mai sus.

### *Pacienți cu probleme ale rinichilor*

Medicul va determina doza potrivită în funcție de starea dumneavoastră.

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

Carvedilol-BP nu este recomandat la această grupă de vârstă.

### **Dacă luați mai mult Carvedilol-BP decât trebuie**

Dacă ați luat în mod accidental prea multe comprimate, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital. Este posibil să simțiți amețeli, stare de rău, stare de leșin, dificultăți în respirație/respirație șuierătoare, moleșeală sau convulsii.

#### **Dacă uitați să luați Carvedilol-BP**

Dacă ați uitat să luați o doză, luați o altă doză imediat ce vă aduceți aminte, cu condiția să nu fie aproape de momentul următoarei doze. Luați următorul comprimat la ora normală.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să luați Carvedilol-BP**

Nu încetați brusc tratamentul cu Carvedilol-BP înainte de a discuta cu medicul dumneavoastră în acest sens. Puteți avea reacții adverse dacă încetați brusc să luați comprimatele. Medicul dumneavoastră vă va spune cum să reduceți treptat dozele și apoi să întrerupeți acest medicament. Dacă mai luați și un medicament numit clonidină, nu întrerupeți niciodată niciunul din aceste tratamente decât dacă v-a fost recomandat de către medicul 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.

Frecvența reacțiilor adverse posibile este prezentată mai jos:

*Foarte frecvente:* Apar la mai mult de 1 din 10 utilizatori

*Frecvente:* Apar la mai puțin de 1 din 10, dar la mai mult de 1 din 100 utilizatori

*Mai puțin frecvente:* Apar la mai puțin de 1 din 100, dar la mai mult de 1 din 1 000 utilizatori

*Rare:* Apar la mai puțin de 1 din 1 000, dar la mai mult de 1 din 10 000 utilizatori

*Foarte rare:* Apar la mai puțin de 1 din 10 000 utilizatori, inclusiv cazurile izolate

#### **Dacă credeți că ați putea avea oricare dintre următoarele reacții adverse, contactați medicul sau mergeți la cel mai apropiat spital de urgență imediat:**

*Foarte frecvente* (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- Probleme ale inimii. Semnele includ dureri în piept, oboseală, dificultăți de respirație și umflarea brațelor și picioarelor (insuficiență cardiacă).

*Frecvente* (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Dificultăți severe de respirație, inclusiv în stare de repaus
- Probleme grave cu rinichii care vă pot face să urinați mai puțin, să aveți stare de rău, să vă simțiți somnolent și slăbit, să pierdeți pofta de mâncare.

*Mai puțin frecvente* (pot afecta până la peste 100 de persoane):

- Bătăi neregulate ale inimii (bloc atrioventricular)

*Foarte rare* (pot afecta până la 1 din 10 000 de persoane):

- Reacții alergice (hipersensibilitate). Semnele pot include dificultăți de respirație sau de înghițire, cauzate de umflarea bruscă a gâtului sau a feței sau umflarea mâinilor, picioarelor și gleznelor.
- Reacții cutanate severe, inclusiv vezicule, erupții roșii sau violete sau descuamarea pielii. Pot fi afectate: gura, ochii, nasul și organele genitale (sindrom Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică sau eritem multiform).

Frecvența reacțiilor adverse nu depinde de doză, cu excepția amețelilor, tulburărilor de vedere și bradicardiei (puls scăzut). Unele reacții adverse pot să apară la începutul tratamentului și dispar spontan în cursul continuării tratamentului.

*Foarte frecvente:*

- Amețeli
- Dureri de cap
- Senzație de oboseală
- Tensiune arterială mică
- Edem al organelor genitale

*Frecvente*

- Infecții ale căilor respiratorii (bronșită), plămânilor (pneumonie), nasului și a gâtului (tractului respirator superior).
- Infecții ale tractului urinar
- Anemie (număr scăzut al celulelor roșii în sânge)
- Creștere în greutate
- Creșterea valorilor colesterolului
- Tulburări ale controlului glicemiei la pacienții cu diabet
- Depresie, stare depresivă
- Tulburări de vedere
- Secreție lacrimală redusă, ochi iritați
- Puls scăzut
- Edem (inclusiv umflarea corpului sau unor părți ale corpului, de exemplu, edemul mâinilor și picioarelor), supraîncărcare cu lichide, volumul de sânge din corp crescut
- Amețeli când vă ridicați rapid în picioare
- Probleme cu circulația sângelui (semne includ mâini și picioare reci), de rigidizare a arterelor (ateroscleroză), agravare a simptomelor la pacienții cu boala Raynaud (degetele de la mâini sau picioare se colorează inițial albăstrui, apoi devin albicioase, iar apoi roșiatice, însoțite de durere) sau claudicație (durere la nivelul picioarelor, care se agravează în timpul mersului)
- Probleme de respirație, astm bronșic
- Acumulare de lichid în plămâni
- Diaree, vărsături, dureri de stomac, indigestie
- Durere la nivelul mâinilor sau picioarelor.

*Mai puțin frecvente*

- Tulburări de somn
- Confuzie
- Leșin
- Amorțală
- Angină pectorală (inclusiv dureri în piept)
- Constipație
- Reacții cutanate (reacții alergice cutanate, dermatită, transpirație crescută, urticarie, mâncărime, leziuni asemănătoare psoriazisului și lichenului plan)
- Cădere a părului
- Impotență (disfuncție erectilă).

### *Rare*

- Reducere a numărului trombocitelor (trombocitopenie)
- Uscăciune a gurii
- Nas înfundat

### *Foarte rare*

- Reducere a numărului de celule albe ale sângelui
- Schimbare a valorilor testelor funcției ficatului
- Pierderi involuntare de urină la femei (incontinență urinară).

Carvedilolul poate provoca dezvoltarea semnelor diabetului la persoanele care prezintă o formă foarte ușoară de diabet numită „diabet latent”.

### Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-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 Carvedilol-BP comprimate**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați Carvedilol-BP după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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

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

### **Ce conține Carvedilol-BP comprimate**

*Substanța activă* este carvedilol.

#### Carvedilol-BP 6,25 mg comprimate

Fiecare comprimat conține carvedilol 6,25 mg.

#### Carvedilol-BP 12,5 mg comprimate

Fiecare comprimat conține carvedilol 12,5 mg.

#### Carvedilol-BP 25 mg comprimate

Fiecare comprimat conține carvedilol 25 mg.

*Celelalte componente* sunt: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, cros повідonă, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu.

### **Cum arată Carvedilol-BP comprimate și conținutul ambalajului**

#### Carvedilol-BP 6,25 mg comprimate

Comprimate albe, pătrate, cu suprafață plană, cu margini rotunjite, marcate pe una dintre fețe cu „B” și „P” de o parte și de alta a liniei de divizare.

#### Carvedilol-BP 12,5 mg comprimate



Comprimate albe, pătrate, cu suprafață plană, cu margini rotunjite, marcate pe una dintre fețe cu „B” și „P” de o parte și de alta a liniei de divizare.

Carvedilol-BP 25 mg comprimate

Comprimate albe, rotunde, biconvexe, cu linie de divizare pe una dintre părți.

Cutie cu 3 blistere din AL/PVC a câte 10 sau 20 comprimate și prospect pentru utilizator.

**Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în octombrie 2021

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