

UPUTSTVO ZA PACIJENTA

NEOFEN FORTE
400 mg
filmom obložena tableta
ibuprofen

Pažljivo pročitajte cijelo uputstvo prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

Uvijek uzmite ovaj lijek tačno onako kako je propisano u ovom uputstvu ili kako Vam je rekao Vaš ljekar ili farmaceut.

- Sačuvajte ovo uputstvo. Možda ćete ga trebati ponovo pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom farmaceutu.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti ljekara ili farmaceuta. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovom uputstvu, vidjeti dio 4.
- Ako ste odrasli bolesnik, obavezno se obratite ljekaru ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije, nakon 3 dana u slučaju vrućice i nakon 5 dana u slučaju boli.
- Za adolescente se obavezno obratite ljekaru ako se ne osjeća bolje ili ako se osjeća lošije nakon 3 dana.

Šta se nalazi u ovom uputstvu:

1. Šta su NEOFEN FORTE filmom obložene tablete i za šta se koriste
2. Šta morate znati prije nego počnete uzimati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete
3. Kako uzimati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete
6. Sadržaj pakovanja i druge informacije

1. Šta su NEOFEN FORTE filmom obložene tablete i za šta se koriste

NEOFEN FORTE filmom obložene tablete sadrže ibuprofen kao aktivnu supstancu. Ibuprofen pripada skupini lijekova koji se nazivaju nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAIL lijekovi). Ti lijekovi pružaju olakšanje mijenjajući odgovor tijela na bol, oticanje i povišenu tjelesnu temperaturu.

NEOFEN FORTE filmom obložene tablete namijenjene su za primjenu kod odraslih i adolescenata starijih od 12 godina, iznad 40 kg tjelesne težine za:

- Ublažavanje simptoma blage do umjerene boli poput:
 - glavobolje i migrene
 - zubobolje i neuralgije
 - menstrualne boli
 - reumatskih i mišićnih bolova te bolova u leđima
 - bolova uzrokovanih artritism
- Snižavanje vrućice

2. Šta morate znati prije nego počnete uzimati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete

Znakovi alergijske reakcije na ovaj lijek, uključujući probleme s disanjem, oticanje područja lica i vrata (angioedem) te bol u prsima prijavljeni su s primjenom ibuprofena. Odmah prestanite uzimati NEOFEN FORTE i potražite ljekarsku ili hitnu medicinsku pomoć ako primijetite bilo koji od navedenih znakova.

Nemojte uzimati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete:

- ako ste alergični na ibuprofen ili bilo koji drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.) ili acetilsalicilatnu kiselinu i druge lijekove za ublažavanje boli
- ako ste imali kratkoću daha, pogoršanje astme, osip na koži, curenje i svrbež nosa ili oticanje lica nakon prethodnog uzimanja ibuprofena, acetilsalicilatne kiseline ili sličnih lijekova iz skupine nesteroidnih protuupalnih lijekova
- ako ste imali krvarenje iz probavnog sistema ili puknuće stijenke nakon prethodnog uzimanja nesteroidnih protuupalnih lijekova
- ako imate (ili ste imali dvije ili više epizoda) vrijeda želuca, puknuće stijenke ili krvarenje iz probavnog sistema
- ako imate teško oštećenje jetre, bubrega ili srca
- ako imate problema sa zgrušavanjem krvi
- ako ste u zadnjem tromjesečju trudnoće
- ako imate krvarenje u mozgu ili drugo aktivno krvarenje
- ako bolujete od poremećaja stvaranja krvnih stanica
ako patite od teške dehidracije (uzrokovane povraćanjem, proljevom ili nedovoljnim unosom tekućine)
- nemojte davati ovaj lijek djeci mlađoj od 12 godina niti onoj tjelesne težine manje od 40 kg

Upozorenja i mjere opreza

Protuupalni lijekovi/lijekovi protiv bolova poput ibuprofena mogu biti povezani s blago povećanim rizikom od srčanog udara ili moždanog udara, naročito kada se upotrebljavaju u visokim dozama. Nemojte prekoračiti preporučenu dozu ili trajanje liječenja.

Učestala i dugotrajna primjena analgetika, posebno nekoliko takvih lijekova u kombinaciji, može dovesti do trajnog oštećenja bubrega i razvoja bubrežnog zatajenja (analgetska nefropatija). Ovaj rizik se može povećati uslijed gubitka soli i dehidracije.

Obratite se svom ljekaru ili farmaceutu prije nego uzmete NEOFEN FORTE filmom obložene tablete ako:

- imate ili ste imali astmu ili alergiju
- imate problema s bubrežima, jetrom ili crijevima
- imate srčanih problema, uključujući zatajenje srca, anginu (bol u prsištu), ili ako ste imali srčani udar, ugradnju prenosnice, bolest perifernih arterija (slabu cirkulaciju u stopalima zbog uskih ili začepljenih arterija) ili bilo koju vrstu moždanog udara (uključujući "mini moždani udar" ili prolazni ishemijski napadaj) (vidjeti dio „Učinci na srce i mozak“ u nastavku)
- imate visoki krvni pritisak, šećernu bolest, visoki kolesterol, povijest srčane bolesti ili moždanog udara u obitelji, ili ako ste pušač
- imate ili ste imali bolest crijeva (poput ulceroznog kolitisa ili Crohnove bolesti)
- bolujete od ozbiljnih reakcija na koži poput ekfolijativnog dermatitisa, Stevens-Johnsonovog sindroma i toksične epidermalne nekrolize (vidjeti dio „Kožne reakcije“ u nastavku)
- imate sistemski eritematozni lupus ili miješanu bolest vezivnog tkiva (bolest imunološkog sistema koja uzrokuje bol u zglobovima, kožni osip i povišenu temperaturu)
- ste u prvih 6 mjeseci trudnoće
- imate infekciju - vidjeti dio „Infekcije“ u nastavku.

Učinci na srce i mozak

Lijekovi poput ovog lijeka mogu biti povezani s malim rizikom od srčanog ili moždanog udara. Taj rizik se povećava s povećanjem doze i produžavanjem liječenja. Nemojte prekoračiti preporučenu dozu.

Ako imate problema sa srcem, imali ste moždani udar ili mislite da biste mogli doživjeti takva stanja (na primjer ako imate povišeni krvni pritisak, šećernu bolest, povišeni kolesterol ili ako ste pušač) savjetujte se s Vašim ljekarom ili farmaceutom o liječenju.

Kožne reakcije

Ozbiljne kožne reakcije, uključujući eksfolijativni dermatitis, multiformni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksičnu epidermalnu nekrolizu, reakciju na lijek s eozinofilijom i sistemskim simptomima (engl. *drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms*, DRESS) i akutnu egzantematoznu pustulozu (AGEP), prijavljene su u vezi s liječenjem ibuprofenom.

Odmah prestanite primjenjivati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete i potražite ljekarsku pomoć ako primijetite bilo koji od simptoma povezanih s tim ozbiljnim kožnim reakcijama opisanim u dijelu 4.

Infekcije

Ovaj lijek može prikriti znakove infekcija kao što su vrućica i bol. Stoga je moguće da ovaj lijek može odgoditi odgovarajuće liječenje infekcije, što može dovesti do povećanog rizika od komplikacija. To je opaženo kod upale pluća uzrokovane bakterijama i bakterijskih kožnih infekcija povezanih s vodenim kozicama. Ako uzimate ovaj lijek dok imate infekciju, a simptomi infekcije ustraju ili se pogoršaju, odmah se obratite ljekaru.

Istodobna primjena nekoliko lijekova protiv boli može povećati rizik od razvoja ozbiljnih problema s bubrezima te ju stoga treba izbjegavati. Rizik se dodatno povećava uslijed dehidracije.

Djeca i adolescenti

Postoji rizik od oštećenja funkcije bubrega kod dehidrirane djece i adolescenata.

Drugi lijekovi i NEOFEN FORTE filmom obložene tablete

Obavijestite svog ljekara ili farmaceuta ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

NEOFEN FORTE filmom obložene tablete mogu uticati na druge lijekove ili na njega mogu uticati drugi lijekovi. Na primjer:

- lijekovi koji su antikoagulansi (tj. razrjeđuju krv/sprječavaju zgrušavanje krvi, na primjer, acetilsalicilatna kiselina, varfarin, tiklopidin)
- lijekovi koji snižavaju visoki krvni pritisak (ACE-inhibitori poput kaptoprila, beta-blokatori poput atenolola, antagonisti receptora angiotenzina-II kao što je losartan)

Obratite se ljekaru prije uzimanja NEOFEN FORTE ako uzimate:

- druge nesteroidne protuupalne lijekove iz skupine NSAIL (uključujući COX2 inhibitore)
- acetilsalicilatnu kiselinu (u niskoj dozi do 75 mg dnevno)
- kortikosteroide (za liječenje upala)
- lijekove za liječenje visokog krvnog pritiska (ACE-inhibitore, npr. kaptopril, blokatore beta receptora, antagoniste angiotenzina II)
- lijekove za izlučivanje vode (diuretike)
- lijekove protiv zgrušavanja krvi
- lijekove koji razrjeđuju krv (poput varfarina, acetilsalicilatne kiseline u niskoj dozi i tiklopidina)
- lijekove za liječenje zatajenja srca (glikozidi) poput digoksina
- selektivne inhibitore ponovne pohrane serotonina (za liječenje depresije)
- litij (za liječenje manično-depresivnog poremećaja i depresije)
- fenitoin (za liječenje epilepsije)
- probenecid i sulfinpirazon (za liječenje gihta)
- metotretsat (lijek za liječenje karcinoma ili reumatizma)
- takrolimus i ciklosporin (za potiskivanje imunološkog sistema)
- mifepriston (za prekid trudnoće)
- zidovudin (za liječenje HIV infekcije)
- hinolonske antibiotike (za liječenje infekcija)

Uvijek provjerite s ljekarom ili farmaceutom prije upotrebe lijeka NEOFEN FORTE zajedno s drugim lijekovima.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Trudnoća

Nemojte uzimati ibuprofen ako ste u posljednja 3 mjeseca trudnoće jer bi mogao naštetiti Vašem nerođenom djetetu ili uzrokovati probleme pri porodu. Može uzrokovati tegobe bubrega i srca Vašeg nerođenog djeteta. Može utjecati na Vašu i djetetovu sklonost krvarenju i uzrokovati kašnjenje ili produženje poroda. Ibuprofen ne smijete uzimati tokom prvih 6 mjeseci trudnoće osim ako nije apsolutno nužno i ako Vam to nije savjetovao Vaš ljekar. Ako Vam je u tom razdoblju potrebno liječenje ili tokom razdoblja kada pokušavate ostati trudni, potrebno je primijeniti najnižu dozu tokom najkraćeg mogućeg razdoblja. Od 20. sedmice trudnoće ibuprofen može uzrokovati tegobe bubrega u Vašeg nerođenog djeteta ako se uzima dulje od nekoliko dana, što može dovesti do smanjene količine plodne vode koja okružuje bebu (oligohidramniji) ili suženja krvne žile (*ductus arteriosus*) u srcu djeteta. Ako Vam je potrebno liječenje duže od nekoliko dana, Vaš ljekar može preporučiti dodatno praćenje.

Dojenje

Samo male količine ibuprofena i njegovih metabolita se izlučuju u majčino mlijeko. Posavjetujte se s ljekarom ili farmaceutom prije primjene ovog lijeka ako dojite.

Plodnost

Ovaj lijek pripada skupini lijekova koji mogu utjecati na plodnost u žena. Ovo djelovanje je povratno i nestaje s prestankom uzimanja lijeka. Nije vjerojatno da će povremena upotreba ovog lijeka utjecati na Vaše izgleda da ostanete trudni. Međutim, ako imate problema s plodnosti, obavijestite ljekara prije uzimanja ovog lijeka.

Upravljanje vozilima i mašinama

Bolesnici koji osjete umor i omaglicu tokom primjene ovog lijeka trebaju izbjegavati upravljanje vozilima i rad sa mašinama. Ove nuspojave se mogu i pojačati ako se uz lijek istodobno konzumira alkohol.

NEOFEN FORTE filmom obložene tablete sadrže laktozu.

Ako Vam je ljekar rekao da ne podnosite neke šećere, savjetujte se s ljekarom prije uzimanja ovog lijeka.

NEOFEN FORTE filmom obložene tablete sadrže boju carmoisine (E122) koja može izazvati alergijsku reakciju.

3. Kako uzimati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete

Uvijek uzmite ovaj lijek tačno onako kako je opisano u ovom uputstvu ili kako Vam je rekao Vaš ljekar ili farmaceut. Provjerite sa svojim ljekarom ili farmaceutom ako niste sigurni.

Najnižu učinkovitu dozu potrebno je primjenjivati tokom najkraćeg razdoblja potrebnog za ublažavanje simptoma. Ako imate infekciju, odmah se obratite ljekaru ako simptomi (kao što su vrućica i bol) ustraju ili se pogoršaju (vidjeti dio 2.).

Ovaj je lijek namijenjen samo za kratkotrajnu primjenu.

Doziranje

Odrasli i adolescenti stariji od 12 godina (tjelesne težine > 40 kg):

Početna doza je 1 tableta 2-3 puta na dan. Lijek treba uzimati u razmacima od 4 do 6 sati, prema potrebi. Doza od 3 tablete (1200 mg ibuprofena) tokom 24 sata se ne smije prekoračiti.

Način primjene

Tablete se uzimaju kroz usta.

Tabletu nemojte drobiti već je progutajte cijelu, s dovoljnom količinom tekućine, najbolje uz obrok.

Učestalost primjene

Sistemna primjena lijeka dovodi do izbjegavanja povišene tjelesne temperature i bolova. Lijek treba uzimati u razmacima od 4 do 6 sati, prema potrebi.

Trajanje liječenja

Ako lijek koristite duže od 5 dana u slučaju boli ili duže od 3 dana u slučaju povišene temperature ili ako se simptomi pogoršaju ili primijetite neke nove simptome posavjetujte se s Vašim ljekarom.

Ako se kod adolescenata starijih od 12 godina ovaj lijek mora primjenjivati duže od 3 dana ili ako se simptomi bolesti pogoršaju, potrebno je potražiti savjet ljekara.

Ako imate osjećaj da je djelovanje lijeka prejako ili preslabo, posavjetujte se s Vašim ljekarom ili farmaceutom.

Ako uzmete više NEOFEN FORTE tableta nego što ste trebali

Ako ste uzeli više NEOFEN FORTE tableta nego što ste trebali, ili ako su djeca slučajno uzela lijek, obratite se ljekaru ili najbližoj bolnici kako biste dobili mišljenje o riziku i savjet o postupku koji će se poduzeti.

Simptomi predoziranja mogu uključivati mučninu, bol u trbuhu, povraćanje (prošarano krvlju), gastrointestinalno krvarenje (vidjeti dio 4.), dijareju, glavobolju, zujanje u ušima (tinitus), smetenost, nekontroliran pokret oka. Također, može se javiti uznemirenost, pospanost, dezorijentacija ili koma. Povremeno, kod pacijenata se mogu javiti konvulzije.

Pri visokim dozama zabilježeni su omamljenost, bol u prsnoj koži, osjećaj lupanja srca, gubitak svijesti, konvulzije (uglavnom u djece), slabost i omaglica, krv u mokraći, niske razine kalija u krvi, osjećaj hladnoće po tijelu i problemi s disanjem. Protrombinsko vrijeme/INR može biti produženo, vjerovatno zbog ometanja djelovanja cirkulirajućih faktora zgrušavanja. Može doći do akutnog zatajenja bubrega i oštećenja jetre. Moguća je egzacerbacija astme kod astmatičara. Osim toga može doći do pada krvnog pritiska i respiratorne depresije.

Ako ste zaboravili uzeti NEOFEN FORTE filmom obložene tablete

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako bi nadoknadili propuštenu.

U slučaju bilo kakvih nejasnoća ili pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu.

4. Moguće nuspojave

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

PRESTANITE UZIMATI ovaj lijek i odmah potražite ljekarsku pomoć ako primijetite:

- **znakove krvarenja iz probavnog sistema** poput: svijetlocrvene stolice, crne katranaste stolice, povraćanja krvi ili tamnih čestica koje izgledaju poput zrna kave.
- **znakove ozbiljne alergijske reakcije** poput: pogoršanje astme, neobjašnjivog piskanja ili kratkoće daha, oticanje lica, jezika ili grla, otežano disanje, ubrzani rad srca, pad krvnog pritiska što dovodi do šoka. To se može dogoditi čak i kod prvog uzimanja ovog lijeka. Mogu se javiti i teške reakcije na koži (osipi, svrbež, guljenje, ljuštenje ili stvaranje mjehurića na koži).
- crvenkaste mrlje na trupu u ravnini kože, u obliku mete ili kruga, često s mjehurićima u središtu, ljuštenje kože, čirevi u ustima, grlu, nosu, genitalijama i očima. Ovim ozbiljnim kožnim osipima mogu prethoditi vrućica i simptomi slični gripi (eksfolijativni dermatitis, multififormni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza).
- rašireni osip, visoka tjelesna temperatura i povećani limfni čvorići (DRESS sindrom).

- crveni, ljuskasti široko rasprostranjen osip s izbočinama ispod kože i mjehurićima praćen vrućicom. Ovi se simptomi obično pojavljuju na početku liječenja (akutna egzantematozna pustuloza).

Obavijestite Vašeg ljekara ako imate bilo koju od sljedećih nuspojava, ako se pogoršaju ili primijetite bilo koju nuspojavu koja nije navedena.

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba)

- probavne smetnje, bolovi u trbuhu, mučnina
- glavobolja
- razni osipi na koži

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba)

- zatvor, proljev, nadutost, povraćanje

Vrlo rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba)

- povišenu temperaturu, simptome slične gripi, grlobolju, vrijedove u ustima, glavobolju, ukočenost vrata, povraćanje, neobjašnjivo krvarenje ili stvaranje modrica, tešku iscrpljenost, čir na želucu ili crijevima, ponekad s krvarenjem i perforacijom, upala sluznice usta s ulceracijom (ulcerozni stomatitis), upala želuca (gastritis), pogoršanje kolitisa i Crohnove bolesti
- simptomi aseptičnog meningitisa s ukočenošću vrata, glavoboljom, osjećajem mučnine, mučninom, povišenom temperaturom ili zamućenjem svijesti primijećeni su tokom primjene ibuprofena. Vjerojatnije će biti pogođeni bolesnici s autoimunim poremećajima (SLE, miješana bolest vezivnog tkiva). Ako se pojave, odmah se obratite ljekaru.
- akutno zatajenje bubrega, oštećenje bubrega (papilarna nekroza) i povišene koncentracije mokraćne kiseline u krvi
- izlučivanje manje urina od normalnog i otekline (osobito u bolesnika s povišenim krvnim pritiskom ili smanjenom funkcijom bubrega, oticanjem (edemi) i mutnom mokraćom (nephrotski sindrom), upalnom bolesti bubrega (intersticijski nefritis) koja dovodi do akutnog zatajenja bubrega. Ako se pojavi jedan od gore navedenih simptoma ili se općenito loše osjećate, prestanite uzimati ovaj lijek i odmah se posavjetujte sa svojim ljekarom jer bi to mogli biti prvi znakovi oštećenja bubrega ili zatajenja bubrega.
- disfunkcija jetre
- teški oblici kožnih reakcija poput kožnog osipa s crvenilom i mjehurićima (npr. Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza / Lyellov sindrom)
- smanjena razina hemoglobina

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

- bol u prsima koja može biti znak potencijalno ozbiljne alergijske reakcije koja se zove Kounisov sindrom
- može se pojaviti teška kožna reakcija poznata kao sindrom DRESS. Simptomi DRESS-a uključuju: osip kože, vrućicu, oticanje limfnih čvorova i povećanje razine eozinofila (vrsta bijelih krvnih stanica).
- crveni, ljuskavi, prošireni osip s kvržicama ispod kože i mjehurićima uglavnom lokaliziran na naborima kože, trupu i gornjim udovima popraćen vrućicom na početku liječenja (akutna generalizirana egzantematozna pustuloza). Prestanite primjenjivati ovaj lijek u slučaju nastanka tih simptoma i odmah potražite liječničku pomoć. Vidjeti također dio 2.
- zabilježeni su otekline (edemi), povišeni krvni pritisak (hipertenzija) i srčano zatajenje u vezi s liječenjem NSAID
- pogoršanje astme i bronhospazma
- koža postaje osjetljiva na svjetlost

Lijekovi poput NEOFEN FORTE obloženih tableta mogu biti povezani s blago povećanim rizikom od srčanog (infarkt miokarda) ili moždanog udara (vidjeti dio 2. „Druga upozorenja“).

Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijeka

U slučaju bilo kakvih neželjenih reakcija nakon primjene lijeka, potrebno je obavijestiti Vašeg ljekara ili farmaceuta. Ovo podrazumijeva sve moguće neželjene reakcije koje nisu navedene u ovom uputstvu o lijeku, kao i one koje jesu.

5. Kako čuvati NEOFEN FORTE filmom obložene tablete

NEOFEN FORTE čuvajte izvan pogleda i dohvata djece!

Čuvati na temperaturi ispod 30°C.

NEOFEN FORTE se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju.

Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijekovi se ne smiju odlagati putem kućnih otpadnih voda ili kućnog otpada.

Pitajte svog farmaceuta kako odlagati lijekove koje više ne trebate. Takvim ponašanjem čuvamo naš okoliš.

6. Sadržaj pakovanja i druge informacije

Šta sadrži NEOFEN FORTE tableta

Aktivna supstanca je ibuprofen.

Jedna NEOFEN FORTE filmom obložena tableta sadrži 400 mg ibuprofena.

Pomoćne supstance:

Jezgra tablete: laktoza hidrat; škrob, prethodno geliran; povidon; celuloza, mikrokristalična; karmelozanatrij, umrežena; silicijev dioksid, koloidni, bezvodni; talk; magnezijev stearat.

Film - ovojnica: talk; makrogol 6000; boja titanijev dioksid (E171); hipromeloza; poliakrilat, 30 postotna disperzija; boja carmoisine (E122).

Kako NEOFEN FORTE tableta izgleda i sadržaj pakovanja

Tamno ružičasta, okrugla, bikonveksna filmom obložena tableta.

10 (1x10) tableta u PVC//Al blisteru, u kutiji.

Režim izdavanja

Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta.

Proizvođač

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5a, 71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Proizvođač gotovog lijeka

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5a, 71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Nositelj dozvole za stavljanje lijeka u promet

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5a, 71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Datum i broj dozvole za stavljanje lijeka u promet

04-07.3-2-1970/21 od 01.10.2021. godine

Datum revizije teksta

17.09. 2025. godine