

UPUTSTVO ZA PACIJENTA

NEOFEN
200 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 opisano u ovom uputstvu ili kako Vam je rekao Vaš ljekar ili farmaceut.

- Sačuvajte ovo uputstvo. Možda ćete ga trebati ponovno pročitati.
- Ako trebate dodatne informacije ili savjet, obratite se Vašem farmaceutu.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg ljekara ili farmaceuta. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovom uputstvu. Pogledajte dio 4.
- Obavezno se obratite ljekaru ako se ne osjećate bolje ili se osjećate lošije nakon 3 dana.

Šta se nalazi u ovoj uputi:

1. Šta je NEOFEN i za šta se koristi
2. Šta morate znati prije nego počnete uzimati NEOFEN
3. Kako uzimati NEOFEN
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati NEOFEN
6. Dodatne informacije

1. ŠTA JE NEOFEN I ZA ŠTA SE KORISTI

Aktivna supstanca ovog lijeka je ibuprofen. Ibuprofen pripada skupini lijekova koji se nazivaju nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAIL). Ti lijekovi pružaju olakšanje mijenjajući odgovor tijela na bol, oticanje i povišenu tjelesnu temperaturu.

NEOFEN tablete koriste se kratkotrajno za:

- **simptomatsko ublažavanje blage do umjerene boli:**
 - glavobolje i migrene
 - zubobolje i neuralgija
 - menstrualne boli
 - reumatskih i mišićnih bolova te bolova u leđima
 - bolova uzrokovanih artritisom
- **snižavanje povišene tjelesne temperature**

Također se koristi za ublažavanje simptoma prehlade i gripe poput glavobolje i povišene tjelesne temperature.

Lijek NEOFEN tablete 200 mg je namijenjen za liječenje odraslih i djece starije od 12 godina.

Obavezno se obratite Vašem ljekaru ako se ne osjećate bolje ili se osjećate lošije nakon 3 dana.

2. ŠTA MORATE ZNATI PRIJE NEGO POČNETE UZIMATI NEOFEN

Alergijske reakcije

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 i potražite ljekarsku ili hitnu medicinsku pomoć ako primijetite bilo koji od navedenih znakova.

Nemojte uzimati NEOFEN tablete:

- ako ste alergični na ibuprofen ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.)

- ako ste imali pogoršanje astme, osip na koži, curenje i svrbež nosa ili oticanje lica nakon prethodnog uzimanja acetilsalicilatne kiseline ili nekog drugog lijeka iz skupine nesteroidnih protuupalnih lijekova
- ako imate ili ste imali dvije ili više epizoda vrijeda želuca, puknuća stijenke ili krvarenje iz probavnog sistema
- ako ste imali krvarenje iz probavnog sistema ili puknuće stijenke nakon prethodnog uzimanja nesteroidnih protuupalnih lijekova
- ako imate ozbiljno oštećenje jetre ili bubrega
- ako imate problema sa srcem
- ako imate krvarenje u mozgu ili drugo aktivno krvarenje
- ako imate nerazjašnjene poremećaje stvaranja krvnih stanica
- ako ste u zadnjem tromjesečju trudnoće
- ako ste teško dehidrirani (izazvano proljevom, povraćanjem ili nedovoljnim unosom tekućine)

Nemojte davati NEOFEN tablete:

djeci mlađoj od 12 godina osim po preporuci ljekara.

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.

Obratite se Vašem ljekaru ili farmaceutu prije nego uzmete NEOFEN tablete ako:

- imate ili ste imali astmu ili alergije
- uzimate druge lijekove iz skupine NSAIL, uključujući i selektivne inhibitore ciklooksigenaze-2
- imate sistemski eritematozni lupus (stanje u kojem imunološki sistem uzrokuje bol u zglobovima, promjene na koži i na drugim organima) ili miješanu bolest vezivnog tkiva
- imate probleme s bubrezima ili jetrom
- 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)
- imate visoki krvni pritisak, dijabetes, visoki holesterol, povijest srčane bolesti ili moždanog udara u porodici, ili ako ste pušač
- imate ili ste imali bolesti probavnog sistema (poput ulceroznog kolitisa ili Crohnove bolesti, vrijed, puknuće ili krvarenje u probavnom sistemu)
- imate poremećaj stvaranja krvi
- imate poremećaj zgrušavanja krvi
- ste teško dehidrirani (uzrokovano povraćanjem, proljevom ili nedovoljnim unosom tekućine)
- ste u prvih 6 mjeseci trudnoće
- imate infekciju - vidjeti dio „Infekcije“ u nastavku.

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.

Kožne reakcije

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

Odmah prestanite uzimati NEOFEN i potražite pomoć ljekara ako primijetite bilo koji od simptoma povezanih s tim ozbiljnim kožnim reakcijama opisanim u dijelu 4.

Djeca i adolescenti

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

Drugi lijekovi i NEOFEN tablete

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

Kako bi smanjili mogućnost pojave nuspojava, nemojte koristiti ovaj lijek s drugim lijekovima iz skupine NSAID (npr. acetilsalicilatnom kiselinom, ibuprofenom...).

Lijek NEOFEN tablete može utjecati na druge lijekove ili na njega mogu uticati drugi lijekovi. Na primjer:

- lijekovi koji su antikoagulansi (tj. razrjeđuju krv/sprječavaju zgrušavanje krvi, npr. aspirin/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).

Liječenje lijekom NEOFEN moglo bi također uticati na neke druge lijekove ili bi oni mogli uticati na lijek NEOFEN. Uvijek provjerite s Vašim ljekarom ili farmaceutom prije upotrebe lijeka NEOFEN zajedno s drugim lijekovima.

Izbjegavajte primjenu ovog lijeka sa:

drugim NSAID, uključujući COX-2 inhibitorima	jer to može povećati rizik od nuspojava
digoksin (za zatajivanje srca)	jer učinak digoksina može biti pojačan
glukokortikoidima (lijekovima koji sadrže kortizon ili tvari slične kortizonu)	jer to može povećati rizik od vrijedova i krvarenja u probavnom sistemu
tvarima protiv zgrušavanja krvi (lijekovima koji razrjeđuju krv poput varfarina, tiklopidin)	jer to može povećati rizik od krvarenja
acetilsalicilatnom kiselinom (niskim dozama)	jer može doći do smanjenog učinka razrjeđivanja krvi
mifepristonom: NSAID lijekove ne treba koristiti 8 do 12 dana nakon primjene mifepristona	jer mogu smanjiti njegov učinak.
selektivnim inhibitorima ponovne pohrane serotonina (lijekovima za liječenje depresije)	jer to može povećati rizik od krvarenja u probavnom sistemu
litijem (lijekom za liječenje manično-depresivnog poremećaja i depresije)	jer učinak litija može biti pojačan
lijekovima za visoki krvni pritisak (ACE inhibitorima poput kaptoprila, betablokatorima poput atenolola,	jer ibuprofen može smanjiti učinak ovih lijekova i može doći do povećanog rizika za bubrege

antagonistima angiotenzin II receptora kao što je losartan) i lijekovima za povećano izlučivanje mokraće (diuretike)	
metotreksatom (lijekom za karcinom ili reumatizam)	jer učinak metotreksata može biti pojačan
takrolimusom i ciklosporinom (imunosupresivnim lijekovima)	jer može doći do oštećenja bubrega
zidovudinom (lijekom za liječenje HIV-a/AIDS-a)	jer primjena Neofena može rezultirati pojačanim rizikom od krvarenja u zglobove ili krvarenja koje uzrokuje oticanje kod HIV pozitivnih (+) hemofilicara
hinolonskim antibioticima	rizik od konvulzija može biti povećan

Druga upozorenja

- Lijekovi poput NEOFEN tableta 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.**

Trudnoća, dojenje i plodnost

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

Nemojte uzimati ibuprofen ako ste u zadnjem tromjesečju trudnoće jer bi mogao naštetiti Vašem nerođenom djetetu ili uzrokovati probleme pri porodu.

Može uzrokovati tegobe bubrega i srca Vašeg nerođenog djeteta. Može uticati na Vašu i djetetovu sklonost krvarenju i uzrokovati kašnjenje ili produženje trudova.

Ibuprofen ne smijete uzimati tokom prvih 6 mjeseci trudnoće, osim ako nije apsolutno nužno i ako Vam ljekar ne savjetuje drugačije. 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 kod Vašeg nerođenog djeteta ako se uzima duže od nekoliko dana, što može dovesti do smanjene količine plodne vode koja okružuje bebu (oligohidramniji) ili suženja krvne žile (*ductus arteriosus*) u bebinu srcu. Ako Vam je potrebno liječenje duže od nekoliko dana, Vaš ljekar može preporučiti dodatno praćenje.

Posavjetujte se s Vašim ljekarom ili farmaceutom prije primjene ovog lijeka ako dojite.

NEOFEN tablete spadaju u skupinu lijekova koji mogu uticati na plodnost kod žena. Ovo djelovanje je reverzibilno i nestaje s prestankom uzimanja lijeka. Nije vjerojatno da će povremena upotreba NEOFEN tableta uticati na Vaše izgleda da ostanete trudni. Međutim, ako imate problema s plodnosti, obavijestite Vašeg ljekara prije uzimanja ovog lijeka.

Upravljanje vozilima i mašinama

Ne očekuje se da uzimanje ovog lijeka u propisanoj dozi i preporučenom trajanju liječenja utiče na sposobnost upravljanja vozilima i mašinama. Pri višim dozama ibuprofena moguć je razvoj nuspojava koje zahvaćaju centralni nervni sistem, poput umora i omaglice, što može oslabiti sposobnost reagiranja i aktivna sudjelovanja u vožnji, ili rada sa mašinama. To u većoj mjeri vrijedi kod kombinacije s alkoholom.

Ostala upozorenja

NEOFEN tablete sadrže mliječni šećer (laktazu). Stoga ako Vam je ljekar rekao da ne podnosite neke šećere, savjetujte se s ljekarom prije uzimanja ovog lijeka.

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

3. KAKO UZIMATI NEOFEN

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

Ovaj lijek je namijenjen samo za kratkotrajnu primjenu. Trebate uzeti najnižu dozu kroz najkraći mogući period potreban za ublažavanje simptoma.

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

Doziranje

Lijek je namijenjen za primjenu u odraslih i djece starije od 12 godina. Uzmite 1 ili 2 tablete s vodom, do 3 puta dnevno po potrebi. Razmak između doza mora biti najmanje 4 sata. Nemojte uzeti više od 6 tableta u 24 sata.

Doza od 1200 mg (6 tableta) tijekom 24 sata se ne smije prekoračiti!

Način primjene

Za primjenu kroz usta.

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

Trajanje liječenja

Trajanje liječenja u odraslih treba ograničiti na:

- 3 dana u slučaju povišene tjelesne temperature
- 5 dana u slučaju boli.

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

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

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

Ako uzmete više NEOFEN tableta nego što ste trebali

Ako ste uzeli više NEOFEN tableta nego što ste trebali, ili ako su djeca slučajno uzela lijek, obratite se ljekarima 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, 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 tablete

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako bi nadoknadili propuštenu.

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

4. MOGUĆE NUSPOJAVE

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće pojaviti kod svakoga. Najčešće zabilježene nuspojave su vezane uz probavni sistem.

Nuspojave su uglavnom ovisne o dozi, posebno rizik od pojave krvarenja iz probavnog sistema koje je ovisno o dozi i vremenu trajanja terapije.

Nuspojave su manje učestale kada se primjenjuje maksimalna dnevna doza od 1200 mg.

Klinička ispitivanja upućuju na to da primjena ibuprofena, naročito u visokoj dozi (2400 mg/dan), može biti povezana s blago povećanim rizikom od arterijskih trombotičnih događaja (ne primjer, infarkta miokarda ili moždanog udara) (vidjeti dio 4.4).

Ako primijetite bilo koju od sljedećih nuspojava, prestanite uzimati lijek i odmah obavijestite ljekara:

- **Znakovi krvarenja iz probavnog trakta** poput: svijetlocrvene stolice, crne katranaste stolice, povraćanja krvi ili tamnih čestica koje izgledaju poput zrna kafe.
- **Znakovi ozbiljne alergijske reakcije** poput: otežanog disanja ili neobjašnjivog piskanja, omaglice ili ubrzanog rada srca, teških reakcija na koži (osipi, svrbež, guljenje, ljuštenje ili stvaranje mjehurića na koži), oticanje lica ili grla.
- **Znakovi teške kožne reakcije:**
 - 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 čvorovi (DRESS sindrom).
 - crveni, ljuskasti široko rasprostranjen osip s izbočinama ispod kože i mjehurićima praćen vrućicom. Ovi simptomi se uobičajeno pojavljuju na početku liječenja (akutna egzantematozna pustuloza).

Ostale nuspojave koje se mogu pojaviti su:

Manje često (može se javiti u manje od 1 na 100 osoba i više od 1 na 1000 osoba):

- reakcije preosjetljivosti kao što su koprivnjača i svrbež kože,
- osip na koži,
- bol u trbuhu, mučnina, probavne smetnje,
- glavobolja,
- napadaji astme (ponekad uz nizak krvni pritisak).

Rijetko (može se javiti u manje od 1 na 1000 osoba i više od 1 na 10000 osoba):

- proljev, nadutost, zatvor i povraćanje

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

- ozbiljne alergijske reakcije. Simptomi mogu biti oticanje lica, jezika i grla, otežano disanje ili neobjašnjivo piskanje, ubrzan rada srca, nizak krvni pritisak (anafilaksija, angioedem i teški šok).
- Pogoršanje astme i bronhospazam
- čir na želucu, puknuće ili krvarenje iz probavnog sistema, crna katranasta stolica, povraćanje krvi ili tamnih čestica koje izgledaju poput zrna kafe, ponekad fatalni, posebno kod starijih bolesnika.

Upala usne šupljine uz vrijedove, upala želučane sluznice (gastritis). Pogoršanje kolitisa i Crohnove bolesti.

- upala moždane ovojnice (bez bakterijske infekcije).
- akutno zatajenje bubrega, oštećenje bubrega (papilarna nekroza)
- poremećaji jetre.
- poremećaj stvaranja krvnih stanica
- teški oblici kožnih reakcija poput osipa, svrbeža, guljenja, ljuštenja ili stvaranja mjehura na koži, uključujući Stevens-Johnsonov sindrom, eritemu multiforme i toksičnu epidermalnu nekrolizu.
- 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.
- reakcije dišnog sistema koje uključuju astmu,
- edemi i zatajenje srca,
- povišeni krvni pritisak.
- 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 praćen vrućicom na početku liječenja (akutna generalizirana egzantematozna pustuloza). Prestanite primjenjivati ovaj lijek u slučaju nastanka tih simptoma i odmah potražite ljekarsku pomoć. Vidjeti dio 2.
- koža postaje osjetljiva na svjetlost

Lijekovi poput ovoga 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 tablete

NEOFEN čuvajte izvan dohvata i pogleda djece.

Lijek čuvajte na temperaturi ispod 30°C.

Rok valjanosti:

Rok valjanosti je otisnut na pakovanju.

Rok valjanosti je 3 godine od datuma proizvodnje navedenog na pakovanju.

NEOFEN ne smijete upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakovanju.

Lijekovi se ne smiju odlagati putem kućnih otpadnih voda ili kućnog otpada. Pitajte farmaceuta kako odlagati lijekove koje više ne trebate. Takvim ponašanjem čuvamo naš okoliš.

6. DODATNE INFORMACIJE

Šta sadrže NEOFEN tablete

Aktivna supstanca je ibuprofen.

Jedna filmom obložena tableta sadrži 200 mg ibuprofena.

Pomoćne supstance:

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

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

Kako NEOFEN tableta izgleda i sadržaj pakovanja

Filmom obložena tableta.

Neofen 200 mg tableta: okrugla, bikonveksna, filmom obložena, tamno ružičasta tableta.

20 (2 x 10) tableta u PVC/Al blisteru, u kutiji.

Režim izdavanja lijeka

Lijek se izdaje bez lješkarskog recepta.

Naziv i adresa proizvođača (administrativno sjedište)

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5a

71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Proizvođač gotovog lijeka (mjesto puštanja lijeka u promet)

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5a

71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Ime i adresa nosioca dozvole za stavljanje gotovog lijeka u promet

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5a

71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Broj i datum rješenja o dozvoli za stavljanje gotovog lijeka u promet

04-07.3-2-7961/24 od 26.02.2025.

Datum revizije teksta:

17.09.2025. godine