

Φύλλο Οδηγιών Χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

Deanxit® (0,5 + 10) mg επικαλυμμένα με υμένιο δισκία
Flupentixol (as dihydrochloride) + melitracen (as hydrochloride)

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και αν τα συμπτώματά της ασθένειας τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή το φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Deanxit και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το Deanxit
3. Πώς να πάρετε το Deanxit
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Deanxit
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Deanxit και ποιά είναι η χρήση του

Πώς δρα το Deanxit

Το Deanxit ανήκει σε μια κατηγορία φαρμάκων που δρουν ανακουφίζοντας τα συμπτώματα της κατάθλιψης.

Σε συνδυασμό, οι δραστικές ουσίες έχουν αντικαταθλιπτικές, αγχολυτικές και ενεργοποιητικές ιδιότητες.

Ποια είναι η χρήση του Deanxit

Το Deanxit χρησιμοποιείται για τη θεραπεία του άγχους και της κατάθλιψης σε ασθενείς με ή και χωρίς ψυχοσωματικά συμπτώματα.

Ο γιατρός σας, όμως, μπορεί να χορηγήσει το Deanxit για κάποιο άλλο σκοπό π.χ. αδυναμία. Αν έχετε απορία για τους λόγους που σας χορηγήθηκε το Deanxit, ρωτήστε το γιατρό σας.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν να πάρετε το Deanxit

Μην πάρετε το Deanxit:

- Σε περίπτωση αλλεργίας στο flupentixol, στο melitracen ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6). Συμβουλευτείτε το γιατρό σας αν νομίζετε ότι έχετε τέτοια αλλεργία.
- Σε περίπτωση που είχατε πρόσφατα έμφραγμα του μυοκαρδίου
- Σε περίπτωση που έχετε διαταραχές του ρυθμού οι οποίες είναι ορατές στο ηλεκτροκαρδιογράφημα (ΗΚΓ)
- Σε περίπτωση που παίρνετε ταυτόχρονα φάρμακα γνωστά ως αναστολείς της μονοαμινοξειδάσης (MAO).

Οι αναστολείς της MAO περιλαμβάνουν φάρμακα όπως τα phenelzine, iproniazid, isocarboxazide, nialamide, tranylcypromine, και moclobemide που επίσης χρησιμοποιούνται για τη θεραπεία της κατάθλιψης.

Ακόμα και αν έχετε σταματήσει τη λήψη ενός από τους εξής αναστολείς της MAO: phenelzine, iproniazid, isocarboxazide, nialamide ή tranylcypromine, πρέπει να περιμένετε να περάσουν 2 εβδομάδες προτού αρχίσετε να παίρνετε το Deanxit.

Αν παίρνετε το moclobemide, πρέπει να περάσει τουλάχιστον μια μέρα μετά τη διακοπή του προτού αρχίσετε να παίρνετε το Deanxit.

Τα δισκία Deanxit δεν είναι κατάλληλα για ασθενείς με σοβαρής μορφής κατάθλιψη, π.χ. ασθενείς που χρειάζονται παραμονή σε νοσοκομείο ή ηλεκτροσπασμοθεραπεία (ΗΣΘ), ούτε και είναι κατάλληλο για διεγερμένους ή υπερδραστήριους ασθενείς

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το Deanxit.

Προσέξτε ιδιαίτερα με το Deanxit

- Εάν έχετε προβλήματα με το συκώτι
- Εάν έχετε ιστορικό σπασμών ή επιληπτικών κρίσεων
- εάν έχετε διαβήτη (μπορεί να χρειαστείτε προσαρμογή της αντιδιαβητικής θεραπείας)
- Εάν έχετε οργανικό ψυχοσύνδρομο (που μπορεί να έχει προκληθεί από δηλητηρίαση με αλκοόλ ή οργανικούς διαλύτες)
- Εάν εσείς ή κάποιο άλλο πρόσωπο από την οικογένεια σας έχει ιστορικό εμφάνισης θρόμβων στο αίμα, εφόσον φάρμακα σαν αυτά έχουν συσχετιστεί με τη δημιουργία θρόμβων.

Συμβουλευτείτε το γιατρό σας, ακόμα και αν οτιδήποτε από τα πιο πάνω ίσχυε για σας οποτεδήποτε στο παρελθόν.

Παιδιά και έφηβοι

Το Deanxit δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της κατάθλιψης σε παιδιά και έφηβους κάτω των 18 ετών λόγω έλλειψης δεδομένων για την ασφάλεια και αποτελεσματικότητά του.

Σκέψεις αυτοκτονίας και επιδείνωση της κατάθλιψης ή της αγχώδους διαταραχής σας

Εάν έχετε κατάθλιψη και /ή αγχώδεις διαταραχές, μπορεί κάποτε να κάνετε σκέψεις να βλάψετε ή να σκοτώσετε τον εαυτό σας. Αυτές μπορεί να αυξηθούν όταν αρχίσετε για πρώτη φορά τα αντικαταθλιπτικά, καθώς όλα τα φάρμακα χρειάζονται χρόνο για να δουλέψουν, συνήθως περίπου 2 εβδομάδες αλλά κάποτε και περισσότερο.

Υπάρχει μεγαλύτερη πιθανότητα να σκεφτείτε έτσι:

- Αν είχατε προηγουμένως σκέψεις να σκοτώσετε ή να βλάψετε τον εαυτό σας
- Αν είστε νεαρός ενήλικας. Πληροφόρηση από κλινικές μελέτες έχει δείξει αυξημένο κίνδυνο αυτοκτονικής συμπεριφοράς σε νεαρούς ενήλικες (ηλικίας κάτω των 25 χρονών) με ψυχιατρικές καταστάσεις που λάμβαναν θεραπεία με ένα αντικαταθλιπτικό.

Αν έχετε οποιαδήποτε στιγμή σκέψεις να βλάψετε ή να σκοτώσετε τον εαυτό σας, **επικοινωνήστε με το γιατρό σας ή πηγαίνετε σε νοσοκομείο αμέσως.**

Μπορεί να βρείτε βοηθητικό να πείτε σε ένα συγγενή ή στενό φίλο ότι έχετε κατάθλιψη ή αγχώδη διαταραχή και να τους ζητήσετε να διαβάσουν αυτό το φυλλάδιο. Μπορείτε να τους ζητήσετε να σας πουν αν πιστεύουν ότι η κατάθλιψη ή η αγχώδης διαταραχή σας έχει επιδεινωθεί, ή αν ανησυχούν για αλλαγές στη συμπεριφορά σας.

Επεισόδια μανίας

Μερικοί ασθενείς με μανιοκαταθλιπτική διαταραχή μπορεί να εισέλθουν σε φάση μανίας. Αυτή χαρακτηρίζεται από άφθονες και ταχέως εναλλασσόμενες ιδέες, υπερβολική ευθυμία και υπερβολική φυσική δραστηριότητα. Σε τέτοιες περιπτώσεις, είναι σημαντικό όπως επικοινωνήσετε με το γιατρό σας ο οποίος πιθανόν να σας αλλάξει τη φαρμακευτική αγωγή.

Άλλα φάρμακα και Deanxit

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα. Αυτό περιλαμβάνει και φάρμακα για την κατάθλιψη π.χ. αναστολείς της MAO (δείτε την παράγραφο 2.1 *Μην πάρετε το Deanxit*).

Χρειάζεται προσοχή όταν το Deanxit συνδυάζεται με τα πιο κάτω φάρμακα:

- Τρικυκλικά αντικαταθλιπτικά φάρμακα
- Λίθιο (χρησιμοποιείται για την προφύλαξη και θεραπεία της μανιοκαταθλιπτικής διαταραχής)
- Εφεδρίνη, ισοπρεναλίνη, νοραδρεναλίνη, φαινυλεφρίνη και φαινυλοπροπανολαμίνη (που ευρίσκονται σε μερικά φάρμακα για το κρυολόγημα)
- Αντιχολινεργικά φάρμακα (π.χ. ατροπίνη, υοσκιαμίνη)
- Φάρμακα που μειώνουν την πίεση
- Φάρμακα που προκαλούν υπνηλία
- Φάρμακα για την επιληψία

- Λεβοντόπα (χρησιμοποιείται στη θεραπεία της Νόσου του Πάρκινσον)
- Μετοκλοπραμίδη (χρησιμοποιείται στη θεραπεία γαστρεντερικών διαταραχών)
- Πιπεραζίνη (χρησιμοποιείται στη θεραπεία λοιμώξεων με νηματοσκώληκες)
- Εκλεκτικοί Αναστολείς της Επαναπρόσληψης της Σεροτονίνης (χρησιμοποιούνται στη θεραπεία π.χ. της κατάθλιψης)

Εάν πρόκειται να υποβληθείτε σε εγχείρηση με γενική ή τοπική αναισθησία θα πρέπει να αναφέρετε ότι παίρνετε Deanxit.

Παρομοίως ενημερώστε και τον οδοντίατρο σας ότι παίρνετε Deanxit εάν θα λάβετε τοπική αναισθησία

Το Deanxit με τροφή, ποτό και οιοπνευματώδη

Το Deanxit μπορεί να λαμβάνεται με ή χωρίς φαγητό.

Το Deanxit μπορεί να αυξήσει την ηρεμιστική δράση του αλκοόλ προκαλώντας περισσότερη υπνηλία. Συστήνεται να μην πίνετε αλκοόλ κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Deanxit.

Κύηση, θηλασμός και γονιμότητα

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

Εγκυμοσύνη

Εάν είσθε έγκυος ή νομίζετε ότι μπορεί να είσθε έγκυος, πείτε το στο γιατρό σας.

Το Deanxit δεν πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης εκτός εάν είναι ξεκάθαρα αναγκαίο.

Μπορεί να εμφανισθούν τα ακόλουθα συμπτώματα σε νεογέννητα βρέφη μητέρων, που έχουν χρησιμοποιήσει το Deanxit κατά τη διάρκεια του τελευταίου τριμήνου (τελευταίων τριών μηνών της εγκυμοσύνης τους): τρόμος, μυϊκή ακαμψία και/ή αδυναμία, υπνηλία, διέγερση, δυσχέρεια στην αναπνοή και διαταραχή πρόσληψης τροφής. Εφόσον το μωρό σας εκδηλώσει οποιοδήποτε από αυτά τα συμπτώματα, μπορεί να χρειασθεί να επικοινωνήσετε με το γιατρό σας.

Θηλασμός

Εάν θηλάζετε, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας. Δεν πρέπει να χρησιμοποιήσετε το Deanxit όταν θηλάζετε, καθώς μικρές ποσότητες του φαρμάκου μπορούν να περάσουν στο γάλα θηλασμού.

Γονιμότητα

Μελέτες σε ζώα έχουν δείξει ότι το Deanxit επηρεάζει τη γονιμότητα. Παρακαλούμε όπως ζητήσετε τη συμβουλή του γιατρού σας.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Το Deanxit γενικά δεν προκαλεί υπνηλία. Αν, όμως, αισθάνεστε ζαλάδα ή υπνηλία όταν ξεκινήσετε να παίρνετε αυτά τα χάπια, μην οδηγείτε και μη χειρίζεστε μηχανήματα μέχρι αυτές οι επιδράσεις να υποχωρήσουν.

Το Deanxit περιέχει λακτόζη και νάτριο

Οι ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτόζη, πλήρη ανεπάρκεια λακτάσης ή κακή απορρόφηση γλυκόζης γαλακτόζης δεν πρέπει να πάρουν αυτό το φάρμακο.

Αυτό το φάρμακο περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά δισκίο, είναι αυτό που ονομάζουμε «ελεύθερο νατρίου»..

3. Πως να πάρετε το Deanxit

Δοσολογία

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας. Αν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Ενήλικες

Συνήθως 2 χάπια την ημέρα: 1 το πρωί και 1 το μεσημέρι.

Ο γιατρός σας μπορεί να αυξήσει τη δόση σε 2 χάπια το πρωί και 2 το μεσημέρι.

Η μέγιστη δόση είναι 4 χάπια ημερησίως.

Δόση συντήρησης: Συνήθως 1 χάπι το πρωί.

Ηλικιωμένοι (πάνω από 65 ετών)

Deanxit Film-coated tablet 0.5 mg 10 mg combination PL Portrait - REG_00052295 20v038

1 χάπι το πρωί.

Ο γιατρός σας μπορεί να αυξήσει τη δόση σε 1 χάπι το πρωί και 1 το μεσημέρι.

Δόση συντήρησης: Συνήθως 1 χάπι το πρωί.

Χρήση σε παιδιά και εφήβους)

Το Deanxit δεν πρέπει να χορηγείται σε παιδιά και έφηβους. Για περισσότερες πληροφορίες δείτε την παράγραφο 2. *Πριν πάρετε το Deanxit.*

Αν έχετε την εντύπωση ότι η δράση του Deanxit είναι πολύ ισχυρή ή πολύ αδύνατη, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Πώς και πότε να παίρνετε το Deanxit

Μπορείτε να πάρετε το Deanxit με ή χωρίς φαγητό.

Καταπίνετε τα χάπια με νερό. Μην τα μασάτε.

Διάρκεια της θεραπείας

Οι ασθενείς συνήθως ανταποκρίνονται στη θεραπεία με Deanxit αρκετά γρήγορα, αλλά αν παίρνετε τη μέγιστη δόση για περίπου μια βδομάδα και εξακολουθείτε να μην αισθάνεστε καλύτερα, ο γιατρός σας μπορεί να αποφασίσει να διακόψει τη θεραπεία.

Η διάρκεια της θεραπείας αποφασίζεται από το γιατρό σας. Συνεχίστε να παίρνετε τα χάπια για όσο συστήνει ο γιατρός σας. Μην διακόψετε τη θεραπεία ακόμα και αν αρχίσετε να αισθάνεστε καλύτερα, εκτός αν σας πει ο γιατρός σας.

Ποτέ μην αλλάζετε τη δόση του φαρμάκου χωρίς να μιλήσετε με το γιατρό σας.

Αν πάρετε μεγαλύτερη δόση Deanxit από την κανονική

Αν νομίζετε ότι εσείς ή κάποιος άλλος μπορεί να πήρε πολλά χάπια Deanxit, επικοινωνήστε αμέσως με το γιατρό σας ή το τμήμα πρώτων βοηθειών του πλησιέστερου νοσοκομείου. Αυτό πρέπει να το κάνετε ακόμα και αν δεν υπάρχουν συμπτώματα ταλαιπωρίας ή δηλητηρίασης. Αν πάτε στο γιατρό ή το νοσοκομείο, πάρτε μαζί σας το κουτί του Deanxit.

Τα συμπτώματα της υπέρβασης της δόσης μπορεί να περιλαμβάνουν:

- Υπνηλία ή διέγερση
- Απώλεια αισθήσεων
- Διασταλμένες κόρες των ματιών
- Ταχυκαρδία
- Σπασμοί
- Πυρετός
- Χαμηλή πίεση, αδύναμος σφυγμός, ωχρότητα
- Δυσκολία στην αναπνοή, κυάνωση του δέρματος

Αν ξεχάσετε να πάρετε το Deanxit

Αν ξεχάσετε να πάρετε μια δόση, πάρτε την επόμενη στη συνήθη ώρα. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Αυτές είναι λίγες και ελαφρές και συνήθως υποχωρούν με τη συνέχιση της θεραπείας. Αν οι παρενέργειες είναι ενοχλητικές και διαρκούν περισσότερο από μερικές ημέρες πείτε το στο γιατρό σας.

Η ξηροστομία αυξάνει τον κίνδυνο για τερηδόνα. Γι' αυτό βουρτσίζετε τα δόντια σας πιο συχνά απ' ότι συνήθως.

Οι συνήθεις παρενέργειες (σε περισσότερο από 1 και λιγότερο από 10 στους 100 ασθενείς) περιλαμβάνουν:

Ζαλάδα, τρέμουλο

Θολή όραση (δυσκολία στην ανάγνωση μικρών γραμμάτων)

Deanxit Film-coated tablet 0.5 mg 10 mg combination PL Portrait - REG_00052295 20v038

Δυσκολία στην έλευση του ύπνου, ανησυχία, διέγερση
Ξηροστομία, δυσκοιλιότητα
Κόπωση

Σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες (σε λιγότερους από 1 στους 1000 ασθενείς) μπορεί να περιλαμβάνουν :

Αυτοκτονικές ιδέες ή συμπεριφορές βλέπε επίσης παράγραφο **“Προσέξτε ιδιαίτερα με το Deanxit”**

Θρόμβοι αίματος στις φλέβες και ειδικότερα αυτές των ποδιών (τα συμπτώματα περιλαμβάνουν οίδημα, πόνο και ερύθημα στο πόδι), δυνατό να ταξιδέψουν μέσω των αιμοφόρων αγγείων στους πνεύμονες και να προκαλέσουν πόνο στο στήθος και δυσκολία στην αναπνοή. Σε περίπτωση που παρατηρήσετε οποιαδήποτε από αυτά τα συμπτώματα αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια.

Σε ηλικιωμένα πρόσωπα με άνοια, έχει αναφερθεί αυξημένος αριθμός θανάτων για ασθενείς που λαμβάνουν αντιψυχωσικά σε σύγκριση με πρόσωπα που δεν λαμβάνουν αντιψυχωσικά.

Αν κάποια από τις παρενέργειες γίνει σοβαρή, ή αν παρατηρήσετε παρενέργειες που δεν αναφέρονται στο φυλλάδιο αυτό, επικοινωνήστε με το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Κύπρος

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες
Υπουργείο Υγείας
CY-1475 Λευκωσία
Φαξ: + 357 22608649
Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πως να φυλάσσετε το Deanxit

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να φυλάσσεται στην αρχική συσκευασία. Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Deanxit

- Οι δραστικές ουσίες είναι flupentixol (as dihydrochloride) και melitracen (as hydrochloride). Τα δισκία Deanxit, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο, περιέχουν flupentixol dihydrochloride που αντιστοιχεί με 0.5 mg flupentixol και melitracen hydrochloride που αντιστοιχεί με 10 mg melitracen.
- Τα άλλα συστατικά είναι betadex; lactose monohydrate; maize starch; hydroxypropylcellulose; microcrystalline cellulose; croscarmellose sodium; talc; hydrogenated vegetable oil; magnesium stearate.

Επικάλυψη: polyvinyl alcohol part. Hydrolyzed; macrogol 3350; talc; titanium dioxide E 171; erythrosine E 127; indigotine E 132; Macrogol 6000.

Εμφάνιση του Deanxit και περιεχόμενα της συσκευασίας

Περιγραφή των δισκίων Deanxit

Deanxit Film-coated tablet 0.5 mg 10 mg combination PL Portrait - REG_00052295 20v038

Τα δισκία είναι στρογγυλά, αμφίκυρτα, χρώματος ροζ με επικάλυψη με λεπτό υμένιο.

Το Deanxit διατίθεται σε συσκευασία κυψελίδων, σε κουτί που περιέχει 50 δισκία.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

Lundbeck Hellas A.E.

Σπύρου Κυπριανού 20 CHAPO CENTRAL, 3ος όροφος Τ.Κ. 1075, Λευκωσία, Κύπρος

Παρασκευαστής

H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, DK-2500 Valby, Denmark

Γραφείο Τοπικού Αντιπροσώπου

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το φάρμακο, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο του Κατόχου Άδειας Κυκλοφορίας.

Lundbeck Hellas A.E.

Σπύρου Κυπριανού 20 CHAPO CENTRAL, 3ος όροφος Τ.Κ. 1075, Λευκωσία, Κύπρος

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης ανανεωρήθηκε για τελευταία φορά στις 19.08.2020

Deanxit Film-coated tablet 0.5 mg 10 mg combination PL Portrait - REG_00052295 20v038