

**Příbalová informace: informace pro pacienta**

**Eglymad 2 mg tablety**

**Eglymad 3 mg tablety**

**Eglymad 4 mg tablety**

glimepiridum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

**Co naleznete v této příbalové informaci**

1. Co je přípravek Eglymad a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Eglymad užívat
3. Jak se přípravek Eglymad užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Eglymad uchovávat
6. Obsah balení a další informace

**1. Co je přípravek Eglymad a k čemu se používá**

Eglymad je léčivý přípravek, který po perorálním podání (spolknutí tablety) snižuje hladinu cukru v krvi. Tento přípravek patří do skupiny látek snižujících hladinu cukru v krvi, tzv. derivátů sulfonylurey. Účinek přípravku Eglymad spočívá ve zvýšení množství inzulínu uvolněného ze slinivky břišní. Inzulín pak snižuje hladinu cukru v krvi.

Přípravek Eglymad se používá k léčbě některých forem cukrovky (diabetes mellitus 2. typu) v případech, kdy dieta, cvičení a snížení tělesné hmotnosti nestačí samy o sobě k dosažení žádoucího léčebného účinku.

**2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Eglymad užívat**

**Neužívejte přípravek Eglymad, jestliže:**

- jste alergický(á) na glimepirid nebo jiné deriváty sulfonylurey (látky jako je např. glibenklamid, které se užívají ke snížení hladiny cukru v krvi) nebo sulfonamidy (látky jako je např. sulfomethoxazol, které se používají k léčbě bakteriálních infekcí) nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6);
- máte tzv. inzulín dependentní cukrovku (diabetes mellitus 1. typu);
- máte diabetickou ketoacidózu (komplikace diabetu, kdy je v organismu zvýšena hladina kyselin a můžete mít některý z následujících příznaků: únava, nevolnost (pocit na zvracení), časté močení a strnulost svalů);
- máte diabetické kóma;
- máte závažné onemocnění ledvin;
- máte závažné onemocnění jater.

Neužívejte tento léčivý přípravek, pokud se Vás některý z výše uvedených bodů týká. Pokud si nejste jist(a), řekněte to svému lékaři nebo lékárníkovi předtím, než začnete přípravek Eglymad užívat.

### **Upozornění a opatření**

Před užitím přípravku Eglymad se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem, pokud:

- se zotavujete po úrazu, operaci, infekčním horečnatém onemocnění, nebo z jiné formy stresu, informujte o tom lékaře, protože může být nutné dočasně upravit Vaši léčbu.
- máte závažnou poruchu funkce jater nebo ledvin.

Pokud si nejste jist(a), zda se Vás výše uvedené týká, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem předtím, než začnete Eglymad užívat.

U pacientů, kterým chybí enzym glukosa-6-fosfátdehydrogenáza, se může objevit snížení hladiny hemoglobinu a rozpad červených krvinek (hemolytická anémie).

### ***Důležité informace o hypoglykemii (nízká hladina cukru v krvi)***

Pokud užíváte přípravek Eglymad, může se u Vás vyskytnout hypoglykemie (nízká hladina cukru v krvi). Přečtěte si prosím níže další informace o hypoglykemii, jejích příznacích a léčbě.

### ***Následující faktory mohou zvýšit riziko, že se dostanete do hypoglykemie:***

- podvýživa, nepravidelná doba jídla, vynechání jídla nebo odložení doby jídla nebo hladovění po určité době.
- změna diety.
- užití větší než potřebné dávky přípravku Eglymad.
- snížená funkce ledvin.
- závažné onemocnění jater.
- některá onemocnění zejména hormonální povahy (např. poruchy funkce štítné žlázy, hypofýzy nebo kůry nadledvin).
- pití alkoholu (především pokud současně vynecháte jídlo).
- užívání některých dalších léků (viz níže „Další léčivé přípravky a přípravek Eglymad“).
- zvýšená fyzická aktivita (cvičení) a současně nedostatečný příjem potravy nebo jídlo obsahující méně sacharidů než obvykle.

### ***Mezi příznaky hypoglykemie patří:***

- vlčí hlad, bolest hlavy, nevolnost, zvracení, netečnost, ospalost, poruchy spánku, neklid, agresivita, poruchy koncentrace, porucha ostražitosti a reaktivity, deprese, zmatenost, poruchy řeči a zraku, poruchy artikulace, třes, částečná neschopnost pohnout některou částí těla, poruchy vjemů, závratě, bezmocnost.
- další příznaky, které se mohou vyskytnout: pocení, chladná a vlhká kůže, úzkost, zvýšená tepová frekvence, zvýšený krevní tlak, bušení srdce, náhlá silná bolest na hrudi, která se může radiálně šířit (angina pectoris a srdeční arytmie).

Bude-li hladina cukru dále klesat, může nastat výrazná zmatenost (delirium), křeče, ztráta sebekontroly, mělké dýchání a zpomalení tepu a můžete upadnout do bezvědomí. Klinický obraz závažné hypoglykemie může připomínat cévní mozkovou příhodu.

### ***Léčba hypoglykemie***

Ve většině případů příznaky nízké hladiny cukru v krvi rychle ustoupí, když sníte cukr v libovolné formě, tj. kostky cukru, sladký džus, oslazený čaj apod.

Proto byste měl(a) vždy nosit nějaký cukr s sebou (např. kostky cukru). Mějte na paměti, že umělá sladidla nejsou v tomto případě účinná. Prosím kontaktujte svého lékaře nebo jděte do nemocnice, pokud máte pocit, že sníst kostku cukru Vám nepomáhá, nebo pokud se příznaky hypoglykemie vracejí.

### ***Laboratorní testy***

Hladina cukru v krvi i moči musí být pravidelně kontrolována. Váš lékař může rovněž nařídit krevní

testy pro kontrolu počtu Vašich krvinek a pro kontrolu funkce Vašich jater.

### **Děti a dospívající**

K dispozici jsou pouze omezené údaje o použití přípravku Eglymad u pacientů mladších 18 let. Proto se těmto pacientům jeho užívání nedoporučuje.

### **Další léčivé přípravky a přípravek Eglymad**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Váš lékař může považovat za nutné změnit Vám dávkování přípravku Eglymad, pokud užíváte některé jiné léky, které mohou zesilovat nebo zeslabovat účinky přípravku Eglymad na hladinu cukru v krvi.

Následující léčivé přípravky mohou zesilovat účinek přípravku Eglymad. To může vést k riziku hypoglykemie (nízké hladiny cukru v krvi).

- další léčivé přípravky k léčbě cukrovky (např. inzulin nebo metformin),
- léčivé přípravky používané k léčbě bolesti a zánětu (fenylbutazon, azapropazon, oxafenbutazon, léky s obsahem kyseliny acetylsalicylové),
- léčivé přípravky používané k léčbě infekcí močového traktu (např. některé dlouhodobě působící sulfonamidy),
- léčivé přípravky používané k léčbě bakteriálních a mykotických infekcí (tetracykliny, chloramfenikol, mikonazol, flukonazol, chinoliny, klarithromycin),
- léčivé přípravky zabraňující srážení krve (látky odvozené od kumarinu, např. warfarin),
- léčivé přípravky podporující nárůst svalové hmoty (anabolika),
- léčivé přípravky používané jako terapie nahrazující mužské pohlavní hormony,
- léčivé přípravky používané k léčbě deprese (fluoxetin, inhibitory MAO),
- léčivé přípravky snižující vysokou hladinu cholesterolu (fibráty),
- léčivé přípravky snižující vysoký krevní tlak (ACE inhibitory),
- léčivé přípravky zvané antiarytmika používané k léčbě abnormálního srdečního tepu (disopyramid),
- léčivé přípravky používané k léčbě dny (alopurinol, probenecid, sulfinpyrazon),
- léčivé přípravky používané k léčbě nádorových onemocnění (cyklofosfamid, trofosfamid, isofosfamid),
- léčivé přípravky používané ke snižování tělesné hmotnosti (fenfluramin),
- léčivé přípravky, které zvyšují průtok krve cévním řečištěm, které se podávají ve vysokých dávkách formou infúze do žíly (pentoxifylin),
- léčivé přípravky používané k léčbě alergií jako je senná rýma (tritochalin),
- léčivé přípravky zvané sympatolytika používané k léčbě vysokého krevního tlaku, srdečního selhání nebo prostatických symptomů.

Následující léčivé přípravky mohou zeslabovat účinek přípravku Eglymad. To může vést k riziku hyperglykemie (vysoké hladiny cukru v krvi).

- léčivé přípravky obsahující ženské pohlavní hormony (estrogeny a progestageny),
- léčivé přípravky podporující tvorbu moči, zvané thiazidová diuretika,
- léčivé přípravky stimulující činnost štítné žlázy (např. levothyroxin),
- léčivé přípravky používané k léčbě alergií a zánětu (glukokortikoidy),
- léčivé přípravky používané k léčbě závažných mentálních poruch (chlorpromazin a ostatní fenothiazinové deriváty),
- léčivé přípravky používané ke zrychlení srdeční činnosti, k léčbě astmatu nebo neprůchodného nosu, kašle a nachlazení, ke snižování tělesné hmotnosti nebo užívané při akutních, život ohrožujících stavech (adrenalin a sympatomimetika),
- léčivé přípravky používané k léčbě vysoké hladiny cholesterolu (kyselina nikotinová),
- léčivé přípravky používané k léčbě zácpy, pokud jsou užívány dlouhodobě (laxativa),
- léčivé přípravky používané k léčbě záchvatů (fenytoin),
- léčivé přípravky používané k léčbě nervozity a problémů se spaním (barbituráty),
- léčivé přípravky používané k léčbě vysokého nitroočního tlaku (acetazolamid),

- léčivé přípravky používané k léčbě vysokého krevního tlaku nebo nízké hladiny cukru v krvi (diazoxid),
- léčivé přípravky používané k léčbě infekcí, tuberkulózy (rifampicin),
- léčivé přípravky používané k léčbě závažné nízké hladiny cukru v krvi (glukagon).

Následující léčivé přípravky mohou zeslabovat nebo zesilovat účinek přípravku Eglymad:

- léčivé přípravky používané k léčbě žaludečních vředů (tzv. H2 antagonisté),
- léčivé přípravky používané k léčbě vysokého krevního tlaku nebo selhání srdce (beta blokátory, klonidin, guanethidin a reserpin). Tyto látky mohou překrývat příznaky hypoglykemie, proto pokud je užíváte, postupujte obzvláště opatrně.

Přípravek Eglymad může zvyšovat nebo zeslabovat účinnost následujících látek:

- léčivé přípravky zabraňující srážení krve (látky odvozené od kumarinu, jako je např. warfarin).

Kolesevelam, léčivá látka užívaná ke snížení hladiny cholesterolu, má vliv na absorpci přípravku Eglymad. Aby se předešlo tomuto účinku, máte být upozorněn(a) na to, abyste užil(a) přípravek Eglymad nejméně 4 hodiny před kolesevelamem.

### **Přípravek Eglymad s jídlem, pitím a alkoholem**

Současné požití alkoholu může nepředvídatelně zesílit nebo zeslabit účinky na snížení hladiny cukru v krvi přípravku Eglymad.

### **Těhotenství a kojení**

#### *Těhotenství*

Přípravek Eglymad se nesmí podávat v těhotenství. Pokud si myslíte, že jste těhotná, můžete být těhotná nebo pokud plánujete otěhotnět, řekněte to svému lékaři.

#### *Kojení*

Přípravek Eglymad může při kojení přecházet do mateřského mléka. Přípravek Eglymad se nesmí během kojení užívat.

Poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoliv lék.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Pokud máte vysokou (hyperglykemie) nebo nízkou (hypoglykemie) hladinu cukru v krvi nebo pokud dojde za těchto okolností k poruchám vidění, může být narušena Vaše schopnost koncentrace a reakce. Mějte na paměti, že můžete ohrozit sebe i ostatní (např. pokud budete řídit dopravní prostředky nebo obsluhovat stroje). Zeptejte se lékaře, jestli můžete řídit auto, pokud:

- máte časté epizody hypoglykemie,
- jsou u Vás varovné signály nastupující hypoglykemie slabé anebo zcela chybějí.

### **Přípravek Eglymad obsahuje laktosu a sodík**

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poradte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

## **3. Jak se přípravek Eglymad užívá**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Spolkněte přípravek Eglymad bezprostředně před nebo během prvního jídla dne (obvykle se snídání). Jestliže nesnídáte, máte užívat tento lék tak, jak Vám předepsal lékař. Během užívání přípravku Eglymad je důležité nevynechávat žádné hlavní jídlo.

Tablety polykejte celé a zapijte je alespoň polovinou sklenice vody. Tablety nedrťte ani nežvýkejte.

Dávka přípravku Eglymad závisí na Vaší potřebě, onemocnění a výsledcích testů z krve a z moči; dávku určí Váš lékař. Neužívejte více tablet, než kolik Vám lékař předepsal.

Obvyklá úvodní dávka léčivé látky glimepirid je 1 mg jednou denně. Přípravky s obsahem 1 mg glimepiridu různých výrobců jsou běžně přítomny na našem trhu. V případě potřeby může lékař denní dávku po 1-2 týdnech léčby zvýšit.

Maximální doporučená denní dávka léčivé látky glimepirid je 6 mg.

Je možné nasadit také kombinovanou léčbu glimepiridem a metforminem nebo glimepiridem a inzulinem. V tomto případě lékař individuálně stanoví správnou dávku glimepiridu, metforminu, nebo inzulinu, která je pro Vás vhodná.

Pokud se změní Vaše tělesná hmotnost, pokud změníte životní styl nebo jste ve stresu, může být zapotřebí dávku přípravku Eglymad upravit, proto informujte svého lékaře.

Pokud se Vám zdá účinek přípravku Eglymad příliš silný nebo příliš slabý, neměňte sami dávku, ale poradte se s lékařem.

#### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Eglymad, než jste měl(a)**

V případě, že užijete dávku navíc nebo příliš mnoho přípravku Eglymad, hrozí riziko hypoglykemie (příznaky hypoglykemie viz bod 2 – „Upozornění a opatření“), a proto máte ihned zkonsumovat nějaký cukr (např. malou kostku cukru, sladký džus, oslazený čaj) a poté hned informujte svého lékaře.

Při léčbě hypoglykemie u dětí, které náhodně požíly tento přípravek, se musí důsledně kontrolovat množství podaného cukru, aby se předešlo možnému vzniku nebezpečné hyperglykemie. Osobám v bezvědomí se nesmí podávat jídlo ani pití.

Vzhledem k tomu, že hypoglykemický stav může nějakou dobu přetrvávat, je velmi důležité kontrolovat pacienta, dokud nebezpečí zcela nepomine. Jako preventivní opatření může být nutná hospitalizace. Ukažte lékaři balení přípravku nebo zbývající tablety, aby věděl, jaký přípravek byl požit.

Závažné případy hypoglykemie provázené bezvědomím a kómatem vyžadují rychlý lékařský zásah, okamžitou léčbu a hospitalizaci. Může být užitečné říci někomu z rodiny nebo z přátel, aby v případě, že tento stav nastane, ihned přivolal lékaře.

#### **Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Eglymad**

Nezdvoujnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

#### **Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Eglymad**

Pokud jste přerušil(a) nebo ukončil(a) léčbu, buďte připraven(a) na to, že hladina Vašeho cukru v krvi už nebude dále snižována anebo že se Vaše onemocnění zase zhorší. Pokračujte v užívání přípravku Eglymad, dokud Vám lékař neřekne jinak.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

## **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

#### **Informujte okamžitě svého lékaře, pokud se u Vás vyskytne některý z následujících příznaků:**

- Alergická reakce (včetně zánětu žil, často ve spojení s vyrážkou), která se může rozvinout do

závažné alergické reakce spojené s dýchacími obtížemi, poklesem krevního tlaku a někdy i se šokem.

- Abnormální funkce jater včetně zežloutnutí kůže a očí (žloutenka), poruchu odtoku žluči (městnání žluči), zánětem jater (hepatitidou) nebo selháním jater.
- Alergie (přecitlivělost) kůže, která se projeví svěděním, vyrážkou, kopřivkou a zvýšenou citlivostí na sluneční záření. Z alergické reakce mírného stupně někdy může vzniknout alergie závažná.
- Závažná hypoglykemie včetně ztráty vědomí, záchvatů nebo kómatu.

#### **Další nežádoucí účinky:**

**Vzácné nežádoucí účinky** (mohou postihnout až 1 osobu z 1 000):

- Snížení hladiny cukru pod normální hodnotu (hypoglykemie) (viz bod 2 – „Upozornění a opatření“).
- Pokles počtu krevních buněk: krevních destiček (možnost zvýšení rizika krvácení nebo vzniku modřin), bílých krvinek (zvýšená pravděpodobnost infekcí), červených krvinek (může se objevit bledost kůže, slabost a zadýchávání).

Tyto potíže se obvykle upraví po vysazení přípravku Eglymad.

- Nárůst hmotnosti.
- Vypadávání vlasů.
- Změna vnímání chuti.

**Velmi vzácné nežádoucí účinky** (mohou postihnout až 1 osobu z 10 000):

- Alergické reakce (přecitlivělost) (včetně zánětu žil, často s kožní vyrážkou), z nichž se mohou vyvinout závažné alergické reakce zahrnující potíže s dýcháním a pokles krevního tlaku v některých případech přecházející do šoku. Pokud zaznamenáte některý z těchto příznaků, **okamžitě kontaktujte lékaře**.
- Abnormální funkce jater včetně zažloutnutí kůže a očí (žloutenka), porucha odtoku žluči (městnání žluči), zánět jater (hepatitida) nebo selhání jater. Pokud zaznamenáte některý z těchto příznaků, **okamžitě kontaktujte lékaře**.
- Pocity na zvracení nebo nevolnost, průjem, pocity plnosti nebo nadýmání a bolesti břicha.
- Snížené množství sodíku v krvi (prokáže se krevními testy).

**Není známo** (frekvenci nelze z dostupných údajů určit):

- Kožní alergické reakce (přecitlivělost), jako je svědění, vyrážka, kopřivka a zvýšená citlivost na sluneční záření. Některé mírné alergické reakce se mohou stát závažnými, s příznaky jako jsou potíže s polykáním nebo dýcháním, otok rtů, hrdla a jazyka. Pokud zaznamenáte některý z těchto nežádoucích účinků, okamžitě kontaktujte lékaře.
- Alergickou reakci na deriváty sulfonylurey, sulfonamidy nebo příbuzné skupiny látek.
- Problémy se zrakem, které mohou nastat na začátku léčby přípravkem Eglymad. Souvisí se změnou hladiny cukru v krvi a měly by se brzy zlepšit.
- Zvýšené hladiny jaterních enzymů.
- Závažné neobvyklé krvácení nebo tvorba modřin pod kůží.

#### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

*Státní ústav pro kontrolu léčiv*

*Šrobárova 48*

*100 41 Praha 10*

*Webové stránky: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>*

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## 5. Jak přípravek Eglymad uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## 6. Obsah balení a další informace

### Co přípravek Eglymad obsahuje

- Léčivou látkou je glimepiridum.  
*Eglymad 2 mg*: Jedna tableta obsahuje glimepiridum 2 mg.  
*Eglymad 3 mg*: Jedna tableta obsahuje glimepiridum 3 mg.  
*Eglymad 4 mg*: Jedna tableta obsahuje glimepiridum 4 mg.
- Pomocnými látkami 2mg tablet jsou: monohydrát laktosy, sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), mikrokrytalická celulóza (E460), povidon K30, magnesium-stearát (E572), žlutý oxid železitý (E172), hlinitý lak indigokarmínu E132.
- Pomocnými látkami 3mg tablet jsou: monohydrát laktosy, sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), mikrokrytalická celulóza (E460), povidon K30, magnesium-stearát (E572), žlutý oxid železitý (E172).
- Pomocnými látkami 4mg tablet jsou: monohydrát laktosy, sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), mikrokrytalická celulóza (E460), povidon K30, magnesium-stearát (E572), hlinitý lak indigokarmínu E132.

Viz bod 2 „Přípravek Eglymad obsahuje laktosu a sodík“.

### Jak přípravek Eglymad vypadá a co obsahuje toto balení

*Eglymad 2 mg*: tablety jsou zelené, podlouhlé, s půlicí rýhou na obou stranách.

*Eglymad 3 mg*: tablety jsou světle žluté, podlouhlé, s půlicí rýhou na obou stranách.

*Eglymad 4 mg*: tablety jsou světle modré, podlouhlé, s půlicí rýhou na obou stranách.

Půlicí rýha tablet všech sil má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

Tablety přípravku Eglymad jsou dostupné v krabičkách po 10, 20, 30, 50, 60, 90 a 120 tabletách v blistrech. Každý blister obsahuje 10 tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### Držitel rozhodnutí o registraci

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

### Výrobce

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

Specifar S.A, 1, 28 Octovriou Str., Ag. Varvara 12351, Athény, Řecko

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

KRKA ČR, s.r.o.

Sokolovská 192/79

180 00 Praha 8

Tel: 221 115 150

info.cz@krka.biz

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 30. 8. 2018**