

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

ROXAZA 375 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης
ROXAZA 500 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης
ROXAZA 750 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης
ρανολαζίνη

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 τον γιατρό ή τον 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 όταν τα συμπτώματα της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό 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 ROXAZA και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το ROXAZA
3. Πώς να πάρετε το ROXAZA
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το ROXAZA
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το ROXAZA και ποια είναι η χρήση του

Το ROXAZA είναι ένα φάρμακο που χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με άλλα φάρμακα για τη θεραπεία της στηθάγχης, η οποία είναι ένας πόνος στο στήθος ή δυσφορία που νοιώθετε σε οποιοδήποτε σημείο στο άνω μέρος του σώματός σας μεταξύ του αυχένα και της άνω κοιλίας, που συνήθως προκαλείται μέσω άσκησης ή υπερβολικής δραστηριότητας.

Πρέπει να απευθυνθείτε σε γιατρό εάν δεν αισθάνεστε καλύτερα ή εάν αισθάνεστε χειρότερα.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το ROXAZA

Μην πάρετε το ROXAZA

- σε περίπτωση αλλεργίας στη ρανολαζίνη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου που αναφέρονται στην παράγραφο 6 του παρόντος φύλλου οδηγιών χρήσης
- σε περίπτωση που έχετε σοβαρά νεφρικά προβλήματα
- σε περίπτωση που έχετε μέτρια ή σοβαρά ηπατικά προβλήματα
- σε περίπτωση που χρησιμοποιείτε ορισμένα φάρμακα για τη θεραπεία βακτηριακών λοιμώξεων (κλαριθρομυκίνη, τελθρομυκίνη), μυκητιασικών λοιμώξεων (ιτρακοναζόλη, κετοκοναζόλη, βορικοναζόλη, ποσακοναζόλη), λοίμωξης από HIV (αναστολείς πρωτεάσης), κατάθλιψης (νεφαζοδόνη) ή διαταραχών του καρδιακού ρυθμού (π.χ. κινιδίνη, δοφετιλίδη ή σοταλόλη).

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό σας πριν πάρετε το ROXAZA:

- σε περίπτωση που έχετε ήπια ή μέτρια νεφρικά προβλήματα
- σε περίπτωση που έχετε ήπια ηπατικά προβλήματα
- σε περίπτωση που είχατε παρουσιάσει κάποτε μη φυσιολογικό ηλεκτροκαρδιογράφημα (ΗΚΓ)
- εάν είστε ηλικιωμένοι
- σε περίπτωση που έχετε χαμηλό σωματικό βάρος (60 kg ή λιγότερο)
- σε περίπτωση που έχετε καρδιακή ανεπάρκεια.

Ο γιατρός σας μπορεί να αποφασίσει να σας δώσει χαμηλότερη δόση ή να πάρει άλλες προφυλάξεις εάν κάποιο από αυτά ισχύει για εσάς.

Άλλα φάρμακα και ROXAZA

Μη χρησιμοποιείτε τα ακόλουθα φάρμακα εάν παίρνετε ROXAZA:

- ορισμένα φάρμακα για τη θεραπεία βακτηριακών λοιμώξεων (κλαριθρομυκίνη, τελιθρομυκίνη), μυκητιασικών λοιμώξεων (ιτρακοναζόλη, κετοκοναζόλη, βορικοναζόλη, ποσακοναζόλη), λοίμωξης από HIV (αναστολείς πρωτεάσης), κατάθλιψης (νεφαζοδόνη) ή διαταραχών του καρδιακού ρυθμού (π.χ. κινιδίνη, δοφετιλίδη ή σοταλόλη).

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το ROXAZA εάν χρησιμοποιείτε:

- ορισμένα φάρμακα για τη θεραπεία βακτηριακής λοίμωξης (ερυθρομυκίνη) ή μυκητιασικής λοίμωξης (φλουκοναζόλη), ένα φάρμακο που χρησιμοποιείται για την πρόληψη απόρριψης ενός μεταμοσχευμένου οργάνου (κυκλοσπορίνη) ή εάν παίρνετε δισκία για την καρδιά, όπως διλτιαζέμη ή βεραπαμίλη. Τα φάρμακα αυτά ενδέχεται να προκαλέσουν αύξηση στον αριθμό των ανεπιθύμητων ενεργειών, όπως ζάλη, ναυτία ή έμετο, που είναι πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες του ROXAZA (βλέπε παράγραφο 4). Ο γιατρός σας ενδέχεται να αποφασίσει να σας δώσει χαμηλότερη δόση,
- φάρμακα για τη θεραπεία της επιληψίας ή άλλης νευρολογικής διαταραχής (π.χ. φαινοτοΐνη, καρβαμαζεπίνη ή φαινοβαρβιτάλη), εάν παίρνετε ριφαμπικίνη για κάποια λοίμωξη (π.χ. φυματίωση) ή εάν παίρνετε το φυτικό φάρμακο βαλσαμόχορτο (St. John's Wort), καθώς αυτά τα φάρμακα μπορεί να κάνουν το ROXAZA να είναι λιγότερο αποτελεσματικό,
- καρδιολογικά φάρμακα που περιέχουν διγοξίνη ή μετοπρολόλη, καθώς ο γιατρός σας ενδέχεται να θέλει να αλλάξει τη δόση αυτού του φαρμάκου ενόσω παίρνετε το ROXAZA,
- ορισμένα φάρμακα για τη θεραπεία αλλεργιών (π.χ. τερφεναδίνη, αστεμιζόλη, μιζολαστίνη), διαταραχών του καρδιακού ρυθμού (π.χ. δισοπυραμίδη, προκαΐναμίδη) και κατάθλιψης (π.χ. ιμιπραμίνη, δοξεπίνη, αμιτριπυλίνη), καθώς αυτά τα φάρμακα μπορεί να επηρεάσουν το ΗΚΓ σας,
- ορισμένα φάρμακα για τη θεραπεία της κατάθλιψης (βουπροπιόνη), της ψύχωσης, της λοίμωξης από HIV (εφαβιρένζη) ή του καρκίνου (κυκλοφωσφαμίδη),
- ορισμένα φάρμακα για τη θεραπεία των υψηλών επιπέδων της χοληστερόλης στο αίμα (π.χ. σιμβαστατίνη, λοβαστατίνη, ατορβαστατίνη). Αυτά τα φάρμακα μπορεί να προκαλέσουν μυϊκό πόνο και μυϊκό τραυματισμό. Ο γιατρός σας ενδέχεται να αποφασίσει να αλλάξει τη δόση αυτού του φαρμάκου ενώ λαμβάνετε το ROXAZA,
- ορισμένα φάρμακα που χρησιμοποιούνται για την πρόληψη απόρριψης ενός μεταμοσχευμένου οργάνου (π.χ. τακρόλιμους, κυκλοσπορίνη, σιρόλιμους, εβερόλιμους), καθώς ο γιατρός σας ενδέχεται να αποφασίσει να αλλάξει τη δόση αυτού του φαρμάκου ενώ λαμβάνετε το ROXAZA.

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν χρησιμοποιείτε, έχετε πρόσφατα χρησιμοποιήσει ή μπορεί να χρησιμοποιήσετε άλλα φάρμακα.

Το ROXAZA με τροφή και ποτό

Το ROXAZA μπορεί να λαμβάνεται με ή χωρίς τροφή. Κατά τη διάρκεια της θεραπείας με ROXAZA, δεν θα πρέπει να πίνετε χυμό γκρέιπφρουτ.

Κύηση

Δεν πρέπει να πάρετε το ROXAZA εάν είστε έγκυος, εκτός εάν σας το συμβούλεψε ο γιατρός σας.

Θηλασμός

Δεν πρέπει να πάρετε το ROXAZA εάν θηλάζετε. Ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας εάν θηλάζετε.

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

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Δεν έχουν πραγματοποιηθεί μελέτες σχετικά με τις επιδράσεις του ROXAZA στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων. Ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας σχετικά με την οδήγηση και τον χειρισμό μηχανημάτων.

Το ROXAZA ενδέχεται να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως ζάλη (συχνές), θαμπή όραση (όχι συχνές), συγχυτική κατάσταση (όχι συχνές), ψευδαισθήσεις (όχι συχνές), διπλή όραση (όχι συχνές), προβλήματα συντονισμού (σπάνιες), οι οποίες μπορεί να επηρεάσουν την ικανότητα οδήγησης ή χειρισμού μηχανημάτων. Εάν παρουσιάσετε αυτά τα συμπτώματα, μην οδηγείτε ή χειρίζεστε μηχανήματα μέχρι να υποχωρήσουν πλήρως.

Τα δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης ROXAZA των 750 mg περιέχουν το αζώχρωμα E102. Αυτή η χρωστική μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις.

Τα δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης ROXAZA των 750 mg περιέχουν μονοϋδρική λακτόζη. Αν ο γιατρός σας, σας ενημέρωσε ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, επικοινωνήστε με τον γιατρό σας πριν πάρετε αυτό το φαρμακευτικό προϊόν.

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

3. Πώς να πάρετε το ROXAZA

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

Να καταπίνετε πάντα τα δισκία ολόκληρα με νερό. Μη συνθλίβετε, απομυζείτε ή μασάτε τα δισκία ή μην τα σπάτε στη μέση, καθώς αυτό ενδέχεται να επηρεάσει τον τρόπο με τον οποίο το φάρμακο απελευθερώνεται από τα δισκία στο σώμα σας.

Η αρχική δόση για ενήλικες είναι ένα δισκίο των 375 mg δύο φορές ημερησίως. Έπειτα από 2-4 εβδομάδες, ο γιατρός σας ενδέχεται να αυξήσει τη δόση, ώστε να λάβει την κατάλληλη δράση. Η μέγιστη δόση ROXAZA είναι 750 mg δύο φορές ημερησίως.

Είναι σημαντικό να ενημερώνετε τον γιατρό σας εάν έχετε ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως ζάλη ή αίσθημα ναυτίας ή έμετο. Ο γιατρός σας μπορεί να μειώσει τη δόση σας ή, εάν αυτό δεν επαρκεί, να σταματήσει τη θεραπεία με το ROXAZA.

Χρήση σε παιδιά και εφήβους

Παιδιά και έφηβοι κάτω των 18 ετών δεν θα πρέπει να παίρνουν το ROXAZA.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση ROXAZA από την κανονική

Εάν κατά λάθος πάρετε πάρα πολλά δισκία ROXAZA ή πάρετε υψηλότερη δόση από αυτή που συνέστησε ο γιατρός σας, είναι σημαντικό να ενημερώσετε αμέσως τον γιατρό σας. Εάν δεν μπορείτε να επικοινωνήσετε με τον γιατρό σας, πηγαίνετε στο πλησιέστερο τμήμα επειγόντων περιστατικών. Πάρτε μαζί σας τυχόν υπολειπόμενα δισκία, μαζί με τον περιέκτη και το κουτί, έτσι ώστε το προσωπικό του νοσοκομείου να μπορεί εύκολα να καταλάβει τι έχετε πάρει.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το ROXAZA

Εάν ξεχάσετε να πάρετε μία δόση, πάρτε τη αμέσως μόλις το θυμηθείτε εκτός εάν πλησιάζει η ώρα (λιγότερο από 6 ώρες) να πάρετε την επόμενη δόση σας. 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.

Θα πρέπει να σταματήσετε να παίρνετε το ROXAZA και να δείτε αμέσως τον γιατρό σας εάν παρουσιάσετε τα ακόλουθα συμπτώματα αγγειοοιδήματος, η οποία είναι μία σπάνια κατάσταση αλλά μπορεί να είναι σοβαρή:

- διογκωμένο πρόσωπο, γλώσσα ή λαιμός
- δυσκολία στην κατάποση
- κνίδωση ή δυσκολία στην αναπνοή.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν παρουσιάζετε συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως ζάλη ή αίσθημα ναυτίας ή έμετο. Ο γιατρός σας ενδέχεται να μειώσει τη δόση σας ή να σταματήσει τη θεραπεία με το ROXAZA.

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες που ενδέχεται να παρουσιάσετε περιλαμβάνουν τα ακόλουθα:

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (συμβαίνουν σε 1 έως 10 χρήστες στους 100) είναι:

- δυσκοιλιότητα
- ζάλη
- κεφαλαλγία
- αίσθημα ναυτίας, έμετος
- αίσθημα αδυναμίας

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (συμβαίνουν σε 1 έως 10 χρήστες στους 1.000) είναι:

- αλλοιωμένη αίσθηση
- άγχος, δυσκολία στον ύπνο, συγχυτική κατάσταση, ψευδαισθήσεις
- θαμπή όραση, οπτική διαταραχή
- αλλαγές στην αίσθηση (αφή ή γεύση), τρόμος, αίσθημα κούρασης ή νωθρότητα, νύστα ή υπνηλία, αίσθημα λιποθυμίας ή απώλεια της συνείδησης, ζάλη κατά την έγερση σε όρθια θέση
- σκούρα ούρα, αίμα στα ούρα, δυσκολία ούρησης
- αφυδάτωση
- δυσκολία στην αναπνοή, βήχας, ρινορραγία
- διπλή όραση
- υπερβολική εφίδρωση, κνησμός
- αίσθημα διόγκωσης ή πρηξίματος
- εξάψεις, χαμηλή αρτηριακή πίεση
- αυξήσεις σε μία ουσία που ονομάζεται κρεατινίνη ή αυξήσεις της ουρίας στο αίμα σας, αύξηση των αιμοπεταλίων ή των λευκών αιμοσφαιρίων, αλλαγές στο ΗΚΓ
- διόγκωση άρθρωσης, πόνος στα άκρα
- απώλεια όρεξης και/ή απώλεια βάρους
- μυϊκή κράμπα, μυϊκή αδυναμία
- κουδούνισμα στα αυτιά και/ή αίσθημα περιστροφής
- πόνος στο στομάχι ή δυσφορία, δυσπεψία, ξηρό στόμα ή αέρια

Σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες (συμβαίνουν σε 1 έως 10 χρήστες στους 10.000) είναι:

- έλλειψη ικανότητας ούρησης
- μη φυσιολογικές εργαστηριακές τιμές για το ήπαρ
- οξεία νεφρική ανεπάρκεια
- αλλαγή στην αίσθηση της όσφρησης, μούδιασμα στόματος ή χειλιών, επιβαρυμένη ακοή
- κρύος ιδρώτας, εξάνθημα
- προβλήματα συντονισμού
- μείωση της αρτηριακής πίεσης κατά την έγερση σε όρθια θέση
- μειωμένη συνείδηση ή απώλεια συνείδησης
- αποπροσανατολισμός
- αίσθηση ψύχους στα χέρια και τα πόδια
- κνίδωση, αλλεργική δερματική αντίδραση
- στυτική δυσλειτουργία
- αδυναμία βάδισης λόγω ανισορροπίας
- φλεγμονή του παγκρέατος ή του εντέρου
- απώλεια μνήμης
- συσφιγτικό αίσθημα στον λαιμό
- χαμηλό επίπεδο νατρίου στο αίμα (υπονατριαιμία) που μπορεί να προκαλέσει εξάντληση και σύγχυση, μυϊκές δεσμιδώσεις, κράμπες και κώμα

Μη γνωστές ανεπιθύμητες ενέργειες (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα) είναι:

- μυόκλονος.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον 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:

Ελλάδα

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040337, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitrinikarta.gr>

Κύπρος

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Τηλ: +357 22608607, Φαξ: +357 22608669, 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. Πώς να φυλάσσετε το ROXAZA

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

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται σε κάθε ταινία κυψέλης δισκίων και στο εξωτερικό του κουτιού μετά το EXP.

Το φάρμακο αυτό δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες φύλαξης.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. 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 ROXAZA

Η δραστική ουσία στο ROXAZA είναι η ρανολαζίνη. Κάθε δισκίο περιέχει 375 mg, 500 mg ή 750 mg ρανολαζίνης.

Τα άλλα συστατικά είναι: συμπολυμερές μεθακρυλικού οξέος-ακρυλικού αιθυλεστέρα (1:1) (τύπου Α), μικροκρυσταλλική κυτταρίνη 101, υπρομελλόζη (2910), υδροξείδιο του νατρίου και στεατικό μαγνήσιο.

Ανάλογα με την περιεκτικότητα του δισκίου, η επικάλυψη του δισκίου περιέχει επίσης:

Δισκίο των 375 mg: υπρομελλόζη 2910, διοξείδιο του τιτανίου, πολυαιθυλενογλυκόλη 8000, πολυσορβικό 80 και κυανό #2/ινδικοκαρμίνιο (E132).

Δισκίο των 500 mg: πολιβινυλαλκοόλη, διοξείδιο του τιτανίου, πολυαιθυλενογλυκόλη 3350, πολυαιθυλενογλυκόλη 8000, τάλκης, κίτρινο οξείδιο του σιδήρου (E172iii) και κόκκινο οξείδιο του σιδήρου (E172ii).

Δισκίο των 750 mg: υπρομελλόζη 2910, μονοϋδρική λακτόζη, διοξείδιο του τιτανίου, τριακετίνη, κίτρινο #5/ταρτραζίνη (E102) και κυανό #1/λαμπρό κυανό FCF (E133).

Εμφάνιση του ROXAZA και περιεχόμενα της συσκευασίας

Τα δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης ROXAZA είναι δισκία ωοειδούς σχήματος.

Τα δισκία των 375 mg είναι ανοιχτού μπλε χρώματος και χαραγμένα με “375” στη μία πλευρά.

Τα δισκία των 500 mg είναι ανοιχτού πορτοκαλί χρώματος και χαραγμένα με “500” στη μία πλευρά.

Τα δισκία των 750 mg είναι ανοιχτού πράσινου χρώματος και χαραγμένα με “750” στη μία πλευρά.

Το ROXAZA διατίθεται σε κουτιά που περιέχουν 30, 60 ή 100 δισκία σε συσκευασίες κυψέλης.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

ELPEN A.E. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ

Λεωφ. Μαραθώνος 95, 19009 Πικέρμι Αττικής, Ελλάδα

Τηλ.: 210 6039326-9

Τοπικός Αντιπρόσωπος για την Κύπρο: COSTAKIS TSISIOS & CO. LTD, Τηλ.: +357 2533150

Αυτό το φάρμακο έχει εγκριθεί στα Κράτη Μέλη του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου με τις ακόλουθες ονομασίες:

Γερμανία: ROXAZA 375 mg, 500 mg & 750 mg Retardtabletten

Ελλάδα, Κύπρος: ROXAZA 375 mg, 500 mg & 750 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά

Ελλάδα: Μάιος 2025

Κύπρος: Φεβρουάριος 2025