

Prospect: Informații pentru utilizator

Nodriga 20 mg comprimate filmate
Nodriga 50 mg comprimate filmate
Nodriga 70 mg comprimate filmate
Nodriga 100 mg comprimate filmate
Nodriga 140 mg comprimate filmate
dasatinib

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Nodriga și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Nodriga
3. Cum să luați Nodriga
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nodriga
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Nodriga și pentru ce se utilizează

Nodriga conține substanța activă dasatinib. Acest medicament este utilizat pentru a trata leucemia mieloidă cronică (LMC) la adulți, adolescenți și copii cu vârsta de cel puțin 1 an. Leucemia este un cancer al celulelor albe din sânge. Aceste celule albe ajută de obicei organismul să lupte contra infecțiilor. La persoanele care au LMC, celulele albe numite granulocite încep să se dezvolte necontrolat. Nodriga inhibă dezvoltarea acestor celule leucemice.

Nodriga este, de asemenea, utilizat pentru a trata leucemia acută limfoblastică (LAL) cu cromozom Philadelphia pozitiv (Ph+) la adulți, adolescenți și copii cu vârsta de cel puțin 1 an, și LMC în fază blastică limfoidă la adulți care nu au avut beneficii în urma terapiilor anterioare. La persoanele care au LAL, celulele albe numite limfocite se multiplică prea repede și trăiesc prea mult. Nodriga inhibă dezvoltarea acestor celule leucemice.

Dacă aveți întrebări despre modul în care acționează Nodriga sau despre motivul pentru care vi s-a prescris acest medicament, întrebați-l pe medicul dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Nodriga

Nu luați Nodriga

- dacă sunteți **alergic** la dasatinib sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

Dacă ați putea fi alergic, cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Nodriga, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului

- dacă luați **medicamente pentru subțierea sângelui** sau care previn coagularea (vezi „, Nodriga împreună cu alte medicamente”)
- dacă aveți probleme de ficat sau de inimă sau ați avut
- dacă începeți să **aveți dificultăți la respirație, să aveți durere în piept sau să tușiți** când luați Nodriga: acesta poate fi un semn al acumulării de lichid în plămâni sau la nivel pieptului (care poate apărea mai frecvent la pacienții cu vârsta de 65 ani sau peste) sau al modificărilor în vasele de sânge care alimentează plămânii
- dacă ați avut vreodată sau este posibil să aveți în prezent o infecție cu virus hepatitic B. Acest lucru este necesar, deoarece Nodriga poate duce la reactivarea hepatitei B, care poate fi letală, în unele cazuri. Înainte de începerea tratamentului, pacienții vor fi consultați cu atenție de către medic pentru depistarea semnelor acestei infecții.
- dacă aveți vânătași, sângerări, febră, fatigabilitate și confuzie când luați Nodriga, adresați-vă medicului dumneavoastră. Acesta poate fi un semn al deteriorării vaselor de sânge, cunoscută ca microangiopatie trombotică (MAT).

Medicul dumneavoastră vă va monitoriza regulat starea, pentru a verifica dacă Nodriga are efectul dorit. Vi se vor face analize de sânge regulat cât timp luați Nodriga.

Copii și adolescenți

Nu administrați acest medicament copiilor cu vârsta mai mică de un an. Experiența în utilizarea Nodriga la această grupă de vârstă este limitată. Creșterea și dezvoltarea osoasă vor fi atent monitorizate la copiii la care se administrează Nodriga.

Nodriga împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Nodriga este metabolizat în principal de ficat. Anumite medicamente pot interfera cu efectul Nodriga atunci când sunt luate împreună.

Următoarele medicamente nu trebuie utilizate cu Nodriga:

- ketoconazol, itraconazol – acestea sunt **medicamente antifungice**
- eritromicină, claritromicină, telitromicină – acestea sunt **antibiotice**
- ritonavir – acesta este un **medicament antiviral**
- fenitoină, carbamazepină, fenobarbital – acestea sunt tratamente pentru **epilepsie**
- rifampicină – acesta este un tratament pentru **tuberculoză**
- famotidină, omeprazol – acestea sunt medicamente care **blochează formarea acidului gastric**

- sunătoare – un preparat din plante medicinale obținut fără prescripție medicală, folosit pentru a trata **depresia** și alte afecțiuni (cunoscută, de asemenea, ca *Hypericum perforatum*).

Nu luați medicamente care neutralizează aciditatea gastrică (**antiacide**, cum ar fi hidroxidul de aluminiu sau hidroxidul de magneziu) cu **2 ore înainte sau 2 ore după ce luați Nodriga**.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați **medicamente pentru subțierea sângelui** sau care previn coagularea.

Nodriga împreună cu alimente și băuturi

Nu luați Nodriga împreună cu grepfrut sau cu suc de grepfrut.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă, **informați imediat medicul dumneavoastră. Nodriga nu trebuie folosit în timpul sarcinii** decât dacă este neapărat necesar. Medicul va discuta cu dumneavoastră potențialele riscuri de a lua Nodriga în timpul sarcinii.

Și femeile și bărbații care iau Nodriga vor fi sfătuiți să folosească metode contraceptive eficiente în timpul tratamentului.

Dacă alăptați, informați medicul dumneavoastră. Trebuie să opriți alăptarea în timpul tratamentului cu Nodriga.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Luați precauții speciale când conduceți vehicule sau folosiți utilaje, dacă aveți reacții adverse cum sunt amețeli și vedere încețoșată.

Nodriga conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, contactați-l pe acesta înainte de a lua acest medicament.

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Nodriga

Nodriga vi se va prescrie doar de către un medic cu experiență în tratamentul leucemiei. Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur. Nodriga este prescris pentru adulți și copii cu vârsta de cel puțin 1 an.

Doza inițială recomandată pentru pacienții adulți cu LMC în fază cronică este de 100 mg o dată pe zi.

Doza inițială recomandată pentru pacienții adulți cu LMC în fază accelerată sau blastică sau cu LAL Ph+ este de 140 mg o dată pe zi.

Dozele pentru copii cu LMC în fază cronică sau cu LAL Ph+ se stabilesc pe baza greutății corporale. Comprimatele Nodriga se administrează pe cale orală, o dată pe zi. Administrarea Nodriga sub formă de comprimate nu este recomandată pentru pacienții cu greutate corporală mai mică de 10 kg. La pacienții cu

greutate corporală mai mică de 10 kg și la pacienții care nu pot înghiți comprimatele trebuie utilizate alte medicamente care conțin dasatinib sub formă de pulbere pentru suspensie orală. La schimbarea între formele farmaceutice (adică, între comprimate și pulbere pentru suspensie orală) poate să apară o modificare a dozei, astfel încât nu trebuie să treceți de la una la alta.

Medicul dumneavoastră va stabili forma farmaceutică și doza corectă pe baza greutății corporale, oricăror reacții adverse și răspunsului la tratament. Doza inițială de Nodriga pentru copii se calculează în funcție de greutatea corporală, după cum este prezentat mai jos:

Greutate corporală (kg)^a	Doză zilnică (mg)
10 până la mai puțin de 20 kg	40 mg
20 până la mai puțin de 30 kg	60 mg
30 până la mai puțin de 45 kg	70 mg
cel puțin 45 kg	100 mg

^a — Administrarea sub formă de comprimate nu este recomandată pentru pacienții cu greutate corporală mai mică de 10 kg; la acești pacienți trebuie utilizată pulberea pentru suspensie orală.

Nu există nicio recomandare privind dozele pentru Nodriga la copii cu vârsta mai mică de 1 an.

În funcție de modul în care răspundeți la tratament, medicul dumneavoastră vă poate sugera o doză mai mare sau mai mică sau poate chiar să vă întrerupă tratamentul pentru o perioadă scurtă. Pentru doze mai mari sau mai mici, este posibil să aveți nevoie să luați combinații de comprimate de diferite concentrații.

Cum să luați Nodriga

Luați comprimatele dumneavoastră în fiecare zi la aceeași oră. Înghițiți comprimatele întregi. **Nu le sfărâmați, tăiați sau mestecați.** Nu administrați comprimate dizolvate. Nu puteți fi sigur că veți primi doza corectă dacă zdrobiți, tăiați, mestecați sau dizolvați comprimatele. Comprimatele de Nodriga pot fi luate cu sau fără alimente.

Instrucțiuni speciale de manipulare a Nodriga

Este puțin probabil ca Nodriga comprimate să se spargă. În cazul în care se sparg, alte persoane decât pacientul trebuie să folosească mănuși de protecție când manipulează Nodriga.

Cât timp să luați Nodriga

Luați Nodriga în fiecare zi până când medicul dumneavoastră vă spune să vă opriți. Asigurați-vă că luați Nodriga atât timp cât vă este prescris.

Dacă luați mai mult Nodriga decât trebuie

Dacă, în mod accidental, ați luat prea multe comprimate, discutați cu medicul dumneavoastră **imediat**.

Puteți avea nevoie de îngrijire medicală.

Dacă uitați să luați Nodriga

Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat. Luați următoarea doză programată la momentul potrivit.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele pot fi semne ale reacțiilor adverse grave:

- dacă aveți durere în piept, dificultăți la respirație, tuse și leșin
- dacă aveți **sângerări neașteptate sau vânătăi**, fără să vă fi rănit
- dacă observați sânge când vomitați, în scaune sau urină, sau aveți scaune negre
- dacă aveți **semne de infecții**, cum sunt febră, frisoane severe
- dacă aveți febră, inflamație la nivelul gurii sau gâtului, vezicule sau descumare a pielii și/sau mucoaselor.

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare dintre cele de mai sus.

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

- **Infecții** (incluzând infecții bacteriene, virale și fungice)
- **Inimă și plămâni:** dificultăți la respirație
- **Probleme digestive:** diaree, senzație sau stare de rău (greață, vărsături)
- **Piele, păr, ochi, general:** erupții pe piele, febră, umflare la nivelul feței, mâinilor și picioarelor, durere de cap, senzație de oboseală sau slăbiciune, sângerări
- **Dureri:** durere la nivelul mușchilor (în timpul sau după oprirea tratamentului), durere de burtă (abdominală)
- **Testele pot evidenția:** număr scăzut de trombocite, număr scăzut de celule albe din sânge (neutropenie), anemie, lichid în jurul plămânilor.

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- **Infecții:** pneumonie, infecție virală cu herpes (inclusiv cu citomegalovirus - CMV), infecție a căilor respiratorii superioare, infecții grave ale sângelui sau țesuturilor (inclusiv cazuri mai puțin frecvente cu evoluție letală)
- **Inimă și plămâni:** palpitații, bătăi neregulate ale inimii, insuficiență cardiacă congestivă, slăbirea mușchiului inimii, tensiune arterială mare, creștere a presiunii sângelui la nivelul plămânilor, tuse
- **Probleme digestive:** tulburări de apetit alimentar, tulburări de gust, burtă (abdomen) balonată sau umflată, inflamație a colonului, constipație, arsuri în capul pieptului, ulcerații în gură, creștere în greutate, scădere în greutate, gastrită
- **Piele, păr, ochi, general:** furnicături pe piele, mâncărimi, uscăciune a pielii, acnee, inflamație a pielii, zgomot persistent în urechi, cădere a părului, transpirație excesivă, tulburări de vedere (incluzând încețoșare a vederii și perturbare a vederii), uscăciune a ochiului, vânătăi, depresie, insomnie, înroșire temporară a feței, amețeli, contuzii (vânătăi), lipsă a poftei de mâncare, somnolență, edem generalizat
- **Dureri:** durere la nivelul articulațiilor, slăbiciune musculară, durere în piept, durere la nivelul mâinilor și picioarelor, frisoane, rigiditate la nivelul mușchilor și articulațiilor, spasm muscular
- **Testele pot evidenția:** lichid în jurul inimii, lichid în plămâni, ritm neregulat al bătăilor inimii, neutropenie febrilă, sângerări gastro-intestinale, concentrații mari de acid uric în sânge.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- **Inimă și plămâni:** infarct miocardic (inclusiv cu evoluție letală), inflamație a învelișului (sac fibros) din jurul inimii, bătăi neregulate ale inimii, durere în piept din cauza lipsei alimentării cu sânge a

inimii (angină pectorală), tensiune arterială mică, îngustare a căilor respiratorii care poate duce la dificultăți la respirație, astm bronșic, creștere a presiunii sângelui în arterele (vase de sânge) de la nivelul plămânilor

- **Probleme digestive:** inflamație a pancreasului, ulcer peptic, inflamație la nivelul tubului digestiv, umflare a burții (abdomenului), ruptură a pielii la nivelul anusului, dificultate la înghițire, inflamație a vezicii biliare, blocaj al căilor biliare, reflux gastro-esofagian (o boală în care sucii gastrici și alt conținut al stomacului se întorc în esofag)
- **Piele, păr, ochi, general:** reacție alergică incluzând noduli roșii, dureroși pe piele (eritem nodos), senzație de teamă, confuzie, modificări ale dispoziției, scădere a libidoului, leșin, tremurături, inflamație a ochiului care determină înroșire sau durere, o afecțiune a pielii caracterizată prin pete bine definite, roșii, dureroase, cu debut brusc al febrei și număr crescut de celule albe din sânge (dermatoză neutrofilică), pierdere a auzului, sensibilitate la lumină, deficiențe de vedere, creștere a secreției lacrimale, modificări ale culorii pielii, inflamație a țesutului gras de sub piele, ulcerări ale pielii, apariție de vezicule pe piele, afecțiuni ale unghiilor, afecțiuni ale firului de păr, sindrom mână-picior, insuficiență renală, urinare frecventă, mărire a sânilor la bărbați, tulburări menstruale, disconfort și slăbiciune generalizată, scădere a funcției glandei tiroide, pierdere a echilibrului în timpul mersului, osteonecroză (o boală în care scade aportul de sânge la nivelul oaselor, ceea ce poate determina pierderea țesutului osos și moartea osului), inflamație a articulațiilor, umflare a pielii oriunde pe suprafața corpului
- **Dureri:** inflamație a unei vene care poate determina înroșire, durere și umflare, inflamație a unui tendon
- **Creier:** pierdere a memoriei
- **Testele pot evidenția:** rezultate anormale ale analizelor de sânge și funcție renală posibil afectată din cauza produșilor de degradare ai tumorii distruse (sindrom de liză tumorală), concentrații mici de albumină în sânge, număr scăzut al limfocitelor (un tip de celule albe din sânge) în sânge, valori mari ale colesterolului în sânge, umflare a ganglionilor limfatici, sângerări la nivelul creierului, neregularitate a activității electrice a inimii, creștere în dimensiuni a inimii, inflamație a ficatului, proteine în urină, valoare crescută a creatin-fosfokinazei (o enzimă care se găsește în principal în inimă, creier și mușchii scheletici), valoare crescută a troponinei (o enzimă care se găsește în principal în inimă și în mușchii scheletici), valoare crescută a gamma-glutamyltransferazei (o enzimă care se găsește în principal în ficat), lichid cu aspect lăptos în jurul plămânilor (chilotorax).

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- **Inimă și plămâni:** mărire a ventriculului drept al inimii, inflamație a mușchiului inimii, cumul de simptome ce rezultă din blocarea alimentării cu sânge a mușchiului inimii (sindrom coronarian acut), stop cardiac (oprire a fluxului de sânge la nivelul inimii), boală coronariană (de inimă), inflamație a țesutului care acoperă inima și plămânii, cheaguri de sânge, cheaguri de sânge în plămâni
- **Probleme digestive:** pierdere de substanțe nutritive vitale, cum sunt proteinele din tubul digestiv, obstrucție intestinală, fistulă anală (formarea unui canal anormal dinspre anus spre pielea din jurul anusului), afectare a funcției rinichilor, diabet zaharat
- **Piele, păr, ochi, general:** convulsii, inflamație a nervului optic care poate duce la pierderea parțială sau completă a vederii, erupții pe piele de forme diferite și culoare albastru-violet, funcție anormal crescută a glandei tiroide, inflamație a glandei tiroide, ataxie (o boală asociată cu absența coordonării musculare), dificultăți de mers, avort spontan, inflamație a vaselor de sânge de la nivelul pielii, fibroză a pielii
- **Creier:** accident vascular cerebral, episod trecător de afectare neurologică determinat de lipsa alimentării cu sânge, paralizie a nervului facial, demență
- **Sistem imunitar:** reacție alergică severă
- **Țesut musculo-scheletic și conjunctiv:** fuziune întârziată a capetelor rotunjite care formează articulațiile (epifizele), creștere lentă sau întârziată.

Alte reacții adverse care au fost raportate cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

- Inflamație a plămânilor
- Sângerări la nivelul stomacului sau intestinelor care pot duce la deces
- Reaparitie (reactivare) a infecției cu virusul hepatitic B dacă ați avut în trecut hepatită B (o infecție a ficatului)
- Reacție cu febră, apariție de vezicule pe piele și ulcerații la nivelul mucoaselor
- Boală a rinichilor cu simptome care includ edem și rezultate anormale ale testelor de laborator, cum sunt prezența de proteine în urină și valori mici ale concentrațiilor de proteine în sânge
- Deteriorare a vaselor de sânge, cunoscută ca microangiopatie trombotică (MAT), incluzând scăderea numărului de celule roșii din sânge, scăderea numărului trombocitelor și formarea cheagurilor de sânge

Medicul vă va verifica pentru unele dintre aceste reacții în timpul tratamentului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

Bucuresti 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament

5. Cum se păstrează Nodriga

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe eticheta flaconului, blister sau cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Nodriga

Substanța activă este dasatinib. Fiecare comprimat filmat conține 20 mg, 50 mg, 70 mg, 100 mg sau 140 mg dasatinib (sub formă de monohidrat).

Celelalte componente sunt:

Nucleul comprimatului: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, croscarmeloză sodică, hidroxipropil celuloză, stearat de magneziu.

Film: lactoză monohidrat, hipromeloză, dioxid de titan (E171), triacetină (vezi pct. 2 “Nodriga conține lactoză și sodiu”)

Cum arată Nodriga și conținutul ambalajului

Nodriga 20 mg: comprimatul filmat este alb sau aproape alb, biconvex, rotund, cu un diametru de aproximativ 5,6 mm, marcat cu „D7SB” pe o față și cu „20” pe cealaltă față.

Nodriga 50 mg: comprimatul filmat este alb sau aproape alb, biconvex, oval, cu o lungime de aproximativ 11 mm și o lățime de aproximativ 6,0 mm, marcat cu „D7SB” pe o față și cu „50” pe cealaltă față.

Nodriga 70 mg: comprimatul filmat este alb sau aproape alb, biconvex, rotund cu un diametru de aproximativ 9,1 mm, marcat cu „D7SB” pe o față și cu „70” pe cealaltă față.

Nodriga 100 mg: comprimatul filmat este alb sau aproape alb, biconvex, oval, cu o lungime de aproximativ 15,1 mm și o lățime de aproximativ 7,1 mm, marcat cu „D7SB” pe o față și cu „100” pe cealaltă față.

Nodriga 140 mg: comprimatul filmat este alb sau aproape alb, biconvex, rotund, cu un diametru de aproximativ 11,7 mm, marcat cu „D7SB” pe o față și cu „140” pe cealaltă față.

Nodriga 20 mg, 50 mg sau 70 mg comprimate filmate este disponibil în cutii care conțin 60 comprimate filmate în blistere sau 60 x 1 comprimate filmate în blistere cu doze unitare.

Nodriga 100 mg comprimate filmate este disponibil în cutii care conțin 30 comprimate filmate în blistere sau 30 x 1 comprimate filmate în blistere cu doze unitare.

Nodriga 140 mg comprimate filmate este disponibil în cutii care conțin 30 comprimate filmate în blistere.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

ALKALOID INT družba za trgovino in storitve d.o.o.
Slandrova Ulica 4, Crnuce, Ljubljana,
Osrednjeslovenska, 1231, Slovenia

Ttelefon: + 386 1 300 42 90

fax: + 386 1 300 42 91

e-mail: info@alkaloid.si

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Croația

Nodriga 20 mg filmom obložene tablete

Nodriga 50 mg filmom obložene tablete

Nodriga 70 mg filmom obložene tablete

Nodriga 100 mg filmom obložene tablete

Nodriga 140 mg filmom obložene tablete

Bulgaria

Nodriga 20 mg film-coated tablets/

Нодрига 20 mg филмирани таблетки
Nodriga 50 mg film-coated tablets/
Нодрига 50 mg филмирани таблетки
Nodriga 70 mg film-coated tablets/
Нодрига 70 mg филмирани таблетки
Nodriga 100 mg film-coated tablets/
Нодрига 100 mg филмирани таблетки
Nodriga 140 mg film-coated tablets/
Нодрига 140 mg филмирани таблетки

România

Nodriga 20 mg comprimate filmate
Nodriga 50 mg comprimate filmate
Nodriga 70 mg comprimate filmate
Nodriga 100 mg comprimate filmate
Nodriga 140 mg comprimate filmate

Slovenia

Nodriga 20 mg filmsko obložene tablete
Nodriga 50 mg filmsko obložene tablete
Nodriga 70 mg filmsko obložene tablete
Nodriga 100 mg filmsko obložene tablete
Nodriga 140 mg filmsko obložene tablete

Acest prospect a fost revizuit în mai 2026.