

KULLANMA TALİMATI

OPSYNVİ 10 mg/40 mg film kaplı tablet

Ağızdan alınır.

- **Etkin maddeler:** Her film kaplı tablet 10 mg masitentan ve 40 mg tadalafil içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Hidroksipropil selüloz (E463), laktoz monohidrat (sığır kaynaklı), düşük substitüye hidroksipropil selüloz (E463a), magnezyum stearat (E572), mikrokristalize selüloz (E460i), polisorbata 80 (E433), povidon K30, sodyum lauril sülfat, sodyum nişasta glikolat Tip A, hidroksipropil metilselüloz (E464), laktoz monohidrat, talk (E553b), titanyum dioksit (E171), triasetin (E1518)

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilginin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Meydana gelen herhangi bir yan etkiyi raporlayarak yardımcı olabilirsiniz. Yan etkilerin nasıl raporlanacağını öğrenmek için 4. Bölümün sonuna bakabilirsiniz.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. OPSYNVİ nedir ve ne için kullanılır?
2. OPSYNVİ'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler
3. OPSYNVİ nasıl kullanılır?
4. Olası yan etkiler nelerdir?
5. OPSYNVİ'nin saklanması

Başlıkları yer almaktadır.

1. OPSYNVİ nedir ve ne için kullanılır?

- OPSYNVİ, bir endotelin reseptör antagonisti olan masitentan ve bir PDE5 inhibitörü olan tadalafil etkin maddelerini içerir. Her bir film kaplı tablet 10 mg masitentan ve 40 mg tadalafil içerir.
- OPSYNVİ, bir tarafında "MT" ve diğer tarafında "1040" baskısı bulunan, beyaz ila beyaza yakın, oval biçimli film kaplı tabletler olarak mevcuttur.



- OPSYNVİ, Alu/Alu blister iç ambalajda 30 film kaplı tablet içeren karton kutuda tedarik edilmektedir.
- OPSYNVİ yetişkinlerde pulmoner arteriyel hipertansiyon (PAH) adı verilen bir durumun belirli tiplerini tedavi etmek için kullanılır. PAH, kanı akciğerlere taşıyan kan damarlarındaki yüksek kan basıncıdır. OPSYNVİ, doktorunuzun reçete ettiği şekilde tek başına ya da PAH tedavisine yönelik diğer ilaçlarla birlikte kullanılabilir.
- OPSYNVİ içerisindeki iki etkin madde akciğerlerinize giden kan damarlarını genişletmek için birlikte çalışır, bu da kalbinizin bu damarlardan kan pompalamasını kolaylaştırır. Bu, akciğerlerinizdeki yüksek kan basıncını düşürür ve kalbinizin daha iyi kan pompalamasını sağlar.
- OPSYNVİ hastalığınızın kötüleşme olasılığını azaltabilir.

2. OPSYNVİ'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

OPSYNVİ'yi aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer,

- Masitentan veya tadalafile ya da OPSYNVİ'nin diğer bileşenlerinden herhangi birine karşı alerjiniz varsa (yardımcı maddeler listesine bakınız).
- Hamileyseniz veya güvenilir bir doğum kontrol yöntemi (kontrasepsiyon) kullanmadığınız için hamile kalırsanız ('hamilelik' bölümüne bakınız).
- Bebek emziriyorsanız ('emzirme' bölümüne bakınız).
- Herhangi bir şekilde (ağızdan, dil altı, deri yaması veya soluma yoluyla) nitrat içeren herhangi bir ilaç alıyorsanız; emin değilseniz, doktorunuza sorunuz.
- Bir veya her iki gözde ani görme azalması veya kaybına neden olan, Arteritik Olmayan Anterior İskemik Optik Nöropati (NAION) adı verilen bir tür göz hastalığınız olduysa.
- Riociguat gibi "guanilat siklaz uyarıcıları" olarak adlandırılan herhangi bir ilaç alıyorsanız; emin değilseniz, doktorunuza sorunuz.
- Böbrek problemleriniz varsa. OPSYNVİ böbrek problemleri olan hastalarda kan basıncında daha fazla azalmaya ve hemoglobinin düzeyinde azalmaya yol açabilir.
- Şiddetli karaciğer yetmezliğiniz varsa veya karaciğer enzimlerinizin seviyeleri çok yüksekse.
- Tansiyonunuz çok düşükse (<90/50 mm Hg).
- Son 90 gün içerisinde kalp krizi geçirdiyseniz.

OPSYNVİ'yi aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer,

- Pulmoner veno-oklüzif hastalığınız (PVOD, akciğer damarlarının tıkanması) varsa.
- Kalp hastalığınız veya kalp krizi geçmiştiniz varsa.
- Aort stenozu (aort kalp kapağının daralması) adı verilen bir durumunuz varsa.
- İnme geçmiştiniz varsa.
- Düşük tansiyonunuz (düşük kan basıncı) veya kontrolsüz yüksek tansiyonunuz (yüksek kan



basıncı) varsa.

- Karaciğer problemlerinizi varsa.
- Kulak çınlaması, baş dönmesi veya işitme kaybı gibi işitme problemlerinizi varsa.
- Böbrek problemlerinizi veya diyalize girme durumunuz varsa.
- Orak hücreli anemi (kırmızı kan hücrelerinin anormalliği), multipl miyelom (kemik iliği kanseri) veya löseminiz (kan hücrelerinin kanseri) varsa.
- Peniste anatomik deformasyon (örneğin, açılanma, ağrılı ereksiyon bozukluğuna yol açabilen penis gövdesinde eğrilik) gelişmesi riskiniz varsa veya “priapizm” adı verilen uzamış ereksiyon riskini artıracak durumunuz (örneğin, orak hücre anemi, multiple myelom veya lösemi) varsa.
- Arteritik olmayan anterior iskemik optik nöropati (NAION) veya retinitis pigmentosa (nadir görülen bir genetik göz hastalığı) gibi bir göz bozukluğu gelişmesi riskiniz varsa.
- OPSYNVİ gebe bir kadına uygulandığında fetüse zarar verebileceği için gebeyseniz veya gebe kalmayı planlıyorsanız.
- OPSYNVİ’nin anne sütüne geçip geçmediği bilinmediği için emziriyorsanız veya emzirmeyi planlıyorsanız.
- OPSYNVİ laktoz içerdiği için, aşağıdaki nadir kalıtsal hastalıklardan biri varsa:
 - Galaktozun sindirilememesine bağlı olarak gelişen rahatsızlık (galaktoz intoleransı);
 - Laktozun sindirilememesine bağlı olarak gelişen rahatsızlık (Lapp laktaz eksikliği);
 - Glikoz-galaktoz emilim bozukluğu.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

Doktorunuz tarafından istendiği şekilde kan testi yaptırmanız gerekecektir:

Masitentan alan bazı hastalarda anormal karaciğer fonksiyon değerleri (karaciğer enzimlerinde artış) bulunmuş ve bazı hastalarda anemi (kırmızı kan hücrelerinde azalma) gelişmiştir. Bu bulgular hissedebileceğiniz veya kendiniz gözlemleyebileceğiniz belirtilere neden olmayabileceği için, doktorunuz karaciğer fonksiyonlarınızdaki ve hemoglobin düzeyinizdeki değişiklikleri değerlendirmek için düzenli kan testleri yapacaktır.

Karaciğer Fonksiyonu için kan testi:

- OPSYNVİ başlatılmadan önce
- Tedavinin ilk yılında her ay veya gerekirse daha sık yapılacaktır.

Sizde anormal karaciğer fonksiyonu gelişirse, doktorunuz OPSYNVİ ile tedaviyi durdurmaya karar verebilir.

Karaciğer fonksiyonu için kan testi sonuçlarınız normale döndüğünde, doktorunuz OPSYNVİ ile tedaviye yeniden başlamaya karar verebilir.



Anemi için kan testi:

- OPSYNVİ başlatılmadan önce;
- tedavi başlangıcından bir ay sonra ve sonrasında doktorunuz tarafından kararlaştırıldığı şekilde yapılacaktır.

Sizde anemi gelişirse, doktorunuz nedeni araştırmak için başka testler yapmaya karar verebilir.

Hem karaciğer fonksiyonu hem anemi için düzenli kan testleriniz tedavinizin önemli bir parçasıdır.

OPSYNVİ'nin yiyecek ve içecek ile kullanılması

OPSYNVİ, yiyeceklerle birlikte veya tek başına alınabilir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz veya emziriyorsanız, hamile olabileceğinizi düşünüyor ya da bebek sahibi olmayı planlıyorsanız, bu ilacı kullanmadan önce doktorunuza danışınız.

OPSYNVİ anne karnındaki bebeğe zarar verebilir. OPSYNVİ kullandığınız sürece ve tedavinizi bıraktıktan sonra en az 1 ay boyunca hamile kalmamalısınız. Hamile kalma olasılığınız varsa OPSYNVİ kullanırken güvenilir bir doğum kontrol yöntemi (kontrasepsiyon) kullanmanız gerekir.

Hamile kalabilecek kadınların OPSYNVİ kullanmaya başlamadan önce gebelik testi yaptırmaları gerekir. Doktorunuz, gebeliğin erken saptanmasını sağlamak için tedaviniz sırasında her ay gebelik testi yaptırmanızı önerebilir.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

OPSYNVİ'nin anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. OPSYNVİ kullanırken emzirmeyiniz.

Araç ve makine kullanımı

OPSYNVİ'nin araç ve makine kullanma yeteneği üzerindeki etkileri ile ilgili herhangi bir araştırma yapılmamıştır. Tedavi sırasında kendinizi iyi hissetmezseniz, araç veya makine kullanırken özellikle dikkatli olunuz.



OPSYNVİ'nin içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

OPSYNVİ laktoz (şeker) içerir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse, bu ilacı kullanmadan önce doktorunuzla konuşunuz.

OPSYNVİ her bir tablet başına 1,5 mg sodyum laurilsülfat içerir. Sodyum laurilsülfat (batma veya yanma hissi gibi) lokal cilt reaksiyonlarına veya aynı alana uygulandığında diğer ürünlerin oluşturuğu cilt reaksiyonlarında artışa neden olabilir.

Bu ilaç her bir tablet başına 30,40 mg sodyum nişasta glikolat içerir. Bu, erişkin için önerilen günlük maksimum diyetle sodyum alım miktarının %1,52'sine eşdeğerdir.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

OPSYNVİ'yi aşağıdakilerle birlikte KULLANMAYINIZ:

- Akciğerlerdeki yüksek kan basıncı için bir başka ilaç olan riociguat,
- Herhangi bir nitrat formu

OPSYNVİ'yi aşağıda belirtilenleri de içeren başka ilaçlarla birlikte alırsanız, OPSYNVİ'n veya diğer ilaçların etkisi değişebilir. Aşağıdaki ilaçlardan herhangi birini kullanıyorsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz:

- Rifampisin, klaritromisin, siprofloksasin, eritromisin (enfeksiyon tedavisinde kullanılan antibiyotikler),
- Fenitoin, karbamazepin, fenobarbital (nöbet tedavisinde kullanılan ilaçlar),
- Ritonavir, sakinavir (HIV enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır),
- Nefazodon (depresyon tedavisinde kullanılır),
- Ketokonazol, itrakonazol, flukonazol, mikonazol, vorikonazol (mantar enfeksiyonlarına karşı kullanılan ilaçlar),
- Amiodaron (kalp atışını kontrol etmek için kullanılır),
- Siklosporin (nakil sonrası organ reddini önlemek için kullanılır),
- Bosentan (pulmoner arteriyel hipertansiyon için diğer bir tedavi),
- Teofilin (akciğer hastalığının tedavisinde kullanılan ilaç),
- Doksazosin gibi alfa blokerler (yüksek tansiyon tedavisinde kullanılan ilaçlar),
- Diltiazem, verapamil (spesifik kalp problemlerinde yüksek kan basıncını tedavi etmek için kullanılır),
- Sertleşme bozukluğu için tadalafil gibi tabletler,
- Greyfurt suyu.
- Alkol.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.



3. OPSYNVİ nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

OPSYNVİ yalnızca pulmoner arteriyel hipertansiyon tedavisinde deneyimli bir doktor tarafından reçete edilmelidir.

Bu ilacı her zaman tam olarak doktorunuzun size söylediği şekilde kullanınız. Emin değilseniz doktorunuza danışınız. Doktorunuz onay vermediği sürece OPSYNVİ kullanmayı bırakmayınız. OPSYNVİ için önerilen doz günde bir kez alınan 1 tablettir.

Uygulama yolu ve metodu:

Tabletleri su ile bütün olarak yutun. Tabletleri kırmayın, ezmeyin veya çiğnemeyin. OPSYNVİ tok karnına ya da aç karnına alınabilir. Tabletleri her gün aynı saatte almaya çalışın.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanımı:

OPSYNVİ'nin 18 yaş altındaki çocuklar ve adolesanlarda güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. OPSYNVİ, 18 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanımı:

75 yaş üzeri klinik deneyim sınırlıdır ve bu nedenle OPSYNVİ bu yaş grubunda dikkatli kullanılmalıdır.

Özel kullanım durumları:

Böbrek yetmezliği:

Şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalara OPSYNVİ uygulanması önerilmemektedir.

Orta dereceli böbrek yetmezliği olan hastaların OPSYNVİ tedavisi sırasında hipotansiyon ve anemi yaşama riski daha yüksek olabilir.

Karaciğer yetmezliği:

Orta dereceli veya şiddetli karaciğer yetmezliği olan hastalara OPSYNVİ uygulanması önerilmemektedir.

OPSYNVİ tedavisi başlatılmadan önce karaciğer enzim testleri yapılmalıdır. Daha sonra, tedavinin ilk yılında aylık test yapılması önerilmektedir.

Bu ilacın sizin için uygun olup olmadığına doktorunuz karar verecektir.

Eğer OPSYNVİ'nin etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz varsa, doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.



Kullanmanız gerekenden daha fazla OPSYNVİ kullandıysanız:

OPSYNVİ'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

OPSYNVİ'yi kullanmayı unutursanız:

Bir OPSYNVİ dozunu almayı unutursanız, hatırladığınız anda tabletinizi alın. Aksi takdirde, unutilan dozu almayın ve bir sonraki dozu normal zamanında alın. Unutilan bir dozu telafi etmek için aynı gün 2 doz almayın.

Unutilan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

OPSYNVİ ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler:

Doktorunuz onay vermediği sürece OPSYNVİ kullanmayı bırakmayınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi OPSYNVİ'nin içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Aşağıdakilerden biri olursa OPSYNVİ kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Alerjik reaksiyon

Ateş, deri döküntüsü, kurdeşen, kaşıntı, şişlik, nefes darlığı, hırıltılı solunum, burun akıntısı, kaşıntılı, sulu gözler

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin OPSYNVİ'ye karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Göğüs Ağrısı

OPSYNVİ aldıktan sonra göğüs ağrısı hissederseniz, nitrogliserin veya nitratları KULLANMAYIN. Bunun yerine derhal tıbbi yardım alın.

Ani İşitme veya Görme Kaybı

OPSYNVİ gibi ilaçlar kullanan bazı hastalar ani bir işitme azalması veya kaybı veya bir veya her iki gözde ani görme kaybı yaşamıştır. Bunlardan herhangi birini yaşarsanız derhal tıbbi yardım alın.

Priapizm

Penisin uzun süren (4 saatten uzun) ve hemen tedavi edilmezse kalıcı penis dokusu hasarı ve erektil disfonksiyona neden olabilecek ağrılı ereksiyonu.



Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:

- **Karaciğer problemleri:** Deri ve gözlerinizin sararması (sarılık), sağ üst karın bölgesinde ağrı veya şişlik, ateş, mide bulantısı veya kusma, olağandışı koyu renkli idrar, olağandışı yorgunluk
- **Geçici hafıza kaybı**

Bunların hepsi ciddi yan etkilere sebep olabilir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.

Aşağıda, görülme sıklığına göre tüm yan etkiler listelenmiştir.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sıralanmıştır:

Çok yaygın	: 10 hastanın en az birinde görülebilir.
Yaygın	: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.
Yaygın olmayan	: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.
Seyrek	: 1.000 hastanın birinden az, fakat 10.000 hastanın birinden fazla görülebilir.
Çok seyrek	: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.
Bilinmiyor:	: Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Çok yaygın:

- Anemi (alyuvar sayısında azalma): Yorgunluk, enerji kaybı, düzensiz kalp atışları, soluk ten, nefes darlığı, halsizlik
- Baş ağrısı
- Bronşit (hava yolları inflamasyonu): Öksürük, balgam üretimi, yorgunluk, nefes darlığı, hafif ateş ve titreme, göğüste rahatsızlık
- Nazofarenjit (boğaz ve geniz yolu tıkanıklığı)
- Ödem (kollarda, ellerde, bacaklarda, ayaklarda ve ayak bileklerinde, yüz veya hava yollarında olağandışı şişlik)
- Sırt ağrısı
- İshal
- Kas ağrısı, spazmlar veya kas sertliği;
- Kollar veya bacaklarda ağrı
- Mide bulantısı
- Yüzün kızarması
- Hazımsızlık

Yaygın:

- Angina (göğüs ağrısı): Omuz, kol, sırt, boğaz, çene veya dişlerde rahatsızlık, nefes darlığı, göğüste ağrı veya basınç
- Grip (influenza)



- Hipotansiyon (düşük tansiyon): Baş dönmesi, bayılma, sersemlik, bulanık görme, mide bulantısı, kusma, bitkinlik (yatarken veya otururken ayağa kalkıldığında ortaya çıkabilir)
- İdrar yolu enfeksiyonu (böbrekler, üreterler, mesane ve üretra dahil olmak üzere idrar sistemi enfeksiyonu): İdrar yaparken ağrı veya yanma hissi, sık idrara çıkma, idrarda kan, pelviste ağrı, güçlü kokulu idrar, bulanık idrar
- Kabızlık
- Boğaz ağrısı (farenjit)
- Döküntü
- Yorgunluk

Yaygın olmayan:

- Mide rahatsızlığı veya ekşimesi
- Mide ağrısı
- Göz ağrısı

Seyrek:

- Karaciğer problemleri: Deri ve gözlerin sararması (sarılık), sağ üst karın bölgesinde ağrı veya şişlik, ateş, mide bulantısı veya kusma, olağandışı koyu renkli idrar, olağandışı yorgunluk

Bilinmiyor:

- Alerjik reaksiyon: Ateş, deri döküntüsü, kurdeşen, kaşıntı, şişlik, nefes darlığı, hırıltılı solunum, burun akıntısı, kaşıntılı, sulu gözler
- Priapizm: Penisin uzun süren (4 saatten uzun) ve hemen tedavi edilmezse kalıcı penis dokusu hasarı ve erektil disfonksiyona neden olabilecek ağrılı ereksiyonu
- Ani işitme azalması veya kaybı
- Bir veya her iki gözde ani görme azalması veya kaybı
- Geçici hafıza kaybı (geçici global amnezi)

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. OPSYNVİ’nin saklanması

OPSYNVİ’yi çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.



30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra OPSYNVI'yi kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz OPSYNVI'yi kullanmayınız.

Ruhsat Sahibi:

Johnson and Johnson Sıhhi Mal. San. ve Tic. Ltd. Şti.
Kavacık/Beykoz/İstanbul

Üretim Yeri:

Penn Pharmaceutical Services Limited – Gwent / Birleşik Krallık

Bu kullanma talimatı..... tarihinde onaylanmıştır.

