

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Prestozek 4 mg/5 mg tabletes
Prestozek 4 mg/10 mg tabletes
Prestozek 8 mg/5 mg tabletes
Prestozek 8 mg/10 mg tabletes

Tert-butylamini perindoprilum /Amlodipinum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Prestozek un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Prestozek lietošanas
3. Kā lietot Prestozek
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Prestozek
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Prestozek un kādam nolūkam to lieto

Prestozek lieto augsta asinsspiediena (hipertensijas) ārstēšanai un/vai stabilas koronāro artēriju slimības (stāvokļa, kad asins plūsma uz sirdi ir samazināta vai bloķēta) ārstēšanai.

Pacienti, kas jau lieto perindoprilu un amlodipīnu kā atsevišķas tabletes, to vietā var saņemt vienu tableti Prestozek, kas satur abas sastāvdaļas.

Prestozek ir divu aktīvo vielu – perindoprila un amlodipīna – kombinācija. Perindoprils ir angiotensīnu konvertējošā enzīma (AKE) inhibitors. Amlodipīns ir kalcija antagonists (kas pieder zāļu grupai, ko sauc par dihidropiridīniem). Tie kopīgi darbojas, paplašinot un atslābinot asinsvadus, un rezultātā pazemina asinsspiedienu. Asinis var vieglāk plūst cauri organismam, bet sirdij vairs nav jāstrādā tik smagi.

2. Kas Jums jāzina pirms Prestozek lietošanas**Nelietojiet Prestozek šādos gadījumos:**

- ja Jums ir alerģija pret perindoprila terc-butilamīnu vai kādu citu AKE inhibitoru, kā arī amlodipīnu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja esat grūtniece un grūtniecība jau ilgusi vairāk par 3 mēnešiem (**Prestozek** labāk nelietot arī grūtniecības sākumā – skatīt sadaļu par grūtniecību);
- ja iepriekšējā AKE inhibitora lietošanas laikā Jums bijuši tādi simptomi kā svēļņi, trokšņi krūškurvī, sejas vai mēles pietūkums, spēcīga nieze vai intensīvi izsitumi uz ādas vai ja Jums vai kādam Jūsu radniekam šādi simptomi bijuši kādos citos apstākļos (stāvoklis, ko sauc par angioedēmu);
- ja Jums ir kardiogēns šoks (kad sirds nespēj piegādāt organismam pietiekami daudz asiņu), aortas atveres stenoze (galvenā no sirds atējošā asinsvada sašaurināšanās);
- ja Jums ir ļoti zems asinsspiediens (smaga hipotensija);
- ja pēc akūtas sirdslēkmes Jūs ciešat no sirds mazspējas (sirds nespēj pietiekami sūknēt asinis, tāpēc attīstās elpas trūkums vai perifēra tūska, piemēram, kāju, potīšu vai pēdu tūska);
- ja Jums ir cukura diabēts vai traucēta nieru funkcija un Jūs ārstē ar asinsspiedienu pazeminošām zālēm, kas satur aliskirēnu;

- ja esat lietojis vai pašlaik lietojat sakubitrilu/valsartānu – zāles, kuras lieto ilgstošas (hroniskas) sirds mazspējas ārstēšanai pieaugušajiem, jo ir palielināts angioedēmas (strauja zemādas pietūkuma, piemēram, rīkles apvidū) risks.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Prestozek lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir hipertrofiskā kardiomiopātija (sirds muskuļa slimība) vai nieru artērijas stenoze (sašaurinājums artērijā, kas nieri apgādā ar asinīm);
- ja Jums ir citas sirds slimības;
- ja Jums ir aknu funkciju traucējumi;
- ja Jums ir nieru slimības vai Jums tiek veikta dialīze;
- ja jums ir tāda kolagēna asinsvadu slimība (saistaudu slimība) kā sistēmiska sarkanā vilkēde vai sklerodermija;
- ja Jums ir diabēts;
- ja Jums jālieto uzturs ar ierobežotu sāls saturu vai Jūs lietojat sāls aizstājējus, kas satur kāliju (labi līdzsvarots kālija līmenis asinīs ir būtisks);
- ja Jūs lietojat kādas no šeit norādītajām zālēm augsta asinsspiediena ārstēšanai:
 - angiotensīna II receptoru blokatori (ARB) (pazīstami arī kā sartāni, piemēram, valsartāns, telmisartāns, irbesartāns), īpaši, ja Jums ir ar cukura diabētu saistītas nieru slimības,
 - aliskirēns.
- ja lietojat kādas no sekojošām zālēm, palielinās angioedēmas risks (straujš pietūkums zem ādas, tādā zonā kā kakls):
 - racekadotriils (lieto, lai ārstētu caureju),
 - zāles, kuras lieto pārstādīta orgāna atgrūšanas novēršanai un vēža ārstēšanai (piemēram, temsirolimu, sirolimu, everolimu);
 - vildagliptīnu – zāles, kuras lieto cukura diabēta ārstēšanai.

Jūsu ārsts, iespējams, regulāri pārbaudīs Jūsu nieru darbību, asinsspiedienu un elektrolītu (piem., kālija) līmeni Jūsu asinīs. Skatiet arī informāciju sadaļā “Nelietojiet Prestozek”.

Jums savam ārstam jāizstāsta, ja domājat, ka esat grūtniece (vai Jums varētu iestāties grūtniecība). Prestozek nav ieteicams grūtniecības sākumposmā, un to nedrīkst lietot vēlāk par grūtniecības 3. mēnesi, jo tas var nopietni kaitēt Jūsu bērnam, ja to lieto šajā stadijā (skatiet sadaļu par grūtniecību).

Ja lietojat Prestozek, Jums jāinformē ārsts vai medicīniskais personāls, ja Jums:

- paredzēta vispārējā anestēzija un/vai liela operācija,
- nesen ir bijusi caureja vai vemšana (slikta dūša),
- tiks veikta ZBL aferēze (holesterīna izvadīšana no asinīm ar aparātu),
- paredzēta desensibilizācija, lai samazinātu alerģijas ietekmi pret bišu vai lapseņu dzēlieniem.

Bērni un pusaudži

Prestozek nav ieteicams lietošanai bērniem un pusaudžiem.

Citas zāles un Prestozek

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot.

Ir jāizvairās no Prestozek lietošanas kopā ar:

- litiju (lieto mānijas vai depresijas ārstēšanai),
- estramustīnu (lieto ļaundabīgo audzēju terapijā),
- kāliju saturošus uztura bagātinātājus (tai skaitā sāls aizvietotājus), kāliju aizturošus diurētiskos līdzekļus un citas zāles, kas var palielināt kālija daudzumu asinīs (piemēram, trimetoprimu un kotrimoksazolu baktēriju izraisītu infekciju ārstēšanai; ciklosporīnu – imunitāti nomācošu līdzekli, kuru lieto pārstādīta orgāna atgrūšanas novēršanai, un heparīnu – zāles, kuras lieto asins šķidrināšanai un trombu veidošanās novēršanai).

Terapiju ar Prestozek var ietekmēt citas zāles. Ārstam, iespējams, vajadzēs mainīt Jūsu zāļu devu un/vai veikt citus piesardzības pasākumus. Tā kā var būt nepieciešama īpaša piesardzība, obligāti izstāstiet ārstam, ja lietojat kādas no šīm zālēm:

- citas zāles augsta asinsspiediena ārstēšanai, piemēram, angiotensīna II receptoru blokatoru (ARB), aliskirēnu (skatīt arī informāciju zem virsrakstiem "Nelietot Prestozek" un "Brīdinājumi un piesardzības pasākumi") un diurētiskus (zāles, kas palielina nieru izdalītā urīna daudzumu);
- nesteroīdos pretiekaisuma līdzekļus (piem., ibuprofēnu) sāpju mazināšanai vai lielas acetilsalicilskābes devas;
- zāles cukura diabēta ārstēšanai (tādas kā insulīnu);
- zāles tādu garīgu slimību kā depresija, trauksme, šizofrēnija u. c. ārstēšanai (piem., tricikliskos antidepresantus, antipsihotiskus līdzekļus, imipramīnam līdzīgos antidepresantus, neiroleptiskus līdzekļus);
- imūnsupresantus (zāles, kas pavājina organisma aizsardzības mehānismus), ko lieto autoimūno slimību ārstēšanai vai pēc orgānu transplantācijas (piem., ciklosporīnu);
- allopurinolu (podagras ārstēšanai);
- prokaīnamīdu (neregulāras sirdsdarbības ārstēšanai);
- vazodilatatorus, arī nitrātus (preparātus, kas paplašina asinsvadus);
- heparīnu (zāles asiņu šķīdināšanai);
- efedrīnu, noradrenalīnu vai adrenalīnu (zāles, ko lieto zema asinsspiediena, šoka vai astmas ārstēšanai);
- baklofēnu, ko lieto muskuļu stīvuma novēršanai noteiktu slimību, piemēram, multiplā sklerozes gadījumā;
- rifampicīns, eritromicīns, klaritromicīns (antibiotikas)
- pretepilepsijas līdzekļus, piemēram, karbamazepīnu, fenobarbitālu, fenitoīnu, fosfenitoīnu, primidonu;
- itrakonazolu, ketokonazolu (zāles, ko lieto sēnīšu infekciju ārstēšanai);
- alfa blokatorus, ko lieto palielinātas prostatas ārstēšanai, piemēram, prazosīnu, alfuzosīnu, doksazosīnu, tamsulosīnu, terazosīnu;
- amifostīnu (lieto, lai novērstu vai samazinātu citu pretvēža terapijā lietoto zāļu un staru terapijas blakusparādības);
- kortikosteroīdus (lieto, lai ārstētu dažādas veselības problēmas, piemēram, smagu astmu un reimatoīdo artrītu);
- zelta sāļus, īpaši intravenozi ievadāmos (lieto, lai ārstētu reimatoīdā artrīta simptomus).
- simvastatīnu (holesterīna līmeni pazeminošas zāles)
- zāles, kuras visbiežāk lieto caurejas ārstēšanai (racekadotriols) vai pārstādīto orgānu (sirolīma, everolīma, temsirolīma un citu zāļu, kas pieder pie tā saukto mTor inhibitoru grupas) atgrūšanas profilaksei. Skatīt sadaļu "Brīdinājumi un piesardzība lietošanā"

Pastāstiet ārstam, ja lietojat kādas no šīm zālēm. Tās var paaugstināt blakusparādību parādīšanās iespējamību, ja lietojat tās kopā ar Prestozek:

- takrolimu (lieto organisma imūnās reakcijas kontrolei, ļaujot organismam pieņemt transplantēto orgānu);
- klaritromicīnu (baktēriju izraisītas infekcijas ārstēšanai).

Prestozek kopā ar uzturu un dzērienu

Prestozek ir jālieto pirms maltītes.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu. Prestozek lietošana nav ieteicama grūtniecības sākumposmā, un to nedrīkst lietot, ja grūtniecība ir jau 3 mēnešus, jo tas var nopietni kaitēt bērnam, ja to lieto pēc grūtniecības trešā mēneša.

Barošana ar krūti: Konstatēts, ka amlodipīns izdalās mātes pienā nelielā daudzumā. Ja Jūs barojat bērnu ar krūti vai plānojat to darīt, Jums tas ir jāizstāsta ārstam pirms Prestozek lietošanas.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Prestozek neietekmē modrību, taču zema asinsspiediena dēļ var attīstīties reibonis vai vājums, kas var ietekmēt spējas vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus. Jums nav ieteicams vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus, līdz Jūs saprotat, kā Prestozek ietekmē Jūs.

Prestozek satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, - būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Prestozek

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Tableti norijiet veselu, uzdzerot glāzi ūdens, ieteicams vienā un tajā pašā laikā katru dienu no rīta pirms maltītes. Ārsts izlems, kāda ir pareizā Jums nepieciešamā deva. Parasti tā ir viena tablete dienā. Prestozek parasti tiek izrakstīts pacientiem, kas perindoprilu un amlodipīnu jau lieto atsevišķās tabletēs.

Lietošana bērniem un pusaudžiem

Prestozek nav ieteicams lietošanai bērniem un pusaudžiem.

Ja esat lietojis Prestozek vairāk nekā noteikts

Ja iedzērāt pārāk daudz tablešu, sazinieties ar tuvāko neatliekamās palīdzības nodaļu un nekavējoties izstāstiet savam ārstam. Visticamākie pārdozēšanas simptomi būs zems asinsspiediens, kas var radīt reiboni un sajūtu, ka tūlīt noģībsiet. Ja tā notiek, var palīdzēt apgulšanās ar uz augšu paceltām kājām. **Pārmērīgs šķidrums var uzkrāties plaušās (plaušu tūska), izraisot elpas trūkumu, kas var attīstīties 24-48 stundas pēc zāļu lietošanas.**

Ja esat aizmirsis lietot Prestozek

Ir svarīgi zāles lietot katru dienu, jo regulāra terapija iedarbojas labāk. Tomēr, ja aizmirsāt lietot Prestozek, tad nākamo devu lietojiet parastajā laikā. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto tableti.

Ja pārtraucat lietot Prestozek

Tā kā Prestozek parasti jālieto visu mūžu, tad pirms tablešu lietošanas pārtraukšanas apspriedieties ar savu ārstu. Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Blakusparādības klasificētas šādās grupās atbilstoši to sastopamības biežumam:

Ļoti bieži: attīstās vairāk nekā 1 lietotājam no 10

Bieži: attīstās 1–10 lietotājiem no 100

Retāk: attīstās 1–10 lietotājiem no 1000

Reti: attīstās 1–10 lietotājiem no 10 000

Ļoti reti: attīstās mazāk kā 1 lietotājam no 10 000

Nav zināmi: biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem

Ja Jums attīstās kāda no šeit norādītajām blakusparādībām, nekavējoties pārtrauciet lietot zāles un pastāstiet savam ārstam:

- tādi alergiskas reakcijas simptomi kā sejas, lūpu, mutes, mēles vai rīkles pietūkums, elpošanas grūtības,
- spēcīgs reibonis vai ģibonis,
- neparasti ātra vai neregulāra sirdsdarbība.
- Smagas ādas reakcijas, tostarp izteikti ādas izsitumi, nātrene, ādas apsārtums pa visu ķermeni, smaga nieze, čulgas, ādas lobīšanās un pietūkums, gļotādu iekaisums (Stīvensa-Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze) vai citas alergiskas reakcijas.

Citas blakusparādības ir šādas.

Bieži sastopamas parādības (attīstās mazāk kā 1 lietotājam no 10, bet vairāk nekā 1 lietotājam no 100): galvassāpes, reibonis, vertigo, tirpšana un durstīšana, miegainība, redzes traucējumi, tinnīts (troksnis ausīs), sirdsklauves (ļoti strauja sirdsdarbība), piesarkums (karstuma vai siltuma sajūta sejā), apreibums zema asinsspiediena dēļ, klepus, elpas trūkums, šķebcināšana (nelabums), vemšana (slikta dūša), sāpes vēderā, garšas traucējumi, dispepsija vai apgrūtināta gremošana, caureja, aizcietējums, alerģiskas reakcijas (tādas kā izsitumi uz ādas un nieze), potīšu pietūkums, muskuļu krampji, noguruma sajūta, tūska (kāju vai potīšu pietūkums).

Retākas blakusparādības (attīstās mazāk kā 1 lietotājam no 100, bet vairāk nekā 1 lietotājam no 1000): garstāvokļa svārstības, miega traucējumi, trīce, ģibonis (pārejošs samaņas zudums), sāpju sajūtas zudums, rinīts (aizlikts vai tekošs deguns), izmainīta vēdera izeja, matu izkrišana, sarkani vai izmainītas krāsas plankumi uz ādas, sāpes mugurā, muskuļos vai locītavās, sāpes krūškurvī, pastiprināta vajadzība urinēt, īpaši nakts laikā, savārgums (vispārēja slikta pašsajūta), bronhospazmas (saspringums krūtīs, svēlpoši trokšņi un elpas trūkums), sausums mutē, angioedēma (simptomi ir, piemēram, svēlpoši trokšņi krūškurvī, sejas vai mēles pietūkums), nieru darbības traucējumi, impotence, pastiprināta svīšana, krūšu palielināšanās vīriešiem, ķermeņa masas palielināšanās vai samazināšanās, depresija.

Retas blakusparādības (attīstās mazāk kā 1 lietotājam no 1000): apjukums, bilirubīna un aknu enzīmu līmeņa paaugstināšanās serumā, psoriāzes paasināšanās, tumšs urīns, slikta dūša vai vemšana, muskuļu krampji, apjukums un lēkmes. Tie var būt stāvokļa, ko sauc par *SIADH* (neatbilstoša antidiurētiskā hormona sekrēcija), simptomi. Samazināta urīna izdalīšanās vai tā neizdalīšanās, pietvīkums, akūta nieru mazspēja.

Ļoti retas blakusparādības (attīstās mazāk kā 1 lietotājam no 10 000): apjukums, sirds un asinsvadu sistēmas traucējumi (neregulāra sirdsdarbība, stenokardija, sirdslēkme un insults), eozinofila pneimoniya (rets pneimoniya veids), daudzformu eritēma (izsitumi uz ādas, kas bieži sākas kā sarkani niezošī plankumi uz sejas, rokām vai kājām), izmaiņas asins analīzēs, aizkuņģa dziedzera, kuņģa vai aknu slimības, perifērā neiropātija (slimība, kas izraisa sajūtu zudumu, sāpes, nespēju kontrolēt muskuļus), hipertoniya (patoloģiska muskuļu saspringuma palielināšanās), vaskulīts (ādas asinsvadu iekaisums), smaganu pietūkums, augsts cukura līmenis asinīs.

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem): trīce, nekustīga poza, maskai līdzīga seja, lēnas kustības un šļūkāšana, nelīdzsvarota gaita, roku vai kāju pirkstu krāsas pārmaiņas, nejutīgums un sāpes (Reino sindroms).

Pacienti, kas lieto Prestozek, nosaukuši arī šādas blakusparādības: hipoglikēmija (ļoti zems cukura līmenis asinīs), vaskulīts (asinsvadu iekaisums), paaugstināts urīnvielas līmenis asinīs un kreatinīna līmenis serumā, hiperkaliēmija.

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar <ārstu>, <farmaceitu> <vai medmāsu>. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv

Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Prestozek

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes pēc "Der. līdz". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.
Zālēm nav nepieciešami īpaši temperatūras uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtnējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Prestozek satur

- Aktīvās vielas ir perindoprila terc-butilamīns un amlodipīns.
Prestozek 4 mg/5 mg tabletes
Katra tablete satur 4 mg perindoprila terc-butilamīna un 5 mg amlodipīna, kas atbilst 6,94 mg amlodipīna besilāta.
Prestozek 8 mg/5 mg tabletes
Katra tablete satur 8 mg perindoprila terc-butilamīna un 5 mg amlodipīna, kas atbilst 6,94 mg amlodipīna besilāta.
Prestozek 4 mg/10 mg tabletes
Katra tablete satur 4 mg perindoprila terc-butilamīna un 10 mg amlodipīna, kas atbilst 13,87 mg amlodipīna besilāta.
Prestozek 8 mg/10 mg tabletes
Katra tablete satur 8 mg perindoprila terc-butilamīna un 10 mg amlodipīna, kas atbilst 13,87 mg amlodipīna besilāta.
- Citas sastāvdaļas ir mikrokristāliskā celuloze, 200XLM tips, mikrokristāliskā celuloze, 112 tips, nātrija cietes glikolāts, A tips, koloidālais bezūdens silīcija dioksīds un magnija stearāts.

Prestozek ārējais izskats un iepakojums

Prestozek 4 mg/5 mg tabletes

Baltas vai gandrīz baltas, apaļas, abpusēji izliektas neapvalkotas tabletes, kuru diametrs ir 7 mm.

Prestozek 8 mg/5 mg tabletes

Baltas vai gandrīz baltas, apaļas, abpusēji izliektas neapvalkotas tabletes, kuru vienā pusē iegravēts "100",

bet otrā pusē iegravēts "5" un kuru diametrs ir 9 mm.

Prestozek 4 mg/10 mg tabletes

Baltas vai gandrīz baltas, apaļas, plakanas neapvalkotas tabletes, kuru vienā pusē iegravēts "15" un kuru diametrs ir 9 mm.

Prestozek 8 mg/10 mg tabletes

Baltas vai gandrīz baltas, apaļas, abpusēji izliektas neapvalkotas tabletes, kuru vienā pusē iegravēts "5" un kuru diametrs ir 9,5 mm.

Iepakojumi pa 14, 20, 28, 30, 56, 60 un 90 tabletēm.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Adamed Pharma S.A.

Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A

05-152 Czosnów

Polija

Ražotājs

Adamed Pharma S.A.
Marszałka J. Piłsudskiego str. 5
95-200 Pabianice
Polija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
1526 Ljubljana
Slovēnija

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Polija:	Prestozek Combi
Bulgārija:	Prestozek Combi
Latvija:	Prestozek

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta: 08/2022