

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam**Fenodex 12,5 mg apvalkotās tabletes****Fenodex 25 mg apvalkotās tabletes***Dexketoprofenum*

Pirms šo zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju. Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā, vai arī tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums nepieciešama papildus informācija vai padoms, vaicājiet farmaceitam.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.
- Ja pēc 3 - 4 dienām Jūs nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

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

1. Kas ir Fenodex un kādam nolūkam to lieto

Fenodex satur deksketoprofēnu, kas ir pretsāpju līdzeklis, kas pieder zāļu grupai, ko sauc par nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL).

To lieto, lai ārstētu vieglas līdz vidēji stipras sāpes, piemēram, muskuļu sāpes, sāpīgas mēnešreizes (dismenoreja), zobu sāpes.

Ja pēc 3 - 4 dienām Jūs nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

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

- ja Jums ir alerģija pret deksketoprofēnu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir alerģija pret acetilsalicilskābi vai citiem nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem;
- ja pēc acetilsalicilskābes vai citu nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu lietošanas Jums ir bijusi astma vai astmas lēkme, akūts alerģisks rinīts (īslaicīgs deguna gļotādas iekaisums), deguna polipi (izaugumi deguna iekšpusē alerģijas dēļ), nātrene (izsitumi uz ādas), angioedēma (sejas, acu, lūpu vai mēles pietūkums vai elpošanas traucējumi) vai sēcoši trokšņi krūškurvī;
- ja Jums lietojot ketoprofēnu (nesteroīdo pretiekaisuma līdzekli) vai fibrātus (zāles taukvielu līmeņa pazemināšanai asinīs) ir bijušas fotoalerģiskas vai fototoksiskas reakcijas (īpašs saules gaismai pakļautas ādas apsārtuma un/vai čūlošanās veids);
- ja Jums ir peptiska čūla/kuņģa vai zarnu trakta asiņošana vai arī Jums agrāk ir bijusi kuņģa vai zarnu trata asiņošana, čūlas vai perforācija;
- ja Jums ir hroniski gremošanas traucējumi (piemēram, gremošanas traucējumi, grēmas);
- ja Jums iepriekš ir bijusi kuņģa vai zarnu trakta asiņošana vai perforācija saistībā ar iepriekšēju pretsāpju terapiju ar nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL);
- ja Jums ir zarnu slimība ar hronisku iekaisumu (Krona slimība vai čūlainais kolīts);
- ja Jums ir smaga sirds mazspēja, vidēji smagi vai smagi nieru darbības traucējumi vai smagi aknu darbības traucējumi;
- ja Jums ir asinesteces traucējumi vai asinsreces traucējumi;
- ja Jūsu organisms ir stipri atūdeņojies (organisms ir zaudējis daudz šķidruma) vemšanas, caurejas vai nepietiekamas šķidruma uzņemšanas dēļ;

- ja Jums rit trešais grūtniecības trimestris vai arī Jūs barojat bērnu ar krūti.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Fenodex lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir alerģija vai arī Jums iepriekš bijušas ar alerģijām saistītas problēmas;
- ja Jums ir nieru, aknu vai sirds darbības traucējumi (paaugstināts asinsspiediens un/vai sirds mazspēja), kā arī šķidrums aizture organismā, vai arī šie traucējumi Jums ir bijuši agrāk;
- ja Jūs lietojat urīndzenošus līdzekļus vai arī Jums ir stipri atūdeņots organisms un samazināts asins tilpums liela šķidrums zuduma dēļ (piemēram, pastiprinātas urīna izdalīšanās, caurejas vai vemšanas dēļ);
- ja Jums ir sirdsdarbības traucējumi, esat pārcietis insultu vai arī uzskatāt, ka Jums varētu būt šo traucējumu risks (piemēram, Jums ir paaugstināts asinsspiediens, cukura diabēts vai paaugstināts holesterīna līmenis, vai arī Jūs smēķējat), Jums jāapspiež sava ārstēšana ar ārstu vai farmaceitu. Tādu zāļu kā Fenodex lietošana var būt saistīta ar nedaudz palielinātu sirdstriekas (miokarda infarkta) vai insulta risku. Jebkāds risks ir lielāks, ja lietota liela deva un ārstēšana ir ilgstoša. Nepārsniedziet ieteikto devu un ārstēšanās ilgumu;
- ja Jūs esat gados vecāks cilvēks. Jums ir lielāka blakusparādību attīstības iespējamība (skatīt 4. punktu). Ja Jums rodas kāda jebkādas blakusparādības, nekavējoties konsultējieties ar ārstu;
- ja Jūs esat sieviete, kurai ir auglības traucējumi (Fenodex var ietekmēt Jūsu auglību, tāpēc Jūs nedrīkstat to lietot, ja plānojat grūtniecību vai veicat auglības pārbaudes);
- ja Jūs ciešat no asins un asins šūnu veidošanās traucējumiem;
- ja Jums ir sistēmas sarkanā vilkēde vai jaukta saistaudu slimība (imūnās sistēmas traucējumi, kas ietekmē saistaudus);
- ja Jums agrāk ir bijusi hroniska zarnu iekaisuma slimība (čūlainais kolīts, Krona slimība);
- ja Jums ir vai iepriekš ir bijuši citi kuņģa vai zarnu darbības traucējumi;
- ja Jums ir vējbakas, jo dažos gadījumos NLP var pasliktināt šīs infekcijas stāvokli;
- ja Jūs lietojat citas zāles, kas palielina kuņģa čūlas vai asiņošanas risku, piemēram, iekšķīgi lietojamus steroīdus, dažus antidepressantus (SSAI tipa, t.i., selektīvos serotonīna atpakaļsaistes inhibitorus), līdzekļus, kas kavē asins recekļu veidošanos, piemēram, aspirīnu vai antikoagulantus, piemēram, varfarīns. Šādos gadījumos pirms Fenodex lietošanas konsultējieties ar ārstu – viņš/a var vēlēties, lai Jūs lietu papildus zāles kuņģa aizsargāšanai (piemēram, mizoprostolu vai zāles, kas bloķē kuņģa skābes izdalīšanos);
- ja Jums ir astma apvienojumā ar hronisku rinītu, hronisku sinusītu un/vai deguna polipozi, jo tad ir lielāks alerģijas risks pret acetilsalicilskābi un/vai NPL nekā pārējā populācijā. Šo zāļu lietošana var izraisīt astmas lēkmes vai bronhu spazmas, īpaši pacientiem, kuriem ir alerģija pret acetilsalicilskābi vai NPL.

Bērni un pusaudži

Fenodex nav pētīts bērniem un pusaudžiem. Tāpēc drošums un efektivitāte nav pierādīti, un zāles nevajadzētu lietot bērniem un pusaudžiem.

Citas zāles un Fenodex

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot. Ir dažas zāles, ko nedrīkst lietot vienlaicīgi, un citas, kuru deva ir jāmaina, ja tās lieto vienlaicīgi.

Vienmēr pastāstiet ārstam, zobārstam vai farmaceitam, ja papildus Fenodex Jūs lietojat vai Jums ievada kādas no zemāk minētajām zālēm.

Kombinācijas, kuras nav ieteicamas:

- acetilsalicilskābe, kortikosteroīdi vai citas pretiekaisuma zāles;
- varfarīns, heparīns vai citas zāles, ko lieto, lai novērstu asins recekļu veidošanos;
- litījs, ko lieto noteiktu garstāvokļa traucējumu gadījumā;
- metotreksāts (pretvēža zāles vai imūnsistēmu nomācošs līdzeklis), lietojot lielā devā – 15 mg nedēļā;
- hidantoīni un fenitoīns, ko lieto epilepsijas ārstēšanai;
- sulfametoksazols, ko lieto bakteriālu infekciju ārstēšanai.

Kombinācijas, kuras lietojamas piesardzīgi:

- AKE inhibitori, diurētiskie līdzekļi, **bēta blokatori** un angiotensīna II antagonisti, ko lieto paaugstināta asinsspiediena un sirdsdarbības traucējumu ārstēšanai;
- pentoksifilīns un okspentifilīns, ko lieto hronisku vēnu čūlu ārstēšanai;
- zidovudīns, ko lieto vīrusinfekciju ārstēšanai;
- aminoglikozīdu grupas antibiotiskie līdzekļi, ko lieto bakteriālu infekciju ārstēšanai;
- sulfonilurīnvielas atvasinājumi (hlorpropamīds un glibenklamīds), ko lieto cukura diabēta ārstēšanai;
- metotreksāts, lietojot mazā devā – mazāk par 15 mg nedēļā.

Kombinācijas, kuru lietošana rūpīgi jāizvērtē:

- hinolonu grupas antibiotiskie līdzekļi (piemēram, ciprofloksacīns, levofloksacīns), ko lieto bakteriālu infekciju ārstēšanai;
- ciklosporīns un takrolīms, ko lieto imūnsistēmas slimību ārstēšanai un orgānu pārstādīšanas gadījumā;
- streptokināze un citas trombolītiskas vai fibrinolītiskas zāles, piemēram, zāles, asins recekļu šķīdināšanai;
- probenecīds, ko lieto podagras ārstēšanai;
- digoksīns, ko lieto hroniskas sirds mazspējas ārstēšanai;
- mifepristons, ko lieto kā abortu izraisīšu līdzekli (lai pārtrauktu grūtniecību);
- selektīvo serotonīna atpakaļsaistes inhibitoru (SSAI) tipa antidepresanti;
- antitrombotiskie līdzekļi, ko lieto, lai mazinātu trombocītu salipšanu un asins recekļu veidošanos;
- bēta blokatori, ko lieto paaugstināta asinsspiediena un sirdsdarbības traucējumu ārstēšanai;
- tenofovīrs, deferasiroks, pemetrekseds.

Ja Jums ir jebkādas šaubas par citu zāļu lietošanu vienlaicīgi ar Fenodex, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Fenodex kopā ar uzturu, dzērienu un alkoholu

Norijiet tabletes, uzdzerot pietiekami daudz ūdens. Lietojiet tabletes ēdienreīžu laikā, jo tas palīdzēs samazināt ar kuņģi vai zarnām saistīto blakusparādību risku. Taču, ja Jums ir pēkšņas sāpes, lietojiet tabletes tukšā dūšā, t.i., vismaz 30 minūtes pirms ēdienreizes, jo tādejādi zāles varēs sākt iedarboties nedaudz ātrāk.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai arī Jūs plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Nelietojiet deksketoprofēnu grūtniecības pēdējos 3 mēnešos, jo tas var kaitēt Jūsu vēl nedzimušajam bērnam vai radīt traucējumus dzemdībās. Tas var izraisīt nieru un sirdsdarbības traucējumus Jūsu vēl nedzimušajam bērnam. Tas var ietekmēt Jūsu un Jūsu bērna noslieci uz asiņošanu un aizkavēt vai pagarināt dzemdības. Jūs nedrīkstat lietot deksketoprofēnu pirmajos 6 grūtniecības mēnešos, ja vien tas nav absolūti nepieciešams un to nav ieteicis ārsts. Ja Jums ir nepieciešama ārstēšana šajā periodā vai laikā, kad plānojat grūtniecību, jālieto pēc iespējas mazāka deva pēc iespējas īsāku laika periodu. Ja deksketoprofēnu lieto ilgāk par dažām dienām sākot no 20. grūtniecības nedēļas, tas var izraisīt nieru darbības traucējumus vēl nedzimušajam bērnam, kas, savukārt, izraisa zemu amnija šķidrums līmeni, kas ieskauj bērnu (oligohidramniju), vai asinsvadu sašaurināšanos (*ductus arteriosus*) bērna sirdī. Ja Jums nepieciešama ārstēšana ilgāka par dažām dienām, ārsts var ieteikt papildu uzraudzību.

Nelietojiet Fenodex grūtniecības pēdējos 3 mēnešos un laikā, kad Jūs barojot bērnu ar krūti. Vaicājiet padomu ārstam.

Fenodex nav ieteicams lietot laikā, kad mēģināt ieņemt bērnu vai veicat pārbaudes neauglības cēloņa noskaidrošanai. Par iespējamo ietekmi uz sievietu auglību, lūdzu, skatiet arī 2. punktā „*Brīdinājumi un piesardzība lietošanā*“.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Fenodex var nedaudz ietekmēt Jūsu spēju vadīt transportlīdzekli vai apkalpot mehānismus reiboņa vai miegainības dēļ, kas ir ārstēšanas blakusparādības. Ja pamanāt šādu iedarbību, nevadiet transportlīdzekli un neapkalpoiet mehānismus, līdz simptomi nav izzuduši. Vaicāriet padomu ārstam.

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

3. Kā lietot Fenodex

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā vai kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicāriet ārstam vai farmaceitam.

Ieteicamā deva parasti ir:

- pa 1 tabletei (12,5 mg) ik pēc 4- 6 stundām, bet ne vairāk kā 6 tabletes dienā (75 mg);
- pa 1 tabletei (25 mg) ik pēc 8 stundām, bet ne vairāk kā 3 tabletes dienā (75 mg).

Ja pēc 3 - 4 dienām Jūs nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu. Ārsts Jums pateiks, cik tablešu dienā Jums jālieto un cik ilgi tās jālieto. Jums nepieciešamā Fenodex deva ir atkarīga no sāpju veida, smaguma pakāpes un ilguma.

Ja Jūs esat gados vecāks cilvēks, Jums ir nieru vai aknu darbības traucējumi, ārstēšanās jāuzsāk ar kopējo dienas devu, kas nepārsniedz divas 25 mg tabletes vai četras 12,5 mg tabletes (50 mg).

Ja ir bijusi laba Fenodex panesamība, gados vecākiem cilvēkiem šo sākotnējo devu vēlāk var palielināt līdz parastajai ieteicamajai devai (75 mg).

Ja Jums ir stipras sāpes un nepieciešama straujāka atsāpīnāšana, lietojiet tabletes tukšā dūšā (vismaz 30 minūtes pirms ēdienreizes), jo tās labāk uzsūksies (skatīt 2. punktu „*Fenodex kopā ar uzturu, dzērienu un alkoholu*”).

Lietošana bērniem un pusaudžiem

Šīs zāles nevajadzētu lietot bērniem un pusaudžiem (līdz 18 gadu vecumam).

Ja esat lietojis Fenodex vairāk nekā noteikts

Ja Jūs esat lietojis pārāk daudz šo zāļu, nekavējoties pastāstiet par to ārstam vai farmaceitam vai dodieties uz tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodaļu. Lūdzu, neaizmirstiet paņemt līdzi šo zāļu iepakojumu vai šo lietošanas instrukciju.

Ja esat aizmirsis lietot Fenodex

Lietojiet nākamo plānoto devu, kad ir pienācis laiks (saskaņā ar norādījumiem, kas sniegti 3. punktā “*Kā lietot Fenodex*”).

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautāriet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas. Iespējamās blakusparādības ir uzskaitītas zemāk atbilstoši to rašanās varbūtībai.

Biežas blakusparādības (var rasties ne vairāk kā 1 no 10 cilvēkiem)

Slikta dūša un/vai vemšana, sāpes vēderā, pārsvarā augšējos kvadrantos, caureja, gremošanas traucējumi (dispepsija).

Retākas blakusparādības (var rasties ne vairāk kā 1 no 100 cilvēkiem)

Griešanās sajūta (vertigo), reibonis, miegainība, miega traucējumi, nervozitāte, galvassāpes, sirdsklauves, pietūkums, kuņģa gļotādas iekaisums (gastrīts), aizcietējums, mutes sausums, vēdera pūšanās, izsitumi uz ādas, nogurums, sāpes, drudzis un drebuļu sajūta, vispārīgi slikta pašsajūta (savārgums).

Retas blakusparādības (var rasties ne vairāk kā 1 no 1 000 cilvēkiem)

Kuņģa čūla, kuņģa čūlas plīsums vai asiņošana (ko var manīt kā asins piejaukumu atvemtajā masā vai melnus izkārnījumus), ģībonis, paaugstināts asinsspiediens, palēnināta elpošana, šķidrums aizture un perifēra tūska (piemēram, pietūkušas potītes), balsenes tūska, ēstgribas zudums (anoreksija), dīvainas sajūtas, niezoši izsitumi, pinnes, pastiprināta svīšana, muguras sāpes, biežāka urinācija, menstruālā cikla traucējumi, priekšdziedzera traucējumi, novirzes aknu funkcionālo testu rezultātos (asins analīzēs), aknu šūnu bojājums (hepatīts), akūta nieru mazspēja.

Ļoti retas blakusparādības (var rasties ne vairāk kā 1 no 10 000 cilvēkiem)

Anafilaktiska reakcija (paaugstinātas jutības reakcija, kas var izraisīt arī samaņas zudumu), vaļējas čūlas uz ādas, mutes, acu un dzimumorgānu apvidū (Stīvensa-Džonsona un Laiela sindroms), sejas tūska vai lūpu un rīkles pietūkums (angioedēma), elpas trūkums elpceļu sašaurināšanās dēļ (bronhu spazmas), elpas trūkums, paātrināta sirdsdarbība, pazemināts asinsspiediens, aizkuņģa dziedzera iekaisums, neskaidra redze, troksnis ausīs (tinnīts), jutīga āda, pastiprināta jutība pret gaismu, nieze, nieru darbības traucējumi. Samazināts balto asins šūnu skaits (neitropēnija), samazināts trombocītu skaits asinīs (trombocitopēnija).

Nekavējoties pastāstiet ārstam, ja ārstēšanas sākumā pamanāt jebkādas kuņģa/zarnu blakusparādības (piemēram, sāpes kuņģī, grēmas vai asiņošanu), vai arī Jūs iepriekš esat izjutis šādas blakusparādības ilgstošas pretiekaisuma zāļu lietošanas dēļ, īpaši, ja esat gados vecāks cilvēks.

Pārtrauciet Fenodex lietošanu, ja pamanāt izsitumus uz ādas vai jebkādas mutes dobuma gļotādu vai dzimumorgānu gļotādas bojājumu, vai arī jebkādas alerģijas pazīmes.

Ārstēšanas laikā ar nesteroidajiem pretiekaisuma līdzekļiem ziņots par šķidrums aizturi un tūska (īpaši potīšu un kāju), paaugstinātu asinsspiedienu un sirds mazspēju.

Tādu zāļu kā Fenodex lietošana var būt saistīta ar nedaudz palielinātu sirdstriekas (miokarda infarkta) vai cerebrovaskulāru gadījumu (triekas) risku.

Pacientiem ar imūnsistēmas traucējumiem, kas skar saistaudus (sistēmas sarkanā vilkēde vai jaukta saistaudu slimība), pretiekaisuma zāles retos gadījumos var izraisīt drudzi, galvassāpes un sprandas stīvumu.

Visbiežāk novērotās blakusparādības ir saistītas ar kuņģa-zarnu trakta. Iespējama kuņģa čūla, perforācija vai kuņģa-zarnu trakta asiņošana, dažkārt ar letālu iznākumu, īpaši gados vecākiem cilvēkiem. Pēc zāļu lietošanas ziņots par sliktu dūšu, vemšanu, caureju, vēdera pūšanos, aizcietējumu, gremošanas traucējumiem, sāpēm vēderā, asins piejaukumu izkārnījumos, asins piejaukumu atvemtajā masā, čūlainu stomatītu, kolīta un Krona slimības paasināšanos. Retāk novērots kuņģa gļotādas iekaisums (gastrīts).

Tāpat kā citu NPL lietošanas gadījumā, iespējamās hematoloģiskas reakcijas (purpura, aplastiska un hemolītiska anēmija un retos gadījumos agranulocitoze un medulāra hipoplāzija).

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas iela 15, Rīga, 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 Fenodex

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kartona kastītes pēc „EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt temperatūrā līdz 30°C.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat, un kā atbrīvoties no izlietotajām adatām un šļircēm. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Fenodex satur

- Aktīvā viela ir deksketoprofēna trometamols.
Katra tablete satur 12,5 mg vai 25 mg deksketoprofēna (deksketoprofēna trometamola veidā).
- Citas sastāvdaļas ir mikrokristāliskā celuloze PH101, mikrokristāliskā celuloze PH102, nātrija cietes glikolāts (A tips), kukurūzas ciete, glicerīna distearāts (1. tips), Opadry white, 03G280003 (makrogols, titāna dioksīds, propilēnglikols, hipromeloze), dzeltenais dzelzs oksīds (tikai 12,5 mg tabletēm).

Fenodex ārējais izskats un iepakojums

Fenodex 12,5 mg apvalkotās tabletes ir dzeltenas, apaļas, abpusēji izliktas un to diametrs ir 7 mm.

Fenodex 25 mg apvalkotās tabletes ir baltas, apaļas, abpusēji izliktas, ar dalījuma līniju, ar iespiestu “MC” un to diametrs ir 10 mm.

25 mg tableti var sadalīt vienādās devās.

12,5 mg tabletes: pieejamas kartona kastītes pa 10 tabletēm PVH/PVDH/Alumīnija blisteros.

25 mg tabletes: pieejamas kartona kastītes pa 4 vai 10 tabletēm PVH/PVDH/Alumīnija blisteros.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupoleos Street, 3011 Limassol, Kipra

Ražotājs

Medochemie Ltd. (Central Factory), 1-10 Constantinoupoleos street, 3011 Limassol, Kipra

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību.

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

Valsts	Zāļu nosaukums
Latvija	Fenodex 12.5 mg, 25 mg apvalkotās tabletes
Kipra	Fenodex 12.5 mg, 25 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Bulgārija	Fenodex 12.5 mg, 25 mg филмирани таблетки
Igaunija	Fenodex
Spānija	Fenodex 12.5 mg, 25 mg comprimidos recubiertos con película

Valsts	Zāļu nosaukums
Malta	Fenodex 12.5 mg, 25 mg film-coated tablets
Rumānija	Fenodex 12.5 mg, 25 mg comprimete filmate

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 2023.gada janvārī.