

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

MESTINON 60 mg compresse MESTINON 180 mg compresse a rilascio prolungato

Piridostigmina bromuro

Composizione

~~Mestinon 60 mg compresse~~

~~Una compressa contiene:~~

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è MESTINON e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere MESTINON
3. Come prendere MESTINON
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare MESTINON
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è MESTINON e a cosa serve

MESTINON contiene il principio attivo: piridostigmina bromuro ~~60 mg~~, che inattiva l'acetilcolina, una sostanza necessaria per la stimolazione dei muscoli.

MESTINON ~~180~~ è indicato per il trattamento:

- della miastenia grave, una grave malattia che colpisce i muscoli e che si manifesta con debolezza, stanchezza e può portare alla paralisi;

MESTINON 60 mg compresse è indicato anche per il trattamento:

- dell'atonía intestinale (mancanza di movimenti dell'intestino che provocano ostruzione intestinale).

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio.

2. Cosa deve sapere prima di prendere MESTINON

Non prenda MESTINON

se è allergico a ~~rilascio prolungato~~.

~~Una compressa contiene:~~

- ~~Principio attivo:~~ piridostigmina bromuro ~~180 mg~~ o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se è allergico a medicinali simili alla piridostigmina;
- se ha un'occlusione meccanica allo stomaco o all'intestino (apparato gastrointestinale) dovuta per esempio ad aderenze intestinali, tumori intestinali o extraintestinali, ernie allo stomaco o all'intestino);
- se soffre di bronchite spastica (infiammazione dei bronchi e della trachea con difficoltà a respirare);
- se soffre di asma bronchiale (una malattia delle vie respiratorie che si manifesta con tosse, respiro sibilante, fiato corto e senso di costrizione al torace);
- se soffre di ulcera gastrica (una lesione dello stomaco);
- se soffre di tireotossicosi (una condizione che determina un aumento degli ormoni prodotti dalla tiroide nell'organismo);
- se soffre di insufficienza cardiaca (una grave malattia del cuore);

- se ha avuto un infarto;
- se soffre di bradicardia (riduzione della frequenza cardiaca, cioè del numero di battiti del cuore al minuto);
- se soffre di diabete (un'alterazione della glicemia);
- se ha avuto un intervento chirurgico allo stomaco o all'intestino;
- se deve essere sottoposto ad un intervento chirurgico con anestesia (vedere "Altri medicinali e MESTINON");

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere MESTINON se ha:

- una malattia polmonare chiamata broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO);

aritmie (alterata frequenza cardiaca, cioè del numero di battiti del cuore

Eccipienti

- al minuto);
- una recente occlusione delle coronarie (vasi sanguigni del cuore);
- ipotensione (pressione bassa);
- vagotonia (particolare condizione di equilibrio funzionale del sistema nervoso);
- ulcera peptica (lesione dello stomaco);
- epilessia (crisi convulsive);
- Parkinson (una malattia del sistema nervoso);
- Ipertiroidismo (aumentata attività della tiroide);

Insufficienza renale (alterata funzionalità dei reni). Non sono disponibili informazioni sulla somministrazione di MESTINON in pazienti portatori di lenti a contatto.

Altri medicinali e MESTINON

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Consulti il medico o il farmacista se sta assumendo i seguenti medicinali:

- metilcellulosa (un medicinale usato per curare la stitichezza);
- atropina e ioscina (medicinali che modificano la contrattilità dei muscoli);
- pancuronio e vecuronio (medicinali che rilassano la muscolatura);
- morfina (un antidolorifico);
- barbiturici (medicinali usati per indurre il sonno);
- etere (un anestetico);

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

La sicurezza dell'uso di MESTINON durante la gravidanza non è stata stabilita.

La somministrazione durante la gravidanza deve essere presa in considerazione solo se il beneficio atteso per la madre supera il rischio per il feto, perciò nei casi di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico.

La sicurezza dell'uso di MESTINON durante l'allattamento non è stata stabilita.

Anche se nel latte materno sono secrete solo quantità trascurabili di piridostigmina è necessario prestare attenzione ai possibili effetti indesiderati nei lattanti.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Eviti di guidare o di utilizzare macchinari se durante il trattamento con MESTINON manifesta effetti indesiderati quali riduzione del diametro della pupilla (miosi) e difficoltà nel mettere a fuoco le immagini (difetti accomodativi) oppure ha un'insoddisfacente controllo della sintomatologia della sua malattia (miastenia grave).

MESTINON 60 mg compresse contiene lattosio

Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

3. Come prendere MESTINON

[Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.](#)

[Il medico stabilirà la dose e la frequenza più adatta per lei.](#)

MESTINON 60 mg compresse

~~Una compressa contiene: silice precipitata, amido, talco, magnesio stearato, lattosio.~~

- [Mestinon180 *Trattamento della miastenia grave:*](#)

[la dose raccomandata è: 1 - 3 compresse, 2 - 4 volte al giorno.](#)

[Il medico può decidere di aumentare questa dose secondo la gravità della malattia.](#)

- [Trattamento dell'atonia intestinale:](#)

[la dose raccomandata è: 1 compressa, ogni 4 ore.](#)

MESTINON 180 mg compresse a rilascio prolungato

~~Una compressa contiene: Cera carnauba, silice precipitata, zeina, magnesio stearato, calcio fosfato tribasico.~~

Forma farmaceutica e confezioni

- [Compresse: *Trattamento della miastenia grave:*](#)

[la dose raccomandata è: 1 - 3 compresse a rilascio prolungato, 2 volte al giorno.](#)

~~Mestinon 60 mg – 20 compresse~~

~~Mestinon180 mg – 50 compresse a~~ [Il medico deciderà la dose più adatta a lei secondo la gravità della malattia e se il suo stato di salute migliora a seguito dell'assunzione di questo medicinale.](#)

[Se ha una malattia renale il medico deciderà la dose più adatta.](#)

[Se lei ha una grave malattia, il medico può prescrivere degli esami adeguati per adattare la terapia più adatta a lei.](#)

[Le compresse di Mestinon devono essere assunte con acqua \(mezzo bicchiere o un bicchiere d'acqua\).](#)

[La compressa a rilascio prolungato-](#)

Categoria farmacoterapeutica

~~Farmaci parasimpaticomimetici, di tipo anticolinesterasico.~~

Titolare AIC:

~~Meda Pharma S.p.A. – Via Felice Casati 20 – 20124 Milano – Italia~~

Prodotto confezionato e controllato da:

~~Labiana Pharmaceuticals S.L.U. – Oficina de Corbera de Llobregat – Barcellona (Spagna)~~

~~ICN Polfa Rzeszow SA – Rzeszow (Polonia)~~

Indicazioni

~~Miastenia grave. Mestinon 60 mg compresse può essere utilizzato anche nel trattamento dell'atonia intestinale.~~

Controindicazioni

~~Il preparato non deve [può](#) essere somministrato [divisa](#) in caso di occlusioni meccaniche dell'apparato gastrointestinale e delle vie urinarie ed in tutte le patologie riconducibili ad ipertonia della muscolatura bronchiale come ad esempio bronchite spastica, asma bronchiale ed ipersensibilità nota agli anticolinesterasici, ai bromuri o verso uno qualsiasi dei componenti del prodotto [parti uguali, ma non deve essere divisa](#) ulteriormente perché verrebbe compromesso il rilascio ritardato del principio attivo.~~

Se prende più MESTINON di quanto deve

[In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di MESTINON avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale, poiché i sintomi che può manifestare possono essere simili a quelli della sua malattia.](#)

[I sintomi che può manifestare sono:](#)

- [ipotonia muscolare \(riduzione del muscolare\)](#)
- [sintomi paradossi \(peggioramento dei sintomi per cui viene trattato\)](#)
- [riduzione del numero dei battiti del cuore al minuto \(bradicardia\), che può arrivare sino all'arresto dei battiti \(collasso cardiaco\)](#)
- [aumento del numero dei battiti del cuore al minuto \(tachicardia\)](#)

- [riduzione della pressione sanguigna fino a grave riduzione della funzionalità del cuore](#)
- [restringimento dei bronchi che provoca grave difficoltà respiratoria \(broncospasmo\)](#)
- [eccessiva produzione di saliva \(scialorrea\)](#)
- [lacrimazione](#)
- [eccessiva produzione di muco dal naso \(rinorrea\)](#)
- [sudorazione eccessiva](#)
- [arrossamento della pelle](#)
- [mancanza di forze \(adinamia\)](#)
- [riduzione del diametro della pupilla \(miosi\) e difficoltà nel mettere a fuoco le immagini](#)
- [vertigini](#)
- [vomito](#)
- [diarrea](#)
- [nausea](#)
- [incontinenza \(perdita del controllo della vescica e dell'ano\)](#)
- [tenesmo \(spasmo doloroso dell'ano e della vescica con continua sensazione di dover defecare o urinare\)](#)
- [edema polmonare \(liquidi nei polmoni\)](#)
- [crampi muscolari](#)
- [crampi addominali](#)
- [fascicolazioni \(contrazioni rapide e involontarie dei muscoli\)](#)
- [aumentata peristalsi \(aumentata motilità dell'intestino\)](#)
- [aumento delle secrezioni bronchiali](#)
- [debolezza generale fino alla paralisi](#)
- [apnea \(arresto della respirazione\)](#)
- [anossia cerebrale \(mancanza di ossigeno al cervello\)](#)
- [agitazione](#)
- [confusione](#)
- [disartria \(disturbo del linguaggio\)](#)
- [nervosismo](#)
- [irritazione](#)
- [allucinazioni visive](#)
- [convulsioni](#)
- [coma](#)

Se dimentica di prendere MESTINON

[Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.](#)

Se interrompe il trattamento con MESTINON

[Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.](#)

4. Possibili effetti indesiderati

[Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.](#)

[Sono stati segnalati e riportati i seguenti effetti indesiderati con le seguenti frequenze:](#)

Rari (possono interessare fino a 1 su 1.000 pazienti)

[Eruzioni cutanee \(rash\).](#)

Frequenza non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili)

- [Ipersensibilità \(allergia\) al farmaco;](#)
- [Sincope \(perdita transitoria della coscienza\);](#)
- [Miosi \(riduzione del diametro della pupilla\);](#)
- [Aumento della lacrimazione;](#)
- [Disturbi dell'accomodazione \(difficoltà nel mettere a fuoco le immagini\);](#)
- [Aritmie \(alterata frequenza del battito cardiaco\) come bradicardia \(riduzione del numero dei battiti\), tachicardia \(aumento del numero dei battiti\), blocco atrioventricolare \(difetto della conduzione del cuore\);](#)
- [Angina Prinzmetal \(dolore toracico\);](#)

- Rossore;
- Ipotensione (riduzione della pressione del sangue);
- Aumentata secrezione bronchiale associata a bronco costrizione (restringimento del calibro dei bronchi);
- Nausea;
- Vomito;
- Diarrea;
- Aumentata peristalsi (motilità dell'intestino);
- Scialorrea (aumentata salivazione);
- Malesse addominale;
- Crampi addominali;
- Aumentata sudorazione;
- Orticaria (eruzione cutanea);
- Aumentata debolezza muscolare;
- Fascicolazioni (contrazioni rapide e involontarie dei muscoli);
- Tremori;
- Crampi muscolari;
- Ipotonia muscolare (riduzione del tono dei muscoli);
- Tenesmo vescicale (urgenza della minzione)

Segnalazione di effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili~~Nel caso di ulcera gastrica, tireotossicosi, insufficienza cardiaca, infarto miocardico bisogna considerare scrupolosamente i rischi dovuti al trattamento con Mestinon. Nei pazienti con funzione epatica compromessa sono necessari controlli periodici delle prove di funzionalità epatica.~~

~~Il preparato non deve essere somministrato in associazione con miorilassanti depolarizzanti come il sussametonio.~~

~~E' necessario prestare particolare attenzione per l'impiego di Mestinon nei pazienti con bradicardia, diabete mellito o che abbiano subito interventi chirurgici all'apparato gastrointestinale.~~

~~Dato che non sono disponibili dati soddisfacenti sull'impiego di Mestinon durante la gravidanza, bisogna valutare scrupolosamente il rischio connesso al mancato trattamento della malattia in confronto a quello dell'assunzione del preparato in gravidanza.~~

~~La piridostigmina può essere secreta dalle ghiandole mammarie ed essere contenuta nel latte materno. Per questo motivo non si può allattare durante il trattamento.~~

Avvertenze speciali e precauzioni di impiego

~~Mestinon dovrebbe essere usato con prudenza nell'asma bronchiale.~~

~~Per la possibilità di occasionali manifestazioni dovute ad ipersensibilità individuale, dovrebbero essere sempre prontamente disponibili preparazioni antishock o fiale di atropina.~~

~~Effetti sulla capacità di guidare e di usare macchinari:~~

~~A causa di un insoddisfacente controllo della sintomatologia della miastenia grave o degli effetti parasimpaticomimetici, nel corso di sovradosaggio di Mestinon non si può escludere una compromissione delle capacità di guida e dell'uso di macchinari.~~

~~Gravidanza ed allattamento:~~ vedere controindicazioni.

Interazioni

~~L'azione di derivati della morfina e barbiturici può essere potenziata durante il trattamento con Mestinon. Il concomitante uso di alcuni antibiotici in genere aminoglicosidici o di alcuni anestetici, in particolare l'etere, può contrastare l'azione antagonista del Mestinon nei confronti dei farmaci curarizzanti non depolarizzanti.~~

Dose, modo e tempo di somministrazione

~~Mestinon 60 mg compresse~~

~~Miastenia grave:~~ la posologia va adattata, sia per quanto riguarda l'entità delle singole dosi che per quanto riguarda il numero delle dosi giornaliere, alle effettive esigenze individuali.

Come schema posologico generale, 1-3 compresse da 60 mg, 2-4 volte al giorno, da aumentare nelle forme più gravi.

~~Atonia intestinale: una compressa da 60 mg ogni 4 ore.~~

~~–~~
Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare MESTINON

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

MESTINON 180 mg compresse a rilascio prolungato

~~Da una a tre compresse a rilascio prolungato di Mestinon due volte al giorno. È importante ricordare che il dosaggio e la frequenza della somministrazione giornaliera è in relazione alla gravità della malattia ed alla risposta del paziente al trattamento. I dosaggi citati devono pertanto servire come riferimento e necessitano dell'adattamento individuale alle singole necessità del paziente. Il dosaggio citato può essere inferiore (è possibile l'assunzione di mezza compressa a rilascio prolungato) o in casi specifici essere aumentato.~~

~~Durante il passaggio da Mestinon 60 mg compresse a Mestinon 180 mg compresse a rilascio prolungato bisogna considerare che quest'ultimo non è più potente, bensì soltanto ad azione prolungata (6-8 ore, in alcuni casi anche oltre, invece di 2-4 ore). Il numero di compresse assunte come singola dose rimane uguale, mentre le compresse a rilascio prolungato vengono assunte ad intervalli più lunghi nell'arco delle ventiquattro ore. Esempio: un paziente che finora ha assunto sei volte al giorno tre compresse di Mestinon da 60 mg di principio attivo (6x3x60 mg = 1080 mg/die) riceve soltanto due volte al giorno tre compresse a rilascio prolungato di Mestinon 180 mg (2x3x180 mg = 1080 mg/die).~~

~~L'uso di test diagnostici adeguati è indispensabile per adattare il dosaggio di~~ Non conservare a temperatura non superiore ai 25° C. Proteggere dall'umidità.

MESTINON 60 mg compresse

Questo medicinale non richiede particolari condizioni di conservazione.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non si utilizzano più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene MESTINON

MESTINON 60 mg compresse

- il principio attivo è piridostigmina bromuro 60 mg
- gli altri componenti sono silice precipitata, amido, talco, magnesio stearato, **lattosio** (vedere paragrafo "MESTINON compresse contiene lattosio").

MESTINON 180 mg compresse a rilascio prolungato

- il principio attivo è piridostigmina bromuro 180 mg
- gli altri componenti sono cera carnauba, silice precipitata, zeina, magnesio stearato, calcio fosfato tribasico

Descrizione dell'aspetto di MESTINON e contenuto delle confezioni

MESTINON 60 mg compresse

Si presenta in compresse di colore bianco, confezionate in bottiglie di vetro ambrato con tappo a vite da 20 compresse.

~~MESTINON 180 mg compresse a rilascio prolungato alle condizioni patologiche più gravi. In qualche caso è consigliabile effettuare l'adattamento della posologia in condizioni stabili.~~

Infezioni o altri fattori aggravanti possono richiedere un mutamento del fabbisogno di Mestinon 180 mg compresse a rilascio prolungato necessario al controllo della patologia. Il medico curante dovrebbe perciò essere consultato immediatamente.

Modalità e durata della somministrazione

Le compresse a rilascio prolungato vengono assunte con una certa quantità di liquido ed hanno un solco centrale che ne consente la frattura per l'eventuale assunzione di metà compressa. La compressa a rilascio prolungato non deve essere frazionata ulteriormente, perché altrimenti verrebbe compromesso il rilascio ritardato del principio attivo. Per compensare un intervallo di somministrazione troppo breve o per un immediato fabbisogno, è possibile associare Mestinon 180 mg compresse a rilascio prolungato con le compresse da 60 mg.

Esempio: un paziente deve assumere l'ultima somministrazione alle 22.00 per garantirsi un sonno indisturbato durante la notte. Le compresse a rilascio prolungato assunte durante il giorno (8.00 – 22.00) hanno efficacia soltanto fino alle 18.00. L'intervallo di tempo dalle 18.00 alle 22.00 viene coperto con le compresse da 60 mg.

Sovradosaggio

In caso di sovradosaggio di Mestinon possono insorgere crisi colinergiche che si manifestano soprattutto con marcata ipotonia muscolare (o aumentata ipotonia muscolare nei miastenici). Se non venisse riconosciuta prontamente tale situazione, esiste un potenziale pericolo di morte a causa della possibile paralisi della muscolatura respiratoria.

Bradycardia, sintomi paradossi e tachicardia possono essere ulteriori manifestazioni concomitanti. La terapia in questi casi consiste nell'immediata interruzione di Mestinon od altri preparati colinergici e nella somministrazione di 1-2 mg di atropina solfato per via endovenosa lenta.

Dopo aver controllato la frequenza cardiaca, eventualmente ripetere questa dose dopo due-quattro ore.

La somiglianza della sintomatologia miastenica con una crisi colinergica, da sovradosaggio del preparato, impone il chiarimento della diagnosi con test appropriati, svolti in idoneo ambiente sanitario.

Procedure d'emergenza, sintomi e antidoti in caso di sovradosaggio

Sintomi

Scialorrea, lacrimazione, rinorrea, ipersudorazione, arrossamento cutaneo, adinamia, miosi e disturbi dell'accomodazione, vertigini, vomito, incontinenza, tenesmo, bradicardia estrema fino all'arresto cardiaco, ipotensione fino al collasso circolatorio, broncospasmo, edema polmonare, crampi occasionali.

Terapia

Come antidoto specifico per il trattamento degli effetti parasimpaticomimetici insorti durante il sovradosaggio o l'intossicazione, si consiglia di usare atropina solfato, adattando la dose alla necessità in funzione della frequenza cardiaca e della dilatazione pupillare.

In caso di arresto cardiaco praticare il massaggio cardiaco e la respirazione artificiale con ossigeno, ed eventualmente impiegare le apparecchiature per la respirazione artificiale assistita. Controllare accuratamente la volemia e l'omeostasi degli elettroliti plasmatici. In caso di spasmi dell'accomodazione somministrare colliri a base di atropina (controllando la pressione intraoculare).

Effetti indesiderati

Durante la terapia con Mestinon potrebbero insorgere ipersudorazione, scialorrea, lacrimazione, ipersecrezione bronchiale, nausea, vomito, diarrea, crampi addominali (aumentata peristalsi), urgenza della minzione, fascicolazione, tremori e crampi o ipotonia muscolare (vedi cap. sovradosaggio), disturbi dell'accomodazione oppure, dopo assunzione di dosi elevate, bradicardia. Dato che questi sintomi potrebbero essere segnali di una crisi colinergica, si dovrebbe interpellare immediatamente il medico allo scopo di chiarire la diagnosi. La terapia, in caso di intossicazione acuta da Mestinon (insorgenza di effetti parasimpaticomimetici) è la seguente: atropina solfato sottocutanea, orale o intramuscolare. In casi rari è stata riferita la comparsa di eruzioni cutanee che scompaiono spontaneamente sospendendo la somministrazione del farmaco. In soggetti predisposti possono manifestarsi reazioni di ipersensibilità.

Non sono disponibili dati sulla somministrazione di Mestinon in pazienti portatori di lenti a contatto.

È importante comunicare al proprio Medico o Farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel presente foglio illustrativo. Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

Modalità di conservazione

Mestinon 180 mg compresse a rilascio prolungato.

Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

Proteggere dall'umidità.

ATTENZIONE:

non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

~~Data dell'ultima revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco~~
Marzo 2010

~~TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI~~ Si presenta in compresse di colore giallo-grigio, confezionate in bottiglie di vetro ambrato con tappo a vite da 50 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Meda Pharma S.p.A.
Via Felice Casati, 20
20124 Milano

Produttore:

Labiana Pharmaceuticals, S.L.U. - Oficina de Corbera de Llobregat -Barcelona (Spagna)
ICN Polfa Rzeszow SA – Rzeszow (Polonia)

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il 04/2016