

KULLANMA TALİMATI

NEBİTENS® PLUS 5/12.5 mg film tablet

Ağızdan alınır.

- **Etkin madde:** 5 mg nebivolol (nebivolol hidroklorür: 2.5 mg d-nebivolol ve 2.5 mg l-nebivolol) ve 12.5 mg hidroklorotiyazid.
- **Yardımcı madde(ler):** Laktoz monohidrat, polisorbata 80 (E433), hipromelloz (E464), mısır nişastası, kroscarmelloz sodyum (E468), mikrokristalin selüloz (E460), koloidal silikondioksit anhidrus (E551), magnezyum stearat (E572), makrogol 40 stearat Tip I, titanyum dioksit (E171), karminler (karminik asit alüminyum lake, E120).

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. **NEBİTENS PLUS nedir ve ne için kullanılır?**
2. **NEBİTENS PLUS kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **NEBİTENS PLUS nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **NEBİTENS PLUS'ın saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. NEBİTENS PLUS nedir ve ne için kullanılır?

NEBİTENS PLUS etkin madde olarak nebivolol ve hidroklorotiyazid içerir.

- Nebivolol selektif beta-blokör ilaçlar grubunda (kardiyovasküler sistem üzerinde seçici etkili) yer alan kardiyovasküler bir ilaçtır. Kalp hızındaki artışı önler, kalbin pompalama gücünü kontrol altına alır. Ayrıca kan damarları üzerinde genişletici etkiye sahiptir ve bu etkisi ile kan basıncında düşmeye yardımcı olur.

- Hidroklorotiyazid bir diüretiktir (idrar söktürücü) ve vücudunuzda üretilen idrar miktarını artırır.

NEBİTENS PLUS nebivolol ve hidroklorotiyazidin tek tablet kombinasyonudur ve yüksek kan basıncı (hipertansiyon) tedavisinde kullanılır. Bu ilaçları halihazırda ayrı ayrı kullanan hastalar için iki ayrı ilaç yerine kullanılır.

NEBİTENS PLUS 28 ve 84 film tablet halinde kullanıma sunulmuştur.

2. NEBİTENS PLUS'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

NEBİTENS PLUS'ı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer,

- Nebivolol, hidroklorotiyazid ya da NEBİTENS PLUS içindeki yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılığınız (alerjiniz) var ise (Bkz. Bölüm 2),
- Diğer sülfonamid türevi ilaçlara (sülfonamid türevi bir ilaç olan hidroklorotiyazid gibi) ilaçlara karşı aşırı duyarlılığınız (alerjiniz) varsa,
- Aşağıdaki durumlardan biri veya daha fazlası varsa:
 - Çok düşük kalp hızı (dakikada 60 atımdan daha az) var ise,
 - Bazı diğer ciddi kalp ritim bozuklukları (örneğin hasta sinüs sendromu, sino-atriyal blok, 2. ve 3. derece atriyoventriküler blok, kalp iletim bozuklukları) yaşıyorsanız,
 - Henüz yeni gelişmiş veya son dönemde kötüleşmiş kalp yetmezliğiniz varsa, veya akut kalp yetmezliğinden kaynaklanan dolaşım şok nedeniyle kalbinizin çalışmasına yardımcı olmak üzere damar içine ilaç verilmesi yöntemiyle tedavi görüyorsanız.
 - Düşük kan basıncı var ise,
 - Kollarda ya da bacaklarda ciddi dolaşım sorunları yaşıyorsanız,
 - Tedavi edilmemiş feokromasitoma (böbreğin üstünde, böbreküstü bezlerinde yerleşik tümör) var ise,
 - Şiddetli böbrek sorunları, hiç idrara çıkamama (anüri) yaşıyorsanız,
 - Metabolik bir bozukluğunuz (metabolik asidozis), diyabetik ketoasidozis gibi, var ise,
 - Astım ya da hırıltı (şimdi veya geçmişte) var ise,
 - Karaciğer fonksiyon bozukluğu yaşıyorsanız,
 - Tedavi almanıza rağmen kanınızda iyileşmeyen düşük potasyum, düşük sodyum, yüksek kalsiyum tespit ediliyorsa,
 - Gut semptomları (eklemlerde ağrı, şişme, kızarıklık, hareket kısıtlanması) ile birlikte yüksek ürik asit seviyeniz varsa.

NEBİTENS PLUS'ı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

- Aşağıdaki problemlerden herhangi biri mevcutsa ya da ortaya çıktıysa doktorunuzu bilgilendiriniz:
 - Prinzmetal angina olarak adlandırılan ve kendiliğinden gelişen kalp krampından kaynaklanan tipte göğüs ağrınız var ise,
 - 1. derece kalp bloğunuz (kalp ritmini etkileyen hafif düzeyde kalp iletim bozukluğu çeşidi) var ise,
 - Kalp hızınız anormal bir şekilde yavaşsa,
 - Tedavi edilmemiş kronik kalp yetmezliğiniz varsa,
 - Lupus eritematozus (bağışıklık sistemi, yani vücudunuzun savunma sistemi hastalığı gibi) var ise,
 - Sedef hastalığınız (kabuklu pembe lekeler ile karakterize cilt hastalığı) varsa veya daha önce sedef hastalığı geçirdiyse,
 - Aşırı aktif tiroid beziniz varsa, NEBİTENS PLUS bu durumdan kaynaklanan anormal artmış kalp hızı bulgularını maskeleyebilir.
 - Kol veya bacaklarındaki kan dolaşımınız zayıf ise; örneğin Raynaud hastalığı veya sendromu, yürürken kramp benzeri ağrılar yaşıyorsanız,
 - Alerjikseniz, bu ilaç alerjiniz olan polen ve diğer maddelere karşı gösterdiğiniz reaksiyonun şiddetini arttırabilir.
 - Uzamış solunum sorunlarınız varsa,
 - Diyabetikseniz, NEBİTENS PLUS düşük şeker düzeyinin uyarıcı bulgularını (örneğin çarpıntılar, artmış kalp hızı) gizleyebilir. Bu sebeple, doktorunuz NEBİTENS PLUS kullanırken kan şekerinizi sık sık kontrol ettirmenizi söyleyecektir, çünkü kullandığınız antidiyabetik ilacınızın dozunun ayarlanması gerekebilir.
 - Böbrek sorunlarınız var ise, doktorunuz kötüleşmediğinden emin olmak için böbrek fonksiyonlarını kontrol edecektir. Ciddi bir böbrek sorunuz varsa NEBİTENS PLUS kullanmayınız (bkz. Bölüm 2, “NEBİTENS PLUS'ı aşağıdaki durumlarda kullanmayınız”).
 - Kan potasyum değerinizin düşme eğilimi varsa, özellikle uzamış QT sendromunuz (bir EKG anormalliği) varsa ya da dijital grubu ilaç (kalp pompalamasına yardımcı olan bir ilaç) kullanıyorsanız; sirozunuz varsa, güçlü diüretik tedavi nedeniyle hızlı sıvı kaybettiyseniz ya da gıda ve sıvılarla yeterli potasyum almıyorsanız kan potasyum değerinizin düşme olasılığı yüksektir.
 - Cerrahi bir operasyon geçirmeniz gerekiyorsa, operasyondan önce mutlaka anestezi uzmanımızı NEBİTENS PLUS kullandığımız konusunda bilgilendiriniz.
- NEBİTENS PLUS kan yağı düzeylerinde ve ürik asit düzeylerinde artışa sebep olabilir. Kanınızdaki bazı tuz iyonlarının (elektrolitler) düzeylerini değiştirebilir. Doktorunuz bazen bunları kontrol etmek üzere kan testleri isteyebilir.
- NEBİTENS PLUS içindeki hidroklorotiyazid cildinizde güneş ışığına ya da yapay UV ışınlarına aşırı duyarlılığa yol açabilir. Döküntünüz, kaşıntılı noktalar ya da ciltte

duyarlılık gelişirse, NEBİTENS PLUS almayı bırakınız ve doktorunuza danışınız (bkz Bölüm 4).

- Anti doping testi: NEBİTENS PLUS anti-doping testi sonuçlarınızı pozitive dönüştürebilir.

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

NEBİTENS PLUS'ın yiyecek ve içecek ile kullanılması

NEBİTENS PLUS kullanırken alkol alındığında baş dönmesi ve bayılma hissi görülebildiğinden, benzer durum sizde de oluşursa alkollü içecekler içmeyiniz.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz veya hamile olduğunuzu düşünüyorsanız doktorunuza bu durumu söyleyiniz. Doktorunuz NEBİTENS PLUS yerine başka bir tedavi önerecektir. NEBİTENS PLUS'ın içerisindeki hidroklorotiyazid plasentaya geçtiğinden, hamilelik süresince NEBİTENS PLUS kullanımı önerilmez. Hamilelik süresince NEBİTENS PLUS kullanımı cenine potansiyel zarar verebilir.

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

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Bebeğınızı emziriyorsanız veya emzirmeye başlayacaksanız, bu durumu doktorunuza söyleyiniz. Emzirme döneminde NEBİTENS PLUS kullanılmamalıdır.

Araç ve makine kullanımı

Bu ilaç baş dönmesi veya halsizliğe neden olabilir. Eğer etkilenmişseniz araç ya da makine **kullanmayınız.**

NEBİTENS PLUS'ın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu ürün laktoz içermektedir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu ilacı almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

- NEBİTENS PLUS ile birlikte aşağıdaki ilaçlardan herhangi birini kullanıyorsanız ya da alıyorsanız mutlaka doktorunuzu bilgilendiriniz:
 - NEBİTENS PLUS gibi, kan basıncını kontrol altına almak üzere kullanılan ilaçlar veya kalp sorunları nedeniyle kullanılan ilaçlar (amiodaron, amlodipin, sibenzolin, klonidin, digoksin, diltiazem, dizopiramid, dofetilid, felodipin, flekainid, guanfasin, hidrokinidin, ibutilid, lasidipin, lidokain, metildopa, meksiletin, moksonidin, nikardipin, nifedipin, nimodipin, nitrendipin, propafenon, kinidin, rilmenidin, sotalol, verapamil).
 - Sedatif etkili ilaçlar veya psikoz (bir akıl hastalığı) ilaçları, örneğin amisülfirid, barbitüratlar (ayrıca epilepsi için de kullanılırlar), klorpromazin, siyamemazin, droperidol, haloperidol, levomepromazin, narkotik ilaçlar, fenotiazin (ayrıca bulantı ve kusma için de kullanılır), pimozid, sülfirid, sultoprid, tioridazin, tiyaprid, trifluoperazin.
 - Depresyonda kullanılan ilaçlar, örneğin amitriptilin, paroksetin, fluoksetin.
 - Ameliyat sırasında anestezi için kullanılan ilaçlar.
 - Astım, tıkalı burun veya glokom (göz içi basıncında artış) ya da pupilin genişlemesi (göz bebeğinin açılması) gibi bazı göz bozukluklarında kullanılan ilaçlar
- Etkisi ya da toksisitesi NEBİTENS PLUS ile artabilecek ilaçlar aşağıdakileri içerir:
 - Lityum (ruh halindeki gidip gelmeleri tedavi etmede kullanılır)
 - Sisaprid (sindirim problemleri için kullanılır)
 - Bepridil (anjina için kullanılır)
 - Difemanil (aşırı terleme tedavisinde kullanılır)
 - Enfeksiyonlar için kullanılan ilaçlar: İnfüzyon veya enjeksiyon ile verilen ertiromisin, pentamidin ve sparfloksasin, amfoterisin ve penisilin G sodyum, halofantrin (sıtma tedavisinde kullanılır)
 - Vinkamin (beyin dolaşım sorunlarında kullanılır)
 - Mizolastin ve terfenadin (alerji tedavisinde kullanılır)
 - Diüretikler ve laksatifler
 - Akut inflamasyon tedavisinde kullanılan ilaçlar: Steroidler (örn: kortizon ve prednizon), ACTH (adrenokortikotropik hormon) ve salisilik asit türevi ilaçlar (örn: asetilsalisilik asit/ aspirin ve diğer salisilatlar)
 - Karbenoksolon (mide yanması ve mide ülseri tedavisinde kullanılır)
 - Kemik sağlığı için takviye olarak kullanılan kalsiyum tuzları
 - Kas gevşetici olarak kullanılan ilaçlar (örn: tubokürarin)
 - Diazoksit (düşük kan şekeri ve yüksek kan basıncı tedavisi için kullanılır)
 - Amantadin (antiviral bir ilaç)
 - Siklosporin (vücudun bağışıklık cevabını baskılamak için kullanılır)
 - İyotlu kontrast madde (X-ray taramalarında kullanılır)
 - Anti-kanser ilaçları (örn: siklofosfamid, fluorourasil, metotreksat)
- NEBİTENS PLUS ile etkisi azalabilecek ilaçlar aşağıdakileri içerir:

- Kan şekerini düşürmek için kullanılan ilaçlar (insülin ve oral antidiyabetik ilaçlar, metformin)
- Gut tedavisinde kullanılan ilaçlar (örn: allopurinol, probenesid ve sülfipirazon)
- Düşük kan basıncını ya da düşük kalp hızını tedavi için kullanılan noradrenalin gibi ilaçlar
- Ağrı ve enflamasyon için kullanılan ilaçlar (steroidal olmayan antiinflamatuvar ilaçlar), bu ilaçlar NEBİTENS PLUS'ın kan basıncını düşürücü etkisini azaltabilir.
- Aşırı mide asidini veya mide ülserini (antacid) tedavi etmek için kullanılan ilaçlar (örn: simetidin) NEBİTENS PLUS'ı öğününüz ile birlikte ve antacid ilacı ise öğünlerinizin arasında almalısınız.

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. NEBİTENS PLUS nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

NEBİTENS PLUS'ı daima doktorunuzun tavsiye ettiği şekilde kullanınız. Herhangi bir durumdan emin değilseniz, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Günde 1 tablet NEBİTENS PLUS'ı bir miktar su ile ve tercihen günün aynı saatinde alınız.

Uygulama yolu ve metodu:

NEBİTENS PLUS öğünlerden önce, öğünler sırasında veya sonrasında alınabilir ancak alternatif olarak öğünlerden bağımsız olarak da alabilirsiniz.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanım:

Çocuk ve ergenlerde bu ilacın kullanımıyla ilgili yeterli veri olmaması nedeniyle, çocuk ve ergenlerde NEBİTENS PLUS kullanımını **tavsiye edilmez.**

Yaşlılarda kullanım:

75 yaşın üzerindeki hastalar için sınırlı veri bulunmaktadır, 75 yaşın üzerindeyseniz bu ilacı dikkatli kullanınız.

Özel kullanım durumları:

Böbrek/karaciğer yetersizliği:

NEBİTENS PLUS şiddetli böbrek sorunları olan hastalarda kullanılmamalıdır.

NEBİTENS PLUS karaciğer fonksiyon bozukluğu olan hastalarda kullanılmamalıdır.

Eğer NEBİTENS PLUS'ın etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla NEBİTENS PLUS kullandıysanız:

NEBİTENS PLUS'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

NEBİTENS PLUS doz aşımında en sık görülen belirtiler ve bulgular aşağıdadır:

Çok yavaş kalp atımı (bradikardi), muhtemel baygınlık hissi ile birlikte kan basıncında düşüş (hipotansiyon), astımda olduğu gibi solunum sıkıntısı (bronkospazm), akut kalp yetmezliği, aşırı idrar yapma ve dehidrasyon, bulantı ve uyku hali, kas spazmı, kalp ritim bozuklukları (özellikle dijital ya da kalp ritim sorunları için kullanılan ilaçlar alıyorsanız).

NEBİTENS PLUS'ı kullanmayı unutursanız:

NEBİTENS PLUS dozunu zamanında almayı unutup, almanız gereken zamandan kısa bir süre sonra hatırlarsanız o günkü dozu her zamanki gibi alınız. Ancak unutulmuş dozun üzerinden çok zaman geçmişse (örneğin birkaç saat) ve dolayısıyla bir sonraki doz saati yakınsa unutulmuş dozu atlayınız ve programda yer alan bir sonraki normal dozu her zamanki saatinde alınız. Ancak bir daha doz atlamamaya dikkat ediniz.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

NEBİTENS PLUS ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler:

NEBİTENS PLUS tedavisini sonlandırmadan önce mutlaka doktorunuza danışmalısınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, NEBİTENS PLUS'ın içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Nebivololün yalnız başına kullanılmasıyla rapor edilen yan etkiler:

Yaygın (10 kişinin birinden az, fakat 100 kişinin birinden fazla kişiyi etkiler):

- Baş ağrısı

- Baş dönmesi
- Yorgunluk
- Alışılmamış yanma, iğneleme, gıdıklanma ya da karıncalanma hissi
- İshal
- Kabızlık
- Bulantı
- Nefes darlığı
- Ellerde ve ayaklarda şişme

Yaygın olmayan (100 kişinin birinden az, fakat 1000 kişinin birinden fazla kişiyi etkiler):

- Yavaş kalp atımı veya diğer kalp şikayetleri
- Düşük kan basıncı
- Yürürken kramp benzeri bacak ağrısı
- Görme bozukluğu
- İktidarsızlık (impotens)
- Depresyon duygusu
- Sindirim bozuklukları, mide ya da bağırsakta gaz, kusma
- Ciltte döküntü, kaşıntı
- Hava yollarının etrafındaki kaslarda gelişen ani kramplardan dolayı astımda olduğu gibi solunum sıkıntısı (bronkospazm)
- Kabuslar

Çok seyrek (1000 kişinin birinden az kişiyi etkiler):

- Bayılma
- Sedef hastalığında kötüleşme (kabuklu pembe lekeler ile karakterize bir cilt hastalığı)

Aşağıdaki yan etkiler bilinmeyen sıklıkta kişiyi etkiler:

- Yaygın cilt döküntüleri ile birlikte bütün vücutta allerjik reaksiyonlar (hipersensitivite reaksiyonları); dudak, göz ya da dilde ani başlangıçlı şişlik ve ani nefes darlığı (anjiyoödem).

Hidroklorotiyazidin yalnız başına kullanılmasıyla rapor edilen yan etkiler:

Aşağıdaki yan etkiler bilinmeyen sıklıkta kişiyi etkiler:

- Tüm vücutta allerjik reaksiyon (anafilaktik reaksiyon)
- Kalp ritim bozuklukları, çarpıntı
- Elektrokardiyogram değişiklikleri
- Ayağa kalkışta ani baygınlık, toplar damarlarda kan pıhtısı oluşumu (tromboz) ve embolizm, dolaşım kollapsı (şok)
- Kan hücre sayısında değişiklikler: beyaz kan hücrelerinde azalma, trombositlerde azalma, kırmızı kan hücrelerinde azalma, kemik iliğinde yeni kan hücresi yapımında bozukluk
- Vücut sıvılarının düzeyinde (dehidratasyon) ve kan kimyasında değişiklik; özellikle potasyum, sodyum, magnezyum ve klorür azalması ve kalsiyum artışı
- Ürik asit düzeyinde artış, gut, kan glukozunda artış, diyabet, metabolik alkaloz (metabolizma bozukluğu), kan kolesterol ve/veya trigliserid artışı

- İştah azalması, ağız kuruluğu, bulantı, kusma, midede rahatsızlık, karın ağrısı, diyare, barsak hareketlerinde azalma (konstipasyon), barsak hareketlerinin olmaması (paralitik ileus), mide gazı
- Tükürük bezleri inflamasyonu, pankreas inflamasyonu, kanda amilaz (bir pankreas enzimi) düzeyi artışı
- Deride sararma (sarılık), safra kesesi inflamasyonu
- Solunum distresi (solunum sıkıntısı), akciğer inflamasyonu (pnömoni), akciğerde fibröz doku oluşumu (akciğer hava kesecikleri arasında sert doku birikimi), akciğerde sıvı birikimi (pulmoner ödem)
- Vertigo (baş dönmesi)
- Konvülsiyonlar (istemsiz kas kasılmaları), bilinç baskılanması, koma, baş ağrısı, baş dönmesi
- Apati (olaylara kayıtsızlık), konfüzyonel durum (zihin karışıklığı), depresyon, sinirlilik, huzursuzluk, uyku bozukluğu
- Sıra dışı yanma, iğnelenme, gıdıklanma ya da karıncalanma duygusu
- Kas güçsüzlüğü (parezi)
- Kaşıntı, mor noktalar /deride lekeler (purpura), kurdeşen (ürtiker), ciltte güneş ışığına karşı duyarlılık, döküntü, yüzde döküntü ve/veya iz bırakan kırmızı lekeler (deride lupus eritematöz), kan damarları inflamasyonu ardından doku ölümü (nekrotik vaskülit), deride soyulma, kızarma, sarkma ve sıyrılmaya (toksik epidermal nekroz)
- Sarı görme, bulanık görme, miyopide kötüleşme (görme bozukluğunda artış), göz yaşında azalma
- Kas spazmı, kas ağrısı
- Böbrek disfonksiyonu, akut böbrek yetersizliği (idrar üretiminde azalma ve vücutta sıvı ve atık birikimi), böbreklerin bağ dokusunda inflamasyon (interstisyel nefrit), idrarda şeker.
- Erektile bozukluk (iktidarsızlık)
- Genel güçsüzlük, yorgunluk, ateş, susuzluk

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

5. NEBİTENS PLUS'ın saklanması

NEBİTENS PLUS'ı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajın üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra NEBİTENS PLUS'ı kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz NEBİTENS PLUS'ı kullanmayınız.

Ruhsat sahibi : UFSA İlaç San. ve Tic. A.Ş. Davutpaşa Cad. No.12, (34010)
Topkapı/İSTANBUL

Üretim yeri: İ.E. ULAGAY İlaç Sanayii Türk A.Ş. Davutpaşa Cad. No.12, (34010)
Topkapı/İSTANBUL

Bu kullanma talimatı 25.09.2013 tarihinde onaylanmıştır.