

Altargo®

retapamulina 1% maść

NOWOCZESNY SPOSÓB NA LISZAJEC I INNE BAKTERYJNE ZAKAŻENIA SKÓRY:

- zawiera unikalną substancję czynną - retapamulinę
- nie stwierdzono naturalnej oporności bakteryjnej na retapamulinę
- retapamulina ma trzy unikalne punkty uchwytu



Tylko 2 razy dziennie przez 5 dni

NAZWA: Altargo 1% maść. **SKŁAD:** 1 g maści zawiera 10 mg retapamuliny (1% w/w). **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Maść. Gładka maść barwy białawej. **WSKAZANIA DO STOSOWANIA:** Krótkotrwałe leczenie następujących powierzchownych zakażeń skórnych: Liszajec; Zakażone niewielkie rany szarpane, otarcia lub rany szte. W dalszych punktach znajdują się ważne informacje dotyczące klinicznego działania retapamuliny przeciwko różnym rodzajom *Staphylococcus aureus*. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania środków przeciwbakteryjnych. **DAWKOWANIE I SPOSÓB PODAWANIA:** Retapamulina jest przeznaczona wyłącznie do stosowania na skórę. **Dorośli (w wieku 18-65 lat), młodzież (w wieku 12-17 lat), niemowlęta i dzieci (w wieku od dziewięciu miesięcy do 11 lat).** Cienką warstwę maści należy nakładać na zajęty obszar dwa razy na dobę przez pięć dni. **Leczony obszar można osłonić opatrunkiem z jałowego bandaża lub gazy opatrunkowej.** Bezpieczeństwo i skuteczność nie zostały określone w następujących przypadkach: Zmiany liszajowate w leczeniu >10, ale stanowiące w całości powierzchnię mniejszą niż 100 cm²; Zakażone zmiany, które przekraczają 10 cm długości lub posiadają całkowitą powierzchnię >100 cm². U pacjentów w wieku poniżej 18 lat, całkowita powierzchnia leczona nie powinna przekraczać 2% powierzchni ciała. U pacjentów, w których nie uzyskano odpowiedzi klinicznej w ciągu dwóch do trzech dni, należy ponownie ocenić zmiany i rozważyć zastosowanie innego leczenia. **Niemowlęta w wieku poniżej dziewięciu miesięcy:** Bezpieczeństwo i skuteczność retapamuliny w maści nie została określona u dzieci w wieku poniżej dziewięciu miesięcy. **Pacjenci w podeszłym wieku (powyżej 65 lat):** Nie ma konieczności dostosowywania dawki. **Zaburzenie czynności nerek:** Nie ma konieczności dostosowywania dawki. **Zaburzenie czynności wątroby:** Nie ma konieczności dostosowywania dawki. **PRZECIWSKAZANIA:** Znana lub podejrzana nadwrażliwość na retapamulinę lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** W przypadku uczulenia lub ciężkiego miejscowego podrażnienia wskutek stosowania retapamuliny w maści, leczenie należy przerwać, maść należy starannie zetrzeć i zastosować inne odpowiednie leczenie zakażenia. Należy chronić oczy i błony śluzowe przed kontaktem z retapamuliną w maści. Należy uważać, aby produkt nie został połknięty. Retapamulinę nie należy stosować w leczeniu zakażeń, o których wiadomo, lub podejrzewa się, że są spowodowane przez gronkowca złocistego MRSA. W badaniach klinicznych w łeczeniu zakażonych ran otwartych, skuteczność retapamuliny była niewystarczająca u pacjentów z zakażeniami wywołanymi opornym na metycylinę *Staphylococcus aureus* (MRSA). Przyczyna zmniejszonej skuteczności klinicznej, zaobserwowanej u tych pacjentów, jest nieznaną. Należy rozważyć inny sposób leczenia, jeżeli po 2-3 dniach obserwuje się pogorszenie oczu i błon śluzowych. Podobnie jak w przypadku innych środków przeciwbakteryjnych, przedłużone stosowanie retapamuliny może prowadzić do nadmiernego wzrostu niewrażliwych mikroorganizmów, włącznie z grzybami. Retapamulinę nie należy stosować w leczeniu zakażeń zmian, Retapamulinę nie należy stosować w leczeniu ropni. Retapamulina w maści zawiera butylohydroksytoluen, który może wywoływać miejscową reakcję skórą (np. kontaktowe zapalenie skóry) lub podrażnienie oczu i błon śluzowych. Podobnie jak w przypadku innych środków przeciwbakteryjnych, przedłużone stosowanie retapamuliny może prowadzić do nadmiernego wzrostu niewrażliwych mikroorganizmów, włącznie z grzybami. **INTERAKCJE Z INNYMI LEKAMI I INNE RODZAJE INTERAKCJI:** Nie badano i nie zaleca się jednoczesnego stosowania retapamuliny i innych produktów do stosowania miejscowego na tę samą powierzchnię skóry. **W mikrosomach wątroby ludzkiej retapamulina działa jako silny inhibitor CYP3A4. Klinicznie istotne zahamowanie nie jest spodziewane in vivo, wobec uzyskanych niskich stężeń retapamuliny w osoczu ludzi, po zastosowaniu miejscowym na otwartą skórę lub zakażone powierzchniowe rany.** Skojarzone podawanie doustnego preparatu ketokonazolu w dawce 200 mg dwa razy na dobę zwiększało średnie wartości AUC₀₋₂₄ i C_{max} dla retapamuliny o 81% po miejscowym zastosowaniu retapamuliny w postaci 1% maści, nałożonej na uszkodzoną skórę zdrowych dorosłych mężczyzn. Z powodu niskiej ekspozycji ogólnoustrojowej po miejscowym zastosowaniu u pacjentów uznaje się, że dostosowanie dawki podawanej miejscowo retapamuliny nie jest konieczne podczas jednoczesnego leczenia ogólnoustrojowego inhibitorami CYP3A4. **CIĄŻA I LAKTACJA:** Cięża Nie są dostępne dane kliniczne dotyczące ekspozycji ciężarnych. Badania na zwierzętach wykazały toksyczność reprodukcyjną po podaniu doustnym i nie są wystarczające w odniesieniu do oceny wpływu na poród i rozwój płodowy / poporodowy. Retapamulina w maści powinna być stosowana w ciąży tylko wtedy, gdy miejscowa terapia przeciwbakteryjna jest wyraźnie wskazana i zastosowanie retapamuliny jest uznane za bardziej korzystne niż podanie ogólnie działającego środka przeciwbakteryjnego. **Laktacja** Nie wiadomo, czy retapamulina przenika do mleka kobiecego. U dorosłych zaobserwowano minimalną ogólnoustrojową ekspozycję, zatem ekspozycja karmionego piersią niemowlęcia jest prawdopodobnie bez znaczenia. Wydzielanie retapamuliny w mleku nie było badane u zwierząt. Decyzja: kontynuować czy przerwać karmienie piersią, lub kontynuować czy przerwać terapię preparatem Altargo powinna zostać podjęta, biorąc pod uwagę korzyści dla dziecka, wynikającą z karmienia piersią, oraz korzyści dla kobiety, wynikającą z terapii preparatem Altargo. **WPLYW NA ZDOLNOŚĆ PROWADZENIA POJAZDÓW MECHANICZNYCH I OBSŁUGIWANIA URZĄDZEŃ MECHANICZNYCH W RUCHU:** Nie wykonano badań dotyczących wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu. Preparat Altargo jest stosowany miejscowo i jest mało prawdopodobne, aby miał wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE:** W badaniach klinicznych, w których 2150 pacjentów z powierzchownymi zakażeniami skóry stosowało preparat Altargo, najczęściej zgłaszanym działaniem niepożądanym było podrażnienie w miejscu zastosowania, które dotyczyło około 1% pacjentów. Częstość występowania klasyfikuje się w następujący sposób: Często $\geq 1/100$ do $< 1/10$; niezbyt często $\geq 1/1000$ do $< 1/100$. W każdej z powyższych grup, działania niepożądane zostały przedstawione w porządku o zmniejszającej się ciężkości. **Zaburzenia ogólne i objawy w miejscu zastosowania:** często - podrażnienie; niezbyt często występują - ból, świąd, rumień. **Zaburzenia dotyczące tkanek skóry i tkanki podskórnej:** niezbyt często - kontaktowe zapalenie skóry. **PRZEDAWKOWANIE:** Jakiegokolwiek miejscowe oznaki lub objawy przedawkowania, lub przypadkowe połknięcie, powinny być leczone objawowo. Nie jest znana swoista odtrutka. **PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** Glaxo Group Ltd, Glaxo Wellcome House, Berkeley Avenue, Greenford Middlesex UB6 0NN Wielka Brytania **NUMER(-Y) POZWOLENIA(N) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU (ORGAN):** EU/1/07/390/001, EU/1/07/390/002, EU/1/07/390/003, EU/1/07/390/004 (Ministerstwo Zdrowia) **KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI:** Produkt leczniczy wydawany na receptę, oznaczony symbolem Rx. **DATA PRZYGOTOWANIA INFORMACJI O LEKU:** styczeń 2010. **Dalsze informacje o leku dostępne na życzenie:** GSK Commercial Sp. z o.o., ul. Rzymowskiego 53, 02-697 Warszawa tel. (022) 576 90 00, fax (022) 576 90 01, www.gsk.com.pl prowadzący reklamę leku na zlecenie podmiotu odpowiedzialnego.



Piśmiennictwo:

- Chosidow O, Orange AP, Sacchidanand S. Topical Retapamulin Ointment, 1%, versus Sodium Fusidate Ointment, 2%, for Impetigo: A Randomized, Observer-Blinded, Noninferiority Study. *Dermatology* 2007;215:331-340
- dr n. med. Alicja Pawńska, Bakteryjne zakażenia skóry i tkanek miękkich, Medycyna po Dyplomie - Postępy 03/09
- Free A, Roth E, Delessandro M, et al. Retapamulin ointment twice daily for 5 days vs oral cephalixin twice daily for 10 days for empiric treatment of secondarily infected traumatic lesions of the skin. *SkinMed* 2006;5:224-32.
- Kang Yan, Lenore Madden, Anthony E. Choudhry, Christine S. Voigt Robert A. Copeland and Richard R. Gontarek, Biochemical Characterization of the Interactions of the Novel Pleuromutilin Derivative Retapamulin with Bacterial Ribosomes, Antimicrobial Agents and Chemotherapy. *Nov*, 2006, p. 3875-3881
- van der Wouden JC, Koning S, Chosidow O, et al. Evaluation of retapamulin, a novel, broad-spectrum, topical antibacterial, for the treatment of impetigo: results of a placebo-controlled, randomized, double-blind, efficacy and safety trial. Poster presented at: 15th European Academy of Dermatology and Venerology (EADV) Congress, 4-8 October 2006, Rhodes, Greece. Poster P041.74.
- Lly P.H. Yang and Susan J. Keam. Retapamulin A Review of its Use in the Management of Impetigo and Other Uncomplicated Superficial Skin Infections. *Drugs* 2008; 68 (6): 855-873

Lek, któremu warto zaufać

Izotek[®]

isotretinoinum

kaps. 10 mg, kaps. 20 mg

Dlaczego jest tak skuteczny?

- zmniejsza wydzielanie łoju
- normalizuje procesy rogowacenia
- działa przeciwzapalnie
- hamuje namnażanie *Propionibacterium acnes*

Izotek[®] (isotretinoinum) – kapsułki elastyczne 10 mg i 20 mg. **Opis działania:** Izotretinoina hamuje aktywność gruczołów łojowych, odtwarza prawidłowy proces różnicowania się komórek wysyciających przewody łojowe zmniejszając ich nadmierne rogowacenie. Działa przeciwzapalnie oraz hamuje rozwój bakterii *Propionibacterium acnes*. **Wskazania:** Ciężkie postaci trądziku, szczególnie trądzik guzkowy, skupiony lub trądzik obarczony ryzykiem pozostawienia trwałych blizn, oporne na antybiotykoterapię doustną i leczenie miejscowe. **Dawkowanie i sposób stosowania:** Leczenie rozpoczyna się od podawania przez 4 tygodnie dawki 0,5 mg/kg mc./dobę, a następnie dostosowuje się ją indywidualnie w zależności od odpowiedzi na leczenie i nasilenie działań niepożądanych, (niektóre z nich są zależne od dawki). Dla większości pacjentów odpowiednia dawka wynosi 0,5-1,0 mg/kg/mc na dobę. Kapsułki należy przyjmować z pokarmem 1 lub 2 razy na dobę. Leczenie powinno trwać do osiągnięcia dawki skumulowanej, która mieści się w przedziale 120-150 mg/kg mc. **Przeciwwskazania:** Ciąża i okres karmienia piersią, niewydolność wątroby, hipervitaminoza A, hipertrójglicydemia, jednoczesne przyjmowanie tetracyklin, nadwrażliwość na izotretynoinę lub pozostałe składniki preparatu. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Izotek ma właściwości teratogenne, stosowanie u kobiet w wieku rozrodczym jest przeciwwskazane, chyba, że zostaną spełnione wszystkie wymagania programu zapobiegania ciąży. Należy kontrolować aktywność enzymów wątrobowych i stężenie lipidów w surowicy przed leczeniem, po upływie 1 miesiąca po rozpoczęciu leczenia, a następnie co 3 miesiące, o ile nie będzie konieczne częstsze ich monitorowanie. Pacjenci przyjmujący izotretynoinę nie powinni stosować innych preparatów zawierających witaminę A. Podczas przyjmowania izotretynoiny może dojść do pogorszenia widzenia nocą i spadku tolerancji szkielek kontaktowych. W trakcie terapii izotretynoiną nie jest wskazane leczenie trądziku antybiotykami, preparatami o działaniu złuszcującym, stosowanie nasłoneczniania, długie przebywanie na słońcu. Pacjenci powinni być monitorowani pod kątem objawów depresji



i w razie potrzeby kierowani na odpowiednie leczenie. **Działania niepożądane:** Bardzo częste: zapalenie czerwieni warg, zapalenie skóry, suchość skóry, miejscowe złuszczenie naskórka, świąd, wysypka rumieniowa, nadwrażliwość skóry, zapalenie powiek, zapalenie spojówek, suchość i podrażnienie oczu, bóle mięśni i stawów, bóle pleców (szczególnie u pacjentów w wieku dojrzewania), zwiększenie poziomu aminotransferaz i trójglicerydów we krwi, zmniejszenie stężenia HDL, niedokrwistość, przyspieszone OB, małopłytkowość, nadpłytkowość. Częste: suchość błony śluzowej nosa i krwawienia z nosa, zapalenie jamy nosowo-gardłowej, bóle głowy, zwiększenie stężenia cholesterolu i glukozy we krwi, krwimocz, białkomocz, neutropenia. Rzadkie: skórne reakcje alergiczne, reakcje anafilaktyczne, łysienie, depresja, pogłębienie objawów depresji, skłonność do agresji, lęk, zmiana nastroju. Bardzo rzadkie: złe samopoczucie, trądzik piorunujący, zaostrzenie (nawrót) trądziku, rumień, wysypka, zaburzenia włosów i paznokci, zwiększona potliwość, przebarwienia skóry, nadmierne tworzenie się ziarniny, ziarniak ropotwórczy, zakażenia skóry i błon śluzowych bakteriami Gram-dodatnimi, nadwrażliwość na światło, niewyraźne widzenie, zaćma, nietolerancja soczewek kontaktowych, zmnętnienie rogówki, pogorszenie widzenia w ciemności, zapalenie rogówki, tarcza zastoinowa (objaw łagodnego nadciśnienia wewnątrzczaszkowego), drgawki, senność, światłowstręt, upośledzenie słuchu, zaburzenia zachowania, zaburzenia psychiczne, myśli i próby samobójcze, samobójstwo, zapalenie stawów, wapienie więzadeł i ścięgien, przedwczesne zarastanie nasad, zapalenie naczyń, zapalenie kłębuszkowe nerek, zapalenie wątroby, zapalenie jelit, zapalenie trzustki, krwotoki żółdkowo-jelitowe, nudności, skurcz oskrzeli, chrypka, limfadenopatia, cukrzyca, zwiększenie poziomu kwasu moczowego i kinazy kreatynowej we krwi. **Opakowania:** kapsułki 10 mg - 30 sztuk, kapsułki 20 mg - 30 sztuk. **Podmiot odpowiedzialny:** BLAU FARMA[®], ul. Jutrzenki 94, 02-230 Warszawa. **Pozwolenie Ministra Zdrowia numer:** 12349 (20 mg), 12350 (10 mg). Preparat wydawany z przepisu lekarza.

PIERWSZE MIEJSCOWE LECZENIE

ZMIAN ŁUSZCZYCOWYCH PAZNOKCI

NOWOŚĆ

ONYPISO®

Lakier z 15% stężeniem mocznika
-wyrób medyczny



WYJĄTKOWY I NOWATORSKI

Skuteczne działanie keratoliczne

pozwalające na zmniejszenie hiperkeratozy
w przebiegu łuszczycy paznokci

Po nałożeniu lakieru na paznokieć i odparowaniu
rozpuszczalników stężenie mocznika wynosi około 50%

Łatwe i wygodne stosowanie

POTWIERDZONA SKUTECZNOŚĆ

u 94% pacjentów zaobserwowano

zmniejszenie hiperkeratozy paznokci o 43% po 6 miesiącach stosowania



BARDZO DOBRA TOLERANCJA MIEJSCOWA

Pierre Fabre
DERMATOLOGIE

Propecia®

(finasteryd 1 mg, MSD)

Pierwsza tabletka wskazana do leczenia łysienia androgenowego u mężczyzn

U większości mężczyzn:

- Zapobiega dalszej utracie włosów (już po 3 miesiącach)¹
- Powoduje odrost włosów (efekt widoczny po 6-12 miesiącach)¹

www.stoplysieniu.pl

SKRÓCONA INFORMACJA O PRODUKCIE LECZNICZYM PROPECIA

Preparat PROPECIA jest dostępny w postaci tabletek powlekanych. 1 tabletka powlekana zawiera 1 mg finasterydu. **Wskazania do stosowania.** Preparat PROPECIA jest zalecany w leczeniu łysienia typu męskiego (łysienie androgenowe) u mężczyzn w celu zwiększenia wzrostu włosów i zapobiegania ich dalszej utracie. Nie należy stosować preparatu PROPECIA u kobiet (patrz punkt: *Ciąża i laktacja oraz Charakterystyka Produktu Leczniczego*) i dzieci. **Dawkowanie i sposób podawania.** Zaleca się stosowanie jednej tabletki 1 mg na dobę. Preparat PROPECIA można przyjmować niezależnie od posiłków. Aby zwiększyć wzrost włosów i (lub) zapobiec ich dalszej utracie, konieczne jest stosowanie preparatu codziennie, przez co najmniej 3 miesiące. W celu osiągnięcia maksymalnych korzyści zaleca się nieprzerwane stosowanie leku. Odstawienie leku powoduje zanik efektu jego działania w ciągu 12 miesięcy. Nie jest konieczna zmiana dawkowania u chorych z niewydolnością nerek. **Przeciwwskazania.** Nie należy stosować preparatu PROPECIA u kobiet, które są w ciąży lub w wieku rozrodczym (patrz punkt: *Ciąża i laktacja*) oraz u chorych z nadwrażliwością na którykolwiek ze składników preparatu. Nie należy stosować preparatu PROPECIA u kobiet i dzieci. **Ostrzeżenia specjalne i środki ostrożności dotyczące stosowania.** W badaniach klinicznych nad preparatem PROPECIA, obejmujących mężczyzn od 18. do 41. roku życia, przeciętny poziom swobodnego antygenu sterczowego w surowicy (PSA) zmniejszył się z wartości początkowej 0,7 ng/ml do 0,5 ng/ml w 12. miesiącu leczenia. W przypadku stosowania preparatu PROPECIA do leczenia łysienia typu męskiego u mężczyzn w podwyższonym wieku z łagodnym wzrostem gruczołu krokowego (BPH) należy pamiętać, że poziom PSA obniża się o około 50%. **Interakcje z innymi lekami i inne rodzaje interakcji.** Nie stwierdzono istotnych klinicznie interakcji z innymi lekami. Finasteryd nie wydaje się wpływać na związany z cytochromem P450 układ enzymów metabolizujących leki. U ludzi badano interakcje następujących leków z finasterydem: fenazonu, digoksyny, glibenklamidu, propranololu, teofiliny i warfaryny; nie stwierdzono występowania interakcji. Choć nie przeprowadzono swobodnych badań, w pracach klinicznych dawki finasterydu wynoszące 1 mg lub więcej stosowano jednocześnie z inhibitorami ACE, paracetamolem, alfa-adrenolitykami, benzodiazepinami, beta adrenolitykami,

blokerami kanału wapniowego, azotanami nasercowymi, lekami moczopędnymi, antagonistami receptora histaminowego H₂, inhibitorami reduktazy HMG-CoA, inhibitorami syntetazy prostaglandynowej (NLF2) i chinolonami. Nie obserwowano istotnych klinicznie, niepożądanych interakcji. **Ciąża i laktacja. Stosowanie w ciąży.** **Kategoria bezpieczeństwa stosowania leku w ciąży: X.** Nie należy stosować preparatu PROPECIA u kobiet, które są w ciąży lub w wieku rozrodczym. Inhibitory 5 α -reduktazy typu II mogą w niektórych tkankach hamować konwersję testosteronu do dihydrotestosteronu (DHT). Lek ten, w tym finasteryd, podawane kobietom w ciąży, mogą powodować zaburzenia rozwoju zewnętrznych narządów płciowych u płodów płci męskiej. Ze względu na możliwość wchłaniania finasterydu przez skórę i wynikające z tego zagrożenie dla płodu płci męskiej, kobiety, które są w ciąży lub w wieku rozrodczym, nie powinny dotykać pokruszonych lub uszkodzonych tabletek preparatu PROPECIA. Tabletki PROPECIA są powlekane, co zapobiega kontaktowi z substancją czynną w trakcie normalnego obchodzenia się z lekiem, pod warunkiem jednak, że tabletki nie są przełamane ani pokruszone. **Stosowanie w okresie laktacji.** Nie należy stosować preparatu PROPECIA u kobiet. Nie wiadomo, czy u ludzi finasteryd jest wydzielany z mlekiem matki. **Działania niepożądane.** Preparat PROPECIA jest zazwyczaj dobrze tolerowany. Pojawienie się objawów niepożądanych, zwykle łagodnych, na ogół nie powodowało konieczności przerwania leczenia. Bezpieczeństwo stosowania finasterydu w przypadku łysienia typu męskiego oceniano w badaniach klinicznych obejmujących ponad 3200 mężczyzn. W trzech badaniach o podobnym schemacie, trwających 12 miesięcy, kontrolowanych placebo, zawierających podwójnie ślepe próby i prowadzonych w wielu ośrodkach, całkowity profil bezpieczeństwa stosowania preparatu PROPECIA i placebo okazał się podobny. Do przerwania leczenia z powodu klinicznych działań niepożądanych doszło u 1,7% z 945 mężczyzn leczonych preparatem PROPECIA oraz u 2,1% z 934 mężczyzn otrzymujących placebo. W badaniach tych \geq 1% mężczyzn leczonych preparatem PROPECIA obserwowano występowanie następujących objawów niepożądanych, związanych ze stosowaniem leku: obniżone libido (PROPECIA – 1,8%, placebo – 1,3%) oraz zaburzenia erekcji (odpowiednio 1,3% i 0,7%). Stwierdzono ponadto zmniejszenie objętości ejakulatu u 0,8% mężczyzn

leczonych preparatem PROPECIA i u 0,4% mężczyzn otrzymujących placebo. Objawy te ustępowały po przerwaniu stosowania preparatu PROPECIA, a także u wielu chorych kontynuujących leczenie. Wpływ leku na objętość ejakulatu oceniano również w osobnym badaniu - nie stwierdzono różnic w porównaniu z placebo. Częstość występowania każdego z wyżej wymienionych działań niepożądanych zmniejszyła się do \leq 0,3% w piątym roku stosowania preparatu PROPECIA. Po wprowadzeniu preparatu do lecznictwa odnotowano wystąpienie następujących działań niepożądanych: zaburzenia ejakulacji; tkliwość i powiększenie gruczołów sutkowych; reakcje nadwrażliwości, w tym wysypka, świąd, pokrzywka, obrzęk warg i twarzy, ból jąder. **Podmiot odpowiedzialny posiadający pozwolenie na dopuszczenie do obrotu:** MSD Polska Sp. z o.o., ul. Chłodna 51, 00-867 Warszawa. **Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:** Świad. Rej. MZIOS Nr. 4602.

Wydaje się z przepisu lekarza – Rp.
Przed przepisaniem należy zapoznać się z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Wydany 09-2008
Podmiot odpowiedzialny



MSD Polska Sp. z o.o.*

ul. Chłodna 51, 00-867 Warszawa,

tel. (22) 549 51 00, fax (22) 549 51 01, www.msdlp.pl

Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy KRS nr 0000180490

NIP 9512098811, Kapitał Zakładowy 6 050 000 Pln

* Fila Merck & Co., Inc., Whitehouse Station, N.J., U.S.A.

© Zastrzeżona nazwa handlowa Merck & Co., Inc., Whitehouse Station, N.J., U.S.A.

© Zastrzeżone prawa autorskie MSD Polska Sp. z o.o.