

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

Melabon[®] K 250 mg / 250 mg / 50 mg tabletki

kwas acetylosalicylowy
paracetamol
kofeina

Do stosowania u dorosłych i u dzieci w wieku powyżej 12 lat, jeśli nie działają inne środki.



Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zażyciem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 4 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Melabon[®] K i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Melabon[®] K
3. Jak przyjmować lek Melabon[®] K
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Melabon[®] K
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Melabon[®] K i w jakim celu się go stosuje

Melabon[®] K jest lekiem przeciwbólowym, przeciwgorączkowym i przeciwzapalnym (niesteroidowy lek przeciwzapalny/przeciwbólowy - połączenie kwasu acetylosalicylowego, paracetamolu i kofeiny).

Lek Melabon[®] K stosuje się w lekkich do umiarkowanych bóli.

Należy przestrzegać informacji dotyczących dzieci i młodzieży (patrz punkt 2).

Jeśli po upływie 4 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Melabon[®] K

Kiedy nie stosować leku Melabon[®] K

- jeśli pacjent ma uczulenie na kwas acetylosalicylowy, paracetamol, kofeinę lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6),
- jeśli w przeszłości pacjent reagował napadami astmy lub innym rodzajem nadwrażliwości na salicylany lub inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (określone środki przeciwbólowe, przeciwgorączkowe lub przeciwzapalne/NLPZ),
- jeśli u pacjenta występowało krwawienie lub perforacja żołądka lub jelit w wywiadzie, powiązane z wcześniejszym leczeniem niesteroidowymi lekami przeciwreumatycznymi/przeciwbólowymi (NLPZ),
- jeśli u pacjenta występuje lub występowała w przeszłości wielokrotnie choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy (wrzody trawienne) lub krwawienia z co najmniej dwoma epizodami stwierdzonych wrzodów lub krwawienia,
- jeśli u pacjenta występuje chorobliwie zwiększona skłonność do krwawień,
- jeśli u pacjenta występuje niewydolność wątroby i nerek,
- jeśli u pacjenta występuje ciężka niewydolność serca,
- jeśli pacjent przyjmuje jednocześnie 15 mg lub więcej metotreksatu na tydzień,
- w ostatnich trzech miesiącach ciąży,
- u dzieci w wieku poniżej 12 lat.

Kwas acetylosalicylowy, jedna z substancji czynnych leku Melabon[®] K, należy do grupy leków (niesteroidowych leków przeciwreumatycznych), które mogą mieć szkodliwe działanie na płodność u kobiet. Działanie to jest odwracalne po przerwaniu stosowania leku.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Melabon[®] K należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Szczególnie dokładna obserwacja przez lekarza jest konieczna w następujących przypadkach:

- nadwrażliwość na inne leki przeciwzapalne/przeciwreumatyczne (określone środki przeciw reumatyzmowi lub stanom zapalnym) lub inne substancje wywołujące alergie,
- występowanie alergii (np. z reakcjami skórnymi, świądem, pokrzywką) lub astmy, kataru siennego, obrzęku błony śluzowej nosa (polipy w nosie), przewlekłych chorób dróg oddechowych,
- zaburzenia czynności wątroby i nerek,
- nadciśnienie tętnicze krwi i niewydolność serca,
- przed operacjami (również mniejszymi zabiegami, jak np. usunięcie zęba), może wystąpić nasiloną skłonność do krwawień. Należy poinformować lekarza lub stomatologa, jeśli pacjent przyjmował lek Melabon[®] K.
- zaburzenia czynności wątroby (zapalenie wątroby, zespół Gilberta),
- przewlekły alkoholizm,
- nadczynność tarczycy,
- zaburzenia rytmu serca,
- zaburzenia lękowe.

Działanie na przewód pokarmowy

Należy unikać jednoczesnego stosowania kwasu acetylosalicylowego i innych niesteroidowych leków przeciwzapalnych, w tym tak zwanych inhibitorów COX-2 (inhibitory cyklooksygenazy-2), które są stosowane m.in. w dolegliwościach reumatycznych.

U pacjentów w podeszłym wieku po zastosowaniu niesteroidowych leków przeciwzapalnych działania niepożądane występują w nasilonym stopniu, zwłaszcza krwawienia w przewodzie pokarmowym, które mogą zagrażać życiu.

W związku z przyjmowaniem wszystkich niesteroidowych leków przeciwzapalnych zgłaszano przypadki krwawień, choroby wrzodowej i perforacji w przewodzie pokarmowym, które mogą prowadzić do zgonu. Występowały one w każdym momencie leczenia z wcześniejszymi objawami ostrzegawczymi lub poważnymi zdarzeniami lub bez takich objawów lub zdarzeń w przewodzie pokarmowym w wywiadzie.

Ryzyko takie jest większe wraz ze wzrastającą dawką NLPZ u pacjentów z chorobą wrzodową w wywiadzie, zwłaszcza z takimi powikłaniami jak krwawienie lub perforacja, oraz u pacjentów w podeszłym wieku. U takich pacjentów leczenie należy rozpoczynać od najmniejszej dostępnej dawki.

Należy tu rozważyć leczenie skojarzone z lekami działającymi ochronnie na błonę śluzową żołądka (np. mizoprostol lub inhibitory pompy protonowej).

Jest to zalecane również u pacjentów przyjmujących inne leki zwiększające ryzyko choroby przewodu pokarmowego (patrz punkt 2 poniżej: „Lek Melabon® K a inne leki”).

Pacjenci, zwłaszcza w podeszłym wieku, z działaniami niepożądanymi w przewodzie pokarmowym w wywiadzie, powinni zgłaszać każdy nietypowy objaw w jamie brzusznej, zwłaszcza na początku leczenia. Należy zachować ostrożność u pacjentów przyjmujących jednocześnie leki zwiększające ryzyko choroby wrzodowej lub krwawień, np. kortykosteroidy, leki przeciwzakrzepowe, takie jak warfaryna, i selektywne inhibitory zwrotnego wychwytu serotoniny, stosowane m.in. w leczeniu nastrojów depresyjnych, lub inhibitory agregacji płytek krwi (patrz punkt 2 poniżej: „Lek Melabon® K a inne leki”).

Należy przerwać leczenie, jeśli wystąpią krwawienia lub choroba wrzodowa w przewodzie pokarmowym.

Pozostałe informacje

Działania niepożądane można ograniczyć poprzez stosowanie najmniejszej skutecznej dawki przez najkrótszy czas wymagany do opanowania objawów.

Podczas długotrwałego przyjmowania leków przeciwbólowych mogą występować bóle głowy, które mogą prowadzić do ponownego przyjmowania i tym samym powodować utrzymywanie się bólu głowy.

Nawykowe przyjmowanie leków przeciwbólowych może prowadzić do trwałego uszkodzenia nerek z ryzykiem niewydolności nerek (nefropatia wywołana przez leki przeciwbólowe). Ryzyko to jest szczególnie duże, jeśli pacjent przyjmuje w skojarzeniu różne leki przeciwbólowe.

Kwas acetylosalicylowy zmniejsza w małej dawce wydalanie kwasu moczowego. U pacjentów, wykazujących już skłonność do zmniejszonego wydalania kwasu moczowego, może to ewentualnie prowadzić do napadu dny moczanowej.

Dzieci i młodzież

U dzieci w wieku powyżej 12 lat z chorobami przebiegającymi z gorączką lek Melabon® K należy stosować tylko na zalecenie lekarza i tylko wtedy, jeśli inne środki nie działają. Jeśli podczas takich chorób wystąpią długotrwałe wymioty, może to być objawem zespołu Reye'a, bardzo rzadkiej, ale zagrażającej życiu choroby, wymagającej bezwzględnie natychmiastowej pomocy medycznej.

Lek Melabon® K a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.

Jednoczesne stosowanie leku Melabon® K może wpływać na działanie poniżej wymienionych substancji lub grup preparatów.

Kwas acetylosalicylowy nasila działanie następujących leków: (co może powodować zwiększenie ryzyka wystąpienia działań niepożądanych)

- leki przeciwzakrzepowe, np. kumaryna, warfaryna, heparyna,
- inhibitory agregacji płytek krwi (leki hamujące zlepianie się płytek krwi), np. tiklopidyna, klopidogrel i selektywne inhibitory zwrotnego wychwytu serotoniny (leki stosowane w leczeniu nastrojów depresyjnych), zwiększają ryzyko wystąpienia krwawień i choroby wrzodowej w przewodzie pokarmowym,
- glikokortykosteroidy (leki zawierające kortyzon lub substancje podobne do kortyzonu) lub inne niesteroidowe leki przeciwzapalne/przeciwbólowe zwiększają ryzyko choroby wrzodowej i krwawień żołądka i jelit,
- digoksyna (lek wzmacniający siłę skurczu serca),
- leki przeciwcukrzycowe (leki obniżające poziom glukozy we krwi): może zmniejszyć się poziom glukozy we krwi,
- metotreksat (leki stosowany w leczeniu chorób nowotworowych lub określonych chorób reumatycznych),
- kwas walproinowy (lek stosowany w leczeniu napadów drgawek).

Kwas acetylosalicylowy osłabia działanie następujących leków:

- leki moczopędne (leki powodujące zwiększone wydalanie moczu) przy dawkach leku Melabon® K powyżej 3 g kwasu acetylosalicylowego (co odpowiada 12 tabletkom) na dobę i więcej,
- inhibitory ACE (określone leki obniżające ciśnienie krwi) przy dawkach leku Melabon® K powyżej 3 g kwasu acetylosalicylowego (co odpowiada 12 tabletkom) na dobę i więcej,
- leki przeciw dnie moczanowej, powodujące wydalanie kwasu moczowego (np. probenecyd, benzbromaron).

Kofeina:

- osłabia działanie nasenne takich substancji jak barbiturany (określone leki nasenne), leki przeciwhistaminowe (określone leki przeciw alergiom) itp.,
- nasila działanie zwiększające częstość pracy serca takich substancji jak leki sympatykomimetyczne (określone leki działające na układ krążenia), tyroksyna (określone leki działające na tarczycę) itp.,
- może nasilać działanie przeciwbólowe paracetamolu i niektórych niesteroidowych leków przeciwbólowych (określone leki przeciwbólowe),
- zmniejsza wydalanie teofiliny (lek stosowany w leczeniu chorób płuc),
- zwiększa potencjał uzależniający substancji typu efedryny,
- doustne leki antykoncepcyjne, cymetydyna (lek stosowany w leczeniu choroby wrzodowej żołądka) i disulfiram (lek stosowany w leczeniu alkoholizmu) zmniejszają rozkład kofeiny w wątrobie. Barbiturany (określone leki nasenne) i palenie tytoniu powodują jego przyspieszenie.
- inhibitory gyrazy typu chinolonów pochodnych kwasu karboksylowego (określone leki stosowane w leczeniu zakażeń) mogą opóźniać wydalanie kofeiny i jej produktu rozkładu paraksantyny.

Paracetamol:

Interakcje są możliwe z następującymi lekami:

- leki przeciw dnie moczanowej, takie jak probenecyd: w przypadku jednoczesnego przyjmowania probenecydu należy zmniejszyć dawkę leku Melabon® K, ponieważ może występować spowolnienie rozkładu leku Melabon® K.
- leki nasenne, takie jak fenobarbital
- leki przeciw padaczce, takie jak fenytoina, karbamazepina
- leki przeciw gruźlicy (ryfampicyna)
- inne leki ewentualnie działające szkodliwie na wątrobę
Jednoczesne przyjmowanie z lekiem Melabon® K może ewentualnie prowadzić do uszkodzenia wątroby.
- leki przeciw nudnościom (metoklopramid i domperidon): mogą one powodować przyspieszenie wchłaniania i rozpoczęcia działania leku Melabon® K.
- leki do zmniejszenia podwyższonego stężenia lipidów we krwi (cholestyramina): mogą one zmniejszać wchłanianie i tym samym skuteczność leku Melabon® K.
- leki spowalniające opróżnianie żołądka: wchłanianie i rozpoczęcie działania mogą być opóźnione.
- leki stosowane w zakażeniu HIV (zydowudyna): nasiloną jest skłonność do zmniejszenia liczby białych krwinek (neutropenia). Z tego względu lek Melabon® K należy przyjmować jednocześnie z zydowudyną tylko na zalecenie lekarza.

Wpływ przyjmowania leku Melabon® K na wyniki badań laboratoryjnych

Lek może wpływać na oznaczenie kwasu moczowego i glukozy we krwi.

Lek Melabon® K z alkoholem

Podczas stosowania leku Melabon® K nie należy w miarę możliwości pić alkoholu, ponieważ spożywanie alkoholu może zwiększać ryzyko wystąpienia choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przyпуска, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Ciąża

W pierwszym i drugim trymestrze ciąży lek Melabon® K wolno przyjmować tylko po konsultacji z lekarzem. W ciągu ostatnich trzech miesięcy ciąży nie wolno przyjmować leku Melabon® K z powodu zwiększonego ryzyka powikłań dla matki i dziecka.

Karmienie piersią

Substancje czynne kwas acetylosalicylowy, paracetamol i kofeina przenikają do mleka ludzkiego. Podczas krótkotrwałego stosowania lub małych dawek zazwyczaj nie jest konieczne przerwanie karmienia piersią. Kofeina wchłaniana razem z mlekiem może wpływać na samopoczucie i zachowanie niemowlęcia. Podczas długotrwałego stosowania lub przyjmowania większych dawek należy przerwać karmienie piersią.

Wpływ na płodność

Kwas acetylosalicylowy, jedna z substancji czynnych leku Melabon[®] K, należy do grupy leków (niesteroidowych leków przeciwreumatycznych), które mogą mieć szkodliwe działanie na płodność u kobiet. Działanie to jest odwracalne po przerwaniu stosowania leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie jest konieczne zachowanie szczególnych środków ostrożności.

3. Jak przyjmować lek Melabon[®] K

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zalecana dawka

Wiek	Dawka pojedyncza	Całkowita dawka dobową
Dorośli i dzieci od 12 lat	1-2 tabletki (co odpowiada 250-500 mg kwasu acetylosalicylowego, 250-500 mg paracetamolu i 50-100 mg kofeiny)	do 6 tabletek (co odpowiada 1500 mg kwasu acetylosalicylowego, 1500 mg paracetamolu i 300 mg kofeiny)

W razie konieczności dawkę pojedynczą można przyjmować w odstępach co 4-8 godzin maksymalnie 3 razy na dobę.

Tabletki należy przyjmować z dużą ilością płynu (np. szklanką wody).

Nie przyjmować na czczo.

Linia podziału służy tylko do podzielenia tabletki w razie trudności z połknięciem w całości.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Melabon[®] K

Aby zapobiec ryzyku przedawkowania, należy upewnić się, że inne, jednocześnie przyjmowane leki nie zawierają paracetamolu.

Dawka całkowita paracetamolu nie powinna przekraczać 4 g (co odpowiada 4000 mg paracetamolu) na dobę.

Objawy przedawkowania występują zazwyczaj w ciągu 24 godzin i obejmują nudności, wymioty, brak łaknienia, bladość i ból brzucha. Objawami poważnego zatrucia mogą być również zawroty głowy i dzwonienie w uszach, zwłaszcza u dzieci i osób w podeszłym wieku. Innymi objawami mogą być problemy z sercem i przyspieszone tętno.

Jeśli istnieje podejrzenie, że pacjent przyjął większą dawkę leku Melabon[®] K niż zalecana, należy zwrócić się o pomoc do najbliższego lekarza!

W zależności od stopnia przedawkowania/zatrucia może on zdecydować o ewentualnie koniecznych działaniach.

Pominięcie przyjęcia leku Melabon[®] K

Nie należy stosować podwójnej dawki w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Wykaz poniższych działań niepożądanych obejmuje wszystkie zgłaszane działania niepożądane występujące podczas leczenia kwasem acetylosalicylowym, paracetamolem i kofeiną, również podczas długotrwałego leczenia dużymi dawkami.

Częstość występowania działań niepożądanych jest klasyfikowana w następujących kategoriach:

Bardzo często:	więcej niż 1 na 10 pacjentów
Często:	u 1 do 10 na 100 pacjentów
Niezbyt często:	u 1 do 10 na 1 000 pacjentów
Rzadko:	u 1 do 10 na 10 000 pacjentów
Bardzo rzadko:	mniej niż 1 na 10 000 pacjentów
Częstość nieznaną:	Częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych

Zaburzenia krwi i układu limfatycznego

Krwawienia, jak np. krwawienie z nosa, krwawienie dziąseł lub krwawienie ze skóry z możliwym wydłużeniem czasu krwawienia. Działanie to może utrzymywać się przez okres 4-8 dni po przyjęciu.

Rzadko lub bardzo rzadko zgłaszano również poważne krwawienia, takie jak krwawienia mózgu, zwłaszcza u pacjentów z nieuregulowanym nadciśnieniem tętniczym krwi i (lub) przy jednoczesnym leczeniu antykoagulantami (lekami przeciwzakrzepowymi), które w pojedynczych przypadkach mogą zagrażać życiu.

Bardzo rzadko:

Zmniejszenie liczby płytek krwi lub białych krwinek (małopłytkowość, agranulocytoza)

Zaburzenia układu immunologicznego

Niezbyt często:

Reakcje nadwrażliwości, takie jak reakcje skórne.

Rzadko:

Reakcje nadwrażliwości (takie jak zaczerwienienia skóry, obrzęki, pocenie się aż do pokrzywki), ewentualnie z towarzyszącym spadkiem ciśnienia tętniczego krwi, napadami z dusznością, wstrząsem alergicznym, obrzękiem twarzy, języka i krtani (obrzęk naczynioruchowy), przede wszystkim u osób z astmą.

Zaburzenia układu nerwowego

Bezsenność, niepokój wewnętrzny, ból głowy, zawroty głowy, zaburzenia słuchu. Szumy uszne i splątanie mogą być oznakami przedawkowania.

Zaburzenia serca i zaburzenia naczyniowe

Przyspieszenie pracy serca (tachykardia)

Zaburzenia żołądka i jelit

Często:

Dolegliwości żołądka i jelit, takie jak zgaga, nudności, wymioty, ból brzucha

Rzadko:

Krwawienia z przewodu pokarmowego, które bardzo rzadko mogą prowadzić do niedokrwistości z niedoboru żelaza. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy, ewentualnie z krwawieniem i perforacją. Te działania niepożądane występowały zwłaszcza u pacjentów w podeszłym wieku. Jeśli wystąpi silniejszy ból w nadbrzuszu, krwawe wymioty, krew w stolcu lub czarne zabarwienie stolca, konieczne jest przerwanie stosowania leku Melabon® K i natychmiastowe poinformowanie lekarza.

Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych

Rzadko:

Obserwowano zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych.

Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej

Bardzo rzadko:

Ciężkie reakcje skórne, takie jak wysypka skórna z zaczerwienieniem i pęcherzami (np. rumień wysiękowy wielopostaciowy).

Jeśli pacjent zaobserwuje u siebie wyżej wymienione działania niepożądane, nie należy przyjmować ponownie leku Melabon® K. Należy zwrócić się do lekarza, aby zdecydował o ciężkości i ewentualnie koniecznych działaniach

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.

Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio (szczegóły, patrz poniżej). Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Niemcy:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

D-53175 Bonn

Strona internetowa: <http://www.bfarm.de>

Luxembourg/Luxemburg:

Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments

Villa Louvigny – Allée Marconi

L-2120 Luxembourg

Site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

5. Jak przechowywać lek Melabon® K

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30 °C.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i pojemniku po „Termin ważności”. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Melabon® K

Substancjami czynnymi leku są: kwas acetylosalicylowy, paracetamol i kofeina

1 tabletkę zawiera 250 mg kwasu acetylosalicylowego, 250 mg paracetamolu i 50 mg kofeiny.

Pozostałe składniki to:

celuloza mikrokrystaliczna, talk, skrobia kukurydziana, hypromeloza, krzemionka koloidalna bezwodna, polidimetylosiloksan; metyloceluloza; kwas sorbowy (Ph. Eur.)

Jak wygląda lek Melabon® K i co zawiera opakowanie

Biała, okrągła tabletkę. Jedna strona z linią podziału, druga strona z wytłoczonym napisem „m”.

Lek Melabon® K jest dostępny w opakowaniach zawierających 20 tabletek.

Podmiot odpowiedzialny

MEDICE Pharma GmbH & Co. KG, Kuhloweg 37, 58638 Iserlohn, telefon: +49 2371 152790, telefaks: +49 2371 937-329, e-mail: info@medice-pharma.de, www.medice.de

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhloweg 37, 58638 Iserlohn, telefon: +49 2371 937-0, telefaks: +49 2371 937-106, e-mail: info@medice.de, www.medice.de



Data ostatniej aktualizacji ulotki: listopad 2015