Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém

- Leia com atençao todo este folneto antes de começar a tomar este medicamento pois contem informação importante para si.

 Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.

 Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

 Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

 Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

- O que contém este folheto:

 1. O que é Meloxicam Vitória e para que é utilizado

 2. O que precisa de saber antes de tomar Meloxicam Vitória

- 3. Como tomar Meloxicam Vitória
 4. Efeitos indesejáveis possíveis
 5. Como conservar Meloxicam Vitória
 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Meloxicam Vitória e para que é utilizado

Meloxicam Vitória contém a substância ativa meloxicam. O meloxicam pertence a um grupo de medicamentos conhecidos como anti-inflamatórios não esteroides (AINEs) que são utilizados para reduzir a inflamação e dor nas articulações e músculos.

Meloxicam Vitória está indicado:

- no tratamento sintomático de curta duração da osteoartrite, no tratamento sintomático a longo prazo de artrite
- reumatoide.
- espondilite anquilosante (também conhecida como Doença de Bechterew).

2. O que precisa de saber antes de tomar Meloxicam Vitória

- Não tome Meloxicam Vitória nas seguintes situações:
 se tem alergia (hipersensibilidade) ao meloxicam ou
 a qualquer outro componente deste medicamento
- (indicados na secção 6), durante os últimos três meses de gravidez,
- crianças e adolescentes com idade inferior a 16 anos, alergia (hipersensibilidade) ao ácido acetilsalicílico ou a outro medicamento anti-inflamatório (AINEs),

- outro medicamento anti-inflamatório (AINEs), se tiver tido qualquer um dos seguintes efeitos após tomar ácido acetilsalicílico ou outros AINEs:

 pieira, aperto no peito, falta de ar (asma),

 obstrução nasal devido a tumefações no interior do nariz (pólipos nasais),

 erupções cutâneas / irritação cutânea (urticária),

 inchaço súbito da pele ou mucosas, incluindo na zona dos olhos, face, lábios, boca ou garganta, possivelmente dificultando a respiração (edema angioneurótico), angioneurótico),
- angioneurótico), se tiver tido os seguintes efeitos após tratamento com AINEs ou história de:

 hemorragia no estômago ou intestinos,
 buracos (perfurações) no estômago ou intestinos,
 úlcera ou hemorragia no estômago ou intestinos,
 história ou episódio recente de úlcera ou hemorragia péptica ou no estômago (pelo menos dois episódios de úlcera ou hemorragia),
 insuficiência hepática grave,
 insuficiência renal grave não submetida a diálise,
 hemorragia no cérebro recente (hemorragia cerebrovascular),

- cerebrovascular),
 qualquer tipo de distúrbio hemorrágico,
 insuficiência cardíaca grave,
 intolerância a alguns açúcares porque este produto contém lactose

Se não tiver a certeza se alguma das situações referidas acima se aplica a si, contacte por favor o seu médico.

Advertências e precauções
Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar
Meloxicam Vitória.
- Se alguma vez desenvolveu erupção medicamentosa

fixa (manchas redondas ou ovais vermelhas e inchadas na pele que normalmente se repetem no(s) mesmo(s) local(ais), bolhas, urticária e comichão) depois de tomar meloxicam ou outros oxicams (por exemplo, piroxicam).

Medicamentos como o Meloxicam Vitória poderão medicariario como o meloticam vitoria podera estar associados a um risco ligeiramente aumentado de ataque cardíaco (enfarte do miocárdio) ou acidente vascular cerebral (apoplexia). Qualquer risco é maior com doses elevadas e tratamentos prolongados. Não deverá exceder a dose recomendada. Não tome Meloxicam Vitória por um período superior ao prescrito (ver secção 3 "Como tomar Meloxicam Vitória").

Se tem problemas cardíacos, se teve um acidente vascular cerebral prévio ou pensa estar em risco de sofrer de uma destas condições deverá discutir o seu tratamento com o seu médico ou farmacêutico.

- Por exemplo, se:
 tem pressão arterial elevada (hipertensão)
- tem níveis elevados de açúcar no sangue (diabetes
- mellitus), tem níveis elevados de colesterol no sangue (hipercolesterolemia),

Se desenvolver reações alérgicas graves, deverá interromper o tratamento com Meloxicam Vitória assim que detetar o aparecimento de erupção cutânea, lesões dos tecidos moles (lesões das mucosas), ou qualquer outro sinal de alergia, e contactar o seu médico.

Pare imediatamente o seu tratamento com Meloxicam Vitória se detetar hemorragia (que torna as fezes negras) ou ulceração do seu trato digestivo (que causa dor abdominal).

O Meloxicam Vitória não está indicado se necessitar de ag

O Meloxicam Vitória pode mascarar os sintomas de infeção (por exemplo, febre). Se pensa que pode ter uma infeção deve consultar o seu médico.

Precauções especiais de utilização

Como será necessário ajustar o tratamento, é importante que se aconselhe com o seu médico, antes de tomar Meloxicam Vitória em caso de:

- Aeloxicam Vitória em caso de: história de inflamação do esófago (esofagite), inflamação do estómago (gastrite) ou de qualquer outra doença do trato digestivo, por exemplo, colite ulcerosa, doença de Crohn, pressão arterial elevada (hipertensão), idade avançada, doença do coração, do fígado ou dos rins, níveis elevados de açúcar no sangue (diabetes mellitus).

- mellitus).
- melitus), volume sanguíneo reduzido (hipovolemia) que pode ocorrer se tiver uma perda de sangue ou queimadura graves, cirurgia ou baixa ingestão de fluidos, intolerância a alguns açúcares, diagnosticada pelo seu médico, uma vez que este medicamento contém
- níveis elevados de potássio no sangue previamente

O seu médico terá necessidade de monitorizar a sua melhoria durante o tratamento.

Outros medicamentos e Meloxicam Vitória

diagnosticados pelo seu médico.

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar

Particularmente, informe o seu médico se estiver a tomar ou tiver tomado algum dos seguintes medicamentos:
- Outros anti-inflamatórios não esteroides.

- Medicamentos que evitam a formação de coágulos no
- sangue. Medicamentos que destroem coágulos sanguíneos (trombolíticos).
- Medicamentos para tratar doenças do coração e dos rins. Corticosteroides (por exemplo, utilizados para tratar
- inflamação ou reações alérgicas). Ciclosporina utilizada após transplante de órgãos
- Ciclosporina utilizada após transplante de órgãos, ou para doenças de pele graves, artrite reumatoide ou síndrome nefrótico.

 Qualquer medicamento diurético. O seu médico poderá monitorizar a sua função renal se estiver a tomar diuréticos.

 Medicamentos para tratar a pressão arterial elevada (por exemplo, bloqueadores-beta).

 Litio utilizado para tratar distúrbios de humor.

 Inibidores seletivos da recaptação da serotonina (ISRSs) utilizados no tratamento da depressão.

 Metotrexato utilizado no tratamento de tumores ou doenças de pele graves não controladas e artrite reumatoide ativa.

 Colestiramina utilizada para diminuir os níveis de colesterol.

- colesterol.
- Se é mulher e estiver a utilizar um dispositivo intrauterino (DIU).

Caso ainda tenha dúvidas sobre a toma deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Gravidez, amamentação e fertildade Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento

O tratamento com Meloxicam Vitória pode tornar mais difícil engravidar. Deverá informar o seu médico se estiver a planear engravidar ou se tiver problemas para engravidar.

Gravidez

Se engravidar durante o tratamento com Meloxicam Vitória, deverá informar o seu médico.

Não tome Meloxicam Vitória se estiver nos últimos 3 meses da gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode afetar a sua tendência e a do seu bebé para hemorragias e fazer com que o trabalho de parto seja mais tarde ou mais longo do que o esperado. Não deve tomar Meloxicam Vitória durante os primeiros 6 meses de gravidez, a menos que seja absolutamente necessário e aconselhado pelo seu médico. Se necessitar de tratamento durante este período ou enquanto está a tentar engravidar, deve ser seu medico. Se necessitar de tratamento durante este período ou enquanto está a tentar engravidar, deve ser utilizada a dose mais baixa durante o menor período de tempo possível. A partir das 20 semanas de gravidez, se tomado durante mais do que alguns dias, Meloxicam Vitória pode causar problemas renais no feto, o que pode levar a níveis baixos de líquido amniótico que envolve o bebé (oligoidrâmnio) ou ao estreitamento de um vaso sanguineo (canal arterial) no coração do bebé. Se necessitar de tratamento durante mais do que alguns dias. o seu médico poderá recomendar uma alguns dias, o seu médico poderá recomendar uma monitorização adicional.

Amamentação

Não se recomenda a administração deste medicamento durante a amamentação.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas Podem ocorrer perturbações da visão, incluindo visão turva, tonturas, sonolência, vertigens ou outros distúrbi-os do sistema nervoso central durante a utilização deste medicamento. Se notar tais efeitos, não conduza ou utilize máquinas.

Meloxicam Vitória contém lactose mono-hidratada. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

carboximetilamido sódico e citrato de sódio). Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio". Meloxicam Vitória contém sódio (sob a forma de

3. Como tomar Meloxicam Vitória Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose habitual é: Tratamento da osteoartrite:

7,5 mg (um comprimido) uma vez ao dia. A dose pode ser aumentada para 15 mg (dois comprimidos) uma vez

Artrite reumatoide:

15 mg (dois comprimidos) uma vez ao dia. A dose pode ser reduzida para 7,5 mg (um comprimido) uma vez ao

Espondilite anquilosante: 15 mg (dois comprimidos) uma vez ao dia. A dose pode ser reduzida para 7,5 mg (um comprimido) uma vez ao

Os comprimidos devem ser engolidos com água ou outro líquido, durante uma refeição.

Não ultrapassar a dose máxima recomendada de

15 mg por dia.
Se alguma das situações descritas em "Advertências e precauções" se aplicar ao seu caso, o seu médico poderá restringir a sua dose a 7,5 mg (um comprimido) uma vez por dia.

Meloxicam Vitória não deve ser administrado a crianças e adolescentes com idade inferior a 16 anos

Se acha que o efeito de Meloxicam Vitória é demasiado forte ou demasiado fraco, ou se não sentir qualquer melhoria após vários dias, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Se tomar mais Meloxicam Vitória do que deveria Caso tenha tomado demasiados comprimidos ou suspeite de uma sobredosagem, contacte o seu médico ou dirija-se ao hospital mais próximo imediatamente.

Os sintomas após sobredosagem aguda por AINEs são normalmente limitados a: - falta de energia (letargia),

- sonolência.
- má disposição (náuseas) e vómitos, dor na zona do estômago (dor epigástrica).

Estes sintomas geralmente melhoram após a paragem do tratamento com Meloxicam Vitória. Pode ter



hemorragia do estômago ou intestinos (hemorragia gastrointestinal).

Uma sobredosagem grave pode resultar em efeitos indesejáveis graves (ver secção 4): pressão arterial elevada (hipertensão), insuficiência renal aguda (dos rins), disfunção hepática (do fígado), redução da amplitude/suspensão da respiração (depressão respiratívia)

- reduçao da amplitude/suspensao da respiraçao (depressão respiratória), perda de consciência (coma), ataques (convulsões), colapso da circulação sanguínea (colapso cardiovascular), paragem do coração (paragem cardíaca), reações alérgicas imediatas (hipersensibilidade), incluindo:
 desmaio.
- desmaio, dificuldade em respirar, reações cutâneas.

Caso se tenha esquecido de tomar Meloxicam Vitória Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar. Tome apenas a dose seguinte à hora habitual.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas

Pare o tratamento com Meloxicam Vitória e consulte imediatamente um médico ou o hospital mais próximo

Quaisquer reações alérgicas (hipersensibilidade), que podem aparecer sob a forma de:

- Reações cutâneas, tais como comichão (prurido),

Reações cutáneas, tais como comichão (prurido), formação de bolhas ou descamação da pele, que pode ser grave (Síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica), lesões dos tecidos moles (lesões das mucosas) ou eritema multiforme.

O eritema multiforme é uma reação cutânea alérgica grave que causa manchas, marcas vermelhas ou zonas de cor púrpura ou com bolhas. Também pode afetar a boca, os olhos e outras superfícies húmidas do corpo. Inchaço da pele ou mucosas, tal como inchaço à volta dos olhos, face e lábios, boca ou garganta, possivelmente dificultando a respiração, inchaço dos tornozelos ou pernas (edema dos membros inferiores). Dificuldade em respirar ou ataque de asma. Inflamação do figado (hepatite). Esta pode causar sintomas tais como:

- coloração amarelada da pele ou dos olhos (icterícia), dor no abdómen,
- perda de apetite.

- perda de apetite.

Quaisquer efeitos indesejáveis do trato digestivo, especialmente:
- hemorragia (que torna as fezes negras),

- ulceração do seu trato digestivo (que provoca dor abdominal).

As hemorragias do trato digestivo (hemorragia gastrointestinal), a formação de úlceras ou a formação de buracos no trato digestivo (perfuração) podem por vezes ser graves e potencialmente fatais, principalmente nos

Se já teve anteriormente quaisquer sintomas do trato digestivo devido à utilização prolongada de AINEs, procure aconselhamento médico imediatamente, principalmente se for idoso. O seu médico poderá monitorizar a sua melhoria durante o tratamento.

Se detetar alterações da visão, não conduza ou utilize máquinas.

Efeitos indesejáveis gerais dos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs)
A utilização de alguns medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs) pode estar associada a um pequeno aumento do risco de oclusão das artérias (eventos sembéticas estarios). trombóticos arteriais), por exemplo ataque cardíaco (enfarte do miocárdio) ou acidente vascular cerebral (apoplexia), principalmente com doses elevadas e em tratamentos prolongados.

Foram comunicados casos de retenção de fluidos (edema), pressão arterial elevada (hipertensão) e insuficiência cardíaca durante o tratamento com AINEs.

Os efeitos indesejáveis mais frequentemente observados

- afetam o trato digestivo (efeitos gastrointestinais):

 úlceras no estômago e parte superior do intestino
 delgado (úlceras pépticas/gastroduodenais),
 um buraco na parede do intestino (perfuração)
 ou hemorragia do trato digestivo (por vezes fatal,
 principalmente no idoso).

Foram notificados os seguintes efeitos adversos após administração de AINEs:

- má disposição (náuseas) e vómitos,
- fezes moles (diarreia),
- flatulência,
- prisão de ventre (obstipação),
- indigestão (dispepsia),
- dor abdominal,
- fezes pegras devido a hemorragia no trato digestivo,

- fezes negras devido a hemorragia no trato digestivo
- rezes negras devido a nemorragia no trato digestivo (melena), vómito com sangue (hematemese), inflamação com formação de úlceras na boca (estomatite ulcerosa),
- agravamento de inflamação do trato digestivo (p. ex. exacerbação de colite ou da doença de Crohn).

Também foi observada, com menor frequência, inflamação do estômago (gastrite).

Efeitos indesejáveis do meloxicam - a substância ativa de Meloxicam Vitória

Muito frequente (afeta mais de 1 utilizador em 10):

- indigestão (dispepsia), má disposição (náusea
- dor abdominal,
- prisão de ventre (obstipação), flatulência, fezes moles (diarreia).

Frequente (afeta 1 a 10 utilizadores em 100):

- dor de cabeça. Pouco frequente (afeta 1 a 10 utilizadores em 1000):
- tonturas. sensação de tontura ou cabeça à roda (vertigens), sonolência,

- sonitierida, anemia (redução da concentração do pigmento vermelho do sangue, hemoglobina, das células sanguíneas), aumento da pressão arterial (hipertensão), ruborização (vermelhidão temporária da face e pescoço), retenção de água e sódio, aumento dos níveis de potássio (hipercaliemia). Isto pode

- conduzir a sintomas tais como:
 alterações do batimento cardíaco (arritmias),
 palpitações (quando sente mais o seu batimento
- cardíaco do que o habitual), fraqueza muscular,

- ructação, inflamação do estômago (gastrite), hemorragia do trato digestivo, inflamação da boca (estomatite), reações alérgicas súbitas (hipersensibilidade),

- comichão (prurido), erupção cutânea, inchaço provocado por retenção de fluidos (edema), incluindo tornozelos/pernas inchados (edema dos
- incluindo tornozelos/pernas inchados (edema dos membros inferiores), inchaço súbito da pele ou mucosas, tal como inchaço à volta dos olhos, face, lábios, boca ou garganta, possivelmente dificultando a respiração (edema angioneurótico),
- distúrbio momentâneo dos testes de função hepática

(por exemplo, aumento das enzimas hepáticas como (poi exemplo, admento das elizimas hepaticas como as transaminases, ou aumento do pigmento biliar bilirrubina). O seu médico pode detetar estas alterações através de um teste sanguíneo. Alteração dos testes laboratoriais de investigação da função renal (por exemplo, aumento da creatinina ou

ureia).

Raro (afeta 1 a 10 utilizadores em 10 000): - Distúrbios do humor.

- Pesadelos.
- r esaceros. Alteração da contagem de células sanguíneas: contagem diferencial de células sanguíneas alterada,
 - diminuição do número de glóbulos brancos (leucope-
 - diminuição do número de plaquetas (trombocitopenia).
 Estes efeitos indesejáveis podem conduzir a um aumento do risco de infeção e sintomas como nódoas negras e
- sangramento nasal.

- sangramento nasal.

 Zumbidos nos ouvidos (tinido).

 Şentir o seu batimento cardíaco (palpitações).

 Úlceras do estômago ou parte superior do intestino delgado (úlceras pépticas/gastroduodenais).

 Inflamação do esófago (esofagite).

 Início de crises de asma (em indivíduos alérgicos ao ácido acetilsalicílico ou a outros AINEs).

 Formação de bolhas ou descamação de pele graves (Síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica). tóxica).

- toxica).
 Erupção da pele com comichão (urticária).
 Alterações da visão, incluindo:
 visão turva,
 conjuntivite (inflamação do olho ou da pálpebra).
 Inflamação do intestino grosso (colite).

- Imiarriação do lintestino grosso (colite).
 Muito raro (afeta menos de 1 utilizador em 10 000):
 Reações cutâneas com formação de bolhas (reações bolhosas) e eritema multiforme. O eritema multiforme é uma reação cutânea alérgica grave que causa manchas, marcas vermelhas ou zonas de cor púrpura ou com bolhas. Também pode afetar a boca, os olhos e outras superfícies húmidas do corpo.
 Inflamação do figado (hepatite). Esta pode causar sintomas tais como:
 coloração amarelada da pele ou dos olhos (icterícia).

- sintomas tais como:
 coloração amarelada da pele ou dos olhos (icterícia),
 dor no abdómen,
 perda de apetite.
 Insuficiência renal aguda, principalmente em doentes com fatores de risco, tais como doença cardíaca, diabetes ou doença renal.
 Buraco na parede do intestino (perfuração).

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

- Confusão. Desorientação.

- Desorientação.
 Dificuldade em respirar e reações cutâneas (reações anafiláticas/anafilatóides), irritação cutânea devido a exposição solar (reações de fotossensibilidade).
 Foram notificados casos de insuficiência cardíaca, associados ao tratamento com AINEs.
 Perda total de determinados tipos de glóbulos brancos (agranulocitose), principalmente em doentes que tomam Meloxicam Vitória juntamente com outros medicamentos com ação potencialmente inibitória, depressora ou destrutiva de componentes da medula óssea (fármacos mielotóxicos).
 Esta ação pode causar:

- mielotóxicos).

 febre súbita,
 garganta inflamada,
 infeções,
 pancreatite (inflamação do pâncreas).
 Uma reação alérgica distinta na pele conhecida como erupção medicamentosa fixa, que geralmente se repete no(s) mesmo(s) local(is) após reexposição ao medicamento e que poderá ter o aspeto de manchas medicamento e que poderá ter o aspeto de manchas redondas ou ovais vermelhas e inchadas na pele, bolhas (urticária), comichão.

Efeitos indesejáveis causados por medicamentos anti-inflamatórios não-esteroides (AINEs), mas ainda não notificados após toma de Meloxicam Vitória Alterações na estrutura do rim, resultando em insuficiência

renal aguda: - casos muito raros de inflamação dos rins (nefrite intersticial),

- morte de algumas células renais (necrose tubular aguda ou necrose papilar), proteína na urina (síndrome nefrótico com proteinúria).

Comunicação de efeitos indesejáveis
Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis
efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com
o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar
efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através
dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis,
estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a
securaça deste medicamente. segurança deste medicamento.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/

submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa Tel: +351 21 798 73 73 Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) e-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Meloxicam Vitória

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação. Manter este medicamento fora da vista e do alcance das

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após "VAL.". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

Qual a composição de Meloxicam Vitória A substância ativa é o meloxicam. Um comprimido contém 7,5 mg de meloxicam.

Os outros componentes são: citrato de sódio, celulose microcristalina, lactose mono-hidratada, povidona, sílica anidra coloidal, estearato de magnésio, carboximetilamido

Qual o aspeto de Meloxicam Vitória e conteúdo da

embalagem

Meloxicam Vitória apresenta-se na forma farmacêutica de comprimido, de cor amarela, cilíndrico, biconvexo e

ranhurado. Meloxicam Vitória apresenta-se em embalagens com 10, 20, 30, 60 e 500 comprimidos acondicionados em blisters de PVC-PVDC branco/Alumínio. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e

Titular da Autorização de Introdução no Mercado Faes Farma Portugal, S.A. Rua Elias Garcia, 28 2700-327 Amadora • Portugal

Laboratórios Cinfa, S.A Olaz-Chipi, 10 Polígono Industrial Areta 31620 Huarte – Pamplona • Espanha

Este folheto foi revisto pela última vez em novembro de 2023.

FAES FARMA