

Příbalová informace: informace pro pacienta

Metamizol Sandoz 500 mg tablety

metamizolum natriicum monohydricum

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je Metamizol Sandoz a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Metamizol Sandoz užívat
3. Jak se Metamizol Sandoz užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Metamizol Sandoz uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je Metamizol Sandoz a k čemu se používá

Metamizol Sandoz obsahuje léčivou látku metamizol, která patří do skupiny léčiv nazývaných pyrazolony a používá se k léčbě bolesti a snížení horečky.

Přípravek Metamizol Sandoz se používá u dospívajících od 15 let a dospělých k léčbě:

- akutní silné bolesti způsobené úrazem nebo po chirurgických zákrocích
- koliky (bolestivých křečí v břiše)
- nádorové bolesti
- jiné akutní nebo chronické silné bolesti, pokud nelze použít jinou léčbu
- vysoké horečky, která neodpovídá na jinou léčbu.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Metamizol Sandoz užívat

Neužívejte Metamizol Sandoz, jestliže

- jste alergický(á) na:
 - metamizol
 - jiné pyrazolony (např. fenazon, propyfenazon) nebo pyrazolidiny (např. fenylobutazon, oxyfenbutazon).
To se týká i pacientů, u nichž se již reakce po užití těchto látek např. výrazné snížení určitého typu bílých krvinek (agranulocytóza) projevila.
 - kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

- víte, že nesnášíte léčivé přípravky proti bolesti (syndrom analgetického astmatu nebo nesnášenlivost analgetik projevující se jako kopřivka/angioedém). Týká se to pacientů, kteří měli bronchospasmus (náhlé zúžení dolních cest dýchacích) nebo jinou reakci z přecitlivělosti, jako je kopřivka se svěděním a opuchlinami, výtok z nosu a otok (kopřivka, rýma, angioedém) po podání léčivých přípravků proti bolesti, jako jsou salicyláty a paracetamol, nebo diklofenak, ibuprofen, indometacin, naproxen).
- trpíte poruchou funkce kostní dřeně (např. po léčbě cytostatiky, která se podávají při léčbě rakoviny)
- máte poruchu krve tvorby (onemocnění krve tvorného systému)
- máte vrozený nedostatek enzymu glukóza-6-fosfát dehydrogenázy (dědičné onemocnění, při kterém je riziko rozpadu červených krvinek)
- máte akutní intermitentní jaterní porfyrii (dědičné onemocnění s poruchou tvorby hemoglobinu), neboť je riziko vzniku záchvatu tohoto onemocnění
- jste v posledních třech měsících těhotenství.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Metamizol Sandoz se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Metamizol Sandoz obsahuje metamizol, při jehož užívání existuje vzácné, avšak život ohrožující riziko vzniku:

- šoku (náhlého oběhového selhání)
- agranulocytózy (akutní onemocnění způsobené závažným snížením určitého druhu bílých krvinek).

Pokud zaznamenáte **známky závažných změn v krevním obraze** (agranulocytóza, pancytopenie nebo trombocytopenie, viz bod 4 „Možné nežádoucí účinky“), **musíte užívání přípravku Metamizol Sandoz ukončit a neprodleně navštívit svého lékaře.**

Závažné reakce z přecitlivělosti (anafylaktické/anafylaktoidní reakce)

- Pokud se u Vás objevila reakce z přecitlivělosti (anafylaktická reakce) po užití přípravku Metamizol Sandoz; je u Vás mimořádně vysoké riziko, že budete stejně reagovat i na jiné léky proti bolesti.
- Pokud se u Vás objevila alergická nebo jakákoli jiná (imunitně zprostředkovaná) obranná reakce po užití přípravku Metamizol Sandoz (např. agranulocytóza), máte rovněž vysoké riziko stejného typu reakce na další pyrazolony a pyrazolidiny (chemicky příbuzné látky), jako je fenazon, propyfenazon, fenylbutazon, oxyfenbutazon.
- Pokud se u Vás objevila alergická reakce nebo jiná imunitně zprostředkovaná reakce na jiné pyrazolony, pyrazolidiny nebo jiné léky proti bolesti, máte rovněž vysoké riziko stejného typu reakce na přípravek Metamizol Sandoz.

Jestliže trpíte některou z níže uvedených poruch/nesnášenlivostí, můžete mít významně zvýšené riziko vzniku závažné reakce z přecitlivělosti na Metamizol Sandoz:

- nesnášenlivost nesteroidních antirevmatik (užívají se k léčbě bolesti a revmatismu) s příznaky jako je kopřivka se svěděním a opuchlinami nebo otoky. Neužívejte přípravek Metamizol Sandoz, viz bod 2 „Neužívejte Metamizol Sandoz“.
- záchvaty dušnosti jako projev průduškového astmatu, zejména v případech, kdy máte současně také nosní polypy nebo zánět vedlejších nosních dutin.
- déle trvající kopřivka

- přecitlivělost na barviva (např. tartrazin) nebo konzervační látky (např. benzoáty).
- nesnášenlivost alkoholu, kdy reagujete i na malé množství alkoholu kýcháním, slzením a výrazným zčervenáním obličeje. To může být známkou dosud nerozpoznané nesnášenlivosti léků proti bolesti (viz bod 2 „Neužívejte Metamizol Sandoz“).

U pacientů s astmatem nebo s určitou dispozicí k přecitlivělosti je třeba postupovat mimořádně opatrně, protože především u citlivých pacientů se může objevit anafylaktický šok.

Pokud se Vás výše uvedené týká, Váš lékař může doporučit užívání přípravku Metamizol Sandoz pouze po pečlivém zvážení rizika a očekávaného přínosu a budete pod pečlivým lékařským dohledem, kde bude okamžitě k dispozici záchranné vybavení.

Závažné kožní reakce

Při podávání metamizolu byly hlášeny život ohrožující kožní reakce jako je Stevensův-Johnsonův syndrom (SJS) a toxická epidermální nekrolýza (TEN). Pokud se u Vás objeví vyrážka, často doprovázená puchýři nebo poškozením sliznic, musíte okamžitě ukončit léčbu přípravkem Metamizol Sandoz. Nesmíte již nikdy znovu zahájit léčbu metamizolem (viz bod 4 „Možné nežádoucí účinky“).

Pokles krevního tlaku (hypotenzní reakce)

Přípravek Metamizol Sandoz může vyvolat pokles krevního tlaku (hypotenzní reakce; viz bod 4 „Možné nežádoucí účinky“).

Toto riziko je zvýšené:

- pokud již máte nízký krevní tlak
- trpíte závažnou dehydratací nebo máte potíže s krevním oběhem, nebo počínající oběhové selhání (např. v případech srdečního infarktu nebo závažných zranění)
- pokud máte vysokou horečku.

Váš lékař pečlivě zváží použití přípravku a bude vás pečlivě sledovat. Ke snížení rizika náhlého poklesu krevního tlaku může být nutné zavést preventivní opatření (např. stabilizaci oběhu).

V případech, kdy je zásadně důležité, abyste se vyhnuli jakémukoliv poklesu krevního tlaku (např. pokud trpíte závažným srdečním onemocněním nebo závažným zúžením (stenózou) krevních cév, tj. může dojít k omezení zásobování mozku krví), smí být přípravek Metamizol Sandoz užit pouze při pečlivém sledování krevního oběhu.

Porucha funkce ledvin nebo jater

Trpíte-li poruchou funkce ledvin nebo jater, můžete Metamizol Sandoz užívat pouze po pečlivém posouzení prospěšnosti léčby a jejího rizika, a pouze s odpovídající opatrností (viz bod 3 „Porucha funkce ledvin nebo jater“).

Vliv na výsledky laboratorních testů

Informujte svého lékaře, že užíváte Metamizol Sandoz, před jakýmkoli laboratorními testy, protože metamizol může ovlivnit výsledek určitých testovacích metod (jako je určení krevní koncentrace kreatininu, tuku, HDL cholesterolu nebo kyseliny močové).

Děti

Nepodávejte tento přípravek dětem a dospívajícím mladším 15 let.

Další léčivé přípravky a Metamizol Sandoz

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a), nebo které možná budete užívat.

Zejména informujte svého lékaře, pokud užíváte kterýkoli z následujících léků:

- methotrexát (používaný k léčbě rakoviny nebo určitých revmatických onemocnění)
Je třeba se této kombinaci vyhnout.
- chlorpromazin (používaný k léčbě příznaků duševních onemocnění)
- ciklosporin (používaný k potlačení imunitního systému)
- kyselina acetylsalicylová: účinek kyseliny acetylsalicylové (ASA) na krevní destičky může být snížen.
Pokud užíváte kyselinu acetylsalicylovou v nízkých dávkách pro ochranu srdce, Váš lékař rozhodne, zda smíte užívat Metamizol Sandoz a může Vás pečlivěji sledovat.
- bupropion (používaný k léčbě deprese a odvykání kouření)
- léky bránící srážení krve (perorální antikoagulancia)
- kaptopril (lék k léčbě vysokého krevního tlaku a určitých srdečních onemocnění)
- lithium (lék k léčbě duševních onemocnění)
- léky zvyšující tvorbu moči (diuretika jako je triamteren)
- léky k léčbě vysokého krevního tlaku (antihypertenziva).

Metamizol Sandoz s alkoholem

Během léčby přípravkem Metamizol Sandoz se máte vyhnout požívání alkoholu.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

• Těhotenství

Dostupné údaje o použití metamizolu během prvních třech měsíců těhotenství jsou omezené, ale nenaznačují škodlivé účinky na plod. Ve vybraných případech, kdy neexistují žádné další možnosti léčby, by jednotlivé dávky metamizolu podané během prvního a druhého trimestru mohly být akceptovány po poradě s Vaším lékařem nebo lékárníkem a po pečlivém zvážení přínosů a rizik užívání metamizolu. Všeobecně se však užívání metamizolu během prvního a druhého trimestru nedoporučuje.

V posledních třech měsících těhotenství nesmíte užívat přípravek Metamizol Sandoz z důvodu zvýšeného rizika komplikací u matky a dítěte (krvácení, předčasný uzávěr důležité cévy, tzv. Botallovy tepenné dučeje plodu, která se přirozeně uzavírá až po narození dítěte).

• Kojení

Produkty látkové přeměny metamizolu přechází do mateřského mléka ve značném množství a nelze vyloučit riziko pro kojené dítě. Zvláště je třeba se vyhnout opakovanému použití metamizolu během kojení. V případě jednorázového podání metamizolu se doporučuje, aby matky shromažďovaly a likvidovaly mateřské mléko 48 hodin po podání dávky.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Při užívání doporučených dávek nejsou známy nežádoucí účinky ovlivňující schopnost reakce a koncentrace. Přesto však mějte na paměti možnost těchto nežádoucích účinků (alespoň při vyšších dávkách) a vyhýbejte se řízení vozidel, používání strojů a dalším nebezpečným činnostem. To platí především v situacích, kdy je současně konzumován alkohol.

Metamizol Sandoz obsahuje sodík

Tento přípravek obsahuje 1,42 mmol (nebo 32,7 mg) sodíku (hlavní složka kuchyňské soli) v jedné tabletě. To odpovídá 1,6 % doporučeného maximálního denního příjmu sodíku potravou pro dospělého.

3. Jak se Metamizol Sandoz užívá

Vždy užívejte Metamizol Sandoz přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Dávkování závisí na intenzitě bolesti nebo horečky a individuální reakci na přípravek Metamizol Sandoz. Vždy má být zvolena nejnižší dávka, která je dostačující k léčbě bolesti a horečky. Váš lékař Vám řekne, jak máte přípravek Metamizol Sandoz užívat.

Doporučená dávka je:

Dospělí a dospívající od 15 let (s tělesnou hmotností nad 53 kg) mohou jednorázově užít až 1 000 mg metamizolu (2 tablety) až 4x denně v intervalech 6–8 hodin. Maximální denní dávka je 4 000 mg (odpovídá 8 tabletám).

Nástup účinku lze očekávat 30–60 minut po podání přípravku ústy.

Starší pacienti a pacienti ve všeobecně špatném zdravotním stavu/s poruchou funkce ledvin

Dávka má být snížena u starších pacientů, oslabených pacientů a u pacientů se sníženou funkcí ledvin, protože může být zpomaleno vylučování rozkladných produktů metamizolu.

Pacienti s poruchou funkce ledvin nebo jater

U pacientů s poruchou funkce ledvin nebo jater se doporučuje vyhnout se opakovaným vysokým dávkám metamizolu, protože u těchto pacientů je rychlost vylučování snížena. Při krátkodobém užívání není nutné snížení dávky. Nejsou k dispozici žádné zkušenosti s dlouhodobým užíváním.

Použití u dětí a dospívajících

- Dospívající od 15 let (s hmotností vyšší než 53 kg): viz dávku pro dospělé.
- Přípravek Metamizol Sandoz se nedoporučuje podávat dětem mladším 15 let. Pro mladší děti jsou k dispozici jiné lékové formy/síly; poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Způsob podání

Perorální podání (podání ústy).

Tablety nekousejte. Tablety zapíjejte dostatečným množstvím tekutiny (např. jedna sklenice vody).

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoli její rozdělení na stejné dávky.

Délka léčby

Délka léčby závisí na typu a závažnosti onemocnění a bude určena Vaším lékařem.

Neužívejte léky proti bolesti déle než 3 až 5 dní, pokud jste se neporadil(a) se svým lékařem nebo zubním lékařem.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Metamizol Sandoz, než jste měl(a)

Je nutné okamžitě zavolat lékaře anebo vyhledat nejbližší nemocniční pohotovost, jestliže se objeví jakýkoli z následujících příznaků předávkování:

- pocit na zvracení, zvracení
- bolest břicha
- porucha funkce ledvin až akutní selhání ledvin (např. se známkami intersticiální nefritidy)
- závrať, ospalost (somnia), bezvědomí
- epileptický záchvat
- pokles krevního tlaku až po oběhové selhání (šok)
- poruchy srdečního rytmu (tachykardie)

Vezměte, prosím, sebou do nemocnice nebo k lékaři tuto příbalovou informaci a zbývající tablety včetně jejich obalu, aby věděli, jaké tablety jste užil(a).

Poznámka: po předávkování velmi vysokými dávkami může vylučování neškodného metabolitu (kyselina rubazonová) způsobit červené zbarvení moči.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Metamizol Sandoz

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Pokud máte další dotazy týkající se tohoto léku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Následující nežádoucí účinky mohou být velmi závažné nebo dokonce život ohrožující. Pokud se u Vás objeví, okamžitě přestaňte přípravek Metamizol Sandoz užívat a neprodleně kontaktujte svého lékaře. Můžete potřebovat urgentní lékařskou pomoc.

- **těžké alergické reakce** způsobující obtížné dýchání nebo závrať (anafylaktoidní nebo anafylaktické reakce) (vzácné: mohou postihnout až 1 z 1000 osob)
Byl hlášen anafylaktický šok (náhlé oběhové selhání), včetně případů úmrtí (četnost není známa: četnost nelze z dostupných údajů určit).
Mírnějšími reakcemi mohou být podrážděné oči, kašel, rýma, kýchání, pocit tísně na hrudi, zčervenání kůže (zvláště obličeje a hlavy), kopřivka a otok obličeje, a – vzácněji – pocit na zvracení a křeče v břiše. Zvláště nebezpečnými signály jsou pocit pálení, svědění a pocit tepla na jazyku/pod jazykem, a – zejména – na dlaních nebo ploskách.
Tyto mírné reakce se mohou vyvinout v závažnější s výraznou kopřivkou, těžkým angioedémem (otok, také v oblasti hrtanu), závažným křečovitým zúžením dolních cest dýchacích, cítěním tlukotu vlastního srdce (někdy také zpomalený puls), nepravidelný srdeční tep, pokles krevního tlaku (někdy také s přechodným zvýšením krevního tlaku), bezvědomí a oběhový šok.
U pacientů se syndromem analgetického astmatu se nesnášenlivost obvykle projevuje formou astmatického záchvatu (viz bod 2 „Neužívejte Metamizol Sandoz“).
- **závažné kožní reakce** (Stevensův-Johnsonův syndrom nebo toxická epidermální nekrolýza), s příznaky jakou jsou rozsáhlé puchýře na kůži a odlupování kůže (velmi vzácné: mohou postihnout až 1 z 10 000 osob)
- **závažné změny v počtu krvinek:**

- **agranulocytóza** (závažné snížení počtu určitých bílých krvinek) se známkami jako jsou zhoršení Vašeho celkového stavu (např. horečka, zimnice, bolest krku, polykací potíže), horečka, která nechce ustoupit, nebo která se vrací, nebo bolestivé změny na sliznici, především v ústech, nose, krku a v oblasti genitálií a konečníku.
U pacientů, kterým jsou podávána antibiotika (léky proti bakteriální infekci), mohou však být tyto známky minimální (velmi vzácné: mohou postihnout až 1 z 10 000 osob).
- **trombocytopenie** (snížení počtu krevních destiček), se známkami jako jsou zvýšená náchylnost ke krvácení a tvorba modřin/petechií (malých červených skvrn na kůži a sliznici způsobených krvácením) (velmi vzácné: mohou postihnout až 1 z 10 000 osob)
- **pancytopenie** (závažné snížení některých typů krvinek), které může způsobit slabost, tvorbu modřin nebo zvýšenou pravděpodobnost infekcí (četnost není známa: četnost z dostupných údajů nelze určit).

Váš lékař bude muset zkontrolovat Váš krevní obraz (včetně počtu jednotlivých bílých krvinek). Neužívejte přípravek Metamizol Sandoz, dokud nejsou k dispozici výsledky laboratorních testů a dokud Váš lékař jednoznačně nedoporučí pokračovat v léčbě tímto přípravkem.

Tyto reakce se mohou objevit i tehdy, pokud jste již dříve metamizol užíval(a) bez jakýchkoli komplikací.

Další možné nežádoucí účinky

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 osob)

- nachová až tmavě červená, částečně se olupující kožní vyrážka (přetrvávající poléková vyrážka)
- pokles krevního tlaku (izolovaná hypotenzní reakce). Může to být přímý účinek tohoto přípravku a pokles tlaku není doprovázen jinými známkami reakce z přecitlivělosti. Takováto reakce jen vzácně vede k závažnému poklesu krevního tlaku. Riziko hypotenzní reakce může být zvýšeno v případě výrazně vysoké horečky (hyperpyrexie). Typické příznaky rychlého poklesu krevního tlaku jsou citění vlastního srdečního pulsu, bledost, chvění se, závrať, pocit na zvracení a bezvědomí.

Vzácné (mohou postihnout až 1 z 1 000 osob)

- snížený počet bílých krvinek v krvi (leukopenie)
- kožní vyrážky (např. makulo-papulární exantém)

Velmi vzácné (mohou postihnout až 1 z 10 000 osob)

- astmatický záchvat (nedostatek dechu způsoben stažením malých dýchacích cest)
- akutní zhoršení funkce ledvin, v některých případech příliš málo moči nebo žádná moč (oligo- nebo anurie), vylučování krevních bílkovin v moči (proteinurie) nebo zhoršení až po akutní selhání ledvin; zánět ledvin (akutní intersticiální nefritida)

Četnost není známa: četnost nelze z dostupných údajů určit

- srdeční záchvat jako příznak alergické reakce (Kounisův syndrom)
- snížení počtu červených krvinek, které může způsobit bledost kůže a slabost nebo nedostatek dechu se souběžnou poruchou funkce kostní dřeně (aplastická anemie)
- krvácení zažívacího traktu.

Odbourávání neškodného metabolitu metamizolu (kyseliny rubazonové) může způsobit červené zbarvení moči.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, webové stránky:

www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak uchovávat Metamizol Sandoz

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na blistru a krabičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co Metamizol Sandoz obsahuje

- Léčivou látkou je metamizolum natriicum monohydricum.
Jedna tableta obsahuje metamizolum natriicum monohydricum 500 mg.
- Dalšími složkami jsou předbobtnalý kukuřičný škrob, makrogol 6000, kros повідon (typ A), magnesium-stearát, koloidní bezvodý oxid křemičitý.

Jak Metamizol Sandoz vypadá a co obsahuje toto balení

Přípravky Metamizol Sandoz jsou bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety na jedné straně s půlicí rýhou.

Průměr přibližně 12,5 mm. Tloušťka přibližně 4 mm.

Tablety jsou baleny v PVC/Al blistrech vložených v krabičce.

Velikosti balení:

10, 20, 30, 50 tablet

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Držitel rozhodnutí o registraci

Sandoz s.r.o., Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4 – Nusle, Česká republika

Výrobce

Sofarimex Industria Quimica e Farmaceutica, S.A.,
Avenida das Industrias, Alto do Colaride, Agulava, Cacém,2735-213
Portugalsko

Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:

Německo	Metamizol HEXAL 500 mg Tabletten
Česká republika	Metamizol Sandoz
Maďarsko	Metamizol Sandoz 500 mg tableta
Portugalsko	Metamizol Sandoz
Slovinsko	Natrijev metamizolat Sandoz 500 mg tablete
Slovenská republika	Metamizol Sandoz 500 mg tablety

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 9. 1. 2020.