

Symlok SR 47,5 mg tabletki o przedłużonym uwalnianiu 28 tabl.

Cena: 100,00 zł

Opis słownikowy

Postać	Tabletki
Producent / Podmiot Odpowiedzialny	SYMPHAR SP. Z O.O.
Przechowywanie	Temperatura pokojowa
Rejestracja	Lek na receptę

Opis produktu

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Symlok SR, 23,75 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu
Symlok SR, 47,5 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu
Symlok SR, 95 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu
Symlok SR, 190 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu

Metoprololisuccinas

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

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- 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.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Symlok SR i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Symlok SR

3. Jak stosować lek Symlok SR
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Symlok SR
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Symlok SR i w jakim celu się go stosuje

Metoprolol, substancja czynna leku Symlok SR, należy do grupy leków nazywanych selektywnymi lekami blokującymi receptory beta-adrenergiczne (beta-adrenolityki). Działanie leku polega na blokowaniu jednego z rodzajów receptorów beta-adrenergicznych – receptorów beta-1-adrenergicznych. Znajdują się one w naczyniach krwionośnych, sercu oraz innych narządach, np. nerkach, mózgu. Metoprolol zmniejsza wpływ wywierany na receptory beta-1-adrenergiczne przez hormony uwalniane w trakcie stresu wywołanego różnymi przyczynami.

Lek Symlok SR jest stosowany w:

Dorośli:

- Nadciśnieniu tętniczym.
- Dusznicy bolesnej.

Leczeniu objawowej, przewlekłej niewydolności serca z zaburzoną czynnością lewej komory serca.

Zapobieganiu wystąpienia nagłego zgonu sercowego lub ponownego zawału mięśnia sercowego u pacjentów po przebyciu ostrej fazy zawału.

Zaburzeniach rytmu serca, szczególnie w przypadku tachykardii nadkomorowych (zwiększenie częstości pracy serca), ekstrasystolii (dodatkowe skurcze serca) pochodzenia komorowego i migotania przedsionków (w celu zwolnienia czynności komór).

- Czynnościowych zaburzeniach pracy serca z napadami zaburzenia rytmu.
- Profilaktyce migreny.

Dzieci i młodzież w wieku 6 do 18 lat:

- Leczenie wysokiego ciśnienia tętniczego (nadciśnienia tętniczego).

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Symlok SR

Kiedy nie stosować leku Symlok SR:

- jeśli pacjent ma uczulenie na metoprolol, inne leki beta-adrenolityczne lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6);
- jeśli u pacjenta występuje wstrząs kardiogeny;
- jeśli u pacjenta występuje zespół chorego węzła zatokowego;
- jeśli u pacjenta występuje blok przedsionkowo-komorowy drugiego lub trzeciego stopnia;
- jeśli u pacjenta występuje niestabilna, zdekompensowana niewydolność serca (obrzęk płuc, niedokrwienie narządów lub za niskie ciśnienie tętnicze);
- jeśli pacjent jest leczony krótkotrwale lub długotrwale lekami o działaniu inotropowym, działającymi agonistycznie na receptory beta-adrenergiczne;
- jeśli u pacjenta występuje istotna klinicznie bradykardia zatokowa (znaczne zwolnienie rytmu serca) lub niskie ciśnienie tętnicze krwi;
- jeśli u pacjenta podejrzewa się świeży zawał mięśnia sercowego, a czynność serca jest mniejsza niż 45 uderzeń na minutę, odstęp PQ w badaniu EKG jest dłuższy niż 0,24 sekundy lub ciśnienie skurczowe jest mniejsze niż 100 mmHg;
- jeśli u pacjenta występuje niewydolność serca, a ciśnienie skurczowe w pozycji leżącej

utrzymuje się poniżej 100 mmHg, powinien być on ponownie zbadany przed rozpoczęciem leczenia metoprololem;

- jeśli u pacjenta występują znaczne zaburzenia krążenia obwodowego z zagrożeniem wystąpienia zgorzeli;
- jeśli u pacjenta występuje nieleczony guz chromochłonny nadnerczy;
- jeśli u pacjenta występuje kwasica metaboliczna.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Symlok SR należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Przedewszystkim należy powiedzieć o występowaniu

chromaniprzestankowego, dławicy Prinzmetala, leczeniu

lekami z naparstnicą, lekami stosowanymi u cukrzycy, o astmie oskrzelowej, ciężkiej niewydolności nerek, zaburzeniach przewodzenia w sercu (blok serca pierwszego stopnia), guzie chromochłonnym nadnerczy.

Jeśli zachodzi potrzeba wykonania znieczulenia (u stomatologa, w szpitalu), należy poinformować lekarza o przyjmowaniu leku Symlok SR.

Jeśli u pacjenta wystąpi lub nasili się bradykardia (wolna czynność serca), lekarz zaleci zmniejszenie dawki lub stopniowe odstawienie leku.

Należy nie nagle przerywać przyjmowania leku Symlok SR. Jeżeli jest to konieczne, należy co

najmniej przez dwa tygodnie stopniowo zmniejszać dawkę. Przez ostatnie cztery dni należy zażywać po 11,88 mg bursztynianu metoprololu (co odpowiada półtabletki 23,75

mg), raz na dobę. Potem czasami można zakończyć przyjmowanie leku.

Symlok SR może być stosowany wyłącznie u pacjentów ze stabilną niewydolnością serca.

U pacjentów z niewydolnością serca w wywiadzie lub u pacjentów z niewielką rezerwą sercową lekarz rozważy rozpoczęcie leczenia glikozydami naparstnicy i (lub) lekami moczopędnymi.

Jeśli lekarz zaleci stosowanie leku Symlok SR, należy poinformować o wszystkich chorobach występujących dotychczas oraz o alergiach, złym samopoczuciu lub innych niepokojących reakcjach na lek zawierający metoprolol, jakkolwiek inny lek lub składnik wymieniony w punkcie „Zawartość opakowania i inne informacje”.

Należy skonsultować się z lekarzem, nawet jeśli powyższe ostrzeżenia dotyczą sytuacji występujących w przeszłości.

Przed rozpoczęciem stosowania leku Symlok SR należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Symlok SR a inne leki

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

Należy nie stosować leku Symlok SR jednocześnie z następującymi lekami: pochodne kwasu barbiturowego (barbiturany), propafenon, werapamil.

Jednocześnie przyjmowanie leku Symlok SR i niektórych innych leków może spowodować konieczność zmiany leczenia. Są to leki stosowane w leczeniu chorób serca i naczyń krwionośnych [np. leki z grupy antagonistów kanału wapniowego (werapamil, diltiazem), leki przeciwarytmiczne (np. amiodaron, dyzopiramid, chinidyna, propafenon)], inhibitory monoaminooksydazy (IMAO), w ziołowe leki przeciwnieczulające, antybiotyki stosowane w leczeniu zakażeń bakteryjnych (np. ryfampicyna), leki stosowane w leczeniu choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy (np. cymetydyna), niesteroidowe leki przeciwzapalne (np. indometacyna, celekoksyb), glikozydy naparstnicy, leki przeciwdepresyjne [w tym leki z grupy selektywnych antagonistów zwrotnego

wychwyt serotonininy (np. paroksetyna, fluoksetyna, isertralina)], inne leki beta-adrenolityczne (np. w postaci kroplidoooczu), doustne leki przeciwcukrzycowe, adrenalina, fenylpropanolamina, leki przeciwhistaminowe, stosowane w leczeniu ukataru i alergii (np. difenhydramina), leki przeciwgrzybiące (np. terbinafina), leki stosowane w leczeniu wysokiego ciśnienia krwi (np. hydralazyna). Oprócz leków również inne substancje mogą oddziaływać z metoprololem. Należy unikać: alkoholu, niektórych substancji zwiększających lub zmniejszających aktywność enzymów ustrojowych. Jeśli jednocześnie przyjmujesz lek Symlok SR i klonidynę, azachodzi konieczność przerwania leczenia klonidyną, to należy najpierw zakończyć podawanie leku Symlok SR. Należy również poinformować lekarza o niepokojących reakcjach, które występowały przy przyjęciu innych leków.

Symlok SR z jedzeniem i piciem

Lek można zażywać z posiłkiem lub bez posiłku.

Stosowanie leku Symlok SR u pacjentów w podeszłym wieku

Nie ma konieczności zmiany dawki leku u pacjentów w podeszłym wieku.

Stosowanie leku Symlok SR u pacjentów z niewydolnością nerek i (lub) wątroby

U pacjentów z niewydolnością nerek nie ma konieczności zmiany dawki leku.

U pacjentów z marskością wątroby z reguły nie ma konieczności zmiany dawki leku. Jeśli występują objawy bardzo ciężkiej niewydolności wątroby, lekarz rozważy zmniejszenie dawki.

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku. Jeśli kobieta leczona lekiem Symlok SR zajdzie w ciążę, powinna jak najszybciej poinformować o tym lekarza.

Leku Symlok SR nie należy stosować w okresie ciąży, chyba że jest to bezwzględnie konieczne.

Beta-adrenolityki mogą powodować zmniejszenie częstości pracy serca u płodu i noworodka. Należy o tym pamiętać, jeżeli beta-adrenolityki są stosowane w ostatnim trymestrze ciąży i w okresie okołoporodowym.

Beta-adrenolityki mogą powodować zmniejszenie częstości pracy serca u dziecka karmionego piersią. Metoprolol przenika do mleka matki, jednak wpływ na dziecko karmione piersią jest nieznaczający klinicznie, jeżeli matka stosuje lek w dawkach leczniczych.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Pacjent powinien sprawdzić, jaka jest jego indywidualna reakcja po przyjęciu metoprololu. Mogą bowiem wystąpić zawroty głowy lub objawy zmęczenia, które mogą upośledzać sprawność psychofizyczną, co należy wziąć pod uwagę podczas prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn.

3. Jak stosować lek Symlok SR

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zaleca się przyjmowanie leku Symlok SR raz na dobę, najlepiej rano, z posiłkiem lub bez. Tabletki mogą być dzielone na pół. Tabletki należy połknąć popijając co najmniej połową szklanki wody. Nie należy ich żuć ani kruszyć.

Dorośli:

- Nadciśnienie tętnicze krwi

Zalecana dawka leku wynosi 47,5 mg do 95 mg bursztynianu metoprololu raz na dobę. Jeżeli dawka 95 mg jest

niewystarczająca, lekarz może ją zwiększyć lub dołączyć do leczenia innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze krwi.

- Dusznica bolesna

Zalecaną dawkę leku wynosi od 95 mg do 190 mg bursztynianu

metoprololu raz na dobę. W razie konieczności lekarz może

zwiększyć dawkę lub dołączyć do leczenia lek z grupy azotanów, stosowany w leczeniu choroby niedokrwiennej serca.

- Objawowa, przewlekła niewydolność serca

Leczenie można rozpocząć u pacjentów ze stabilną niewydolnością serca. Pacjent nie powinien mieć zaostrzeń niewydolności serca w ciągu ostatnich 6 tygodni, a leczenie podstawowe nie powinno być zmieniane w ciągu ostatnich dwóch tygodni. Porozpoczęcie leczenia niewydolności serca beta-adrenolitykami może wystąpić przemijające zaostrzenie objawów choroby.

Dawkowanie u pacjentów ze stabilną niewydolnością serca z grupy II i NYHA

Zalecaną dawkę początkową wynosi 23,75 mg bursztynianu

metoprololu raz na dobę. Dawkę początkową należy stosować przez

pierwsze dwa tygodnie leczenia. Po dwóch tygodniach dawkę można zwiększyć do 47,5 mg bursztynianu metoprololu raz na dobę.

Dawkę można podwajać co dwa tygodnie, dodawki 190 mg bursztynianu

metoprololu. W leczeniu długotrwałym zalecaną dawkę wynosi 190 mg raz na dobę.

Dawkowanie u pacjentów ze stabilną niewydolnością serca z grupy III i IV NYHA

Zalecaną dawkę początkową wynosi 11,88 mg (półtabletki 23,75 mg bursztynianu

metoprololu) raz na dobę. Dawkę należy ustalić

indywidualnie dla każdego pacjenta. W czasie ustalania dawki pacjent powinien być pod ścisłą

kontrolą lekarza, gdyż u niektórych pacjentów może dojść do zaostrzenia objawów niewydolności serca. Po jednym do dwóch tygodni dawkę może być zwiększoną do

23,75 mg raz na dobę.

U pacjentów, którzy dobrze tolerują leczenie, dawkę można podwajać co kolejne dwa tygodnie do

dawk maksymalnej 190 mg bursztynianu

metoprololu raz na dobę. U pacjentów, u których wystąpi bradykardia i (lub)

niedociśnienie tętnicze krwi, konieczne może być zmniejszenie dawek innych leków stosowanych w leczeniu niewydolności serca lub zmniejszenie dawki leku

Symlok SR. Niedociśnienie tętnicze krwi występujące w czasie ustalania dawki leku Symlok

SR nie oznacza, że dawkę należy zmniejszyć

tolerowanawtrakcie długotrwałego leczenia. Nie należy jednak zwiększać dawki leku podczas

stabilizacji ciśnienia tętniczego krwi. W przypadku wystąpienia niedociśnienia tętniczego krwi należy szczególnie zwrócić uwagę na ocenę wydolności nerek.

Zapobieganie wystąpieniu nagłej śmierci sercowej lub ponownego zawału serca u pacjentów po przebyciu ostrej fazy zawału

Zalecaną dawkę podtrzymującą lek Symlok SR wynosi 190 mg bursztynianu metoprololu raz na dobę.

- Zaburzenia rytmu serca

Zalecaną dawkę wynosi od 95 mg do 190 mg bursztynianu metoprololu raz na

dobę. W razie konieczności lekarz może zwiększyć dawkę.

- Czynnościowe zaburzenia pracy serca z napadami zaburzenia rytmu

Zalecaną dawkę wynosi 95 mg bursztynianu

metoprololuraznadobę. Wraziekoniecznośćilekarzmożezwiększyćdawkę leku.

- Profilaktykamigreny

Zalecanadawkawynosiod95mgdo190mgbursztynianu metoprololurazna dobę.

Wprzypadkuwrażenia,żedziałanielekuSymlok SRjestzamocnelubzastabe,należyzwrócićsię dolekarza.

Dzieciimłodzież

- Wysokieciśnienietętniczekrwi:

Udzieciwwieku6lati powyżej -dawkazależyodwagidziecka.Lekarz

zastosujeodpowiedniądawkędlatwojedziecka.

Zazwyczajdawkapoczątkowawynosi0,48mg bursztynianu metoprololuna kgmc., nie więcej niż47,5mg bursztynianu metoprololu,podawanaraznadobęw

postacitabletkiomocyzbliżonejdooszacowanejdawki.

Lekarzmożezwiększyćdawkędodawki1,9mg/kgmc.wzależnościodreakcjipacjentanaleczenie.

Nieprzeprowadzonobadańdotyczącychstosowaniadawekpowyżej190mg bursztynianu metoprololu,raznadobędzieci imłodzieży.

Niezalecasięstosowania tabletek lekuSymlok SRudzieciwwiekuponiżej6lat.

ZastosowaniewiększejniżzalecanadawkilekuSymlok SR

Ważnejest,aby stosowaćlek zgodnie z zaleceniami lekarza.

Możliweobjawyprzedawkowaniatozmniejszenieczęstości pracyserca,niedociśnienietętniczekrwi, ostraniewydolnośćsercaiskurczeoskrzeli.

Wrazieprzyjęciawiększejniżzalecanadawkileku,należy niezwłoczniezwrócićsię dolekarza,gdyż możebyćkonieczneptukanieżołądka lubwdrożoneodpowiednieleczenie.

PominięciemzastosowanialekuSymlok SR

Nienależy stosowaćdawkipodwójnejwceluuzupełnieniapominiętej dawki.

Jeżelilekniezostałzażytyo zwykłejporze,aczas, który

minąłodzwykłejporystosowanielekujestkrótszyniż12

godzin,należyzażyćpełnądawkęlekuzaleconąprzezlekarza.Jeżeliczastenjestdłuższyniż12

godzin,należyzażyćpołowędawkilekuzaleconejprzezlekarza.Następnąpełnądawkęleku

zaleconąprzezlekarzanalężyprzyjąćo zwykłejporze.

PrzerwaniestosowanialekuSymlok SR

Nagłeodstawianielekujestniebezpieczne,szczególniedlapacjentównależącychdogrup wysokiego ryzyka. Gwałtowneodstawienielekumожespowodowaćaostrzenieobjawówprzewlekłejniewydolności sercalubzwiększenierzykawystąpienia zawałumięśniasercowegoinagłegozgonu.Jeślikonieczne jestodstawienielekuSymlok SR,należyrobićtostopniowoi TYLKOpokonsultacji i w porozumieniu z lekarzem.

Przedplanowanym zabiegiem operacyjnym,należy poinformowaćlekarzaanestezjologa o przyjmowaniulekuSymlok SR.Niejestzalecaneprzerywanieleczeniabeta-adrenolitykami upacjentówoperowanych.

Wraziejakichkolwiekdalszychwątpliwościzwiązanychzastosowaniemtegolekunależyzwrócić się dolekarzalubfarmaceuty.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Częstość (prawdopodobieństwo wystąpienia) możliwych działań niepożądanych określono

następująco:

Bardzo często może wystąpić częściej niż u 1 na 10 pacjentów

Często może wystąpić częściej niż u 1 na 100 pacjentów,

ale rzadziej niż u 1 na 10 pacjentów

Niezbyt często może wystąpić częściej niż u 1 na 1000

pacjentów, ale rzadziej niż u 1 na 100 pacjentów

Rzadko może wystąpić częściej niż u 1 na 10 000

pacjentów, ale rzadziej niż u 1 na 1000

Bardzo rzadko może wystąpić rzadziej niż u 1 na 10000
pacjentów

Częstość nieznana częstość nie może być określona na podstawie
dostępnych danych

Często:

- zmniejszenie częstości pracy serca,
- uczucie zimna w kończynach,
- kołatanie serca,
- bóle brzucha,
- nudności,
- wymioty,
- biegunka lub zaparcie,
- zmęczenie,
- bóle i zawroty głowy.

Niezbyt często:

- przemijające zaostrzenie objawów niewydolności serca,
- wstrząs kardiogenny u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego,
- zaburzenia snu,
- parestezja (uczucie mrowienia lub drętwienia),
- duszność,
- skurczoskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową,
- ból w klatce piersiowej,
- zwiększenie masy ciała.

Rzadko:

- wydłużony czas przewodzenia przedsionkowo-komorowego,
- zaburzenia rytmu serca,
- obrzęki,
- omdlenia,
- koszmary senne,
- zaburzenia pamięci,
- splątanie (utrata kontaktu i pobudzenie ruchowe),
- nerwowość,
- stany lękowe,
- omamy,
- depresja,
- małopłytkowość (zmniejszenie liczby płytek krwi),

- zwiększenie aktywności aminotransferaz (enzymów wątrobowych),
- nadmierna potliwość,
- wypadanie włosów,
- zaburzenia smaku,
- przemijające zaburzenia libido,
- skórne reakcje nadwrażliwości,
- zaostrzenie objawów łuszczycy,
- nadwrażliwość na światło,
- zaburzenia widzenia,
- suchość (lub) podrażnienie oczu,
- szumy uszne.

Pojedyncze doniesienia dotyczyły występowania bólów stawów, zapalenia wątroby, skurczy mięśni, suchości w jamie ustnej, objawów zapalenia spojówek, zapalenia błony śluzowej nosa, zaburzeń koncentracji oraz zgorzeli u pacjentów z zaburzeniami krążenia obwodowego.

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 do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

Al. Jerozolimskie 181C

02-222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301

Faks: + 48 22 49 21 309

e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Symlok SR

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku po: EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji lub 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 Symlok SR

- Substancją czynną leku jest bursztynian metoprololu. Każda tabletkę zawiera odpowiednio:
 - 23,75 mg bursztynianu metoprololu, co odpowiada 25 mg winianu metoprololu,
 - 47,5 mg bursztynianu metoprololu, co odpowiada 50 mg winianu metoprololu,
 - 95 mg bursztynianu metoprololu, co odpowiada 100 mg winianu metoprololu,
 - 190 mg bursztynianu metoprololu, co odpowiada 200 mg winianu metoprololu.

- Pozostałe składniki to:

- rdzeń tabletki: celuloza mikrokrystaliczna, metyloceluloza, skrobia kukurydziana, glicerol, etyloceluloza, magnezu stearynian;

- otoczka tabletki: celuloza mikrokrystaliczna, hypromeloza, kwas stearynowy, tytanu dwutlenek (E171).

Jak wygląda lek Symlok SR i co zawiera opakowanie

Symlok SR 23,75 mg, 47,5 mg, 95 mg i 190 mg tabletki są to białe, owalne, obustronnie wypukłe, tabletki powlekane, z rowkiem dzielącym z obu stron.

7,10, 14, 20, 28, 30, 50, 50x1, 56, 60, 98 lub 100 tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Podmiot odpowiedzialny

Symphar Sp. z o.o.

ul. Koszykowa 65

00-667 Warszawa