

# Οδηγός Ασθενούς/Φροντιστή

## Hemlibra (emicizumab)

### υποδόρια ένεση

Ο Οδηγός ασθενούς/φροντιστή\* διασφαλίζει την ασφαλή χρήση του Hemlibra από τους ασθενείς για την αντιμετώπιση της Αιμορροφιλίας Α

- Τα υλικά ελαχιστοποίησης κινδύνου για το Hemlibra (emicizumab) αξιολογούνται από τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΟΦ).
- Τα συγκεκριμένα υλικά περιλαμβάνουν συστάσεις για την ελαχιστοποίηση ή αποτροπή σημαντικών κινδύνων του φαρμάκου.
- Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες του Hemlibra, ανατρέξτε στο φύλλο οδηγιών χρήσης του Hemlibra

### ΕΠΙΛΕΓΜΕΝΕΣ ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

- Σε περίπτωση έκτακτης ανάγκης,
  - ο Επικοινωνήστε με έναν αρμόδιο επαγγελματία υγείας για παροχή άμεσης ιατρικής φροντίδας
  - ο Αν προκύψουν ερωτήματα σχετικά με την αιμορροφιλία Α από την οποία πάσχετε ή την τρέχουσα θεραπεία σας, παρακαλείστε να τα επικοινωνήσετε στον ιατρό σας
- Ενημερώστε τον ιατρό σας εάν χρησιμοποιείτε το Hemlibra, προτού υποβληθείτε σε εργαστηριακές εξετάσεις, οι οποίες μετρούν τον βαθμό πήξης του αίματός σας. Ο λόγος είναι ότι η παρουσία του Hemlibra στο αίμα μπορεί να επηρεάσει ορισμένες εργαστηριακές εξετάσεις, οδηγώντας σε ανακριβή αποτελέσματα.
- Σοβαρές και δυνητικά απειλητικές για τη ζωή ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν παρατηρηθεί όταν ένας «παράγοντας παράκαμψης» που αποκαλείται aPCC (FEIBA) χρησιμοποιήθηκε σε ασθενείς που επίσης λάμβαναν Hemlibra. Αυτές περιελάμβαναν:
  - ο **Θρομβωτική μικροαγγειοπάθεια (ΘΜΑ)**- πρόκειται για σοβαρή και δυνητικά απειλητική για τη ζωή κατάσταση κατά την οποία καταστρέφεται το τοίχωμα των αιμοφόρων αγγείων και σχηματίζονται θρόμβοι αίματος σε μικρά αιμοφόρα αγγεία. Αυτή η κατάσταση μπορεί να προκαλέσει βλάβη στους νεφρούς και/ή σε άλλα όργανα.
  - ο **Θρομβοεμβολή**- Ο πιθανός σχηματισμός θρόμβων αίματος, οι οποίοι μπορεί σε σπάνιες περιπτώσεις να προκαλέσουν απειλητική για τη ζωή απόφραξη των αιμοφόρων αγγείων.

\*Το συγκεκριμένο εκπαιδευτικό υλικό αναφέρεται ως υποχρεωτικός όρος στην άδεια κυκλοφορίας του υποδόριου Hemlibra στη θεραπεία ασθενών όλων των ηλικιών με αιμορροφιλία Α (συγγενή ανεπάρκεια παράγοντα VIII) οι οποίοι έχουν αναπτύξει αναστολές του παράγοντα VIII ή ασθενών οι οποίοι δεν έχουν αναπτύξει αναστολές του παράγοντα VIII, με σοβαρή νόσο (το επίπεδο του παράγοντα VIII στο αίμα είναι μικρότερο από 1%) ή μέτριας βαρύτητας νόσο (το επίπεδο του παράγοντα VIII στο αίμα είναι από 1% έως 5%) με σοβαρό αιμορραγικό φαινότυπο με στόχο την περαιτέρω ελαχιστοποίηση σημαντικών επιλεγμένων κινδύνων

## **Παρακαλείστε να διαβάσετε προσεκτικά τις συγκεκριμένες πληροφορίες πριν τη χορήγηση του προϊόντος.**

### **Τι πρέπει να γνωρίζετε για το Hemlibra**

#### **Τι είναι το Hemlibra;**

Το Hemlibra, το οποίο είναι γνωστό και ως emicizumab, ανήκει σε μια ομάδα φαρμάκων που ονομάζονται «μονοκλωνικά αντισώματα».

Το Hemlibra είναι ένα φάρμακο που χρησιμοποιείται για τη θεραπεία ασθενών όλων των ηλικιών με αιμορροφιλία A (συγγενή ανεπάρκεια παράγοντα VIII):

- οι οποίοι έχουν αναπτύξει αναστολές του παράγοντα VIII
- οι οποίοι δεν έχουν αναπτύξει αναστολές του παράγοντα VIII και έχουν:
  - σοβαρή νόσο (FVIII < 1%)
  - μέτριας βαρύτητας νόσο (FVIII ≥ 1% και ≤ 5%) με σοβαρό αιμορραγικό φαινότυπο.

#### **Πώς μελετήθηκε το Hemlibra στην αιμορροφιλία A;**

Το Hemlibra μελετήθηκε σε ενήλικες και παιδιά που πάσχουν από Αιμορροφιλία A.

#### **Πώς χρησιμοποιείται το Hemlibra στην αιμορροφιλία A;**

Το Hemlibra χορηγείται με ένεση κάτω από το δέρμα (υποδόρια) και ανιχνεύεται στο αίμα σε σταθερά επίπεδα, όταν χορηγείται σύμφωνα με τη συνταγογραφούμενη δόση. Ο ιατρός ή ο νοσηλευτής σας θα δείξει σε εσάς και/ή στον φροντιστή σας πώς να κάνετε την ένεση του Hemlibra. Μόλις εκπαιδευτείτε εσείς και/ή ο φροντιστής σας, θα πρέπει να είστε σε θέση να κάνετε την ένεση αυτού του φαρμάκου στο σπίτι, μόνοι σας ή με τη βοήθεια ενός φροντιστή. Αυτό το φάρμακο χρησιμοποιείται για να αποτρέπει την αιμορραγία ή να μειώνει τα αιμορραγικά επεισόδια σε άτομα με αυτή την πάθηση. Αυτό το φάρμακο δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση αιμορραγικού επεισοδίου.

#### **Αν λαμβάνω Hemlibra, μπορώ να συνεχίσω να χρησιμοποιώ παράγοντες παράκαμψης (όπως το NovoSeven ή FEIBA) για την αποτροπή αιμορραγίας;**

Ασθενείς που ακολουθούν θεραπεία με emicizumab μπορούν να χρησιμοποιήσουν «παράγοντες παράκαμψης» (BPA) για την αντιμετώπιση της ενδιάμεσης αιμορραγίας βάσει των οδηγιών για τη χρήση BPA που παρέχονται στις συνταγογραφικές πληροφορίες.

Προτού αρχίσετε να χρησιμοποιείτε το Hemlibra, είναι πολύ σημαντικό να μιλήσετε στον ιατρό σας για τον χρόνο και τον τρόπο χρήσης «παραγόντων παράκαμψης» παράλληλα με τη λήψη του Hemlibra, καθώς μπορεί να διαφέρουν σε σχέση με πριν. Σοβαρές και δυνητικά απειλητικές για τη ζωή ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν παρατηρηθεί όταν ένας aPCC (FEIBA) χρησιμοποιήθηκε σε ασθενείς που επίσης λάμβαναν Hemlibra.

#### **Τι να κάνω αν εκδηλώσω ενδιάμεση αιμορραγία κατά τη διάρκεια θεραπείας με Hemlibra; Αν πιστεύετε ότι μπορεί να έχετε μια ενδιάμεση αιμορραγία**

Ενημερώστε τον ιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν χρησιμοποιείτε, έχετε πρόσφατα χρησιμοποιήσει ή μπορεί να χρησιμοποιήσετε άλλα φάρμακα.

## **Χρήση παράγοντα παράκαμψης κατά τη λήψη του Hemlibra**

- **Πριν ξεκινήσετε να χρησιμοποιείτε το Hemlibra, απευθυνθείτε στον ιατρό σας και ακολουθήστε προσεκτικά τις οδηγίες του σχετικά με το πότε πρέπει να χρησιμοποιήσετε έναν παράγοντα παράκαμψης, καθώς και τη δόση και το χρονοδιάγραμμα που πρέπει να ακολουθήσετε.**
- Η θεραπεία προφύλαξης με παράγοντες παράκαμψης θα πρέπει να διακόπτεται την ημέρα πριν από την έναρξη της θεραπείας με Hemlibra.
- Ο ιατρός σας θα πρέπει να συζητήσει μαζί σας ή με τον φροντιστή σας την ακριβή δόση και το χρονοδιάγραμμα χορήγησης των παραγόντων παράκαμψης, εάν απαιτείται κατά τη διάρκεια λήψης του Hemlibra.
- Το Hemlibra αυξάνει την ικανότητα πήξης του αίματός σας. Κατά συνέπεια, η απαιτούμενη δόση του παράγοντα παράκαμψης μπορεί να είναι χαμηλότερη από εκείνη που χρησιμοποιήθηκε πριν την έναρξη χορήγησης του Hemlibra. Η δόση και η διάρκεια της θεραπείας με παράγοντες παράκαμψης θα εξαρτηθούν από τη θέση και την έκταση της αιμορραγίας, καθώς και από την κλινική σας κατάσταση.
- Για όλους τους παράγοντες πήξης (aPCC, rFVIIa, FVIII, κ.λπ.), θα πρέπει να εκτιμάται η αιμορραγική κατάσταση πριν από την επανειλημμένη χορήγηση δόσης.
- Η χρήση aPCC θα πρέπει να αποφεύγεται εκτός και αν δεν υπάρχουν άλλες διαθέσιμες επιλογές/εναλλακτικές θεραπείας.
  - Σε περίπτωση που η χρήση aPCC αποτελεί τη μοναδική επιλογή αντιμετώπισης της αιμορραγίας σε έναν ασθενή που λαμβάνει θεραπεία προφύλαξης με Hemlibra, η αρχική δόση δεν θα πρέπει να υπερβαίνει τις 50 U/kg και συνιστάται εργαστηριακή παρακολούθηση (η οποία συμπεριλαμβάνει ενδεικτικά παρακολούθηση της νεφρικής λειτουργίας, έλεγχο αιμοπεταλίων και εκτίμηση της θρόμβωσης).
  - Σε περίπτωση που η αιμορραγία δεν ελέγχεται με την αρχική δόση aPCC έως 50 U/kg, απαιτείται η χορήγηση επιπλέον δόσεων aPCC υπό ιατρική καθοδήγηση ή επίβλεψη, λαμβάνοντας υπόψη τον εργαστηριακό έλεγχο και την εξακρίβωση των αιμορραγιών πριν από τη χορήγηση επαναλαμβανόμενων δόσεων. Η συνολική δόση aPCC δεν θα πρέπει να υπερβαίνει τις 100 U/kg εντός 24 ωρών θεραπείας.
  - Οι θεράποντες ιατροί πρέπει να σταθμίζουν προσεκτικά τον κίνδυνο εμφάνισης ΘΜΑ και θρομβοεμβολής έναντι του κινδύνου αιμορραγίας, όταν εξετάζουν τη θεραπεία με aPCC πέραν της μέγιστης δόσης των 100 U/kg εντός 24 ωρών.
- Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του Hemlibra δεν έχουν αξιολογηθεί επισήμως σε χειρουργικό πλαίσιο. Εάν χρειάζεστε παράγοντες παράκαμψης κατά την περιεγχειρητική περίοδο, συνιστάται να τηρούνται οι παραπάνω οδηγίες δοσολογίας σχετικά με τη χρήση aPCC.

## **Ποιες σημαντικές πληροφορίες θα πρέπει να αναφέρω πάντα στους παρόχους υγειονομικής περίθαλψης που θα συμβάλουν στην καλύτερη φροντίδα μου;**

- Ενημερώστε τον ιατρό σας ότι λαμβάνετε Hemlibra για την αντιμετώπιση της αιμορροφιλίας A.
- Ενημερώστε τον ιατρό σας εάν χρησιμοποιείτε το Hemlibra, προτού υποβληθείτε σε εργαστηριακές εξετάσεις, οι οποίες μετρούν τον βαθμό πήξης του αίματός σας. Ο λόγος είναι ότι η παρουσία του Hemlibra στο αίμα μπορεί να επηρεάσει ορισμένες εργαστηριακές εξετάσεις, οδηγώντας σε ανακριβή αποτελέσματα. Ο ιατρός σας μπορεί να αναφέρει τις συγκεκριμένες εξετάσεις ως «δοκιμασίες πήξης» και «δοκιμασίες προσδιορισμού δραστηριότητας αναστολέων».

- Το Hemlibra επηρεάζει τις δοκιμασίες προσδιορισμού δραστικότητας όσον αφορά τον ενεργοποιημένο χρόνο μερικής θρομβοπλαστίνης (αPTT) και όλες τις δοκιμασίες προσδιορισμού δραστικότητας βάσει αPTT, όπως τη δοκιμασία προσδιορισμού της δραστικότητας του παράγοντα VIII ενός σταδίου (βλ. Πίνακα 1 παρακάτω).
- Συνεπώς, τα αποτελέσματα δοκιμασιών προσδιορισμού δραστικότητας βάσει αPTT και του παράγοντα VIII ενός σταδίου σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία προφύλαξης με Hemlibra δεν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται για την αξιολόγηση της δραστικότητας του Hemlibra, για τον καθορισμό της δοσολογίας για τη θεραπεία υποκατάστασης παράγοντα ή αντιπηκτικής αγωγής ή για τη μέτρηση τίτλων αναστολέων του παράγοντα VIII (βλ. παρακάτω)
- Ωστόσο, οι δοκιμασίες προσδιορισμού της δραστικότητας ενός παράγοντα με χρήση χρωμογονικών ή ανοσολογικών μεθόδων δεν επηρεάζονται από το emicizumab και μπορούν να χρησιμοποιούνται για την παρακολούθηση των παραμέτρων πήξης κατά τη διάρκεια της θεραπείας, εφόσον ληφθούν υπόψη ειδικά οι χρωμογονικές δοκιμασίες προσδιορισμού της δραστικότητας του παράγοντα FVIII.
- Οι χρωμογονικές δοκιμασίες προσδιορισμού της δραστικότητας του παράγοντα FVIII που περιέχουν παράγοντες πήξης βόειας προέλευσης δεν εμφανίζουν ευαισθησία στο emicizumab (δεν παρατηρήθηκε καμία δραστικότητα) και μπορούν να χρησιμοποιηθούν για την παρακολούθηση της ενδογενούς ή εξωγενούς (κατά την έγχυση) δραστικότητας του παράγοντα VIII ή για τη μέτρηση αντι-FVIII αναστολέων. Υπάρχει η δυνατότητα χρήσης χρωμογονικής δοκιμασίας προσδιορισμού κατά Bethesda με χρήση παράγοντα VIII βόειας προέλευσης που δεν εμφανίζει ευαισθησία στο emicizumab.
- Οι εργαστηριακές δοκιμές που δεν επηρεάζονται από το Hemlibra παρουσιάζονται στον Πίνακα 1 παρακάτω.
- **Πίνακας 1 Αποτελέσματα δοκιμασιών πήξης που επηρεάζονται ή όχι από το Hemlibra**

<b>Αποτελέσματα που επηρεάζονται από το Hemlibra</b>	<b>Αποτελέσματα που δεν επηρεάζονται από το Hemlibra</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ενεργοποιημένος χρόνος μερικής θρομβοπλαστίνης (αPTT)</li> <li>- Ενεργοποιημένος χρόνος πήξης (ACT)</li> <li>- Δοκιμασίες προσδιορισμού δραστικότητας ενός παράγοντα βάσει αPTT, ενός σταδίου</li> <li>- Δοκιμασία προσδιορισμού αντίστασης στην ενεργοποιημένη πρωτεΐνη C βάσει αPTT (APC-R)</li> <li>- Δοκιμασίες προσδιορισμού κατά Bethesda (με βάση τον σχηματισμό θρόμβου) για τον προσδιορισμό τίτλων αναστολέων του παράγοντα VIII</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Χρόνος θρομβίνης (TT)</li> <li>- Δοκιμασίες προσδιορισμού δραστικότητας ενός παράγοντα βάσει PT, ενός σταδίου</li> <li>- Δοκιμασίες προσδιορισμού δραστικότητας ενός παράγοντα, εκτός του FVIII, βάσει χρωμογονικής μεθόδου</li> <li>- Ανοσολογικές μέθοδοι προσδιορισμού δραστικότητας (π.χ. ELISA, θολομετρικές μέθοδοι)</li> <li>- Δοκιμασίες προσδιορισμού κατά Bethesda (χρωμογονική μέθοδος με χρήση βόειου παράγοντα) για τον προσδιορισμό τίτλων αναστολέων του FVIII</li> <li>- Γενετικοί έλεγχοι παραγόντων πήξης (π.χ. παράγοντας V Leiden, προθρομβίνη 20210)</li> </ul>

## Τι είναι η Κάρτα Ασθενούς;

Η Κάρτα Ασθενούς περιέχει σημαντικές πληροφορίες ασφάλειας, τις οποίες πρέπει να γνωρίζετε πριν, κατά τη διάρκεια και μετά τη θεραπεία με το Hemlibra.

- Ο ιατρός, ο φαρμακοποιός ή ο νοσηλευτής σας θα πρέπει να σας δώσουν την Κάρτα Ασθενούς του Hemlibra πριν ξεκινήσετε τη θεραπεία με το Hemlibra.
- Πρέπει να φέρετε την Κάρτα Ασθενούς ανά πάσα στιγμή - μπορείτε να την έχετε στο πορτοφόλι ή την τσάντα σας.
- **Δείξτε την Κάρτα Ασθενούς σε οποιονδήποτε σας παρέχει ιατρική φροντίδα, συμπεριλαμβανομένου οποιουδήποτε ιατρού, φαρμακοποιού, προσωπικού εργαστηρίων, νοσηλευτικού προσωπικού ή οδοντιάτρου επισκέπτεστε - όχι μόνο του ειδικού που σας συνταγογραφεί το Hemlibra.**
- Ενημερώστε τον σύντροφο ή φροντιστή σας για τη θεραπεία σας και δείξτε τους την Κάρτα Ασθενούς, γιατί μπορεί να παρατηρήσουν ανεπιθύμητες ενέργειες, τις οποίες δεν έχετε αντιληφθεί.
- Πρέπει να φέρετε την Κάρτα Ασθενούς για 6 μήνες μετά τη λήψη της τελευταίας δόσης του Hemlibra. Ο λόγος είναι ότι η δράση του Hemlibra μπορεί να διαρκέσει για αρκετούς μήνες, οπότε οι ανεπιθύμητες ενέργειες μπορεί να εμφανιστούν ακόμη και όταν δεν λαμβάνετε πλέον θεραπεία με Hemlibra

## Τι πρόσθετες σημαντικές πληροφορίες θα πρέπει να γνωρίζω;

### Πρόσκληση αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών

- Ενημερώστε τον/τη γιατρό, τον/ την νοσηλευτή (-τριά), ή τον/τη φαρμακοποιό σας οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια εμφανίσετε, σας ενοχλεί ή που δεν υποχωρεί. Αυτό ισχύει για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια ακόμα κι αν δεν αναφέρεται στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρονται στο παρόν ενημερωτικό έντυπο δεν καλύπτουν το σύνολο των πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών που μπορείτε να εμφανίσετε με το Hemlibra.
- Μιλήστε με τον/τη γιατρό, τον/την νοσηλευτή (-τριά), ή τον/ τη φαρμακοποιό σας εάν έχετε οποιοσδήποτε ερωτήσεις, προβλήματα για περισσότερες πληροφορίες.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον/τη γιατρό, τον/την φαρμακοποιό, ή τον/την νοσηλευτή (-τριά) σας. Για λόγους ιχνηλασιμότητας είναι σημαντικό να καταγραφεί τόσο η **εμπορική ονομασία** όσο και ο **αριθμός παρτίδας** του προϊόντος που λαμβάνετε.

- Μπορείτε να συνεισφέρετε στην παρακολούθηση της ασφάλειας του Hemlibra αναφέροντας τις ανεπιθύμητες ενέργειες που σας παρουσιάζονται στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΟΦ), με τη χρήση της κίτρινης κάρτας, διαθέσιμης στον δικτυακό τόπο (<https://www.eof.gr/web/guest/yellowgeneral>) του ΕΟΦ, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337.

Μπορείτε επίσης να σαρώσετε μέσω του «έξυπνου» κινητού σας τον παρακάτω κωδικό QR, για να μεταβείτε στην ιστοσελίδα <http://www.eof.gr>, για τη συμπλήρωση της «ΚΙΤΡΙΝΗΣ ΚΑΡΤΑΣ».



- Διευκρινίζεται ότι ο ΕΟΦ δεν παρέχει ιατρικές συμβουλές σχετικά με τον τρόπο αντιμετώπισης πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών. Αρμόδιος για την παροχή τέτοιων συμβουλών είναι μόνον ο ιατρός σας.
- Οι ανεπιθύμητες ενέργειες μπορούν εναλλακτικά να αναφέρονται στη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) A.E., είτε ηλεκτρονικά μέσω της ιστοσελίδας <https://www.roche.gr/el/contact/drugsafety/adverseevent-report.html>, είτε μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου ([hellas.drugsafety@roche.com](mailto:hellas.drugsafety@roche.com)), είτε, τέλος, μέσω τηλεφώνου στον αριθμό 210 61 66 100

Μπορείτε επίσης να σαρώσετε μέσω του «έξυπνου» κινητού σας τον παρακάτω κωδικό QR, για να μεταβείτε στην ιστοσελίδα <https://www.roche.gr/el/contact/drugsafety.html>



- Για λεπτομερείς πληροφορίες για το σύνολο των πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών παρακαλείστε να ανατρέξετε στην Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ) ή το Φύλλο Οδηγιών Χρήσης που είναι διαθέσιμα σε όλες τις γλώσσες της ΕΕ/του ΕΟΧ στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (<http://www.ema.europa.eu>).
- Για το Φύλλο Οδηγιών Χρήσης παρακαλώ πατήστε [εδώ](#) για τα 30 mg και [εδώ](#) για τα 150 mg ή σκανάρετε τους παρακάτω κωδικούς QR.

30 mg



150 mg



- Σε περίπτωση που επιθυμείτε να λάβετε το Φύλλο Οδηγιών Χρήσης σε έντυπη μορφή, παρακαλώ επικοινωνήστε με την εταιρεία μας στα παρακάτω στοιχεία επικοινωνίας.

### **Σημείο επικοινωνίας με την εταιρεία**

**Επικοινωνήστε με το Τμήμα Ιατρικής Πληροφόρησης της Roche (Hellas) A.E.:**

#### **Καλέστε:**

- Τηλ: +30 210 6166100
- Τηλ: 800 111 93 00 Ελλάδα (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)
- email: hellas.medinfo@roche.com

#### **Επισκεφθείτε:**

- <https://www.roche.gr/>

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε:  
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΛΑ τα φάρμακα  
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»**



