

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

COMTREX COLD

(500+30+2) mg επικαλυμμένα δισκία

Παρακεταμόλη, υδροχλωρική ψευδοεφεδρίνη, μηλεϊνική χλωροφαινιραμίνη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

Πρέπει πάντοτε να παίρνετε αυτό το φάρμακο ακριβώς όπως περιγράφεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης ή σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού, ή του φαρμακοποιού σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Απευθυνθείτε στον φαρμακοποιό σας εάν χρειαστείτε περισσότερες πληροφορίες ή συμβουλές.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.
- Πρέπει να απευθυνθείτε σε γιατρό εάν δεν αισθάνεστε καλύτερα ή εάν αισθάνεστε χειρότερα μετά από 3 ημέρες.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το **COMTREX COLD** και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το **COMTREX COLD**
3. Πώς να πάρετε το **COMTREX COLD**
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το **COMTREX COLD**
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το COMTREX COLD και ποια είναι η χρήση του

Το COMTREX COLD περιέχει τις δραστικές ουσίες παρακεταμόλη, ψευδοεφεδρίνη και χλωροφαινιραμίνη. Η παρακεταμόλη έχει αναλγητική και αντιπυρετική δράση. Προτιμάται σε άτομα ευαίσθητα στο ακετυλοσαλικυλικό οξύ ή με διαταραχές πηκτικότητας, ιστορικό πεπτικού έλκους, ουρική αρθρίτιδα (δεν ανταγωνίζεται την δράση των ουρικοαπεκκριτικών).

Η ψευδοεφεδρίνη είναι αποσυμφορητικό για την ανακούφιση της συμφόρησης της μύτης και των παραρρινικών κόλπων. Η μηλεϊνική χλωροφαινιραμίνη είναι αντισταμινικό για την ανακούφιση του φτερνίσματος της εκκρίσεως της μύτης και του κνησμού των ματιών.

Πρέπει να απευθυνθείτε σε γιατρό εάν δεν αισθάνεστε καλύτερα ή εάν αισθάνεστε χειρότερα μετά από 3 ημέρες.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το COMTREX COLD

Μην πάρετε το COMTREX COLD:

- Εάν είχατε ποτέ αλλεργική αντίδραση στην παρακεταμόλη, την υδροχλωρική ψευδοεφεδρίνη και τη χλωροφαινιραμίνη ή άλλα συμπαθητικομιμητικά (όπως αποσυμφορητικά, κατασταλτικά της όρεξης ή διεγερτικά φάρμακα που ονομάζονται αμφεταμίνες) ή σε κάποιο από τα συστατικά του (αναφέρονται στο κεφ. 6).
- εάν έχετε πολύ υψηλή αρτηριακή πίεση (σοβαρή υπέρταση) ή υπέρταση που δεν ελέγχεται από τα φάρμακά σας
- Εάν έχετε σοβαρή οξεία (ξαφνική) ή χρόνια (μακροχρόνια) νεφρική νόσο ή νεφρική ανεπάρκεια.
- σε περίπτωση που πάσχετε από βαριά ηπατική ανεπάρκεια, άσθμα, γλαύκωμα, εμφύσημα, χρόνια πνευμονοπάθεια, καρδιοπάθεια, παθήσεις του θυρεοειδούς, διαβήτη, δυσχέρεια στην αναπνοή ή δυσχέρεια στην ούρηση λόγω υπερτροφίας του προστάτη.

- σε περίπτωση που παίρνετε κατασταλτικά ή ηρεμιστικά, αναστολείς της μονοάμινο-οξειδάσης (αναστολείς της ΜΑΟ) και για δυο εβδομάδες μετά την διακοπή των αναστολέων της ΜΑΟ, άλλα συμπαθητικομιμητικά (όπως αποσυμφορητικά, κατασταλτικά της όρεξης και ψυχοδιεγερτικά τύπου αμφεταμίνης).
- Εάν έχετε πρόβλημα στους νεφρούς, εκτός αν σας το πει ο γιατρός σας.
- Εάν παίρνετε το φάρμακο μοκλοβεμίδη για την κατάθλιψη, β-αναστολείς για την υψηλή πίεση, τα αντιβιοτικά φουραζολιδόνη ή λινεζολίδη, κατασταλτικά της όρεξης ή διεγερτικά φάρμακα που ονομάζονται αμφεταμίνες (χρησιμοποιούνται κάποιες φορές για τη θεραπεία της αδυναμίας συγκεντρώσεως ή την υπερβολική υπνηλία).
- **Μην παίρνετε το φάρμακο** μαζί με άλλα προϊόντα που περιέχουν παρακεταμόλη.
- Εάν είστε κάτω των 12 ετών.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το COMTrex COLD αν:

Να χορηγείται με προσοχή σε άτομα με επιληψία, βρογχίτιδα, βρογχεκτασία, ηπατική ή ήπια έως μέτρια νεφρική ανεπάρκεια, σακχαρώδη διαβήτη, αρρυθμίες ή φαιοχρωμοκύτωμα, υπέρταση, υπερθυρεοειδισμό, υπερτροφία του προστάτη, ψύχωση, καρδιαγγειακά προβλήματα, υψηλή ενδοφθalmική πίεση, σε αλκοολικούς να γίνεται παρακολούθηση της ηπατικής λειτουργίας σε μακροχρόνια χορήγηση. Οι ασθενείς πρέπει να ενημερώνονται να μην λαμβάνουν ταυτόχρονα άλλα προϊόντα που περιέχουν παρακεταμόλη.

Το προϊόν μπορεί να προκαλεί νευρική υπερεξουσία, ζάλη ή αϋπνία. Μπορεί να προκαλέσει υπερδιέγερση, ιδιαίτερα σε παιδιά. Δεν συνιστάται κατά την περίοδο της εγκυμοσύνης και της γαλουχίας.

Η ψευδοεφεδρίνη προκαλεί στένωση των αιμοφόρων αγγείων (αγγειοσύσπαση). Αυτή η ενέργεια μπορεί να σχετίζεται με την εμφάνιση των ακόλουθων ξαφνικών ιατρικών καταστάσεων. Αυτές οι καταστάσεις απαιτούν άμεση ιατρική φροντίδα:

Οξύ Στεφανιαίο Σύνδρομο (ACS): Αυτό περιλαμβάνει καταστάσεις όπως καρδιακή προσβολή ή ασταθή στηθάγχη. Και τα δύο σχετίζονται με έναν τύπο σοβαρού πόνου στο στήθος που προκαλείται από αποκλεισμένη παροχή αίματος σε μέρη της καρδιάς. Ο ξαφνικός πόνος στο στήθος ή δυσφορία στο στήθος (αίσθημα πίεσης ή σφίξιμο) μπορεί να εξαπλωθεί από το στήθος σας στα χέρια, τη γνάθο, το λαιμό, την πλάτη ή την κοιλιά σας. Μπορεί επίσης να αισθάνεστε λιποθυμία ή ζάλη, να ιδρώνετε ή να αισθάνεστε δύσπνοια ενώ είστε σε κατάσταση ηρεμίας. Σταματήστε αμέσως να χρησιμοποιείτε το Comtrex Cold και αναζητήστε άμεση ιατρική βοήθεια εάν εμφανίσετε συμπτώματα που μπορεί να είναι σημάδια ACS.

Έχουν αναφερθεί περιπτώσεις συνδρόμου οπίσθιας αναστρέψιμης εγκεφαλοπάθειας (PRES) και συνδρόμου αναστρέψιμης εγκεφαλικής αγγειοσύσπασης (RCVS) μετά από χρήση φαρμάκων που περιέχουν ψευδοεφεδρίνη. Το PRES και το RCVS είναι σπάνιες καταστάσεις που μπορεί να περιλαμβάνουν μειωμένη παροχή αίματος στον εγκέφαλο. Σταματήστε αμέσως να χρησιμοποιείτε το Comtrex Cold και αναζητήστε άμεση ιατρική βοήθεια εάν εμφανίσετε συμπτώματα που μπορεί να είναι σημάδια PRES ή RCVS (βλ. παράγραφο 4 «Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες» για συμπτώματα)

Συνιστάται προσοχή στη χορήγηση του προϊόντος σε ασθενείς που θα υποβληθούν σε γενική αναισθησία μέσα σε μερικές ημέρες.

Εάν εμφανίσετε γενικευμένο ερύθημα με πυρετό, το οποίο σχετίζεται με φλύκταινες, σταματήστε να παίρνετε το Comtrex Cold και επικοινωνήστε με το γιατρό σας ή ζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια. Βλέπε παράγραφο 4.

Μπορεί να εμφανιστεί αιφνίδιος κοιλιακός πόνος ή αιμορραγία από το ορθό με το Comtrex Cold, λόγω φλεγμονής του κόλου (ισχαιμική κολίτιδα). Εάν εμφανίσετε αυτά τα γαστρεντερικά συμπτώματα, σταματήστε να παίρνετε το Comtrex Cold και επικοινωνήστε με το γιατρό σας ή αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια. Βλέπε παράγραφο 4.

Με τη λήψη του Comtrex Cold μπορεί να παρουσιαστεί μείωση της ροής του αίματος στο οπτικό σας νεύρο. Εάν εμφανίσετε ξαφνική απώλεια όρασης, σταματήστε να παίρνετε το Comtrex Cold και επικοινωνήστε αμέσως με το γιατρό σας ή αναζητήστε ιατρική βοήθεια. Βλ. παράγραφο 4.

Συμβουλευτείτε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας, αν λαμβάνετε φαρμακευτική αγωγή ή είστε υπό ιατρική παρακολούθηση.

Όλα τα φάρμακα πρέπει να φυλάσσονται σε ασφαλές μέρος που δε βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Άλλα φάρμακα και COMTrex COLD

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε άλλα φάρμακα όπως:

- αναστολείς της μονοαμινο-οξειδάσης (αναστολείς της MAO), χολεστυραμίνη, μετοκλοπραμίδη ή δομπεριδόνη, επαγωγείς των ηπατικών ενζύμων όπως η φαινοβαρβιτάλη ή το οινόπνευμα, βαρβιτουρικά, τρικυκλικά αντικαταθλιπτικά, προβενεσίδη, αντιπηκτικά, λαμοτριγίνη, αντιεπιληπτικά ή στεροειδικά αντισυλληπτικά, αντιυπερτασικούς παράγοντες (γουανεθιδίνη και παράγωγα), αλογονωμένα αναισθητικά διττανθρακικό νάτριο (χρησιμοποιείται για τη δυσπεψία και μερικές νεφρικές παθήσεις).

Το COMTrex COLD με οινόπνευματώδη

Μπορεί να προκαλέσει υπνηλία. Το οινόπνευμα μπορεί να επιτείνει την υπνηλία αυτή. Το αλκοόλ μπορεί να αυξήσει την ηπατοτοξικότητα της παρακεταμόλης κατά την υπερδοσολογία.

Κύηση και θηλασμός

Δεν συνιστάται κατά την περίοδο της εγκυμοσύνης και της γαλουχίας.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Η ζάλη είναι μία από τις πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες.

Η χλωροφαινιραμίνη μπορεί να προκαλέσει θολή όραση, ζάλη και υπνηλία και ως εκ τούτου να επηρεάσει την ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων. Μην οδηγείτε αυτοκίνητο ή χειρίζεστε βαριά μηχανήματα όταν χρησιμοποιείτε το Comtrex Cold.

3. Πώς να πάρετε το COMTrex COLD

Πρέπει πάντοτε να παίρνετε αυτό το φάρμακο ακριβώς όπως περιγράφεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης ή σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Η συνιστώμενη δόση είναι:

Ενήλικες: Δύο δισκία μέχρι τρεις φορές την ημέρα εφ' όσον χρειάζεται για την ανακούφιση των συμπτωμάτων.

Έφηβοι ηλικίας 12 έως 18 ετών:

Ένα ως δύο δισκία μέχρι τρεις φορές την ημέρα εφ' όσον χρειάζεται για την ανακούφιση των συμπτωμάτων. Η δόση δεν πρέπει να επαναλαμβάνεται συχνότερα από κάθε τέσσερις ώρες και δεν πρέπει να λαμβάνονται περισσότερες από τρεις δόσεις στο εικοσιτετράωρο.

Αποφύγετε τη λήψη του για περισσότερες από 7 ημέρες, εκτός εάν το συνέστησε ο θεράπων ιατρός.

Εάν τα συμπτώματα δεν βελτιώνονται ή συνοδεύονται από πυρετό που διαρκεί περισσότερο από 3 ημέρες ή εάν εμφανιστούν νέα συμπτώματα, συμβουλευτείτε ιατρό.

Μην υπερβαίνετε τη συνιστώμενη δοσολογία.

Χρήση σε παιδιά

Να μην χρησιμοποιείται από παιδιά ηλικίας κάτω των 12 ετών.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Κατηγορία Οργανικού Συστήματος	Ανεπιθύμητη Ενέργεια	Συχνότητα
Διαταραχές του ανοσοποιητικού συστήματος	Αιμολυτική αναιμία, ακοκκιοκυτταραιμία, μεθαιμοσφαριναιμία, θρομβοκυττοπενική πορφύρα	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του μεταβολισμού και της θρέψης	Ελαφρά γαστρικά ενοχλήματα, υπογλυκαιμία	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του γαστρεντερικού συστήματος	Ναυτία, Έμετος, Ξηρό στόμα, Δίψα, Κοιλιακές ενοχλήσεις Ισχαιμική κολίτιδα.	Μη γνωστής συχνότητας
Ψυχιατρικές διαταραχές	Νευρική κατάσταση, Διέγερση, Αϋπνία, τρόμος άγχος, ανησυχία, ψευδαισθήσεις μυδρίαση Κατάθλιψη, Συγχυτική ψύχωση στους ηλικιωμένους, Βαθύ ύπνο	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του νευρικού συστήματος	Υπνηλία, ατονία, αδυναμία συγκέντρωσης, Τλιγγος, Κεφαλαλγία, Ζάλη, Σύνδρομο οπίσθιας αναστρέψιμης εγκεφαλοπάθειας (PRES) (βλ. παράγραφο 4.4), Σύνδρομο αναστρέψιμης εγκεφαλικής αγγειοσύσπασης (RCVS) (βλ. παράγραφο 4.4)	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του ήπατος	Ηπατική δυσλειτουργία	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του δέρματος και του υποδορίου ιστού	Ερύθημα, Εξάνθημα, απολεπιστική δερματίτιδα, αντιδράσεις φωτοευαισθησίας και υπερευαισθησίας συμπεριλαμβανομένης κνίδωσης, Αλωπεκία, Εφίδρωση, αλλεργικές δερματικές αντιδράσεις, Αιφνίδια εμφάνιση πυρετού, ερυθρότητας του δέρματος ή πολλών μικρών φλυκταινών (πιθανά συμπτώματα Οξείας Γενικευμένης Εξανθηματικής Φλυκταίνωσης - AGEP)*	Μη γνωστής συχνότητας
	Σύνδρομο Stevens Johnson, τοξική επιδερμική νεκρόλυση, αγγειοοίδημα και αναφυλαξία	Σπάνιες
Οφθαλμικές διαταραχές	Ισχαιμική οπτική νευροπάθεια, θολή όραση	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές των νεφρών και των ουροφόρων οδών	Επίσχεση ούρων	Μη γνωστής συχνότητας

Κατηγορία Οργανικού Συστήματος	Ανεπιθύμητη Ενέργεια	Συχνότητα
Καρδιακές διαταραχές	Ταχυκαρδία, προκάρδιο άλγος, αίσθημα παλμών, κοιλιακές αρρυθμίες και υπέρταση	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του αναπνευστικού συστήματος, του θώρακα και του μεσοθωρακίου	Βρογχόσπασμος, Αύξηση του ιξώδους των βρογχικών εκκρίσεων	Μη γνωστής συχνότητας
Διαταραχές του μυοσκελετικού συστήματος και του συνδετικού ιστού	Μυϊκοί αδυναμία	Μη γνωστής συχνότητας
Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης	Πυρετός, Αδυναμία	Μη γνωστής συχνότητας

* Αιφνίδια εμφάνιση πυρετού, ερυθρότητας του δέρματος ή πολλών μικρών φυλκταινών (πιθανά συμπτώματα Οξείας Γενικευμένης Εξανθηματικής Φλυκταίνωσης - AGEP) μπορεί να παρουσιαστούν μέσα στις 2 πρώτες ημέρες θεραπείας με το COMTrex COLD.

Σταματήστε να παίρνετε το Comtrex Cold εάν εμφανίσετε αυτά τα συμπτώματα και επικοινωνήστε με το γιατρό σας ή ζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια. Βλέπε παράγραφο 2.

Η επίσχεση των ούρων έχει περισσότερες πιθανότητες να εμφανιστεί σε ασθενείς με απόφραξη της ουροδόχου κύστεως, όπως υπερτροφία του προστάτη.

Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες της ψευδοεφεδρίνης:

ΣΤΑΜΑΤΗΣΤΕ να παίρνετε αυτό το φάρμακο και επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν εμφανίσετε:

- Σοβαρές καταστάσεις που επηρεάζουν τα αιμοφόρα αγγεία στον εγκέφαλο γνωστές ως σύνδρομο οπίσθιας αναστρέψιμης εγκεφαλοπάθειας (PRES) και σύνδρομο αναστρέψιμης εγκεφαλικής αγγειοσύσπασης (RCVS). Σταματήστε αμέσως την χρήση και αναζητήστε επείγουσα ιατρική βοήθεια εάν εμφανίσετε συμπτώματα, που μπορεί να είναι σημάδια συνδρόμου οπίσθιας αναστρέψιμης εγκεφαλοπάθειας (PRES) και συνδρόμου αναστρέψιμης εγκεφαλικής αγγειοσύσπασης (RCVS). Αυτά περιλαμβάνουν: • σοβαρό πονοκέφαλο με ξαφνική έναρξη • αίσθημα αδιαθεσίας • έμετο • σύγχυση • επιληπτικές κρίσεις, αλλαγές στην όραση.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή φαρμακοποιό σας ή τον/την νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας:

- στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040337, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitrinikarta.gr>, για την Ελλάδα ή
- στις Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Τηλ: +357 22608607, Φαξ: + 357 22608669, Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs, για την Κύπρο.

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το COMTrex COLD

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το COMTREX COLD

- Οι δραστικές ουσίες είναι: παρακεταμόλη, ψευδοεφεδρίνη και χλωροφαινιραμίνη.
Τα άλλα έκδοχα είναι: Παραϋδροξυβενζοϊκός μεθυλεστέρας E218, παραϋδροξυβενζοϊκός προπυλεστέρας E216, άμυλο αραβοσίτου, άμυλο αραβοσίτου τροποποιημένο, πολυβιδόνη, στεατικό μαγνήσιο, στεατικό οξύ, προπυλενογλυκόλη, πολυαιθυλενογλυκόλη 6000, υπρομελλόζη, διοξείδιο του τιτανίου E171, κίτρινο της κινολίνης E104, ινδιγοτίνη E132, Opadry 02H21238 Green.

Εμφάνιση του COMTREX COLD και περιεχόμενο της συσκευασίας

Το COMTREX COLD κυκλοφορεί σε πράσινα, στρογγυλά, επικαλυμμένα δισκία, σε συσκευασία blister των 20 και 24 δισκίων

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

Haleon Ελλάς Μονοπρόσωπη Ανώνυμη Εταιρεία, με διακριτικό τίτλο Haleon Ελλάς
Λεωφόρος Κηφισίας 274,
Χαλάνδρι 152 32,
Αθήνα, Ελλάδα,
Τηλ.: 210 2217200

Τοπικός Αντιπρόσωπος του Κατόχου Άδειας Κυκλοφορίας στην Κύπρο

C.A.Papaellinas Ltd,
Λεωφ. Γιάννου Κρανιδιώτη 179,
2235 Λατσία, Λευκωσία,
Κύπρος,
Τηλ.: 22741741

Παρασκευαστής

Haleon Alcala S.A.
Ctra. de Ajalvir Km. 2,500,
Alcala de Henares,
Madrid, 28806,
Ισπανία

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις

Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο Εταιρειών Haleon.
©2024 Όμιλος εταιρειών Haleon ή δικαιούχος του Ομίλου Haleon.