

Foglio illustrativo: informazioni per l'utilizzatore

VORICONAZOLO EG 200 mg compresse rivestite con film

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio

1. Cos'è VORICONAZOLO EG e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere VORICONAZOLO EG
3. Come prendere VORICONAZOLO EG
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare VORICONAZOLO EG
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è VORICONAZOLO EG e a cosa serve

VORICONAZOLO EG contiene il principio attivo voriconazolo. VORICONAZOLO EG è un medicinale antimicotico. Esso agisce interrompendo la crescita o uccidendo i funghi causa di infezioni.

È utilizzato per il trattamento dei pazienti (adulti e bambini di età superiore ai 2 anni) affetti da:

- aspergillosi invasiva (un tipo di infezione micotica causata dalle specie di *Aspergillus*);
- candidemia (un altro tipo di infezione micotica causata dalle specie di *Candida*) in pazienti non-neutropenici (pazienti che non hanno una conta cellulare dei globuli bianchi insolitamente bassa);
- infezioni gravi e invasive causate dalle specie di *Candida*, quando il fungo è resistente al fluconazolo (un altro farmaco antimicotico);
- infezioni micotiche gravi causate dalla specie di *Scedosporium sp.* o *Fusarium sp.* (due diverse specie di funghi).

VORICONAZOLO EG è indicato per i pazienti con peggioramento delle infezioni micotiche e potenzialmente in pericolo di vita.

Prevenzione di infezioni micotiche nei pazienti sottoposti a trapianto di midollo osseo ad alto rischio.

Questo medicinale deve essere utilizzato solo sotto controllo medico.

2. Cosa deve sapere prima di prendere VORICONAZOLO EG

Non prenda VORICONAZOLO EG

- se è **allergico al voriconazolo o ad uno qualsiasi degli altri componenti** di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).

È molto importante che informi il medico o il farmacista se sta assumendo o se ha assunto altri medicinali, anche quelli senza prescrizione, o medicinali a base di erbe.

I medicinali inclusi nell'elenco qui di seguito riportato non devono essere utilizzati durante il trattamento con VORICONAZOLO EG:

- terfenadina (usata per le allergie);
- astemizolo (usato per le allergie);
- cisapride (usata per i problemi di stomaco);
- pimozide (usata per il trattamento delle malattie mentali);
- chinidina (usata per l'irregolarità del battito cardiaco);
- rifampicina (usata per il trattamento della tubercolosi);
- efavirenz (usato per il trattamento dell'AIDS) in dosi pari o superiori a 400 mg una volta al giorno;
- carbamazepina (usata per il trattamento delle convulsioni);
- fenobarbital (usato per l'insonnia grave e le convulsioni);
- alcaloidi della segale cornuta (per es. ergotamina, diidroergotamina; usati per l'emicrania);
- sirolimus (usato nei pazienti sottoposti a trapianto di organo);
- ritonavir (usato per il trattamento dell'AIDS) in dosi da 400 mg ed oltre, due volte al giorno;
- erba di san Giovanni (un integratore a base di piante medicinali).

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico prima di prendere VORICONAZOLO EG se:

- ha avuto una **reazione allergica** ad altri azoli;
- soffre o ha sofferto di una **malattia al fegato**. Se ha **problemi al fegato**, il medico può prescriverle una dose di VORICONAZOLO EG più bassa. Il medico dovrà controllare la funzionalità del fegato durante il trattamento con VORICONAZOLO EG effettuando esami del sangue;
- sa di avere una **malattia cardiaca, un battito del cuore irregolare, un battito del cuore rallentato o un'alterazione all'elettrocardiogramma (ECG) chiamata "sindrome del QTc lungo"**.

Deve evitare qualsiasi esposizione al sole e alla luce solare durante il trattamento. È importante coprire le zone di pelle esposte al sole ed usare schermi solari con alto fattore di protezione, poiché può verificarsi un'aumentata sensibilità della pelle ai raggi UV del sole. Tali precauzioni sono valide anche per i bambini.

Durante il trattamento con VORICONAZOLO EG:

- informi immediatamente il medico se sviluppa:
 - ustione solare
 - grave reazione della pelle o bolle
 - dolore osseo

Qualora sviluppasse una delle patologie cutanee descritte sopra, il medico può indirizzarla a un dermatologo, che dopo il consulto può decidere che è importante sottoporla a visite con cadenza regolare. Con l'uso a lungo termine di VORICONAZOLO EG, esiste un piccolo rischio di sviluppare un carcinoma cutaneo.

Il medico dovrà controllare la funzionalità del fegato e dei reni effettuando esami del sangue.

Bambini e adolescenti

VORICONAZOLO EG non deve essere somministrato ai bambini al di sotto dei 2 anni di età.

Altri medicinali e VORICONAZOLO EG

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Alcuni medicinali, quando assunti contemporaneamente a VORICONAZOLO EG, possono modificare l'attività di VORICONAZOLO EG oppure VORICONAZOLO EG può modificare l'attività di questi medicinali.

Informi il medico se sta assumendo il seguente medicinale perché, se possibile, il trattamento concomitante con VORICONAZOLO EG deve essere evitato:

- **ritonavir** (usato per il trattamento dell'AIDS) in dosi da 100 mg due volte al giorno.

Informi il medico anche se sta assumendo uno di questi due medicinali perché, se possibile, il trattamento concomitante con VORICONAZOLO EG deve essere evitato e può essere necessaria una modifica della dose di voriconazolo.

- **Rifabutina** (usata per il trattamento della tubercolosi). Se è già in trattamento con rifabutina, la conta delle cellule del sangue e gli effetti indesiderati alla rifabutina dovranno essere tenuti sotto controllo.
- **Fenitoina** (usata per il trattamento dell'epilessia). Se è già in trattamento con fenitoina, le concentrazioni di fenitoina nel sangue dovranno essere controllate durante il trattamento con VORICONAZOLO EG e la dose che assume potrà essere aggiustata.

Informi il medico se sta assumendo uno di questi medicinali perché potrebbero essere necessari una modifica della dose o un monitoraggio della dose per verificare se questi medicinali e/o VORICONAZOLO EG continuano ad avere l'effetto desiderato:

- **warfarin ed altri anticoagulanti** (per es. fenprocumone, acenocumarolo; usati per rallentare il processo di coagulazione del sangue);
- **ciclosporina** (usata nei pazienti sottoposti a trapianto di organo);
- **tacrolimus** (usato nei pazienti sottoposti a trapianto di organo);
- **sulfaniluree** (ad es. tolbutamide, glipizide e gliburide) (usate per il diabete);
- **statine** (per es. atorvastatina, simvastatina) (usate per ridurre il colesterolo);
- **benzodiazepine** (per es. midazolam, triazolam) (usate per l'insonnia grave e lo stress);
- **omeprazolo** (usato per il trattamento dell'ulcera);
- **contraccettivi orali** (se prende VORICONAZOLO EG durante il trattamento con contraccettivi orali, possono presentarsi effetti indesiderati come nausea e disturbi mestruali);
- **alcaloidi della Vinca** (per es. vincristina e vinblastina) (usati per il trattamento del cancro);
- **indinavir ed altri inibitori delle proteasi dell'HIV** (usati per il trattamento dell'AIDS);
- **inibitori della trascrittasi inversa non-nucleosidici** (per es. efavirenz, delavirdina, nevirapina; usati per il trattamento dell'AIDS) (alcune dosi di efavirenz NON possono essere assunte insieme a VORICONAZOLO EG);
- **metadone** (usato per il trattamento della dipendenza da eroina);
- **alfentanile e fentanile ed altri oppiacei ad azione breve** come sufentanile (antidolorifici impiegati per le tecniche chirurgiche);
- **ossicodone e altri oppiacei a lunga durata di azione** come idrocodone (utilizzato per il trattamento del dolore da moderato a grave);
- **Farmaci Antinfiammatori Non Steroidei** (ad es. ibuprofene, diclofenac) (utilizzati per il trattamento del dolore e dell'infiammazione);
- **fluconazolo** (impiegato per trattare le infezioni fungine);
- **everolimus** (utilizzato per il trattamento del tumore al rene in stato avanzato e nei pazienti sottoposti a trapianto).

Gravidanza e allattamento

VORICONAZOLO EG **non deve essere assunto durante la gravidanza**, a meno che non sia stato deciso dal medico. Le donne in età fertile devono fare uso di un contraccettivo adeguato. Contatti immediatamente il medico se resta incinta durante il trattamento con VORICONAZOLO EG.

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

VORICONAZOLO EG può causare offuscamento della vista o una sensibilità fastidiosa alla luce. In tal caso, non dovrà guidare e non dovrà utilizzare utensili o macchinari. In questi casi contatti il medico.

VORICONAZOLO EG contiene lattosio e sodio

Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per compressa, cioè essenzialmente 'senza sodio'.

3. Come prendere VORICONAZOLO EG

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Il medico stabilirà la dose adatta per lei in base al suo peso ed al tipo di infezione diagnosticata.

La dose raccomandata per gli adulti (inclusi i pazienti anziani) è la seguente:

	Compresse	
	Pazienti di peso pari a 40 kg e oltre	Pazienti di peso inferiore a 40 kg
Dose per le prime 24 ore (Dose di carico)	400 mg ogni 12 ore per le prime 24 ore	200 mg ogni 12 ore per le prime 24 ore
Dose dopo le prime 24 ore (Dose di mantenimento)	200 mg due volte al giorno	100 mg due volte al giorno

In base alla risposta al trattamento, il medico può aumentare la dose giornaliera a 300 mg due volte al giorno.

Se ha una cirrosi da lieve a moderata il medico può decidere di ridurre la dose.

Uso nei bambini e negli adolescenti

La dose raccomandata nei bambini e negli adolescenti è la seguente:

	Compresse	
	Bambini di età compresa tra 2 e meno di 12 anni e adolescenti di età compresa tra 12 e 14 anni e di peso corporeo inferiore a 50 kg	Adolescenti di età compresa tra 12 e 14 anni e di peso corporeo pari o superiore a 50 kg; tutti gli adolescenti di età superiore a 14 anni
Dose per le prime 24 ore (Dose di carico)	Il trattamento verrà iniziato come infusione	400 mg ogni 12 ore per le prime 24 ore
Dose dopo le prime 24 ore (Dose di mantenimento)	9 mg/kg due volte al giorno (la dose massima è di 350 mg due volte al giorno)	200 mg due volte al giorno

In base alla risposta al trattamento, il medico può aumentare o diminuire la dose giornaliera.

- Le compresse devono essere somministrate solo se il bambino è in grado di ingoiare le compresse.

Prendere le compresse almeno un'ora prima o un'ora dopo i pasti. Ingoiare la compressa intera con un po' di acqua.

Se lei o suo/a figlio/a sta prendendo VORICONAZOLO EG per la prevenzione di infezioni micotiche, il suo medico può decidere di sospendere la somministrazione di VORICONAZOLO EG se lei o suo figlio/a dovesse sviluppare effetti indesiderati correlati al trattamento.

Se prende più VORICONAZOLO EG di quanto deve

Se prende un numero di compresse superiore a quelle che le sono state prescritte (o se un'altra persona prende le sue compresse) contatti immediatamente il medico o si rechi al più vicino pronto soccorso. Porti con sé la confezione delle compresse di VORICONAZOLO EG. Si può verificare intolleranza anomala alla luce se assume più VORICONAZOLO EG di quanto deve.

Se dimentica di prendere VORICONAZOLO EG

È importante prendere le compresse di VORICONAZOLO EG regolarmente ogni giorno alla stessa ora. Se si dimentica di prendere una dose, prenda la dose successiva all'ora prevista. Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se smette di prendere VORICONAZOLO EG

È stato dimostrato che l'assunzione delle dosi al momento giusto può aumentare notevolmente l'efficacia del medicinale. Pertanto, a meno che il medico non le abbia detto di sospendere il trattamento, è importante continuare a prendere VORICONAZOLO EG in modo corretto, come sopra descritto.

Continui a prendere VORICONAZOLO EG fino a quando il medico non le dirà di sospendere il trattamento. Non sospenda il trattamento prima del previsto perché l'infezione potrebbe non essere guarita. I pazienti con un sistema immunitario indebolito o quelli che presentano infezioni difficili da curare possono richiedere un trattamento a lungo termine per impedire che l'infezione ritorni.

Quando il trattamento con VORICONAZOLO EG viene sospeso su richiesta del medico non deve verificarsi alcun effetto.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Se si verificano effetti indesiderati, la maggior parte saranno probabilmente di poca importanza e transitori. Tuttavia alcuni possono essere gravi e richiedere l'intervento di un medico.

Effetti indesiderati gravi - Smetta di prendere VORICONAZOLO EG e consulti immediatamente un medico

- Eruzione cutanea.
- Ittero; alterazione dei test di funzionalità epatica.
- Pancreatite.

Altri effetti indesiderati

Molto comune: può interessare più di 1 persona su 10

- Compromissione della vista (alterazione della vista compresi visione annebbiata, alterata visione dei colori, intolleranza anomala alla percezione visiva della luce, daltonismo, patologia dell'occhio, visione con alone, cecità notturna, visione oscillante, visione di scintille, aura visiva, acuità visiva ridotta, luminosità visiva, perdita parziale del campo visivo, macchie davanti agli occhi).
- Febbre.
- Eruzione cutanea.
- Nausea, vomito, diarrea.
- Mal di testa.
- Gonfiore alle estremità.
- Dolori di stomaco.
- Difficoltà nella respirazione.
- Enzimi epatici elevati.

Comune: può interessare fino a 1 persona su 10

- Infiammazione dei seni nasali, infiammazione delle gengive, brividi, debolezza.
- Riduzione, anche grave, del numero di alcuni tipi di globuli rossi (a volte immuno-correlata) e/o bianchi (a volte con febbre), riduzione del numero di cellule del sangue chiamate piastrine che aiutano la coagulazione del sangue.
- Bassi livelli di zucchero nel sangue, bassi livelli di potassio nel sangue, bassi livelli di sodio nel sangue.
- Ansia, depressione, confusione, agitazione, disturbi del sonno, allucinazioni.
- Convulsioni, tremore o movimenti muscolari incontrollati, formicolio o sensazioni cutanee anormali, aumento del tono muscolare, sonnolenza, capogiri.
- Sanguinamento nell'occhio.
- Problemi di ritmo cardiaco compreso battito cardiaco molto accelerato, battito cardiaco molto rallentato, svenimento.
- Pressione bassa del sangue, infiammazione di una vena (che può essere associata alla formazione di un coagulo nel sangue).
- Difficoltà acuta di respirazione, dolore al torace, gonfiore del viso (bocca, labbra e attorno agli occhi), accumulo di liquidi nei polmoni.
- Costipazione, indigestione, infiammazione delle labbra.

- Ittero, infiammazione del fegato e lesione al fegato.
- Eruzione cutanea che potrebbe comportare una formazione di vescicole e desquamazione della pelle gravi, caratterizzate da un'area piatta e arrossata della pelle con piccole protuberanze confluenti, rossore della pelle.
- Prurito.
- Perdita di capelli.
- Mal di schiena.
- Insufficienza renale, sangue nelle urine, alterazione dei test di funzionalità renale.

Non comune: può interessare fino a 1 persona su 100

- Sintomi simil-influenzali, irritazione e infiammazione del tratto gastrointestinale, infiammazione del tratto gastrointestinale che può causare diarrea associata agli antibiotici, infiammazione dei vasi linfatici.
- Infiammazione del tessuto sottile che riveste la parete interna dall'addome e ricopre l'organo addominale.
- Ingrossamento dei linfonodi (talvolta doloroso), insufficienza del midollo osseo, aumento degli eosinofili.
- Ridotta funzionalità delle ghiandole surrenali, attività ridotta della ghiandola tiroidea.
- Alterazioni della funzionalità cerebrale, sintomi Parkinson-simili, danno al nervo con conseguente addormentamento, dolore, formicolio o bruciore nelle mani o nei piedi.
- Problemi di equilibrio e coordinazione.
- Edema del cervello.
- Visione doppia, condizioni gravi degli occhi tra cui: dolore ed infiammazione degli occhi e delle palpebre, movimento anormale degli occhi, danno al nervo ottico con compromissione della vista, gonfiore del disco ottico.
- Ridotta sensibilità al tatto.
- Alterazione del gusto.
- Disturbi dell'udito, ronzio nelle orecchie, vertigini.
- Infiammazione di alcuni organi interni - pancreas e duodeno, gonfiore e infiammazione della lingua.
- Ingrossamento del fegato, insufficienza epatica, malattie della colecisti, calcoli biliari.
- Infiammazione delle articolazioni, infiammazione delle vene sottocutanee (che può essere associata alla formazione di coaguli di sangue).
- Infiammazione dei reni, presenza di proteine nelle urine, danno al rene.
- Frequenza cardiaca molto alta o battiti cardiaci saltati, a volte con impulsi elettrici irregolari.
- Elettrocardiogramma (ECG) anormale.
- Aumento del colesterolo nel sangue, urea nel sangue aumentata.
- Reazioni cutanee allergiche (a volte gravi) tra cui la condizione della pelle pericolosa per la vita che causa vescicole e piaghe dolorose della pelle e delle mucose, specialmente in bocca, infiammazione cutanea, orticaria, scottatura solare o reazione cutanea grave a seguito di esposizione alla luce o al sole, arrossamento e irritazione della pelle, colorazione della pelle (rossa o violacea) che può essere causata da una conta delle piastrine bassa, eczema.
- Reazione al sito di infusione.
- [Reazioni allergiche o risposta immunitaria esagerata.](#)

Raro: può interessare fino a 1 persona su 1000

- Ghiandola tiroide iperattiva.
- Deterioramento della funzionalità cerebrale come complicazione grave di una patologia del fegato.
- Perdita di gran parte delle fibre del nervo ottico, annebbiamento della cornea, movimento involontario dell'occhio.
- Fotosensibilità bollosa.
- Disturbo in cui il sistema immunitario dell'organismo attacca una parte del sistema nervoso periferico.
- Problemi di ritmo cardiaco o di conduzione (a volte letali).
- Reazione allergica potenzialmente letale.
- Disturbi del sistema di coagulazione.
- Reazioni cutanee allergiche (a volte gravi), compresi rapido gonfiore (edema) del derma, del tessuto sottocutaneo, della mucosa e dei tessuti sottomucosi, chiazze pruriginose o dolorose di pelle ispessita e arrossata con squame argentee, irritazione della pelle e delle mucose, condizione della pelle potenzialmente letale che provoca il distacco di grandi porzioni dell'epidermide (lo strato esterno della pelle) dagli strati di pelle sottostanti.
- Piccole chiazze di pelle secca squamosa, talvolta spessa con punte o 'corni'.

Effetti indesiderati con frequenza non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili)

- Lentiggini e macchie pigmentate.

Altri effetti indesiderati significativi, la cui frequenza non è nota ma che vanno segnalati immediatamente al medico sono:

- Cancro della pelle.
- Infiammazione dei tessuti che circondano le ossa.
- Macchie rosse, squamose o lesioni cutanee a forma di anello che potrebbero essere sintomi di una malattia autoimmune chiamata lupus eritematoso cutaneo.

Poiché è stato osservato che voriconazolo ha effetti sul fegato e sui reni, il medico dovrà controllare la funzionalità del fegato e dei reni effettuando esami del sangue. Informi il medico se ha dolori di stomaco o se le feci hanno una consistenza diversa dal normale.

Sono stati segnalati casi di carcinoma cutaneo in pazienti trattati con voriconazolo per periodi prolungati.

Le scottature o la grave reazione cutanea a seguito dell'esposizione alla luce o al sole è stata segnalata più di frequente nei bambini. Se lei o il suo bambino sviluppate disturbi della pelle, il medico può indirizzarvi a un dermatologo, che dopo la consultazione può decidere che è importante per lei o per il suo bambino essere visitato su base regolare. Anche gli enzimi epatici elevati sono stati osservati più frequentemente nei bambini.

Se uno qualsiasi di questi effetti indesiderati persiste o è fastidioso, informi il medico.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa.

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare VORICONAZOLO EG

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sul blister e sulla scatola dopo la dicitura SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene VORICONAZOLO EG

- Il principio attivo è il voriconazolo. Ogni compressa contiene 200 mg di voriconazolo.
- Gli altri componenti sono: lattosio monoidrato, amido di mais pregelatinizzato, croscarmellosa sodica, povidone K29-32 e magnesio stearato (che costituiscono il nucleo della compressa) e ipromellosa, titanio diossido (E171), lattosio monoidrato e triacetina (che costituiscono il film di rivestimento della compressa).

Descrizione dell'aspetto di VORICONAZOLO EG e contenuto della confezione

Voriconazolo EG 200 mg compresse rivestite con film si presenta sotto forma di compresse rivestite con film, da bianche a biancastre, ovali, biconvesse, con impresso "V9CN" da un lato e "200" dall'altro.

Voriconazolo EG 200 mg compresse è disponibile in confezioni blister da 10, 28, 30, 50 o 100 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio

EG S.p.A., Via Pavia, 6 – 20136 Milano

Produttore

Synthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen – Paesi Bassi

Synthon Hispania SL, C/ Castelló no1, Pol. Las Salinas, Sant Boi de Llobregat, 08830 – Barcellona – Spagna

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2 – 18 61118 Bad Vilbel – Germania

STADA Arzneimittel GmbH, Muthgasse 36/2 1190 Wien – Austria

Zakłady Farmaceutyczne Polpharma, S.A., ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard, Gdański – Polonia

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio Economico Europeo con le seguenti denominazioni:

Austria Voriconazol STADA 200 mg Filmtabletten

Germania Voriconazol STADA 200 mg Filmtabletten

Italia Voriconazolo EG

Paesi Bassi Voriconazol STADA 200 mg, filmomhulde tabletten

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il 18 Marzo 2019