

FOLLETO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

BIEMEXOL 350 mg/ml solución inyectable

Se administra en las cavidades corporales como IA y IV

Sustancia activa: Iohexol 755 mg/mL equivalente a 350 mg/ml de yodo

Excipientes:

Trometamina (trometamol)

EDTA de calcio disódico

Hidróxido de sodio

Ácido clorhídrico

Agua para inyecciones

Grupo Farmacoterapéutico: VARIOS, MEDIOS DE CONTRASTE, MEDIOS DE CONTRASTE YODADOS, Medios de contraste de rayos x de osmolar acuáticos, nefrotrópicos y bajos

Antes de usar este medicamento, lea atentamente este prospecto de información para el paciente, ya que contiene información importante para usted.

1. *Guarde este prospecto. Es posible que tenga que volver a leerlo.*
2. *Si tiene más dudas, consulte a su médico o farmacéutico.*
3. *Este medicamento ha sido recetado para usted personalmente; No debe transmitirlo a otros.*
4. *Durante el uso de este medicamento, informe a su médico que usa este medicamento cuando vaya al médico o al hospital.*
 - *Siga exactamente la información del prospecto. No use dosis más bajas o más altas en lugar de las dosis recomendadas con respecto al medicamento.*

En este prospecto de información para el paciente:

1. **¿Qué es BIEMEXOL y para qué se utiliza?**
2. **¿Qué necesita saber antes de empezar a usar BIEMEXOL?**
3. **Cómo usar BIEMEXOL**
4. **¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BIEMEXOL?**
5. **Conservación de BIEMEXOL**

1. **¿Qué es BIEMEXOL y para qué se utiliza?**

BIEMEXOL 350 se presenta en vial de vidrio tipo 1 de 50 ml, 100 ml y 200 ml, incoloro, con cierre de bromobutyl y tapón desprendible azul oscuro.

BIEMEXOL contiene el principio activo iohexol. Este medicamento es solo para uso diagnóstico. Se utiliza solo para ayudar a identificar una enfermedad y no en relación con el tratamiento.

BIEMEXOL es un "medio de contraste". Se administra antes de una radiografía para que la imagen que toma el médico sea más clara.

- Una vez inyectado, puede ayudar a su médico a distinguir la apariencia y la forma normales o anormales de algunos órganos de su cuerpo.
- Se puede utilizar para radiografías del sistema urinario, la columna vertebral o los vasos sanguíneos, incluidos los vasos sanguíneos del corazón.

- Es posible que se le administre este medicamento antes o durante una exploración de la cabeza o del cuerpo mediante "tomografía computarizada" (también llamada tomografía computarizada). Este tipo de exploración utiliza rayos X.
- También se puede usar para observar las glándulas salivales, el estómago y el intestino, o para observar las cavidades corporales, como en las articulaciones o el útero y las trompas ováricas.

Su médico le explicará qué parte de su cuerpo se le escaneará.

1. ¿Qué necesita saber antes de empezar a usar BIEMEXOL?

No use BIEMEXOL:

- Si sufres de problemas graves de tiroides
- Si es alérgico (hipersensible) al iohexol o a cualquiera de los demás componentes de BIEMEXOL

Tenga especial cuidado con BIEMEXOL

- Si algún medicamento llamado agente de contraste similar a BIEMEXOL le ha causado alergia antes (Los síntomas de una reacción alérgica pueden incluir uno o más de los siguientes: Sibilancias, dificultad para respirar, opresión o dolor en el pecho, erupción cutánea, ronchas, puntos con picazón, ampollas acuosas en la piel y en la boca, enrojecimiento/picazón en los ojos, tos, secreción nasal, estornudos u otros síntomas alérgicos, hinchazón facial, mareos o desmayos debido a la presión arterial baja)
- Si tiene algún problema de tiroides.
- Si alguna vez has tenido alguna alergia.
- Si tiene asma.
- Si tiene diabetes
- Si padece alguna enfermedad cerebral o tumor
- Tiene alguna enfermedad o tumor en el cerebro (por ejemplo, tumores, hinchazón o inflamación del cerebro, o cualquier afección que afecte los vasos sanguíneos del cerebro, incluidos coágulos de sangre o sangrado)
- Enfermedad cardíaca o cardíaca, como presión arterial alta, coágulos sanguíneos, accidente cerebrovascular y latidos cardíacos irregulares (arritmias)
- tiene una enfermedad cardíaca grave o antecedentes de enfermedad cardíaca que afecta a los vasos sanguíneos.
- Si tiene problemas renales o problemas hepáticos y renales.
- Si tiene una enfermedad llamada "miastenia gravis" (una afección que causa debilidad muscular grave).
- Si tiene un "feocromocitoma" (presión arterial alta constante o ataques debido a un tumor raro de la glándula suprarrenal).
- Tiene una afección llamada "homocistinuria" (una afección en la que aumenta la excreción urinaria del aminoácido cisteína)
- Si tiene alguna enfermedad del sistema inmunitario
- Si tiene algún problema con la sangre o la médula ósea.
- Si alguna vez ha sido dependiente del alcohol o las drogas.
- Si tiene epilepsia.
- Si le van a hacer una prueba de la función tiroidea en las próximas semanas.
- Si tiene hipertensión pulmonar (presión arterial alta en las arterias que van a los pulmones)
- Si tiene paraproteinemias (la presencia de una cantidad excesiva de una proteína anormal en la sangre)
- Si le van a tomar muestras de sangre u orina el mismo día.

Durante o inmediatamente después del procedimiento de diagnóstico por imágenes, puede ocurrir un trastorno cerebral a corto plazo llamado "encefalopatía". Si nota que tiene alguno de los signos y síntomas enumerados en "4. ¿Cuáles son los posibles efectos adversos?" en este prospecto, informe inmediatamente a su médico.

Si no está seguro de si alguno de los anteriores se aplica a usted, hable con su médico antes de someterse a una BIEMEXOL.

Asegúrese de beber mucho líquido antes y después de recibir BIEMEXOL. Esto es especialmente importante para pacientes con mieloma múltiple (enfermedad de los glóbulos blancos), diabetes, problemas renales, pacientes en mal estado general, niños y pacientes de edad avanzada.

Se pueden observar trastornos tiroideos en niños y adultos después de la administración de BIEMEXOL. Los bebés pueden estar expuestos a este medicamento en el útero. Es posible que su médico le pida pruebas de la función tiroidea antes y/o después de la administración de BIEMEXOL.

Niños, niñas y adolescentes:

Asegúrese de beber mucho líquido antes y después de recibir BIEMEXOL. Esto es especialmente importante para los bebés y los niños pequeños. Los medicamentos que pueden dañar los riñones no deben tomarse al mismo tiempo que BIEMEXOL.

El BIEMEXOL puede excretarse del cuerpo del lactante mucho más lentamente que en los adultos.

Los bebés pequeños (menores de 1 año de edad) y especialmente los recién nacidos son susceptibles a cambios en ciertas pruebas de laboratorio (en equilibrio de sales y minerales) y cambios circulatorios en la circulación sanguínea (flujo sanguíneo al corazón).

Estas precauciones son válidas para usted ahora o en el pasado, consulte a su médico.

Uso de BIEMEXOL con alimentos y bebidas

No se conocen efectos.

Embarazo

Antes de usar este medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

Dígale a su médico si está embarazada o cree que podría estarlo. Su médico solo usará el medicamento si decide que el beneficio de usar el medicamento será mayor que el riesgo para usted y su bebé. Si se administra BIEMEXOL a la madre durante el embarazo, se recomienda monitorizar la función tiroidea del recién nacido (ver "Uso de BIEMEXOL con precaución en los siguientes casos").

Si se ha notado que está embarazada durante el tratamiento, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico.

Lactación

Antes de usar este medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

La lactancia materna puede continuar normalmente después de un examen con BIEMEXOL.

Conducción y uso de máquinas

No conduzca ni utilice herramientas o máquinas después de su última inyección de BIEMEXOL para:

- 24 horas, si se ha administrado en la columna vertebral, o
- una hora en todos los demás casos.

Esto se debe a que puede sentirse mareado o tener otros signos de una reacción después

Información importante sobre los excipientes en el contenido de BIEMEXOL:

BIEMEXOL contiene menos de 1 mmol de sodio en cada dosis (23 mg). Por lo que se puede aceptar como que "este producto no contiene sodio".

Uso de BIEMEXOL con otros medicamentos

Informe a su médico si tiene diabetes y está tomando algún medicamento que contenga metformina. Si ha tomado o está tomando recientemente o puede tomar cualquier otro medicamento, incluidos los disponibles sin receta médica, o si está tomando o puede tomar betabloqueantes (un medicamento utilizado para tratar la presión arterial alta), cualquier medicamento que afecte los vasos sanguíneos, Si está tomando inhibidores de la enzima

convertidora de angiotensina (IECA) o antagonistas de la angiotensina (medicamentos utilizados para tratar la presión arterial alta) o si ha usado recientemente interleucina-2 o interferones (medicamentos utilizados para tratar la presión arterial alta). enfermedades del sistema inmunitario) o antidepresivos (fármacos utilizados para tratar trastornos mentales como la depresión), consulte a su médico antes de tomar BIEMEXOL. Porque algunos medicamentos pueden cambiar la forma en que funciona BIEMEXOL.

Los betabloqueantes pueden aumentar el riesgo de dificultad para respirar, que son riesgos asociados con el uso de BIEMEXOL, y pueden interactuar con el tratamiento de reacciones alérgicas graves.

Pruebas de laboratorio

Si le piden una muestra de sangre u orina para análisis de laboratorio el día de la toma de imágenes, informe a su médico o enfermera que le han administrado BIEMEXOL. Porque BIEMEXOL puede afectar los resultados de algunas pruebas de laboratorio.

Si ha estado tomando medicamentos recetados o no recetados ahora o en el pasado, informe a su médico o farmacéutico sobre estos productos.

3. ¿Cómo usar BIEMEXOL?

BIEMEXOL siempre le será administrado por una persona especialmente capacitada y calificada.

- BIEMEXOL siempre se usará en un hospital o clínica.
- Ellos le dirán todo lo que necesita saber para su uso seguro.

Instrucciones de uso y frecuencia de dosificación/administración

Su médico decidirá cuál es la mejor dosis para usted. Por lo general, una sola inyección o es posible que se le pida que se la trague.

Después de que se le haya administrado BIEMEXOL

Se le preguntará:

- beber mucho líquido después (para ayudar a eliminar el medicamento de su cuerpo),
- permanecer en el área donde se realizó la exploración o radiografía o alrededor de ella durante unos 30 minutos,
- permanecer en la clínica u hospital durante una hora. Sin embargo, pueden producirse reacciones retardadas.

Si experimenta cualquier efecto adverso durante este tiempo, informe inmediatamente a su médico (ver sección 4 'posibles efectos adversos').

El consejo anterior se aplica a **todos los pacientes** que han recibido BIEMEXOL. Si no está seguro de nada de lo anterior, consulte a su médico.

Vía y método de administración:

BIEMEXOL se puede administrar de muchas maneras diferentes, a continuación se puede encontrar una descripción de las formas en que generalmente se administra:

Inyección en una arteria o vena:

Lo más común es que BIEMEXOL se inyecte en una vena del brazo o de la pierna. A veces, se administra a través de un tubo de plástico delgado (catéter), que se inserta en una arteria, generalmente en el brazo o la ingle.

Inyección en la columna vertebral:

BIEMEXOL se inyectará en el espacio alrededor de la médula espinal para ver el canal espinal. Si se le ha administrado BIEMEXOL en la columna vertebral después, se le pedirá que siga los siguientes consejos:

- descansar con la cabeza y el cuerpo erguidos durante una hora, o seis horas si se queda en la cama,
- caminar con cuidado y tratar de no agacharse durante seis horas,
- no estar completamente solo durante las primeras 24 horas después de recibir BIEMEXOL, si es un paciente ambulatorio y alguna vez ha tenido convulsiones.

El consejo anterior se aplica *solo* si se le ha inyectado BIEMEXOL *en la columna vertebral*. Si no está seguro de nada de lo anterior, consulte a su médico.

Úselo en las cavidades corporales o articulaciones:

Las cavidades corporales pueden ser las articulaciones, el útero y las trompas ováricas. La forma y el lugar en que se administra BIEMEXOL pueden variar.

Uso por vía oral:

Para el examen del esófago, el estómago o el intestino delgado, BIEMEXOL se administra normalmente por vía oral. BIEMEXOL puede diluirse con agua para estos exámenes.

Diferentes grupos de edad:

Uso en niños: Su médico determinará y administrará la dosis más adecuada para el paciente.

Uso en pacientes de edad avanzada: No se han realizado estudios de dosis en pacientes de edad avanzada. Su médico determinará y administrará la dosis más adecuada para usted.

Condiciones especiales de uso:

Insuficiencia renal/insuficiencia hepática: No se han realizado estudios de dosis en estos pacientes. Su médico determinará y administrará la dosis más adecuada para usted.

Si cree que el efecto de BIEMEXOL es demasiado alto o demasiado bajo, consulte a su médico o farmacéutico.

Si recibe más BIEMEXOL del que debe:

El biemexol es administrado por un profesional de la salud en el hospital.

En caso de sobredosis, el médico puede corregir el desequilibrio del agua o los electrolitos y aplicar otras terapias.

No existe antídoto para este producto.

Si olvidó usar BIEMEXOL

Biemexol se administra bajo control médico

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Los efectos pueden observarse cuando se interrumpe el tratamiento con BIEMEXOL:

Si ha notado algún problema después de la administración de BIEMEXOL, informe a su médico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, BIEMEXOL puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Reacciones alérgicas

Si tiene una reacción alérgica cuando está en el hospital o en una clínica con BIEMEXOL, informe a su médico de inmediato. Los signos pueden incluir:

- sibilancias, dificultad para respirar u opresión o dolor en el pecho
- erupción cutánea, bultos, puntos con picazón, ampollas en la piel y en la boca u otros síntomas alérgicos
- hinchazón de la cara
- mareos o sensación de desmayo (causados por presión arterial baja)

Los efectos adversos anteriores pueden ocurrir varias horas o días después de la administración de BIEMEXOL. Si alguno de estos efectos secundarios ocurre después de salir del hospital o clínica, diríjase directamente al departamento de emergencias del hospital más cercano.

Una disminución a corto plazo en la formación de orina debido a la disminución de la función renal es común después de la administración de BIEMEXOL. Esto puede provocar daños en el riñón.

A continuación se enumeran otros efectos secundarios que puede tener; estos dependen de cómo o por qué se le administró BIEMEXOL. Pregúntele a su médico si no está seguro de cómo le administraron BIEMEXOL.

General:

(se aplica a todos los usos de BIEMEXOL)

Frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 100 pacientes

- sensación de calor

Poco frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 1.000 pacientes

- sensación de malestar (náuseas)
- Aumento de la sudoración anormal o anormal (sensación de frío), mareos o desmayos
- Jaqueca

Raras: afectan de 1 a 10 pacientes de cada 10.000

- reacciones alérgicas (hipersensibilidad) (pueden provocar la muerte)
- Frecuencia cardíaca lenta
- Dolor alrededor del área del estómago, dolor de cabeza, vómitos, fiebre

Muy raras: afectan a menos de 1 de cada 10.000 pacientes

- Cambio momentáneo en el sentido del gusto
- presión arterial alta o baja, escalofríos
- diarrea
- Reacción alérgica, incluida una reacción alérgica grave que conduce a un shock y un colapso (consulte "Reacciones alérgicas" más arriba para conocer otros síntomas)
-

Frecuencia no conocida: la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles

- Las glándulas salivales se hinchan y se vuelven sensibles (dolorosas)

Después de una inyección en una arteria o vena:

Frecuentes (afectan a 1-10 de cada 100 usuarios)

- Cambios a corto plazo en la frecuencia respiratoria, problemas respiratorios

Poco frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 1.000 pacientes

- Dolor y malestar
- Lesión renal aguda

Raras: afectan de 1 a 10 pacientes de cada 10.000

- Mareos, debilidad, debilidad muscular
- Diarrea
- Latidos cardíacos irregulares, incluidos latidos cardíacos rápidos y lentos
- Problemas renales
- Tos, fiebre, malestar general, interrupción de la respiración
- Intolerancia a la luz brillante
- Sensación de fatiga extrema
- Erupción cutánea y picazón, enrojecimiento de la piel
- Disminución de la visión (incluyendo visión doble, visión borrosa)

Muy raras: afectan a menos de 1 de cada 10.000 pacientes

- convulsiones (ataques), nubosidad de la conciencia, alteración de los sentidos (como el tacto), temblores
- flushing
- Dificultad para respirar
- Infarto de miocardio
- Dolor en el pecho

Frecuencia no conocida: la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles

- Reacciones cutáneas graves, como sarpullido grave, ampollas acuosas y descamación de la piel
- Confusión, no saber dónde estás, sentirte agitado, inquieto y ansioso.
- Glándula tiroidea hiperactiva (un aumento de la hormona tiroidea en la sangre puede causar varios síntomas, como latidos cardíacos rápidos, sudoración, ansiedad), disminución a corto plazo de la actividad tiroidea (una anomalía en la función tiroidea que luego vuelve a la normalidad)
- Dificultad para moverse por un tiempo
- Ceguera a corto plazo (desde unas pocas horas hasta unos pocos días), pérdida auditiva a corto plazo
- problemas cardíacos, como insuficiencia cardíaca, espasmo de las arterias cardíacas y cianosis (color azul-púrpura de la piel debido a la falta de oxígeno)
- sensación de opresión en el pecho o dificultad para respirar (incluyendo hinchazón de los pulmones, espasmo de las vías respiratorias)
- Empeoramiento de la inflamación en el páncreas (un órgano detrás del estómago), lo que provoca dolor de estómago que empeora con los alimentos
- Dolor e hinchazón en las venas, formación de coágulos de sangre
- Dolor en las articulaciones, reacción en el lugar de la inyección, dolor de espalda
- Exacerbación de la psoriasis (psoriasis)
- Trastornos del habla, incluida la incapacidad para hablar y pronunciar palabras
- Ataque de asma
- Yodismo (una sobreabundancia de yodo en el cuerpo. Esto hace que las glándulas salivales se hinchen y duelan)
- Trastornos cerebrales a corto plazo (encefalopatía). Pérdida del conocimiento, coma y somnolencia, incluyendo confusión, alucinaciones, dificultades con la visión, pérdida de la visión, convulsiones, pérdida de coordinación, pérdida de movimiento en un lado del cuerpo, problemas del habla y pérdida de memoria a corto plazo
- Trombocitopenia (una afección en la que disminuye el número de plaquetas en la sangre). En este caso, la sangre no coagula como lo hace normalmente)
- Aumento de los niveles de creatinina en sangre

Después de una inyección en la columna vertebral:

Muy frecuentes: afectan a más de 1 de cada 10 pacientes

- dolor de cabeza (puede ser intenso y duradero)

Frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 100 pacientes

- sensación de malestar (náuseas), vómitos

Poco frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 1.000 pacientes

- inflamación de las membranas que rodean el cerebro y la médula espinal (puede verse como vómitos, hipoglucemia, dolor de cabeza, trastornos mentales)

Raras: afectan de 1 a 10 pacientes de cada 10.000

- convulsiones (ataques), mareos, dolor en brazos o piernas, dolor de cuello, dolor de espalda
- Not known: frequency cannot be estimated from the available data
- Sensación de agitación
- Ansiedad
- Una actividad eléctrica anormal en el cerebro en una prueba llamada electroencefalografía
- Detección de actividad
- Intolerancia a la luz brillante, rigidez en el cuello
- Incapacidad para moverse por un tiempo, sentirse confundido
- Deterioro de los sentidos (como el tacto), ceguera a corto plazo (de varias horas a varios días), pérdida auditiva a corto plazo

- Convulsión (dura más de cinco minutos)
- Sensación de hormigueo, contracciones musculares, reacciones en el lugar de la inyección
- Trastorno cerebral a corto plazo (encefalopatía) que puede causar confusión, delirios, dificultades visuales, pérdida de la visión, convulsiones, pérdida de coordinación, pérdida del movimiento en un lado del cuerpo, problemas del habla y pérdida del conocimiento (incluida la pérdida de la memoria a corto plazo), coma, somnolencia y amnesia retrógrada (pérdida de la memoria)
- Trastornos del habla, incluyendo incapacidad para hablar, incapacidad para pronunciar palabras

Después de su uso en cavidades corporales:

(como útero y trompas ováricas, vejiga, páncreas o hernia)

Muy frecuentes: afectan a más de 1 de cada 10 pacientes

- dolor alrededor de la zona del estómago
- Frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 100 pacientes
- inflamación de la glándula pancreática (pancreatitis)
- cantidad anormal de una sustancia producida por la glándula pancreática detectada por una investigación de laboratorio
- Frecuencia no conocida: la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles
- Dolor

Después de la inyección en las articulaciones:

Muy frecuentes: afectan a más de 1 de cada 10 pacientes

- dolor en el lugar donde se inyectó
- Frecuencia no conocida: la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles
- inflamación de la articulación

Después de administrarlo por vía oral:

Muy frecuentes: afectan a más de 1 de cada 10 pacientes

- diarrea

Frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 100 pacientes

- sensación de malestar (náuseas), vómitos

Poco frecuentes: afectan de 1 a 10 de cada 1.000 pacientes

- dolor alrededor de la zona del estómago

Si alguno de los efectos secundarios se vuelve grave o si se produce un efecto secundario no informado anteriormente, informe a su médico.

Efectos secundarios adicionales en niños y adolescentes:

Se ha notificado una anomalía a corto plazo de la función tiroidea que luego vuelve a la normalidad (hipotiroidismo transitorio) en lactantes prematuros, neonatos y en otros niños después de recibir BIEMEXOL. Normalmente, no se observan síntomas. Los bebés prematuros son particularmente sensibles al efecto del yodo.

Se ha notificado una anomalía a corto plazo de la función tiroidea que luego vuelve a la normalidad (hipotiroidismo transitorio) en un lactante prematuro alimentado con leche materna. La madre lactante fue expuesta repetidamente a BIEMEXOL.

Si tiene algún efecto secundario, hable con su médico. Esto incluye cualquier posible efecto adverso no mencionado en este prospecto.

Si experimenta cualquier efecto adverso que pueda o no estar incluido en este prospecto, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero. Además, notifique los efectos adversos que experimente al Centro de Farmacovigilancia de Turquía (TÜFAM) haciendo clic en el icono "Notificación de efectos secundarios de medicamentos" en www.titck.gov.tr o llamando a la línea de notificación de efectos secundarios al 0 800 314 00 08. Al informar sobre los efectos secundarios, contribuirá a obtener más información sobre la seguridad del medicamento que está utilizando.

5. Conservación de BIEMEXOL

"todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños".

Al igual que todos los productos parenterales, BIEMEXOL debe inspeccionarse visualmente para detectar partículas, decoloración y la integridad del envase antes de su uso.

No utilice BIEMEXOL después de la fecha de caducidad (Exp:) que aparece en la etiqueta. La fecha de caducidad se refiere al último día de ese mes.

Almacenar por debajo de 30°C. Mantenga el envase en la caja exterior. Protégete de la luz. Protéjase de los rayos X secundarios.

Este medicamento es de un solo uso. Una vez abierto, úselo inmediatamente. Deseche cualquier contenido restante. No deseche ningún medicamento a través de las aguas residuales o la basura doméstica. Para proteger el medio ambiente, pregúntele a su farmacéutico cómo desechar los medicamentos que ya no usa.

Presentación:

BIEMEXOL 350 se presenta en vial de vidrio tipo 1 de 50 ml, 100 ml y 200 ml, incoloro, con cierre de bromobutyl y tapón desprendible azul oscuro.

Titular:

Biem İlaç San ve Tic. A.S.
Turgut Reis Cad. No: 21 06570
Tandogan / Ankara
Tel: 903122302929
Fax: 903122306800
Correo electrónico: biemilac@biemilac.com.tr

Sitio de producción:

MEFAR İLAÇ SAN. A.Ş.
Ramazanoğlu Mah. Ensar Cad. No:20
Kurtköy/ Pendik İstanbul

Importado y Distribuido por:

BIEMEXOL ECUADOR S.A.S
Guayaquil – Ecuador
Telf: 0961883557
Correo electrónico: biemexolecuador@gmail.com