

## Листок-вкладыш – информация для пациента

### Спиолто® Респимат®

**2,5 мкг + 2,5 мкг/доза, раствор для ингаляций дозированных**

Действующие вещества: олодатерол + тиотропия бромид

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

### Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Спиолто® Респимат®, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Спиолто® Респимат®
3. Применение препарата Спиолто® Респимат®
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Спиолто® Респимат®
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

#### **1. Что из себя представляет препарат Спиолто® Респимат®, и для чего его применяют**

Препарат Спиолто® Респимат® содержит действующие вещества тиотропия бромид и олодатерол, которые являются бронходилататорами длительного действия и способствуют расширению дыхательных путей и облегчению процесса дыхания.

### Показания к применению

Препарат применяется у взрослых для длительной поддерживающей терапии пациентов с хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ), хроническим бронхитом, эмфиземой легких, для уменьшения обструкции дыхательных путей и сопутствующей одышки; уменьшения частоты обострений; улучшения переносимости физических нагрузок и качества жизни.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

## **2. О чем следует знать перед применением препарата Спиолто® Респимат®**

### **Противопоказания**

#### **Не применяйте препарат Спиолто® Респимат®:**

- если у Вас аллергия на олодатерол, тиотропия бромид, атропин или его производные (например, ипратропий или окситропий) или на любой из компонентов препарата, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша.

Не рекомендуется применять препарат у детей до 18 лет.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Спиолто® Респимат® проконсультируйтесь с лечащим врачом.

#### **Незамедлительно обратитесь к врачу, если после применения препарата:**

- появилась аллергическая реакция;
- Вы почувствовали внезапное, быстро ухудшающееся затрудненное дыхание (усиление одышки). В таком случае немедленно прекратите применение препарата и обратитесь к лечащему врачу, так как это может быть признаком угрожающего для жизни состояния, называемого парадоксальным бронхоспазмом (внезапное появление одышки).

Обязательно предупредите лечащего врача, если какое-либо из указанных состояний относится к Вам:

- нарушения мочеиспускания (например, из-за пережатия шейки мочевого пузыря вследствие увеличения предстательной железы);
- предрасположенность к развитию определенной формы глаукомы (закрытоугольная глаукома);
- умеренная или тяжелая почечная недостаточность (нарушение функции почек);
- сердечно-сосудистые заболевания (например, снижение кровоснабжения сердечной мышцы (коронарная недостаточность), нарушение сердечного ритма, утолщение стенки левого и/или правого желудочка (гипертрофическая кардиомиопатия), повышение артериального давления (артериальная гипертензия), желудочковые нарушения сердечного ритма, тахикардия с частотой сердцебиения >100 ударов в минуту);
- если в анамнезе отмечен инфаркт миокарда или была госпитализация по поводу сердечной недостаточности (в течение предшествующего года);
- избыточное образование гормонов щитовидной железы (тиреотоксикоз);
- судороги;
- необычные реакции на симпатомиметические амины;
- тяжелая форма ХОБЛ.

Препарат для таких пациентов должен назначаться с осторожностью. Своевременно сообщите о своем состоянии врачу, чтобы он назначил правильное лечение.

Препарат Спиолто® Респимат® не применяется при бронхиальной астме, а также в качестве средства скорой помощи при внезапном приступе одышки (бронхоспазме).

### **Не допускайте попадания препарата в глаза!**

Внимательно ознакомьтесь с правилами использования картриджей Спиолто®, которые применяются только с ингалятором Респимат® (см. раздел «3. Применение препарата Спиолто® Респимат®»).

Обратитесь к офтальмологу, если при попадании препарата в глаза появились следующие симптомы (один или несколько):

- боль и дискомфорт в глазах;
- нечеткое зрение;
- появление ореола (свечения) у предметов или цветных пятен перед глазами;
- покраснение глаз;
- отек роговицы;
- конъюнктивальный застой (застой крови в конъюнктиве).

Вышеуказанные симптомы могут свидетельствовать о развитии закрытоугольной глаукомы. Если развивается любая комбинация этих симптомов, требуется применение глазных капель по согласованию с врачом.

### **Дети и подростки**

Препарат Спиолто® Респимат® не применяется у детей и подростков до 18 лет.

### **Другие препараты и препарат Спиолто® Респимат®**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Препараты, которые можно применять совместно с препаратом Спиолто® Респимат®:

- метилксантины (применяются для лечения бронхиальной астмы, астматического статуса, хронического бронхита, эмфиземы лёгких);
- пероральные и ингаляционные стероиды (противовоспалительные препараты).

Препараты, снижающие концентрацию калия в крови:

- ксантиновые производные (применяются для лечения бронхиальной астмы, астматического статуса, хронического бронхита, эмфиземы лёгких);
- стероиды;
- диуретики (мочегонные препараты);
- $\beta_2$ -адреномиметики (применяются для лечения бронхиальной астмы и ХОБЛ).

Препараты, которые приводят к усилению действия Спиолто® Респимат® на сердечно-сосудистую систему:

- ингибиторы моноаминоксидазы (психотропные препараты);
- трициклические антидепрессанты (препараты для лечения депрессии);

- препараты, способные изменять результаты электрокардиографии (удлинять интервал QTc).

Не рекомендуется длительное совместное применение препарата Спиолто® Респимат® с другими м-холиноблокирующими препаратами (применяются для лечения бронхиальной астмы или ХОБЛ) ввиду отсутствия данных.

Совместное применение Спиолто® Респимат® с адренергическими препаратами (применяются для лечения бронхиальной астмы или ХОБЛ) увеличивает риск развития нежелательных реакций.

β-адреноблокаторы (применяются для лечения бронхиальной астмы или ХОБЛ) ослабляют эффективность препарата Спиолто® Респимат®.

Применение кетоконазола (противогрибковый препарат) совместно с препаратом Спиолто® Респимат® приводит к незначительному увеличению концентрации олодатерола в организме.

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если Вы **не знаете**, когда следует применять данные препараты совместно с препаратом Спиолто® Респимат®.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

#### Беременность

Вы можете применять препарат во время беременности, только если Ваш врач рекомендовал применять его, зная о Вашей беременности.

Следует учитывать, что препарат Спиолто® Респимат® влияет на сократительную активность матки.

#### Грудное вскармливание

На период применения препарата Спиолто® Респимат® рекомендуется прекратить кормление грудью ребенка. Однако, врач может назначить Вам применение препарата в период грудного вскармливания, оценив потенциальную пользу для Вас и возможные риски для ребенка.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Исследования по влиянию препарата на способность управлять транспортными средствами и механизмами не проводились.

Во время применения препарата могут возникать такие нежелательные реакции, как головокружение и нечёткость зрения.

Если у Вас возникли подобные нежелательные реакции, воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с механизмами до исчезновения указанных реакций.

### **Препарат Спиолто® Респимат® содержит бензалкония хлорид**

Бензалкония хлорид может вызывать бронхоспазм.

### **3. Применение препарата Спиолто® Респимат®**

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с врачом.

#### **Рекомендуемая доза**

Препарат применяется один раз в день по две ингаляции в одно и то же время суток.

#### **Путь и (или) способ введения**

Ингаляционно.

Подробные инструкции по применению препарата Спиолто® Респимат® (подготовка устройства к первому использованию, ежедневное применение, а также ответы на часто задаваемые вопросы) Вы найдете на обратной стороне листка-вкладыша в соответствующем разделе «Инструкции по применению».

#### **Продолжительность терапии**

Продолжительность Вашей терапии определяется лечащим врачом и зависит от текущего состояния заболевания и степени тяжести нежелательных реакций. Следовательно, Вам не следует самостоятельно изменять или даже прекращать терапию.

#### **Если Вы применили препарат Спиолто® Респимат® больше, чем следовало**

Не превышайте рекомендуемую дозу, так как увеличение дозы не обеспечит Вам дополнительной терапевтической пользы, но может привести к развитию таких нежелательных реакций, как:

- снижение кровоснабжения сердца (ишемия миокарда), повышение или снижение артериального давления, учащение сердцебиения (тахикардия), нарушение сердечного ритма (аритмия), ощущение сердцебиения;
- головокружение, нервозность, бессонница, беспокойство, головные боли;
- произвольные мышечные сокращения, дрожь (тремор), спазм мышц;
- сухость оболочек носа и ротоглотки;
- тошнота;
- усталость, недомогание;
- снижение концентрации калия в крови (гипокалиемия), увеличение содержания сахара в крови (гипергликемия), нарушение кислотно-основного равновесия (метаболический ацидоз).

Если Вы превысили дозу и у Вас появились симптомы передозировки, обратитесь к лечащему врачу. Врач назначит правильное лечение в зависимости от нежелательной реакции.

**Если Вы забыли применить препарат Спиолто® Респимат®**

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Выполните следующую ингаляцию в назначенной дозе в обычное время. Если Вы систематически забываете выполнить ингаляцию в назначенной дозе, возможен риск усугубления одышки.

**Если Вы прекратили применение препарата Спиолто® Респимат®**

В таком случае возможно усугубление одышки при определенных обстоятельствах. Поэтому не прерывайте или не прекращайте лечение препаратом Спиолто® Респимат® без консультации с Вашим лечащим врачом.

При наличии дополнительных вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

**4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Спиолто® Респимат® может вызывать нежелательные реакции, однако, они возникают не у всех.

**Прекратите применение препарата и незамедлительно свяжитесь с лечащим врачом, если у Вас появились следующие серьезные нежелательные реакции:**

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):**

- приступообразное затрудненное дыхание, вызванное сужением дыхательных путей или спазмом мускулатуры бронхов (бронхоспазм);
- аллергические реакции такие, как массивный отек языка, губ, лица, ротоглотки (ангионевротический отек);
- учащенное сердцебиение (наджелудочковая тахикардия);
- хаотическая электрическая активность предсердий и нерегулярные сокращения желудочков, сопровождающиеся учащенным сердцебиением, ощущением тяжести в груди, одышкой (фибрилляция предсердий).

Оценив Ваше состояние, врач может изменить схему лечения, решить прекратить лечение или снизить дозу.

**Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при применении препарата Спиолто® Респимат®:**

**Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):**

- головокружение;
- головная боль;
- тахикардия;
- кашель;
- охриплость или осиплость голоса (дисфония);
- сухость во рту.

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):**

- реакции повышенной чувствительности, включая реакции немедленного типа;
- крапивница;
- зуд;
- сыпь;
- бессонница;
- нечеткость зрения;
- ощущение сердцебиения;
- повышение артериального давления;
- воспалительный процесс слизистой оболочки гортани (ларингит);
- боль в горле и дискомфорт при глотании (фарингит);
- носовое кровотечение;
- запор;
- грибковые инфекции рта и глотки (орофарингеальный кандидоз);
- воспаление десен (гингивит);
- воспаление слизистой оболочки рта (стоматит);
- тошнота;
- артралгия (боль в суставах);
- боль в спине;
- припухлость в области суставов;
- нарушение мочеиспускания (дизурия);
- задержка мочи;
- инфекции мочевыводящих путей.

**Неизвестно** (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- воспаление слизистых оболочек носа и глотки, проявляющееся отеком и покраснением (назофарингит);
- обезвоживание (дегидратация);
- повышение внутриглазного давления;
- глаукома;
- воспаление придаточных пазух носа (синусит);
- кишечная непроходимость, включая паралитическую кишечную непроходимость (паралич кишечной мускулатуры);
- заброс содержимого желудка в пищевод (гастроэзофагеальный рефлюкс);
- затруднение глотания (дисфагия);
- воспаление языка, которое может сопровождаться болью или изменением внешнего вида (глоссит);
- кожные инфекции и язвы на коже;
- сухость кожи.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 (800) 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

<https://roszdravnadzor.gov.ru/>

#### Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by>

#### Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

Телефон: +7 7172 235 135

Электронная почта: farm@dari.kz

<http://www.ndda.kz>

### **5. Хранение препарата Спиолто® Респимат®**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на ингаляторе или картонной пачке после «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С. Не замораживать.

Срок годности препарата 3 года. Использовать в течение 3 месяцев после первой ингаляции.

Не применяйте препарат, если Вы заметили видимые признаки непригодности препарата для применения.

Не выбрасывайте препарат с бытовыми отходами или в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

### **Препарат Спиолто® Респимат® содержит**

Действующими веществами являются олодатерол + тиотропия бромид.

Каждая ингаляционная доза содержит 2,5 мкг олодатерола (в виде олодатерола гидрохлорида 2,736 мкг) и 2,5 мкг тиотропия (в виде тиотропия бромида моногидрата 3,124 мкг).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: бензалкония хлорид (в виде бензалкония хлорида раствора), динатрия эдетат, хлористоводородная кислота 1 М (для коррекции pH), вода очищенная.

### **Внешний вид Спиолто® Респимат® и содержимое упаковки**

Раствор для ингаляций дозированных.

Прозрачный, бесцветный или почти бесцветный раствор.

Ингалятор Респимат® в комплекте с картриджем вместимостью 4,5 мл, помещенным в алюминиевый цилиндр. Ингалятор и цилиндр с картриджем и листком-вкладышем в пачку картонную.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

Берингер Ингельхайм Интернешнл ГмбХ

Бингер Штрассе 173, 55216 Ингельхайм-на-Рейне, Германия

Тел.: +49 6132 77 0

Факс: +49 6132 72 0

Электронная почта: info.ru@boehringer-ingenlheim.com

### **Производитель**

Берингер Ингельхайм Фарма ГмбХ и Ко.КГ

Бингер Штрассе 173, 55216 Ингельхайм-на-Рейне, Германия

**За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:**

Российская Федерация

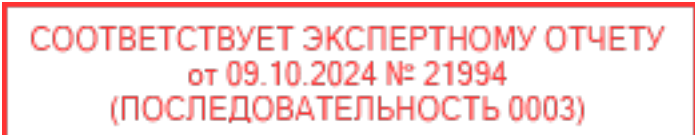
ООО «Берингер Ингельхайм»

125171, г. Москва, Ленинградское шоссе, 16А, стр. 3

Тел.: +7 (495) 544 50 44

Факс: +7 (495) 544 56 20

Электронная почта: info.ru@boehringer-ingenlheim.com



**Республика Беларусь**

Представительство партнерства с ограниченной ответственностью «EUROMARSH CORPORATION LP» (Великобритания) в Республике Беларусь  
220123, г. Минск, ул. В. Хоружей, 22–1402  
Тел./Факс: +375 (17) 242 16 40  
Электронная почта: pv@euromarsh-corporation.com

**Республика Казахстан**

Фиалиал «Берингер Ингельхайм Фарма Геселлшафт м.б.Х»  
050008, г. Алматы, пр. Абая, 52, БЦ «Innova Tower», 7 этаж  
Тел.: +7 727 250 00 77  
Факс: +7 727 244 51 77  
Электронная почта: PV\_local\_Kazakhstan@boehringer-ingenelheim.com

**Листок-вкладыш пересмотрен**

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте Союза:  
<http://ees.eaeunion.org/>.

## **Инструкции по применению**

Прочитайте эти Инструкции по применению перед началом использования препарата Спиролто® Респимат®.

Вам нужно будет использовать этот ингалятор только **ОДИН РАЗ В ДЕНЬ**. Каждый раз при применении его делайте **ДВЕ ИНГАЛЯЦИИ**.



### **Как хранить ингалятор Спиролто® Респимат®**

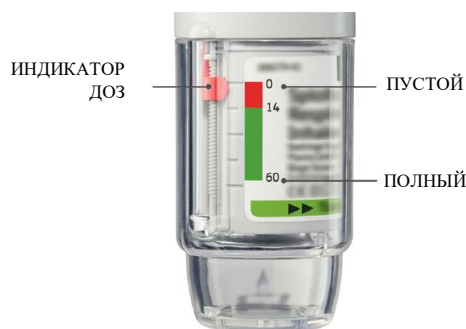
- Храните Спиролто® Респимат® в недоступном для детей месте.
- Не замораживайте Спиролто® Респимат®.
- Если ингалятор Спиролто® Респимат® не использовался более 7 дней, направьте его перед применением вниз и нажмите один раз на кнопку подачи дозы.
- Если ингалятор Спиролто® Респимат® не использовался более 21 дня, повторите шаги 4-6 из раздела «Подготовка к первому использованию» до появления облачка аэрозоля. Затем повторите шаги 4-6 еще три раза.
- Не используйте ингалятор Спиролто® Респимат® после окончания срока годности.
- Не трогайте прокалывающий элемент внутри прозрачной гильзы.

### **Как ухаживать за Вашим ингалятором Спиролто® Респимат®**

Очищайте мундштук, включая металлическую часть внутри мундштука, влажной тряпочкой или тканью, по меньшей мере один раз в неделю.

Любое незначительное изменение цвета мундштука не влияет на работу Вашего ингалятора Спиролто® Респимат®.

## Как определить, когда нужен новый ингалятор Спиролто® Респимат®



- Ваш ингалятор Спиролто® Респимат® содержит 60 ингаляционных доз (т.е. 30 терапевтических доз) при условии применения в соответствии с указаниями (две ингаляционные дозы один раз в день).
- Индикатор доз показывает, сколько примерно доз еще осталось.
- Когда индикатор доз покажет на красную область шкалы, это означает, что лекарства осталось примерно на 7 дней (14 ингаляционных доз).
- Когда индикатор доз ингалятора достигнет конца красной шкалы, ингалятор Спиролто® Респимат® автоматически заблокируется - больше не может быть получено ни одной ингаляционной дозы (поворот прозрачной гильзы будет невозможен).
- Через три месяца после первого использования Спиролто® Респимат® следует выбросить, даже если он полностью не использован.

### Подготовка к первому использованию

<p><b>1 Снимите прозрачную гильзу</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Держите колпачок закрытым.</li> <li>• Нажмите стопорную кнопку и сильно потяните при этом другой рукой за прозрачную гильзу.</li> </ul>	
<p><b>2 Вставьте картридж</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Вставьте картридж узким концом в ингалятор.</li> <li>• Поставьте ингалятор дном картриджа на твердую поверхность и сильно нажмите</li> </ul>	

<p>на него, пока картридж не встанет на место со щелчком.</p>	
<p><b>3 Установите на место прозрачную гильзу</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Установите прозрачную гильзу на место до щелчка.</li> </ul>	
<p><b>4 Поверните</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Держите колпачок закрытым.</li> <li>Поверните прозрачную гильзу в направлении, указанном стрелками на этикетке, пока не раздастся щелчок (пол-оборота).</li> </ul>	
<p><b>5 Откройте</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Откройте колпачок до упора.</li> </ul>	
<p><b>6 Нажмите</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Направьте ингалятор вниз.</li> <li>Нажмите кнопку подачи дозы.</li> <li>Закройте колпачок.</li> <li>Повторите шаги 4-6 до появления облачка аэрозоля.</li> <li><b>После появления облачка аэрозоля повторите шаги 4-6 еще три раза.</b></li> </ul>	

### Ежедневное применение

#### Поверните

- Держите колпачок закрытым.
- **Поверните** прозрачную гильзу в направлении, указанном стрелками на этикетке, до щелчка (пол-оборота).



#### Откройте

- **Откройте** колпачок до упора.



#### Нажмите

- Сделайте медленный полный выдох.
- Обхватите мундштук губами, не перекрывая воздухозаборники.
- Делая медленный, глубокий вдох через рот, **нажмите** кнопку подачи дозы и продолжайте делать вдох.
- Задержите дыхание примерно на 10 секунд или так долго, как Вы можете.
- Для получения второй ингаляционной дозы повторите: Поверните, Откройте, Нажмите.
- Закройте крышку устройства до следующего использования ингалятора.



## **Ответы на часто задаваемые вопросы**

### **1. Сложно установить картридж на необходимую глубину**

**Вы случайно повернули прозрачную гильзу до установки картриджа?** Откройте колпачок, нажмите на кнопку подачи дозы, затем вставьте картридж.

**Вы вставляете картридж широким концом?** Вставьте картридж узким концом в ингалятор.

### **2. Не могу нажать на кнопку подачи дозы**

**Повернули ли Вы прозрачную гильзу?** Если нет, поверните прозрачную гильзу одним непрерывным движением до щелчка (пол-оборота).

**Индикатор доз ингалятора Спиолто® Респимат® указывает на ноль?** Ингалятор Спиолто® Респимат® блокируется после выпуска 60 ингаляционных доз (30 терапевтических доз). Подготовьте и используйте новый ингалятор Спиолто® Респимат®.

### **3. Не могу повернуть прозрачную гильзу**

**Вы уже повернули прозрачную гильзу?** Если прозрачная гильза уже повернута, следуйте по шагам «Откройте» и «Нажмите» в разделе «Ежедневное применение» для получения ингаляционной дозы.

**Индикатор доз ингалятора Спиолто® Респимат® указывает на ноль?** Ингалятор Спиолто® Респимат® блокируется после выпуска 60 ингаляционных доз (30 терапевтических доз). Подготовьте и используйте новый ингалятор Спиолто® Респимат®.

### **4. Индикатор доз ингалятора Спиолто® Респимат® достигает нуля слишком быстро**

**Использовали ли Вы Спиолто® Респимат® в соответствии с указаниями (две ингаляционные дозы один раз в день)?** Препарата Спиолто® Респимат® хватает на 30 дней при использовании двух ингаляций один раз в день.

**Поворачивали ли Вы прозрачную гильзу до установки картриджа?** Индикатор доз считает каждый поворот прозрачной гильзы вне зависимости от того, установлен картридж или нет.

**Выпускали ли Вы ингаляционные дозы в воздух для проверки работы Спиолто® Респимат®?** После подготовки ингалятора к использованию не требуется ежедневной проверки ингаляции.

**Вы установили картридж в использованный ингалятор Спиолто® Респимат®?** Всегда устанавливайте новый картридж в **новый** ингалятор Спиолто® Респимат®.

**5. Мой ингалятор Спиолто® Респимат® выпускает ингаляционные дозы автоматически**

**Был ли открыт колпачок, когда Вы поворачивали прозрачную гильзу?** Закройте колпачок, затем поверните прозрачную гильзу.

**Нажимали ли Вы кнопку подачи дозы во время поворота прозрачной гильзы?** Закройте колпачок так, чтобы кнопка подачи дозы была закрыта, затем поверните прозрачную гильзу.

**Останавливались ли Вы во время поворота прозрачной гильзы до звука щелчка?** Поверните прозрачную гильзу одним **непрерывным** движением до щелчка (пол-оборота).

**6. Мой ингалятор Спиолто® Респимат® не выпускает ингаляционную дозу**

**Установили ли Вы картридж?** Если нет, установите картридж.

**Вы повторили шаги Поверните, Откройте, Нажмите менее трех раз после установки картриджа?** Повторите шаги Поверните, Откройте, Нажмите три раза после установки картриджа, как описано в разделе «Подготовка к первому использованию», шаги 4-6.

**Индикатор доз ингалятора Спиолто® Респимат® указывает на ноль?** Если индикатор доз указывает на ноль, значит ингалятор пуст и заблокирован.

Не снимайте прозрачную гильзу и не вынимайте картридж после подготовки ингалятора к использованию. Всегда устанавливайте новый картридж в **новый** ингалятор Спиолто® Респимат®.