

Листок-вкладыш – информация для пациента
ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, 12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Действующее вещество: декскетопрофен

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, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- 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, или работнику аптеки, или медицинской сестре. 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 ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ
3. Применение препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, и для чего его применяют

Лекарственный препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества декскетопрофен (в форме декскетопрофена трометамола).

Декскетопрофен принадлежит к группе препаратов, называемых нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП).

Лекарственный препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ применяется для кратковременного симптоматического лечения при болях от легкой до средней интенсивности, например, при острой боли в мышцах и костях, при дисменорее (болезненных менструациях) и зубной боли.

Лекарственный препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ показан к применению у взрослых.

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

2. О чем следует знать перед применением препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ

Не принимайте ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на декскетопрофен или на другие компоненты этого препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас аллергия на ацетилсалициловую кислоту или другие нестероидные противовоспалительные препараты;

- у Вас после приема ацетилсалициловой кислоты или других нестероидных противовоспалительных препаратов были приступы астмы, острый аллергический ринит (кратковременное воспаление слизистой оболочки носа), носовые полипы (уплотнения в носу из-за аллергии), крапивница (кожная сыпь), ангионевротический отек (отек лица, глаз, губ или языка или расстройство дыхания) или свистящее дыхание;
- у Вас были фотоаллергические или фототоксические реакции (особая форма покраснения кожи и/или образование пузырей на коже при воздействии солнечного света) во время применения кетопрофена (нестероидного противовоспалительного препарата) или фибратов (препаратов, применяющихся для снижения концентрации жиров в крови);
- у Вас пептическая язва / желудочно-кишечное кровотечение или же у Вас в прошлом имели место желудочно-кишечное кровотечение, язва или перфорация язвы;
- у Вас хронические расстройства пищеварения (например, несварение, изжога);
- у Вас в прошлом при применении нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП) с целью ослабления боли развилось желудочное или кишечное кровотечение или перфорация;
- у Вас хроническое заболевание кишечника воспалительной природы (болезнь Крона или неспецифический язвенный колит);
- у Вас тяжелая сердечная недостаточность, нарушение функции почек средней или тяжелой степени или нарушение функции печени тяжелой степени;
- у Вас повышенная кровоточивость или нарушение свертываемости крови;
- у Вас сильное обезвоживание (потеря организмом большого количества жидкости) из-за рвоты, диареи или недостаточного поступления в организм жидкости;
- Вы беременны (третий триместр) или Вы кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Прежде чем принимать ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, убедитесь, что лечащий врач знает, что:

- у Вас есть (или была) аллергия;
- у Вас есть (или были) заболевания почек, печени, сердца (артериальная гипертензия и/или сердечная недостаточность), а также задержка жидкости в организме;
- Вы принимаете мочегонные препараты или у Вас обезвоживание и уменьшение объема крови вследствие значительной потери жидкости (например, из-за увеличения мочевыделения, диареи или рвоты);
- у Вас есть заболевания сердца, Вы перенесли инсульт или считаете, что входите в группу риска по этим заболеваниям (например, при повышенном артериальном давлении, сахарном диабете, повышенном уровне холестерина и курении). В таких случаях следует проконсультироваться по поводу лечения с врачом или работником аптеки. Такие препараты, как ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, связаны с небольшим увеличением риска сердечного приступа (инфаркта миокарда) или инсульта. Любой риск возрастает с повышением дозы препарата и увеличением продолжительности лечения. Не превышайте рекомендованные дозы и продолжительность лечения;
- Вы человек пожилого возраста (риск возникновения нежелательных реакций выше) (см. раздел 4). При возникновении любой из них незамедлительно обратитесь к лечащему врачу;
- Вы женщина, у которой есть проблемы с зачатием (препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ может вызывать нарушение детородной функции, поэтому Вам не следует его принимать при планировании беременности и проведении соответствующих обследований на предмет бесплодия);
- у Вас есть нарушение кроветворения;

- у Вас системная красная волчанка или смешанное заболевание соединительной ткани (нарушения со стороны иммунной системы с поражением соединительной ткани);
- Вы перенесли хроническое заболевание кишечника воспалительной природы (язвенный колит, болезнь Крона);
- у Вас есть (или были) другие заболевания желудка или кишечника;
- у Вас инфекция (см. ниже «Маскировка симптомов основного инфекционного заболевания»);
- Вы принимаете другие лекарственные препараты, повышающие риск развития язвенной болезни или кровотечения, например, стероидные препараты для приема внутрь, некоторые антидепрессанты (типа СИОЗС – селективные ингибиторы обратного захвата серотонина), препараты, препятствующие образованию сгустков крови (например, ацетилсалициловая кислота), или антикоагулянты (например, варфарин). В этом случае перед началом применения препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, который, возможно, назначит Вам препарат, оказывающий на желудок защитное действие (например, мизопростол или препараты, подавляющие выработку желудочного сока);
- у Вас астма в сочетании с хроническим ринитом, хроническим синуситом и/или полипами носа (следовательно, Вы подвержены более высокому риску аллергии на ацетилсалициловую кислоту и/или НПВП, чем остальное население). При приеме данного препарата могут иметь место приступы астмы или спазм бронхов – особенно у пациентов с аллергией на ацетилсалициловую кислоту или НПВП.

Дети и подростки

Исследования по применению препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ у детей и подростков не проводились. Поэтому безопасность и эффективность препарата не установлены, и применять его у детей и подростков не следует.

Другие препараты и препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ

Сообщите врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или возможно будете принимать какие-либо другие лекарственные препараты. Существуют препараты, которые нельзя сочетать друг с другом, а есть такие, при совместном применении которых необходимо корректировать дозы.

С препаратом ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ не рекомендуется применять следующие лекарственные препараты:

- ацетилсалициловая кислота, кортикостероиды и другие противовоспалительные препараты;
- варфарин, гепарин и другие препараты, препятствующие свертыванию крови;
- литий, препараты которого применяются для лечения некоторых расстройств настроения;
- метотрексат (препарат, применяемый для лечения онкологических заболеваний или в качестве иммунодепрессанта) в высоких дозах (15 мг в неделю);
- гидантоины и фенитоин, применяемые при эпилепсии;
- сульфаметоксазол, применяемый для лечения бактериальных инфекций.

Совместно с препаратом ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ рекомендуется применять с осторожностью следующие лекарственные препараты:

- ингибиторы АПФ, мочегонные препараты и антагонисты рецепторов ангиотензина II, применяемые при повышенном артериальном давлении и заболеваниях сердца;
- пентоксифиллин и окспентифиллин, применяемые для лечения хронических язв, обусловленных заболеваниями вен;

- зидовудин, применяемый для лечения вирусных инфекций;
- антибиотики из группы аминогликозидов, применяющиеся для лечения бактериальных инфекций;
- препараты сульфонилмочевины (например, хлорпропамид и глибенкламид), применяемые для лечения сахарного диабета;
- метотрексат в низких дозах (менее 15 мг в неделю).

Должно быть хорошо обосновано совместное применение следующих препаратов:

- антибиотики хинолонового ряда (например, ципрофлоксацин, левофлоксацин), применяемые для лечения бактериальных инфекций;
- циклоспорин или такролимус, применяемые для лечения заболеваний иммунной системы и при трансплантации органов;
- стрептокиназа и другие тромболитические или фибринолитические препараты, т.е. препараты, применяемые для разрушения кровяных сгустков;
- пробенецид, применяемый для лечения подагры;
- дигоксин, применяемый для лечения хронической сердечной недостаточности;
- мифепристон, применяемый в качестве препарата, вызывающего аборт (для прерывания беременности);
- антидепрессанты типа селективных ингибиторов обратного захвата серотонина (СИОЗС);
- антиагреганты, применяемые для уменьшения слипания тромбоцитов и образования кровяных сгустков;
- бета-адреноблокаторы, применяемые для лечения повышенного артериального давления и при заболеваниях сердца;
- тенофовир, деферазирокс, пеметрексед.

Если у Вас имеются сомнения по поводу приема препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ вместе с другими лекарственными препаратами, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем

Прием вместе с пищей замедляет всасывание лекарственного препарата, поэтому при острых болях рекомендуется принимать препарат не менее, чем за 30 минут до еды.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны, или кормите ребенка грудью, или полагаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед применением данного препарата проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Беременность

Не принимайте препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ во время последних трех месяцев беременности, так как он может вызывать нарушения со стороны почек и сердца у Вашего будущего ребенка. Препарат может повлиять на склонность к кровотечениям у Вас и Вашего ребенка, а также вызвать задержку или увеличение продолжительности родов.

Вам не следует принимать препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ в течение первых 6 месяцев беременности, за исключением случаев, когда это крайне необходимо, и только по рекомендации лечащего врача. Если Вам необходимо принимать препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ в этот период времени или Вы планируете забеременеть, следует применять минимальную дозу в минимально короткий период времени.

С 20-ой недели беременности применение декскетопрофена более нескольких дней может вызывать нарушения со стороны почек у Вашего будущего ребенка, что может привести к снижению уровня амниотической жидкости, окружающей плод (маловодие) или сужению кровеносного сосуда (артериального протока) в сердце ребенка. Если Вам требуется

лечение дольше нескольких дней, лечащий врач
дополнительный контроль.

Грудное вскармливание

Не принимайте препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ в период грудного вскармливания.

Фертильность

Применение препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ женщинами, планирующими беременность, или проходящими обследование по поводу бесплодия, не рекомендуется. В отношении возможного воздействия на женскую фертильность – см. также раздел 2 «Особые указания и меры предосторожности».

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Поскольку при применении препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ возможно развитие таких нежелательных реакций, как головокружение, сонливость и нарушения зрения, он может оказывать незначительное влияние на Вашу способность к управлению транспортными средствами и к работе с механизмами. При появлении таких реакций воздержитесь от управления транспортными средствами и от работы с механизмами, пока эти симптомы не исчезнут. Проконсультируйтесь с лечащим врачом.

3. Применение препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ следует принимать в минимальной эффективной дозе и на протяжении минимально короткого периода, необходимого для облегчения симптомов. Если симптомы инфекции, такие как лихорадка и боль, сохраняются или ухудшаются, необходимо немедленно обратиться к врачу (см. раздел 2).

Рекомендуемая доза

Взрослые

Рекомендуемая доза, в зависимости от характера и выраженности боли, составляет по 12,5 мг каждые 4-6 часов или 25 мг каждые 8 часов.

Суммарная суточная доза не должна превышать 75 мг.

Препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ предназначен только для кратковременного применения; лечение должно быть ограничено периодом существования симптомов.

Пациенты пожилого возраста

Если Вы человек пожилого возраста, Вам следует начинать лечение с общей суточной дозы, составляющей не более 50 мг. Только в случае хорошей переносимости начальную дозу в дальнейшем можно повысить до дозы, рекомендованной остальным пациентам (75 мг).

Пациенты с печеночной недостаточностью

Если у Вас нарушение функции печени, Вам следует начинать лечение с общей суточной дозы, составляющей не более 50 мг, под тщательным наблюдением врача. Если у Вас тяжелое нарушение функции печени, препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ Вам противопоказан.

Пациенты с почечной недостаточностью

Если у Вас легкое нарушение функции почек (клиренс креатинина 60-89 мл/мин), Вам следует начинать лечение с общей суточной дозы, составляющей не более 50 мг, под

тщательным наблюдением врача. Если у Вас тяжелое нарушение функции почек (клиренс креатинина ≤ 59 мл/мин), препарат ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ Вам противопоказан.

Дети и подростки

Данный лекарственный препарат не следует применять у детей и подростков младше 18 лет.

Способ применения

Для приема внутрь.

Таблетку следует проглотить, запивая достаточным количеством жидкости (например, одним стаканом воды).

Прием вместе с пищей замедляет всасывание лекарственного препарата, поэтому при острых болях рекомендуется принимать препарат не менее, чем за 30 минут до еды.

Если приняли препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ больше, чем следовало

Если Вы приняли таблеток больше, чем следовало, то немедленно обратитесь к врачу или в ближайшее медицинское учреждение. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Если Вы забыли принять ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Как и все лекарственные препараты, данный лекарственный препарат может вызывать побочные эффекты, хотя проявляются они не у всех.

Возможные нежелательные реакции перечислены далее в зависимости от частоты их проявления:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- тошнота и/или рвота;
- боль в желудке;
- диарея;
- диспепсия.

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

- бессонница;
- чувство тревоги;
- головная боль;
- головокружение;
- сонливость;
- чувство вращения (вертиго);
- нерегулярное сердцебиение, ощущаемое как усиленное сердцебиение (пальпитации);
- приливы крови;
- воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит);

- запор;
- сухость во рту;
- повышенное газообразование и вздутие живота (метеоризм);
- сыпь;
- усталость;
- боль;
- состояние физической и психической истощаемости (астения);
- состояние, которое возникает, когда мышцы напрягаются, и становится трудно двигаться (ригидность мышц);
- плохое самочувствие.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- отек гортани;
- потеря аппетита (анорексия);
- нарушение чувствительности кожи, которое характеризуется онемением, покалыванием и «ползанием мурашек» (парестезия);
- синкопе (обморок);
- повышенное артериальное давление (артериальная гипертензия);
- редкое дыхание (брадипноэ);
- язвенная болезнь, кровотечение из язвенной язвы или перфорация язвенной язвы (может проявляться кровью в рвотных массах или черным стулом);
- повреждение клеток печени (гепатоцеллюлярное поражение);
- крапивница;
- угри (акне);
- повышенная потливость;
- боль в спине;
- повышение объема мочи (полиурия);
- острая почечная недостаточность;
- нарушение менструального цикла;
- нарушение функции предстательной железы;
- периферические отеки (например, отек в области ног и лодыжек);
- отклонение от нормы результатов функциональных проб печени.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- снижение уровня лейкоцитов (нейтропения);
- снижение уровня тромбоцитов (тромбоцитопения);
- анафилактические реакции, в том числе анафилактический шок (реакции повышенной чувствительности, которые также могут привести к коллапсу);
- расфокусированное зрение;
- звон в ушах (тиннитус);
- учащенное сердцебиение (тахикардия);
- пониженное артериальное давление (артериальная гипотензия);
- чувство нехватки воздуха из-за сужения дыхательных путей (бронхоспазм);
- одышка (диспноэ);
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- незаживающие раны на коже, во рту, в области глаз и половых органов (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз (синдром Лайелла);
- отек лица, языка и/или горла, сыпь, зуд (ангионевротический отек);
- отек лица;
- повышение чувствительности кожи к свету (реакции фотосенсибилизации);

- зуд;
- нарушения со стороны почек (нефрит или нефротический синдром).

Если в начале лечения у Вас появились нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта (например, боль в желудке, изжога или кровотечение), если у Вас и в прошлом уже имели место такие симптомы при длительном применении противовоспалительных препаратов и, в особенности, если Вы человек пожилого возраста, немедленно сообщите об этом врачу.

При обнаружении кожной сыпи, любого другого повреждения слизистой оболочки ротовой полости или гениталий или каких-либо признаков аллергии прием препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ следует сразу же прекратить.

В период применения нестероидных противовоспалительных препаратов сообщалось о задержке жидкости в организме и появлении отеков (особенно в области лодыжек и ног), повышении артериального давления и сердечной недостаточности.

Такие препараты, как ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, возможно, связаны с небольшим повышением риска сердечного приступа (инфаркта миокарда) или нарушения мозгового кровообращения (инсульта).

У пациентов, у которых имеют место нарушения со стороны иммунной системы с поражением соединительной ткани (системная красная волчанка или смешанное заболевание соединительной ткани), противовоспалительные препараты в редких случаях могут вызывать повышение температуры тела, головную боль и скованность шеи.

Чаще всего наблюдаются нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта. Возможно появление пептических язв, перфорации язвы или желудочно-кишечного кровотечения, иногда со смертельным исходом, особенно у людей пожилого возраста.

Имеются сообщения о появлении тошноты, рвоты, диареи, метеоризма, запора, диспепсии, болей в животе, мелены, рвоты кровью, язвенного стоматита, обострения колита и болезни Крона после приема препарата. Реже наблюдается воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит).

Как и в случае других НПВП, возможны реакции со стороны крови (пурпура, апластическая и гемолитическая анемия и, в редких случаях, агранулоцитоз и гипоплазия костного мозга); буллезные реакции, включая синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз (очень редко).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

220037, Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.byСайт: <https://www.rceth.by>**Республика Казахстан**

г. Нур-Султан, район Байконыр, ул. А.Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

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

Электронная почта: farm@dari.kzСайт: <http://www.ndda.kz>**5. Хранение препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ**

Хранить в оригинальной упаковке (блистер в картонной пачке) для защиты от влаги при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимать лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от лекарственных препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения**ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, 12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: декскетопрофен (в форме декскетопрофена трометамола) – 12,5 мг;

вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая;

состав оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизированный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: декскетопрофен (в форме декскетопрофена трометамола) – 25 мг;

вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая;

состав оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизированный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

Внешний вид препарата ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые таблетки двояковыпуклой формы, покрытые оболочкой белого цвета.

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой.

По одной, две или три контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

Этот лекарственный препарат зарегистрирован в государствах-членах Евразийского экономического союза (ЕАЭС) под следующими торговыми наименованиями:

Республика Беларусь:

ДЕКСКЕТОПРОФЕН-ЛФ, 12,5 мг, 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Республика Казахстан:

ДЕКС, 25 мг, таблетки, покрытые оболочкой.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения или представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

СООО «Лекфарм»,

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301

тел./факс: (01774)-53801.

электронная почта: office@lekpharm.by.

Республика Казахстан

Представительство СООО «Лекфарм» в Республике Казахстан,
050000, г. Алматы, Бостандыкский район, проспект Аль-Фараби 7,

БЦ "Нұрлы Тау", корпус 4а, офис 55,

тел. 8(727)-3110454,

факс 8(727)-3110455,

электронная почта: baikenova@lekpharm.by

В случаях появления претензий, а также возникновения нежелательных реакций следует обращаться:

Республика Беларусь

СООО «Лекфарм», отдел фармаконадзора и медицинской поддержки

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301

тел./факс: (01774)-53801.

электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by

Республика Казахстан

Контактное лицо по фармаконадзору на территории Республики Казахстан
Кысмуратова А.Т.

Республика Казахстан, 05010 г. Алматы, ул. Толе би, 23а

моб. тел.: 87013285139

электронная почта: amangul-62@mail.ru.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

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