

## **Листок-вкладыш – информация для пациента**

### **Левипил 250 мг, 500 мг, 750 мг, 1000 мг таблетки, покрытые оболочкой**

Действующее вещество: леветирацетам

**Перед приемом 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.
- 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. 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 Левипил и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Левипил.
3. Применение препарата Левипил.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Левипил.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

### **1. Что из себя представляет препарат Левипил и для чего его применяют**

Препарат Левипил содержит действующее вещество леветирацетам и относится к фармакотерапевтической группе «противоэпилептические препараты; другие противоэпилептические препараты» и применяется для лечения судорог при эпилепсии. Левипил активен в отношении как фокальных, так и генерализованных эпилептических припадков.

### **Показания к применению**

Левипил показан в качестве монотерапии при лечении:

- парциальных припадков с вторичной генерализацией или без таковой у взрослых и подростков с 16 лет с впервые диагностированной эпилепсией.

Левипил показан в составе дополнительной терапии:

- парциальных припадков с вторичной генерализацией или без таковой у взрослых и детей старше 6 лет с эпилепсией;
- миоклонических судорог у взрослых и подростков старше 12 лет с ювенильной миоклонической эпилепсией;
- первично-генерализованных судорожных тонико-клонических припадков у взрослых и подростков старше 12 лет с идиопатической генерализованной эпилепсией.

### **Способ действия препарата Левипил**

## Механизм действия

Механизм действия леветирацетама до конца не изучен. Эксперименты показали, что леветирацетам не влияет на характеристики нервных клеток и нормальную нейротрансмиссию (передачу сигналов в нервных клетках). Леветирацетам влияет на концентрацию ионов кальция ( $\text{Ca}^{2+}$ ) внутри нервных клеток, и частично восстанавливает токи ГАМК (гамма-аминомасляной кислоты) и глицин-зависимые каналы. В ткани головного мозга леветирацетам связывается со специфическим участком - белком 2A синаптических везикул, который предположительно участвует в транспорте нейротрансмиттеров (молекул, передающих сигнал в нервных клетках).

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

## 2. О чем следует знать перед применением препарата Левипил

### 2.1. Противопоказания

**Не принимайте Левипил, если у Вас аллергия на леветирацетам или производные пирролидона, или на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 этого листка- вкладыша.**

### 2.2. Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Левипил проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.

Следует принимать препарат с осторожностью:

- если Вы старше 65 лет;
- если у Вас нарушена функция печени;
- если у Вас нарушена функция почек.

Сообщите Вашему лечащему врачу, если в период приема препарата Вы заметили у себя признаки следующих состояний:

#### Нарушение функции почек и печени

Если у Вас есть проблемы с почками и печенью, Ваш врач решит, нужна ли Вам коррекция дозы.

#### Снижение числа форменных элементов крови

Если у Вас возникает сильная слабость, повышается температура тела, возникают повторяющиеся инфекции или нарушения свертывания крови, Вам может потребоваться анализ крови с подсчетом форменных элементов, так как случаи уменьшения количества форменных элементов крови (нейтропения, агранулоцитоз, лейкопения, тромбоцитопения и панцитопения) были описаны в связи с применением леветирацетама.

#### Мысли о суициде (самоубийстве)

Прием леветирацетама может вызывать мысли о суициде (самоубийстве). В случае появления признаков депрессии и/или суицидального мышления или поведения, Вам следует обратиться к врачу. Врач может назначить соответствующее лечение.

#### Ненормальное и агрессивное поведение

Левипил может вызывать психотические симптомы и поведенческие нарушения, в том числе раздражительность и агрессию. Регулярно наблюдайтесь у врача для выявления развития определенных психиатрических признаков, указывающих на важные изменения настроения и/или личности.

#### Наращение выраженности судорог

Как и другие препараты для лечения эпилепсии, леветирацетам в редких случаях может увеличивать частоту или тяжесть приступов эпилепсии. В таких случаях незамедлительно проконсультируйтесь с врачом.

#### Удлинение интервала QT на электрокардиограмме

В случае отклонений на электрокардиограмме проконсультируйтесь с лечащим врачом. Возможно Вам понадобится коррекция дозы, так как Левипил следует применять с осторожностью у пациентов с уже имеющимся заболеванием сердца, а также одновременно с препаратами, влияющими на откорректированный интервал QT.

#### Вспомогательные вещества

Левипил, 750 мг, таблетки, покрытые оболочкой, содержит краситель апельсиновый желтый (E110), который может вызывать аллергические реакции.

### **2.3. Дети и подростки**

Имеющиеся данные о применении леветирацетама у детей указывают на отсутствие влияния этого препарата на рост и половое созревание. Тем не менее, долгосрочное влияние на способность к обучению, умственные способности, рост, эндокринную (гормональную) функцию, половое созревание и детородный потенциал остаются неизвестными.

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 6 лет в связи с невозможностью обеспечить режим дозирования данной лекарственной формой. Для применения у детей в возрасте от 0 до 6 лет или с массой тела менее 25 кг используйте раствор для приема внутрь для правильного подбора дозы.

Не применяйте препарат у детей младше 1 месяца при лечении парциальных припадков с вторичной генерализацией или без таковой.

Не применяйте препарат у подростков младше 16 лет с впервые диагностированной эпилепсией.

Не применяйте препарат у детей младше 12 лет с ювенильной миоклонической эпилепсией и с идиопатической генерализованной эпилепсией.

Таблетки Левипил 750 мг не назначают детям, так как в состав оболочки этой дозировки входит краситель апельсиновый желтый (E110), который запрещен к использованию у детей (Решение Совета Евразийской экономической комиссии №88 от 03 ноября 2016 года).

### **2.4. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

#### **2.4. 1. Другие препараты и препарат Левипил**

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

Поставьте в известность лечащего врача, если Вы принимаете:

- метотрексат (препарат для замедления или прекращения роста клеток). Ваш врач может контролировать содержание метотрексата и леветирацетама в крови;
- макрогол (слабительное средство), так как он может снизить эффект леветирацетама.

#### **2.4.2. Препарат Левипил с пищей и алкоголем**

Прием пищи не влияет на степень всасывания леветирацетама, но может слегка уменьшать его всасывание.

Данных о взаимодействии леветирацетама с алкоголем нет.

### **2.5. 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

Левипил можно принимать во время беременности только после того, как Ваш лечащий врач тщательно оценит необходимость приема данного препарата.

Не прекращайте прием препарата, не обсудив это с Вашим лечащим врачом, так как внезапное прекращение приема препарата может привести к эпилептическим припадкам, которые могут иметь серьезные последствия для Вас и нерожденного ребенка.

Так как физиологические изменения в организме женщины во время беременности могут влиять на концентрацию в плазме леветирацетама, регулярно консультируйтесь с врачом, Вам может потребоваться коррекция дозы.

#### Грудное вскармливание

Не принимайте Левипил в период грудного вскармливания, так как леветирацетам выделяется с грудным молоком. Если лечение необходимо в период грудного вскармливания - обратитесь к лечащему врачу.

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

Левипил может повлиять на Вашу способность управлять автомобилем и механизмами, так как он может вызывать сонливость, усталость и нарушение координации. Это более вероятно в начале лечения или после увеличения дозы. Вам не следует управлять автомобилем или работать с механизмами до тех пор, пока Вы не поймете, как Левипил влияет на Вашу способность выполнять подобные действия.

### **3. Прием препарата Левипил**

Всегда принимайте препарат только по назначению врача и в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

#### **3.1. Рекомендуемая доза**

##### Парциальные приступы

Рекомендуемые дозы для монотерапии (с 16 лет) и в составе дополнительной терапии совпадают и соответствуют указанным ниже.

##### Взрослые и подростки (в возрасте от 12 до 17 лет) с массой тела более 50 кг

Начальная суточная доза - 1000 мг, разделенная на 2 приема (по 500 мг 2 раза в сутки).

Ваш врач, исходя из Вашего состояния, может снизить начальную суточную дозу до 500 мг (по 250 мг 2 раза в сутки). Вы должны следовать предписаниям врача.

Повышение дозы на 250 мг или 500 мг 2 раза в сутки может осуществляться каждые 2-4 недели. В зависимости от Вашей реакции суточная доза может быть увеличена до максимальной суточной дозы - 3000 мг (по 1500 мг 2 раза в сутки).

Ваш врач скажет, какую дозу принимать именно Вам.

##### Применение у особых групп пациентов

Если Вы старше 65 лет - обратитесь за консультацией к врачу.

Врач откорректирует дозу в зависимости от вашего состояния.

Если у Вас заболевание печени и/или нарушение функции почек - обратитесь за консультацией к врачу. Врач определит дозу, которую Вам можно принимать, на основании клиренса креатинина (это показатель функции почек).

#### **3.2. Применение у детей и подростков**

Врач подберет наиболее подходящую форму выпуска и дозировку препарата в зависимости от необходимой дозы, массы тела и возраста пациента.

#### Монотерапия

Безопасность и эффективность препарата Левипил у детей и подростков в возрасте от 0 до 16 лет в режиме монотерапии не установлены. Данные отсутствуют.

#### Дети (в возрасте от 6 лет) и подростки (в возрасте от 12 до 17 лет) с массой тела менее 50 кг

Начальная суточная доза определяется из расчета 20 мг препарата на каждый килограмм массы тела (20 мг/кг массы тела). Дозу делят на 2 приема (по 10 мг/кг массы тела 2 раза в сутки). Исходя из состояния Вашего ребенка возможно изменение дозы на 20 мг/кг массы тела (по 10 мг/кг массы тела 2 раза в сутки) каждые 2 недели до достижения максимальной суточной дозы - 60 мг/кг массы тела (по 30 мг/кг массы тела 2 раза в сутки). Ваш врач скажет, какую дозу принимать именно Вашему ребенку.

Не давайте таблетки детям младше 6 лет и/или с массой тела менее 25 кг. Врач назначит препарат в другой подходящей лекарственной форме и дозировке.

Детям с массой тела более 50 кг врач назначит дозу препарата по схеме, приведенной для взрослых.

#### Дети с нарушением функции почек

Врач определит дозу, которую можно принимать Вашему ребенку, на основании клиренса креатинина (показатель функции почек).

Если потребуется прекратить прием препарата, то отмену лечения рекомендуется осуществлять постепенно, уменьшая разовую дозу один раз в 2-4 недели.

Проконсультируйтесь с врачом.

Сопутствующие противосудорожные препараты (в период перехода на лечение леветирацетамом) желательно отменять постепенно.

### **3.3. Путь и (или) способ введения**

Внутрь, независимо от приема пищи, запивая достаточным количеством воды.

Суточную дозу необходимо разделить на 2 приема в одинаковой дозе.

Линия разлома (риска) предназначена исключительно для упрощения деления таблетки и ее проглатывания, а не деления на равные дозы.

### **3.4. Продолжительность терапии**

Левипил принимают для длительного лечения. Вы должны продолжать прием препарата в течение периода времени, установленного Вашим лечащим врачом.

#### **Если Вы приняли препарата Левипил больше, чем следовало**

При передозировке препарата Левипил возможны следующие симптомы: сонливость, ажитация (двигательное беспокойство, сопровождаемое тревогой и страхом), тревожность, агрессивность. Впоследствии могут развиваться угнетение сознания, дыхания, кома.

Если Вы приняли больше назначенной дозы - вызовите рвоту, примите активированный уголь и немедленно обратитесь за медицинской помощью. Вам может потребоваться лечение в стационаре. Возьмите упаковку препарата с собой, в случае госпитализации ее может потребоваться показать медицинским работникам.

#### **Если Вы забыли принять препарат Левипил**

Вы должны использовать препарат с частотой, назначенной Вам лечащим врачом, как указано в листке-вкладыше, так как регулярность приема делает лечение более эффективным.

Если Вы забыли принять Левипил, примите пропущенную дозу, как только это станет возможно. Однако если уже почти подошло время для приема следующей дозы, не следует принимать пропущенную дозу, просто продолжите обычную схему приема. Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную таблетку.

#### **Если Вы прекратили прием препарата Левипил**

Лечение препаратом Левипил нужно прекращать постепенно, чтобы избежать увеличения частоты и выраженности приступов.

Если Ваш лечащий врач решил прекратить лечение препаратом Левипил, он даст Вам инструкцию по постепенному прекращению приема препарата.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, Левипил может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

##### **4.1. Описание нежелательных реакций**

Самыми частыми нежелательными реакциями были назофарингит, сонливость, головная боль, утомляемость и головокружение.

После приема лекарственного препарата Левипил иногда могут возникать серьезные реакции. **Прекратите прием препарата Левипил и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения:**

- одного из следующих признаков серьезной аллергической реакции (затрудненное дыхание или глотание, головокружение, отек лица, губ, языка или горла, сильный зуд кожи, появление сыпи или волдырей);
- гриппоподобных симптомов и сыпи на лице, в дальнейшем распространяющейся на обширные поверхности тела с лихорадкой, повышением активности печеночных ферментов (по результатам анализа крови), повышением количества определенного вида белых клеток крови (эозинофилия) и увеличением лимфоузлов (лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами [DRESS]);
- тяжелых кожных реакций, включающих обильные кожные высыпания, покраснение кожи на всей поверхности тела, сильный зуд, возникновение пузырей, шелушение и отек кожи, воспаление слизистых оболочек (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз);
- кожной сыпи с образованием пузырьков с центральной частью темного цвета, окруженной участком бледного цвета и темным краем (многоформная эритема).

#### **Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Левипил**

*Очень часто (могут возникать более чем у 1 человека из 10):*

- назофарингит (воспаление носоглотки);
- сонливость;
- головная боль.

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

- анорексия (преднамеренный отказ от приема пищи, что приводит к снижению массы тела);
- депрессия;
- враждебность (агрессивность);
- тревога;
- бессонница;
- нервозность (раздражительность);
- судороги;
- нарушение равновесия;
- головокружение;
- летаргия (отсутствие энергии);
- тремор (непроизвольное дрожание);
- вертиго (системное головокружение, ощущение вращения);
- кашель;
- боль в животе;
- диарея;
- диспепсия (нарушение пищеварения);
- рвота;
- тошнота;
- сыпь;
- астения (усталость).

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

- тромбоцитопения (снижение уровня тромбоцитов);
- лейкопения (снижение уровня белых клеток крови);
- увеличение массы тела;
- снижение массы тела;
- попытки или мысли о самоубийстве (суициде);
- психотические расстройства;
- поведенческие расстройства;
- галлюцинации;
- гневливость;
- спутанность сознания;
- эмоциональная лабильность (переменчивость настроения);
- возбуждение;
- панические атаки;
- амнезия (потеря памяти);
- ухудшение памяти (забывчивость);
- атаксия (нарушение координации движений);
- парестезии (покалывания);
- снижение концентрации внимания;
- диплопия (двоение в глазах);
- нечеткость зрения;
- изменение функциональных проб печени;
- алопеция (выпадение волос);
- экзема;
- зуд;
- мышечная слабость;
- миалгия (боль в мышцах);
- случайные повреждения (травмы).

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



- инфекции;
- панцитопения (снижение всех видов клеток крови);
- агранулоцитоз (снижение или отсутствие гранулоцитов в крови);
- нейтропения (снижение уровня нейтрофилов);
- ангионевротический отек (отек лица, губ, языка, горла);
- гипонатриемия (снижение содержания натрия в крови);
- суицид (самоубийство);
- расстройство личности (проблемы с поведением);
- нарушение мышления (замедление мышления, неспособность сконцентрироваться);
- бред;
- хореоатетоз (быстрые движения в комбинации с судорожными);
- дискинезия (внезапно возникающие непроизвольные движения в мышцах);
- гиперкинезия (неконтролируемые спазмы мышц);
- нарушение походки;
- энцефалопатия (заболевание головного мозга);
- аггравация судорог (преувеличение больным выраженности или частоты судорог);
- удлинённый интервал QT на электрокардиограмме (изменение сердечного ритма на электрокардиограмме);
- панкреатит (воспаление поджелудочной железы);
- печеночная недостаточность;
- гепатит (воспалительное заболевание печени);
- неприятные нежелательные реакции в мышцах, которые могут приводить к потенциально опасному повреждению мышц (рабдомиолиз), сопровождающиеся повышением креатинфосфокиназы в крови;
- острая почечная недостаточность.

#### **Дополнительные нежелательные реакции у детей и подростков**

Профиль безопасности у детей в плацебо-контролируемых клинических исследованиях был сопоставим с профилем безопасности леветирацетама у взрослых. У детей и подростков в возрасте от 4 до 16 лет чаще регистрировались следующие нежелательные реакции: рвота (очень часто, 11,2 %), возбуждение (часто, 3,4 %), переменчивость настроения (часто, 2,1 %), эмоциональная лабильность (часто, 1,7 %), агрессивность (часто, 8,2 %), поведенческие расстройства (часто, 5,6 %) и летаргия (часто, 3,9 %). У детей в возрасте от 1 месяца до 4 лет чаще регистрировали следующие нежелательные реакции: раздражительность (очень часто, 11,7 %) и нарушение координации (часто, 3,3 %).

#### **4.2. 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 листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях лекарственного препарата напрямую через систему сообщений государств-членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

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

«УП Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29.

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by



## 5. Хранение препарата Левипил

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

Хранить при температуре не выше 30 °С в оригинальной упаковке (в пачке из картона) для защиты от света.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат 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

### 6.1. Препарат Левипил содержит

Действующим веществом препарата является леветирацетам.

Каждая таблетка содержит 250 мг, 500 мг, 750 мг или 1000 миллиграммов леветирацетама.

Прочими (вспомогательными) веществами являются:

каждая таблетка Левипил 250 мг содержит:

*вспомогательные вещества:* крахмал кукурузный, повидон (Plasdone K-29/32), кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк очищенный, магния стеарат;

*оболочка:* опадрай голубой 03B50622 (гипромеллоза 2910, титана диоксид (E171), макрогол 400, бриллиантовый голубой (E133)).

каждая таблетка Левипил 500 мг содержит:

*вспомогательные вещества:* крахмал кукурузный, повидон (Plasdone K-29/32), кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк очищенный, магния стеарат;

*оболочка:* опадрай желтый 03F52321 (гипромеллоза 2910, титана диоксид (E171), макрогол 400, тальк, железа оксид желтый (E172)).

каждая таблетка Левипил 750 мг содержит:

*вспомогательные вещества:* крахмал кукурузный, повидон (Plasdone K-29/32), кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк очищенный, магния стеарат;

*оболочка:* опадрай оранжевый 03B53743 (гипромеллоза 2910, титана диоксид (E171), макрогол 400, апельсиновый желтый (E110), железа оксид красный (E172), индигокармин (E132)).

каждая таблетка Левипил 1000 мг содержит:

*вспомогательные вещества:* крахмал кукурузный, повидон (Plasdone K-29/32), кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк очищенный, магния стеарат;

*оболочка:* опадрай белый YS-1-7003 (титана диоксид (E171), гипромеллоза 2910 (3сР), гипромеллоза 2910 (6сР), макрогол 400, полисорбат 80)).

## **6.2. Внешний вид препарата Левипил и содержимое его упаковки**

*Левипил 250 мг:* Капсуловидные таблетки, покрытые плёночной оболочкой голубого цвета, с линией разлома с одной стороны.

*Левипил 500 мг:* Овальные таблетки, покрытые плёночной оболочкой желтого цвета, с линией разлома с одной стороны.

*Левипил 750 мг:* Капсуловидные таблетки, покрытые плёночной оболочкой оранжево-розового цвета, с линией разлома с одной стороны.

*Левипил 1000 мг:* Овальные таблетки, покрытые плёночной оболочкой белого цвета, с линией разлома с одной стороны. Допускается шероховатость.

## **6.3. Характер и содержание первичной упаковки**

10 таблеток в блистере (алюминиевая фольга - прозрачная от бесцветного до янтарного цвета пленка ПВХ).

## **6.4. Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения и производителя, ответственного за Выпускающий контроль качества, если они различаются**

### **Держатель регистрационного удостоверения:**

«Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд.», Индия.

«Sun Pharmaceutical Industries Ltd. », India.

Sun House, Plot No. 201 B/1, Western Express Highway,  
Goregaon (E), Mumbai - 400 063, Maharashtra, INDIA.

### **Производитель:**

«Сан Фарма Лабораторис Лимитед», Индия

(«Sun Pharma Laboratories Limited»), India

6-9, EPIP, Kartholi, Bari Brahmana, Jammu

Pin.181 133, (J&K), INDIA

## **6.5. За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:**

Республика Беларусь,

Представительство ООО «SUN Pharmaceutical Industries Ltd.» в Республике Беларусь,  
220113, г. Минск, ул. Мележа 1, оф.1118-34;

Тел.: 364-54-57.

Адрес электронной почты: [minsk-office@sunpharmaф.org](mailto:minsk-office@sunpharmaф.org).

## **6.6. Данный листок-вкладыш пересмотрен**

## **6.7. Прочие источники информации**

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

