

## Листок-вкладыш - информация для пациента

### СОМНОЛ<sup>®</sup>, 7,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: зопиклон

**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 СОМНОЛ<sup>®</sup>, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата СОМНОЛ<sup>®</sup>.
3. Прием препарата СОМНОЛ<sup>®</sup>.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата СОМНОЛ<sup>®</sup>.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### 1. Что из себя представляет препарат СОМНОЛ<sup>®</sup>, и для чего его применяют

Лекарственный препарат СОМНОЛ<sup>®</sup> содержит действующее вещество зопиклон и относится к группе снотворных седативных (успокоительных) препаратов. Данный препарат помогает заснуть.

#### Показания к применению

Препарат СОМНОЛ<sup>®</sup> применяется у взрослых в возрасте от 18 лет для кратковременного лечения бессонницы.

Зопиклон назначается только в случаях, когда нарушения сна тяжелые и ограничивают Вашу активность или вызывают крайние страдания.

#### Способ действия препарата СОМНОЛ<sup>®</sup>

Зопиклон оказывает снотворное, седативное, противотревожное, противосудорожное и миорелаксирующее действия. Зопиклон удлиняет продолжительность сна и улучшает его качество, уменьшает число просыпаний ночью и рано утром.

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

## 2. О чем следует знать перед приемом препарата СОМНОЛ®

### Противопоказания

Не принимайте препарат СОМНОЛ®:

- если у Вас аллергия на зопиклон или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас тяжелая печеночная недостаточность;
- если у Вас тяжелая дыхательная недостаточность;
- если у Вас состояние, при котором во сне на время останавливается дыхание (синдром сонного апноэ);
- если у Вас чрезмерная мышечная слабость (*myasthenia gravis*),
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Ваш возраст менее 18 лет (так как отсутствуют систематизированные данные о безопасности применения);
- редкая врожденная непереносимость галактозы, дефицит лактазы или мальабсорбция глюкозы-галактозы.

### Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата СОМНОЛ® проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у Вас:

- наличие в анамнезе алкоголизма или других зависимостей, как медикаментозных, так и немедикаментозных;
- наблюдаются проблемы с дыханием, так как бензодиазепины (группа снотворно-седативных препаратов) или их аналоги могут угнетающе влиять на дыхательный центр. Лечащий врач примет решение о целесообразности приема Вами препарата СОМНОЛ®;
- есть заболевания почек. Лечащий врач может назначить Вам более низкую дозировку препарата;
- есть заболевания печени, так как бензодиазепины или их аналоги могут вызывать появление энцефалопатии. Лечащий врач примет решение о целесообразности приема Вами препарата и/или может назначить Вам более низкую дозировку препарата;
- ранее было психическое расстройство (включая депрессию и расстройство личности);
- возраст старше 65 лет.

### Привыкание

При повторном применении бензодиазепинов (группа снотворно-седативных препаратов) и их аналогов в течение нескольких недель возможно снижение эффективности их действия препарата.

При лечении препаратом СОМНОЛ® не отмечена существенная толерантность, если длительность лечения меньше 4 недель. Нельзя превышать рекомендуемую дозу и продолжительность лечения.

### Зависимость

Применение препарата СОМНОЛ® может привести к развитию злоупотребления и/или развитию физической и психической зависимости. Риск возникновения зависимости возрастает с увеличением дозы и продолжительности лечения препаратом СОМНОЛ® более 4 недель, а также риск повышен у пациентов с психическими расстройствами в анамнезе и/или злоупотреблением алкоголем, запрещенными веществами, наркотическими веществами. В случае физической зависимости внезапное прекращение лечения может вызвать синдром «отмены» (см. раздел «Если Вы прекратили прием препарата СОМНОЛ®»).

### **Потеря памяти (амнезия)**

До приема препарата Вам важно обеспечить себе условия для непрерывного, как минимум, 7–8-часового сна, для того чтобы уменьшить риск возникновения потери памяти.

### **Риск совместного приема с опиоидами**

Совместное применение препарата СОМНОЛ® и опиоидов (сильнодействующие лекарственные средства для снятия боли, препараты для заместительной терапии при зависимости и некоторые средства от кашля) увеличивает риск возникновения сонливости, угнетения дыхания, комы и смерти. Из-за данных рисков одновременный прием опиоидов и СОМНОЛ® рекомендуется только в том случае, если другие методы лечения невозможны. Ваш врач порекомендует Вам принимать данное лекарственное средство в более низких дозах и в течение короткого времени. (см. также раздел «Другие препараты и препарат СОМНОЛ®»).

### **Неожиданные (парадоксальные) психические реакции и странное поведение**

При приеме зопиклона у некоторых пациентов может возникнуть такие неожиданные реакции, как усиление бессонницы и ночных кошмаров, нервозность, раздражительность, тревога, возбуждение, агрессивность, приступы гнева; делирий, галлюцинации, онейроидный делирий («сновидное», грёзоподобное помрачение сознания с фантастическим чувственным бредом и двигательными расстройствами), психотические симптомы, ночные кошмары, неадекватное поведение и другие поведенческие расстройства.

Данный синдром может сопровождаться расстройствами, которые потенциально опасны для пациента или других людей, например, необычное для пациента поведение; агрессивное поведение в отношении себя или окружающих, особенно если другие лица пытаются препятствовать активности пациента; автоматическое вождение с потерей памяти.

При возникновении этих симптомов прием препарата следует прекратить и обратиться к врачу.

### **Снохождение (сомнамбулизм) и связанное с ним поведение**

Прием зопиклона может вызвать снохождение (хождение во сне) или другое необычное поведение, например, «вождение автомобиля» во сне, приготовление и прием пищи или разговор по телефону, когда Вы полностью не пробудились. На утро Вы можете не помнить, что Вы делали ночью. Этот эффект может возникнуть вне зависимости от того, употребляли ли Вы алкоголь или принимали другие препараты, которые вызывают сонливость. Если с Вами произошло что-то из вышеперечисленного, то немедленно прекратите лечение препаратом СОМНОЛ® и обратитесь к лечащему врачу.

### **Суицидальное поведение, депрессия**

Некоторые исследования показали повышенный риск суицидальных мыслей, суицидальных попыток и суицидов у пациентов с депрессией или без нее, которые принимали определенные снотворные или седативные препараты, включая зопиклон. Однако это не установлено, вызвано ли это препаратом или другими причинами. Если у Вас возникают суицидальные мысли, то как можно скорее обратитесь к врачу для получения медицинской консультации.

Если Вы не уверены, относится ли что-либо из указанного выше к Вам, проконсультируйтесь с лечащим врачом до лечения препаратом СОМНОЛ®.

### **Дети и подростки**

Не давайте препарат СОМНОЛ® детям и подросткам в возрасте от 0 до 18 лет, поскольку эффективность и безопасность применения препарата в данной возрастной группе не установлены.

### **Другие препараты и препарат СОМНОЛ®**

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

СОМНОЛ® может влиять на действие других лекарственных препаратов и также другие препараты могут влиять на действие препарата СОМНОЛ®.

Сообщите лечащему врачу, если принимаете любой из перечисленных лекарственных препаратов:

- некоторые болеутоляющие препараты для устранения болей средней до сильной тяжести, так называемые «наркотические обезболивающие средства» (производные морфина);
- некоторые противокашлевые лекарственные препараты (например, кодеин);
- лекарственные препараты для лечения психических расстройств (нейролептические средства);
- успокоительные, снотворные и противосудорожные средства;
- бензодиазепины (принимают для лечения и снятия симптомов тревожных расстройств);
- анксиолитики для лечения неврозов, тревожных расстройств (например, мепробамат);
- лекарственные препараты для лечения депрессии с седативным действием (амитриптилин, доксерин, миансерин, миртазапин, тримипрамин),
- противоаллергические средства, вызывающие сонливость (противогистаминные средства с седативным влиянием), например, хлорфенамин или прометазин;
- клонидин (применяют для лечения высокого артериального давления) и похожие лекарственные препараты;
- талидомид (применяют для лечения некоторых опухолей);
- бупренорфин (для лечения опиоидной наркомании);
- клозапин (для лечения некоторых психозов);
- эритромицин или кларитромицин (антибактериальные средства – применяют для лечения инфекций);
- итраконазол или кетоконазол (применяют для лечения грибковых инфекций);
- ритонавир (ингибитор протеазы – применяют для лечения ВИЧ инфекций);
- противоэпилептические препараты (фенобарбитал, карбамазепин или фенитоин);
- оксидат натрия ((применяют для уменьшения количества приступов катаплексии (слабости или паралича мышц) или чрезмерной дневной сонливости у пациентов с нарколепсией);
- рифампицин (антибиотик – для лечения определенных инфекций);
- препараты зверобоя (препарат растительного происхождения – применяют при изменении настроения и для лечения депрессии).

Не применяйте СОМНОЛ® одновременно с алкоголем или спиртосодержащими средствами.

### **Опиоиды**

Совместное применение препарата СОМНОЛ® и опиоидов увеличивает риск возникновения сонливости, угнетения дыхания, вплоть до развития комы и смерти. Сообщите врачу обо всех принимаемых вами опиоидных препаратах и строго следуйте рекомендациям врача по дозировке. Было бы полезно проинформировать друзей или родственников об указанных

выше признаках и симптомах. Обратитесь к врачу при появлении симптомов выше. (см. также раздел «Риск совместного приема с опиоидами»).

### **Препарат СОМНОЛ® с алкоголем**

Алкоголь усиливает нежелательные реакции препарата. Не принимайте алкоголь во время лечения препаратом СОМНОЛ®.

### **Беременность и грудное вскармливание**

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

#### *Беременность*

Прием препарата СОМНОЛ® во время беременности противопоказано. Некоторые исследования показали, что у новорожденных существует повышенный риск расщелины губы и неба («заячья губа»). Снижения подвижности плода и нарушения сердечного ритма плода могут наблюдаться после приема зопиклона во втором и/или третьем триместре беременности.

Если СОМНОЛ® принимают в течение последних 3 месяцев беременности или во время родов, возможно влияние на новорожденного. Симптомы: пониженная температура тела, пониженный тонус мышц, нарушения дыхания, а также симптомы абстиненции (при отмены лекарственного препарата). Поэтому в это время, если возможно, следует избегать применения СОМНОЛ®.

#### *Грудное вскармливание*

СОМНОЛ® выделяется с грудным молоком. Нельзя исключить влияния на младенца, поэтому во время кормления грудью нельзя принимать СОМНОЛ®.

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

Зопиклон существенно влияет на способность управлять транспортными средствами и обслуживать механизмы, так как вызывает седацию, уменьшение способности концентрироваться, нечеткое зрение и нарушение мышечной деятельности. Риск психомоторных нарушений, включая нарушенную способность управлять автотранспортом, увеличивается, если:

- Вы приняли зопиклон менее чем за 12 часов до выполнения действий, требующих внимательности;
- Вы приняли зопиклон в дозах, превышающих рекомендуемые;
- Вы приняли зопиклон совместно с другими препаратами, угнетающими центральную нервную систему, алкоголем или же с другими лекарственными средствами, увеличивающими уровень зопиклона в крови.

Во время лечения препаратом СОМНОЛ® воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с механизмами, требующих повышенной концентрации внимания и быстрой психомоторных реакций, особенно в течение 12 часов после приема препарата.

### **Препарат СОМНОЛ® содержит лактозу**

Если лечащий врач сообщил, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, перед приемом данного лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу.

### **Препарат СОМНОЛ® содержит натрий**

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на одну таблетку, то есть, по сути, «не содержит натрия».

### 3. Прием препарата СОМНОЛ®

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

#### Рекомендуемая доза

Принимайте препарат непосредственно перед сном. Лечащий врач выпишет Вам наименьшую эффективную дозу, которую нужно принимать однократно и которую нельзя принимать повторно течение одной и той же ночи.

*Взрослые в возрасте до 65 лет:* по 1 таблетке (7,5 мг) один раз в день.

Данную дозу 7,5 мг нельзя превышать.

*Пациенты старше 65 лет или пациенты с нарушениями функции печени, почек или дыхания:* рекомендуемая доза составляет ½ таблетки (3,75 мг) в сутки, которую позже врач может увеличить до 1 таблетки (7,5 мг) в день.

#### Применение у детей и подростков

Препарат СОМНОЛ® противопоказан детям и подросткам в возрасте от 0 до 18 лет (см. раздел 2. «Противопоказания»).

#### Путь и (или) способ введения

Принимайте таблетку внутрь, запивая водой. Не размельчайте и не разжевывайте таблетки. Таблетку можно разделить на равные дозы по 3,75 мг.

#### Продолжительность лечения

Продолжительность лечения определяет Ваш лечащий врач индивидуально в зависимости от заболевания. Продолжительность лечения должна быть по возможности кратковременной, начиная от нескольких дней до 4 недель (максимально), включая период понижения дозы. При увеличении продолжительности лечения возрастает риск злоупотребления и развития зависимости от препарата.

#### Если Вы приняли препарата СОМНОЛ® больше, чем следовало

В случае передозировки или случайного отравления незамедлительно проконсультируйтесь с врачом. В легких случаях симптомами являются сонливость, спутанность сознания и летаргическое состояние; в тяжелых случаях может быть атаксия (падения и потеря равновесия), гипотония, артериальная гипотензия, угнетение дыхания и кома.

Дополнительные факторы риска, например, одновременная болезнь и плохое общее состояние здоровья, а также одновременно примененные препараты, угнетающие центральную нервную систему, в том числе алкоголь, могут усилить тяжесть симптомов и привести к смерти.

#### Если Вы забыли принять препарат СОМНОЛ®

Продолжайте регулярный прием препарата в соответствии с рекомендациями врача. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

#### Если Вы прекратили прием препарата СОМНОЛ®

Не прекращайте прием препарата СОМНОЛ®, не посоветовавшись с врачом. Внезапное прекращение лечения может быть причиной рецидивирующей бессонницы и синдромом «отмены»: обостряется бессонница, для лечения которой выписан лекарственный препарат. Синдром «отмены» проявляется следующими реакциями:

- головная боль;
- мышечная боль;
- чувство тревоги, дрожание конечностей, раздражительность, возбуждение;
- спутанность сознания;
- нарушение восприятия, при котором окружающий мир воспринимается как нереальный или отдаленный, лишённый своих красок и при котором могут происходить нарушения памяти (дереализация);
- расстройство самовосприятия личности и отчуждением её психических свойств; собственные действия воспринимаются как бы со стороны и сопровождаются ощущением невозможности управлять ими (деперсонализация);
- ощущения дискомфорта от звуков нормальной для окружающих людей интенсивности (гиперакузия);
- чувство онемения и покалывание в конечностях;
- повышенная чувствительность к свету, шуму и любому физическому раздражителю,
- нарушения слуховых, зрительных, обонятельных или тактильных восприятий (галлюцинации),
- судороги.

Немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникли вышеперечисленные симптомы после прекращения приема зопиклона.

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

#### 4. Возможные нежелательные реакции

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

**Прекратите прием препарата СОМНОЛ® и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения любой из нижеуказанных серьезных нежелательных реакций очень редкой частоты (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):**

- если у Вас ангионевротический отек (отек лица, языка и гортани), анафилактические реакции (проявляется беспокойством, зудом, высыпанием, затруднением глотания и затрудненным дыханием, отеком кожи и слизистых).

**Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата СОМНОЛ®**

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

- дисгевзия (вкусовые нарушения), сонливость (остаточная);
- ощущение сухости во рту.

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

- ночные кошмары, возбудимость (ажитация);
- головокружение, головная боль;
- тошнота;
- усталость.

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

- спутанность сознания, нарушение полового влечения, раздражительность, агрессивность, галлюцинации;

- неспособность вспомнить недавнее прошлое (антероградная амнезия);
- одышка, затрудненное дыхание (диспноэ);
- кожный зуд, высыпания;
- падения (в основном у лиц пожилого возраста).

**Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):**

- слабо или умеренно повышенный уровень ферментов печени (трансаминаз и/или щелочной фосфатазы в крови).

**Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):**

- беспокойство, бред, гнев, неадекватное поведение (возможно сочетается с потерей памяти) и сомнамбулизм (хождение во сне), физическая и психическая зависимость даже при приеме в терапевтических дозах, синдром «отмены» (абстиненция), подавленное настроение, депрессивное состояние, депрессия;
- нарушения координации мышечных движений (атаксия), пощипывание, покалывание, жжение, ощущение бегания мурашек на коже (парестезия), когнитивные нарушения, такие как нарушения памяти, нарушения внимания, нарушения речи;
- раздвоение изображения (диплопия);
- угнетение дыхания;
- диспепсия (нарушения пищеварения);
- мышечная слабость;
- предобморочное состояние, нарушение координации.

**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 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*

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, rceth@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.rceth.by>

*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

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

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

*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  
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:  
<https://www.ndda.kz/>

#### *Кыргызская Республика*

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве  
Здравоохранения Кыргызской Республики  
720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия 25  
Телефон: 0800 800 26 26  
Электронная почта: pharm@dlsmi.kg  
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://dlsmi.kg/>

#### *Республика Армения*

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий»  
0051, г. Ереван, пр. Комитаса 49/5  
Телефон: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05;  
Электронная почта: info@ampra.am  
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://pharm.am>

## **5. Хранение препарата СОМНОЛ®**

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

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

Хранить в оригинальной упаковке (блистер в пачке из картона) для защиты от света и влаги при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

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

### **Препарат СОМНОЛ® содержит**

Действующим веществом является зопиклон.

Одна таблетка содержит 7,5 мг зопиклона.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кальция гидрофосфат, безводный; крахмал картофельный; натрия крахмала гликолят, магния стеарат, кремния диоксид гидратированный; *состав оболочки*: краситель 33G28707 Опадрай II белый (гипромеллоза (Е 464), лактозы моногидрат, макрогол 3000, титана диоксид (Е 171), триацетин).

### **Внешний вид препарата СОМНОЛ® и содержимое упаковки**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с одной стороны выпуклые, с другой – вогнутые с риской. Таблетку можно разделить на равные дозы по 3,75 мг.

По 10 таблеток в блистере из пленки поливинилхлоридной с поливинилиденхлоридным покрытием и фольги алюминиевой.

По 1, 2 или 3 блистера вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

### **Категория отпуска лекарственного препарата**

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Латвия

АО «Гриндекс».

Ул. Крустпилс, 53, Рига, LV-1057

Телефон: +371 67083205

Электронная почта: [grindeks@grindeks.com](mailto:grindeks@grindeks.com)

**За любой информацией о препарате следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:**

#### *Республика Беларусь*

Представительство АО «Гриндекс».

220030, г. Минск, ул. Энгельса, д. 34А, офис 728

Тел./факс: +375 17 390 20 16

Электронная почта: [office@grindeks.by](mailto:office@grindeks.by)

#### *Российская Федерация*

ООО «Гриндекс Рус».

117556, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 74, корп. 3, 5 этаж

Телефон: +7 (495) 771 65 05

Факс: +7 (499) 610 39 63

Электронная почта: [office@grindeks.ru](mailto:office@grindeks.ru)

#### *Республика Казахстан*

Представительство АО «Гриндекс»

РК, 050002, город Алматы, Медеуский район, Каирбекова, дом 61.

Телефон: +7 (727) 291-88-77

Электронная почта: [office@grindeks.kz](mailto:office@grindeks.kz)

#### *Кыргызская Республика*

Представительство АО «Гриндекс»

г. Бишкек, 720040, бул. Эркиндик 56, каб. 7

Телефон: +996 555 926092; +996 553 946476

Электронная почта: [office@grindeks.kg](mailto:office@grindeks.kg)

Претензии потребителей для *Республики Армения* направлять по адресу держателя регистрационного удостоверения:

АО «Гриндекс»  
Латвия, LV-1057, г. Рига, ул. Крустпилс, д. 53,  
Телефон: +371 67083205  
Адрес электронной почты: [grindeks@grindeks.com](mailto:grindeks@grindeks.com)

**Прочие источники информации**

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза: <https://ees.eaeunion.org/>.