

**Листок-вкладыш – информация для потребителя**  
**ИПРАТЕРОЛ-АЭРО, (20 мкг + 50 мкг)/доза, аэрозоль для ингаляций дозированных**  
(Ипратропия бромид + фенотерола гидробромид)

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

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- 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 ИПРАТЕРОЛ-АЭРО, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО.
3. Применение препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ИПРАТЕРОЛ-АЭРО, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

ИПРАТЕРОЛ-АЭРО – препарат, содержащий два действующих вещества (ипратропия бромид, который оказывает антихолинергическое действие, и фенотерола гидробромид, который оказывает  $\beta_2$ -адренергическое действие). Каждый из компонентов усиливает действие друг друга. В результате воздействия комбинации веществ происходит расширение бронхов. Расширение бронхов способствует облегчению отхождения скопившейся в их просвете мокроты.

Лекарственный препарат ИПРАТЕРОЛ-АЭРО применяется для профилактики и облегчения симптомов при хронических обструктивных заболеваниях дыхательных путей:

- бронхиальная астма аллергического и неаллергического (эндогенная) происхождения;
- астма физического напряжения;
- хронический обструктивный бронхит, осложненный или неосложненный эмфиземой.

При длительной терапии существует необходимость в сопутствующей противовоспалительной терапии.

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

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ИПРАТЕРОЛ-АЭРО**

**Не применяйте ИПРАТЕРОЛ-АЭРО:**

- если у Вас аллергия на фенотерола гидробромид и/или ипратропия бромид, атропинподобные вещества или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас имеется такое заболевание сердца, как гипертрофическая обструктивная кардиомиопатия (заболевание миокарда, для которого характерно сужение выносящего тракта левого желудочка);
- если у Вас тахикардия (учащение пульса с нерегулярным сердцебиением).

Если Вы не уверены в том, относится ли к Вам какой-либо из перечисленных пунктов, обратитесь за консультацией к своему лечащему врачу прежде, чем начать применять лекарственный препарат ИПРАТЕРОЛ-АЭРО.

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

Перед применением препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО проконсультируйтесь с лечащим врачом.

**Немедленно обратитесь к врачу в случае острой, быстро ухудшающейся одышки.**

Как и другие ингаляционные препараты, ИПРАТЕРОЛ-АЭРО может вызвать приступ кашля, похожий на приступ астмы (так называемый парадоксальный бронхоспазм), который может быть опасным для жизни. В случае возникновения этого явления следует немедленно прекратить прием ИПРАТЕРОЛ-АЭРО и заменить его альтернативной терапией.

В редких случаях после применения ИПРАТЕРОЛ-АЭРО могут возникнуть реакции гиперчувствительности немедленного типа, такие как крапивница, отек лица, кожи и слизистых оболочек с поражением слизистой оболочки рта и горла, сыпь, спазмы дыхательных путей и тяжелые аллергические реакции, которые являются симптомами анафилаксии (может быть опасной для жизни). **При развитии данных нежелательных реакций немедленно обратитесь к врачу!**

ИПРАТЕРОЛ-АЭРО, как и другие препараты того же класса (холиноблокаторы), следует применять с осторожностью при предрасположенности к повышению внутриглазного давления (закрытоугольная глаукома).

При приеме ИПРАТЕРОЛ-АЭРО следите за тем, чтобы спрей не попал в глаза. При попадании спрея в глаза у Вас может развиваться расширение зрачков, повышение внутриглазного давления (закрытоугольная глаукома) и боль в глазах. Проконсультируйтесь со своим лечащим врачом для получения дальнейших рекомендаций.

Признаками острой закрытоугольной глаукомы могут быть:

- боль или дискомфорт в глазах;
- затуманивание зрения;
- появление ореола вокруг предметов и цветных пятен перед глазами в сочетании с отеком роговицы и покраснением глаз вследствие гиперемии конъюнктивы.

Если развивается любая совокупность этих симптомов, Вам следует немедленно обратиться за консультацией к врачу, возможно Вам будет показано применение глазных капель, снижающих внутриглазное давление.

Ваш врач должен проинструктировать Вас о правильном применении ингаляционного препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО. Необходимо соблюдать осторожность, чтобы не допустить попадания продукта в глаза.

Особую осторожность следует соблюдать при применении ИПРАТЕРОЛ-АЭРО (особенно при превышении рекомендованной дозы), если у Вас наблюдаются следующие состояния:

- недостаточно контролируемый сахарный диабет;
- недавно перенесенный инфаркт миокарда;
- тяжелые органические заболевания сердца и сосудов (особенно при учащении сердечных сокращений);
- гиперфункция щитовидной железы (гипертиреоз);
- опухоль с преимущественной локализацией в мозговом веществе надпочечников (феохромоцитома);
- обструкция мочевыводящих путей (например, если у Вас увеличение предстательной железы (гиперплазия предстательной железы) или обструкция шейки мочевого пузыря);
- муковисцидоз (наследственное нарушение функции желез внутренней секреции).

Прием высоких доз  $\beta_2$ -агонистов может развиваться выраженное снижение уровня калия в крови (гипокалиемия).

Пациенты с муковисцидозом могут быть более склонны к развитию нарушений двигательной активности желудочно-кишечного тракта (нарушение моторики желудочно-кишечного тракта) при лечении ингаляционными антихолинэргическими препаратами.

#### Длительное применение ИПРАТЕРОЛ-АЭРО

При бронхиальной астме ИПРАТЕРОЛ-АЭРО следует применять только по мере необходимости. Если у Вас легкая форма хронической обструктивной болезни легких (ХОБЛ), симптоматическое лечение может быть предпочтительнее регулярного применения. Если у Вас бронхиальная астма, необходимо обсудить с лечащим врачом необходимость проведения или усиления противовоспалительной терапии для контроля воспалительного процесса дыхательных путей и течения заболевания.

Регулярное применение возрастающих доз лекарственных препаратов, содержащих  $\beta_2$ -адреномиметики, таких как препарат ИПРАТЕРОЛ-АЭРО, для купирования бронхиальной обструкции может вызвать неконтролируемое ухудшение течения заболевания. В случае усиления бронхиальной обструкции увеличение дозы  $\beta_2$ -адреномиметиков, в том числе препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО, больше рекомендуемой в течение длительного времени не только не оправдано, но и опасно. Для предотвращения угрожающего жизни ухудшения течения заболевания Вашему лечащему врачу следует рассмотреть вопрос о пересмотре плана Вашего лечения и адекватной противовоспалительной терапии ингаляционными глюкокортикостероидами.

#### **Дети и подростки**

Применение лекарственного препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО в домашних условиях у детей возможно только по рекомендации врача и под наблюдением взрослых.

#### **Другие препараты и препарат ИПРАТЕРОЛ-АЭРО**

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

Длительное применение ИПРАТЕРОЛ-АЭРО совместно с другими антихолинэргическими препаратами не рекомендуется ввиду отсутствия данных.

На действие ИПРАТЕРОЛ-АЭРО могут влиять следующие препараты или группы препаратов при их одновременном применении:

- **потенцирование эффекта вплоть до повышения риска развития нежелательных реакций:**
  - другие  $\beta$ -адренэргические препараты (такие как сальбутамол или салметерол, используемые, например, для лечения симптомов ХОБЛ или астмы);
  - другие антихолинэргические препараты (например, тиотропий, используемый, например, для лечения симптомов ХОБЛ);
  - производные ксантина (такие как теofilлин, используемый, например, для лечения симптомов ХОБЛ или астмы);
  - некоторые препараты, применяемые при депрессии (трициклические антидепрессанты, ингибиторы моноаминоксидазы используемые, например, для лечения депрессивных и тревожных расстройств);
  - анестезия галогенизированными углеводородами (например, галотаном, трихлорэтиленом и энфлюраном), используемыми для ингаляционной анестезии – одновременное применение может усилить неблагоприятное влияние  $\beta$ -адренэргических препаратов на сердечно-сосудистую систему.
- **ослабление эффекта:**
  - некоторые препараты, снижающие кровяное давление (блокаторы  $\beta$ -рецепторов, используемые, например, для снижения высокого кровяного давления).
- **другие возможные взаимодействия:**
  - падение уровня калия в крови (гипокалиемия), вызванное применением  $\beta$ -адреномиметиков, может быть усилено при одновременном назначении производных ксантина (таких как теofilлин), некоторых противовоспалительных препаратов (глюкокортикостероидов) и мочегонных препаратов (диуретиков).

Гипокалиемия может приводить к повышению риска возникновения аритмий, если Вы принимаете дигоксин. Если в организме помимо дефицита калия возникает недостаток кислорода (гипоксия), это может повлиять на сердечный ритм. В этих случаях Вашему лечащему врачу рекомендуется регулярно контролировать уровень калия в сыворотке крови. - риск острого повышения внутриглазного давления (приступ глаукомы, см. также раздел «Особые указания и меры предосторожности») увеличивается при применении ипратропия бромид в виде аэрозоля отдельно или в сочетании с  $\beta_2$ -агонистами в случае попадания в глаза.

### **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

Достаточных данных о применении ИПРАТЕРОЛ-АЭРО у беременных нет. Исследования на животных не указывают на прямое или косвенное вредное воздействие. Потенциальный риск для человека неизвестен. Однако существует вероятность того, что  $\beta$ -адреномиметик может ингибировать сократимость матки.

Применение  $\beta_2$ -агонистов, таких как фенотерола гидробромид, в конце беременности или в высоких дозах может вызвать негативные последствия у новорожденного (тремор, тахикардия, колебания уровня глюкозы в крови, гипокалиемия).

#### Лактация

Исследования на животных показали, что фенотерола гидробромид проникает в грудное молоко.

Неизвестно, выделяется ли ипратропия бромид с грудным молоком. Существенное воздействие ипратропия на грудного ребенка, особенно в случае применения препарата в виде аэрозоля, маловероятно. Тем не менее, учитывая способность многих лекарственных препаратов проникать в грудное молоко, при назначении препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО женщинам, кормящим грудью, следует соблюдать осторожность.

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

Исследований по изучению влияния препарата на способность к управлению транспортными средствами и механизмами не проводилось.

Следует соблюдать осторожность при выполнении данных видов деятельности, так как возможно развитие головокружения, тремора, нарушения аккомодации глаз, мидриаза и нечеткого зрения. При возникновении указанных выше нежелательных реакций следует воздержаться от таких потенциально опасных действий, как управление транспортными средствами и механизмами.

### **ИПРАТЕРОЛ-АЭРО содержит этанол**

ИПРАТЕРОЛ-АЭРО содержит небольшое количество этанола (алкоголя), менее чем 100 мг на 1 дозу.

## **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ИПРАТЕРОЛ-АЭРО**

*Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.*

#### **Рекомендуемая доза**

Количество применяемого препарата зависит от характера и тяжести заболевания.

*Взрослые и дети старше 6 лет*

- Для купирования внезапно возникшего спазма гладкой мускулатуры бронхов с приступом одышки рекомендуется ингаляция одной терапевтической дозы (100 мкг фенотерола гидробромид и 40 мкг ипратропия бромид), что соответствует 2 ингаляционным дозам.

Как правило, для обеспечения значительного улучшения проходимости бронхов достаточно

одной ингаляционной дозы. При отсутствии заметного улучшения в течение 5 минут после первых 1-2 ингаляционных доз, возможно применение еще 1-2 ингаляционных доз. Тяжелый приступ одышки и неэффективность второй ингаляции может означать необходимость применения дополнительных ингаляций. В этих случаях Вам следует немедленно обратиться за медицинской помощью.

- При необходимости **длительного лечения** дозирующим ингалятором ИПРАТЕРОЛ-АЭРО рекомендуемая доза составляет по 1-2 ингаляционной дозе 3-4 раза в день. Для лечения бронхиальной астмы дозирующий ингалятор ИПРАТЕРОЛ-АЭРО следует применять только по мере необходимости. В целом, время и доза каждого введения должна подбираться в соответствии с симптоматикой. Необходимо обеспечить не менее чем 3-часовой интервал между введением препарата. Суточная доза не должна превышать 12 ингаляционных доз, так как более высокие дозы, как правило, не оказывают дополнительного терапевтического эффекта, но могут привести к развитию потенциально серьезных нежелательных реакций.
- Для целенаправленной **профилактики приступов астмы** физического напряжения или при ожидаемом контакте с аллергеном рекомендуется сделать 2 ингаляции препарата за 10-15 минут до предполагаемой физической нагрузки/контакта с аллергеном.

Для достижения успешной терапии Ваш врач должен проинструктировать Вас о том, как правильно использовать дозирующий ингалятор.

#### *Дети младше 6 лет*

ИПРАТЕРОЛ-АЭРО не рекомендуется для применения у детей младше 6 лет в связи с неустановленной эффективностью и безопасностью лекарственного препарата в данной возрастной группе.

#### **Способ применения**

**ИПРАТЕРОЛ-АЭРО предназначен только для ингаляционного применения.**

Перед первым использованием ингалятора или если ингалятором не пользовались неделю и дольше, проверьте его работу. Для этого снимите защитный колпачок с мундштука ингалятора, хорошо встряхните ингалятор и нажмите на баллон, выпуская одну струю препарата в воздух.

#### *Проведение ингаляции*

**Шаг 1.** Снимите защитный колпачок с мундштука ингалятора, как показано на рисунке 1.

**Шаг 2.** Энергично потрясите ингалятор.

**Шаг 3.** Сделайте медленный, полный выдох. *Не выдыхайте в ингалятор!*

**Шаг 4.** Удерживая баллон, как показано на рисунке 2, плотно обхватите губами мундштук.

*Баллон должен быть направлен дном кверху!*

**Шаг 5.** Выполните максимально глубокий вдох, одновременно быстро нажмите на дно баллона до высвобождения одной ингаляционной дозы.

**Шаг 6.** На несколько секунд задержите дыхание, затем выньте мундштук изо рта и медленно выдохните через нос.

**Шаг 7.** Наденьте защитный колпачок на мундштук ингалятора.

Повторите шаги 2-6 для получения второй ингаляционной дозы, если это необходимо.

#### *Чистка ингалятора*

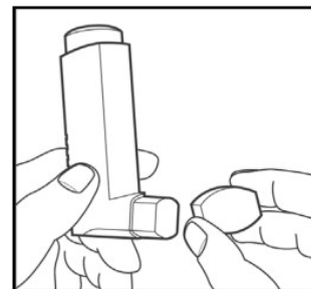


Рис. 1



Рис. 2

Регулярно (раз в неделю) следует промывать мундштук ингалятора, как показано на рисунке 3.

Выньте металлический баллончик из пластикового футляра и сполосните футляр и колпачок теплой водой. Не пользуйтесь горячей водой. Тщательно высушите, но *не используйте для этого нагревательные устройства*. Поместите баллончик обратно в футляр и наденьте колпачок. *Не погружайте металлический баллончик в воду*.

Баллон рассчитан на 200 ингаляций. После этого баллон следует заменить.

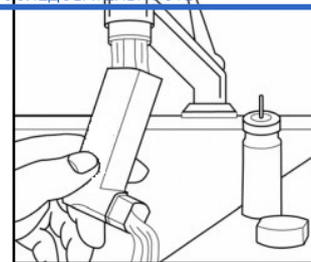


Рис. 3

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** пластиковый мундштук для рта разработан специально для препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО и служит для точного дозирования препарата. Мундштук не должен быть использован с другими дозированными аэрозолями. Также нельзя использовать ИПРАТЕРОЛ-АЭРО с какими-либо другими адаптерами, кроме мундштука, поставляемого вместе с препаратом.

Содержимое баллона находится под давлением. *Баллон нельзя вскрывать и подвергать нагреванию выше 50°C!*

### **Если Вы приняли препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО больше, чем следовало**

Если Вы приняли ИПРАТЕРОЛ-АЭРО в течение одного дня больше рекомендованной дозы, немедленно обратитесь к врачу. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

У Вас может быть более высокий риск развития нежелательных реакций, таких как учащенное сердцебиение (тахикардия), головная боль, ощущение сердцебиения, тремор, особенно в пальцах, но также возможно и всего тела, повышение артериального давления, понижение артериального давления, боль в груди, нарушение сердечного ритма (аритмия), возбуждение, ощущение прилива крови к лицу.

Возможные проявления со стороны желудочно-кишечного тракта включают тошноту и рвоту особенно при пероральной передозировке.

Зарегистрированы случаи развития нарушения кислотно-щелочного равновесия (метаболический ацидоз), а также снижения уровня калия в плазме крови (гипокалиемия) при применении фенотерола в дозах, превышающих рекомендуемые, утвержденные по показаниям для ИПРАТЕРОЛ-АЭРО.

При передозировке ипратропия бромидом могут возникнуть следующие симптомы: сухость во рту и нарушение зрительной аккомодации.

### **Если Вы забыли применить препарат ИПРАТЕРОЛ-АЭРО**

Если очередная ингаляционная доза препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО была пропущена, не применяйте двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную. Осуществите следующую ингаляцию в обычное время без учета пропущенной.

*При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу.*

## **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

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

***Немедленно сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы заметите у себя любую из следующих нежелательных реакций, Вам может потребоваться неотложная медицинская помощь:***

- анафилактические реакции, реакции гиперчувствительности. Данные реакции возникают внезапно, в самое ближайшее время (несколько секунд, минут) после применения лекарственного препарата и могут быстро нарастать. Возможные проявления: зудящая красная сыпь, сопровождающаяся воспалением кожи (крапивница), иные разновидности сыпи, отек гортани, голосовой щели, лица, губ, глотки и/или языка, способный привести к

затруднению дыхания вследствие ухудшения проходимости дыхательных путей, к затруднению глотания или к ухудшению способности говорить, спазм бронхов, приводящий к затруднению дыхания, резкое снижение артериального давления, быстрый и слабый пульс, боль в животе, тошнота, рвота или диарея, головокружение, обморок или предобморочное состояние, необъяснимая тревога, страх смерти;

- ангионевротический отек – отек гортани, голосовой щели, лица, губ, глотки и/или языка, способный привести к затруднению дыхания вследствие ухудшения проходимости дыхательных путей, к затруднению глотания или к ухудшению способности говорить;
- парадоксальный бронхоспазм – внезапное и быстрое ухудшение дыхания, несмотря на проводимое лечение.

#### ***Другие возможные нежелательные реакции***

**Часто** (могут наблюдаться менее чем у 1 из 10 человек):

- кашель.

**Нечасто** (могут возникнуть менее чем у 1 из 100 человек):

- нервозность;
- головная боль, тремор (дрожь), головокружение;
- ощущение сердцебиения, учащение сердечных сокращений (тахикардия);
- фарингит, дисфония (нарушение голосовой функции);
- тошнота, рвота, сухость во рту;
- повышение систолического артериального давления.

**Редко** (могут возникнуть не более чем у 1 из 1000 человек):

- снижение уровня калия в крови (гипокалиемия);
- тревожное возбуждение, психическое расстройство;
- глаукома, повышенное внутриглазное давление, нарушение зрения (нарушение аккомодации), расширение зрачков (мидриаз), нечеткое зрение, боль в глазах, отек роговицы, покраснение слизистой оболочки глаз (гиперемия конъюнктивы), появление цветных кругов вокруг предметов (зрительные ореолы);
- аритмия, нарушение ритма сердца (фибрилляция предсердий), повышение частоты сердечных сокращений (суправентрикулярная тахикардия), нарушение кровоснабжения сердца (ишемия миокарда);
- бронхоспазм, раздражение горла, отек гортани, спазм голосовой щели (ларингоспазм), сухость в горле, спазм мышц гортани;
- воспаление слизистой оболочки полости рта (стоматит), воспаление языка (глоссит), нарушение моторики желудочно-кишечного тракта, жидкий стул (диарея), запор, отек слизистой полости рта, изжога;
- зуд, быстрое появление зудящих, приподнятых над кожей высыпаний (крапивница), сыпь, петехии;
- повышенная потливость (гипергидроз);
- мышечная слабость, спазм мышц, боль в мышцах (миалгия);
- задержка мочи;
- снижение диастолического артериального давления.

**Очень редко** (могут возникнуть не более чем у 1 из 10000 человек):

- повышение уровня глюкозы в крови.

**Частота неизвестна** (частота не может быть определена на основании имеющихся данных):

- гиперактивность.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают 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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на



лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности препаратов, выявленным на территории государства-члена.

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](mailto:rcpl@rceth.by)

Сайт: <https://www.rceth.by>

## 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ИПРАТЕРОЛ-АЭРО

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25°C, вдали от нагревательных приборов. Не замораживайте.

Не применяйте препарат, если Вы заметили, что упаковка повреждена или вскрыта.

Не выбрасывайте препарат в водопровод и канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препарата, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

1 ингаляционная доза содержит:

*действующие вещества:*

ипратропия бромид (в виде ипратропия бромида моногидрата) – 20 мкг, фенотерола гидробромида – 50 мкг;

*вспомогательные вещества:*

этанол безводный, лимонная кислота моногидрат, пропеллент R 134a (1,1,1,2-тетрафторэтан), вода очищенная.

### **Внешний вид препарата ИПРАТЕРОЛ-АЭРО и содержимое упаковки**

Бесцветный или со слабым желтоватым оттенком прозрачный раствор.

Аэрозоль для ингаляций дозированный (20 мкг + 50 мкг)/доза.

По 200 доз препарата во флакон из стали с клапаном дозирующего действия и адаптером ингаляционно-терапевтическим. Каждый флакон вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

### **Условия отпуска**

По рецепту.

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

ООО «Фортива Мед»

223012, Республика Беларусь, Минский р-н, г.п. Мачулищи,

ул. Аэродромная, д. 4-2, кабинет 21.

Тел. +375 17 501 60 57

Тел. /факс +375 17 301 91 45

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

**Листок-вкладыш пересмотрен:**

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

