

Листок-вкладыш – информация для пациента
РАМИЛОНГ, 2,5 мг, 5 мг и 10 мг, таблетки
Действующее вещество: рамиприл

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, 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, 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 РАМИЛОНГ, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата РАМИЛОНГ.
3. Прием препарата РАМИЛОНГ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата РАМИЛОНГ.
6. Содержание упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат РАМИЛОНГ, и для чего его применяют

Лекарственный препарат РАМИЛОНГ содержит в качестве действующего вещества рамиприл. Рамиприл принадлежит к группе препаратов, называемых ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ).

Рамиприл оказывает следующее действие:

- снижает выработку организмом веществ, которые могут повысить артериальное давление;
- расслабляет и расширяет кровеносные сосуды;
- помогает сердцу перекачивать кровь по всему телу.

Лекарственный препарат РАМИЛОНГ применяется для:

- лечения повышенного артериального давления (артериальной гипертензии);
- снижения риска развития инфаркта миокарда или инсульта;
- снижения риска или замедления ухудшения нарушения функции почек (независимо от того, есть ли у Вас сахарный диабет);
- лечения сердечной недостаточности;
- лечения после инфаркта миокарда, осложненного сердечной недостаточностью.

Лекарственный препарат РАМИЛОНГ показан к применению у взрослых пациентов.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата РАМИЛОНГ

Не принимайте РАМИЛОНГ, если:

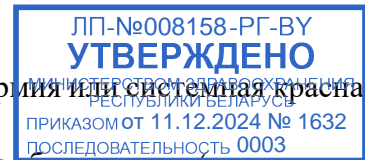
- у Вас аллергия на рамиприл, любой другой препарат группы ингибиторов АПФ или любой из компонентов этого лекарственного препарата (перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша). Признаки аллергической реакции могут включать сыпь, проблемы с глотанием или дыханием, отек губ, лица, горла или языка;
- у Вас когда-либо была серьезная аллергическая реакция, называемая «ангионевротический отек». Признаки включают зуд, крапивницу, красные пятна на руках, ногах и горле, отек горла и языка, отек вокруг глаз и губ, затрудненное дыхание и глотание;
- Вы принимали или принимаете сакубитрил/валсартан, препарат, используемый для лечения долгосрочной (хронической) сердечной недостаточности у взрослых;
- Вы проходите процедуру диализа или какой-либо другой тип фильтрации крови, в зависимости от используемого оборудования рамиприл может Вам не подходить;
- у Вас заболевание почек, при котором кровоснабжение почки снижено (стеноз почечной артерии);
- 2-ой и 3-й триместры беременности (см. в разделе 2 «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- у Вас аномально низкое или нестабильное артериальное давление. Врач оценит Ваше состояние;
- у Вас диабет или нарушение функции почек, и Вы принимаете препарат для снижения артериального давления, содержащий алискирен.

Не принимайте РАМИЛОНГ, если к Вам относится что-либо из вышеперечисленного. Если Вы не уверены, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать препарат.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата РАМИЛОНГ проконсультируйтесь с лечащим врачом:

- если у Вас имеются заболевания сердца, печени или почек;
- если у Вас дефицит солей или обезвоживание организма (из-за тошноты (рвоты), диареи, повышенной потливости, соблюдения диеты с низким содержанием соли, длительного приема диуретиков (мочегонных препаратов) или диализа);
- если Вы собираетесь пройти курс лечения для уменьшения аллергии на укусы пчел или ос (десенсибилизация);
- если Вы собираетесь прибегнуть к анестезии – для проведения какой-либо операции или стоматологических манипуляций. Возможно, Вам придется прекратить прием препарата РАМИЛОНГ за день до этого. Необходима консультация Вашего врача;
- если у Вас высокое содержание калия в крови (согласно результатам анализа крови);
- если Вы принимаете препараты или у Вас имеются заболевания, которые могут снижать уровень натрия в крови. Ваш врач может проводить регулярные анализы крови, в частности, для проверки уровня натрия в крови, особенно если Вы относитесь к категории пожилых пациентов;
- если Вы принимаете препараты, которые могут увеличить риск развития отека Квинке (ангионевротического отека), серьезной аллергической реакции, например, препараты группы «ингибиторы mTOR» (например, темсиrolimus, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (например, рацекадотрил) или сакубитрил/валсартан. Информацию о сакубитриле/валсартане смотрите также в разделе 2 «Противопоказания»;



- если у Вас имеется коллагеноз сосудов, например, склеродермия или системная красная волчанка;
- Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или можете забеременеть). Препарат РАМИЛОНГ не рекомендуется применять в первые 3 месяца беременности, и он может нанести серьезный вред Вашему ребенку после 3 месяцев беременности (см. в разделе 2 «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- если Вы принимаете любой из следующих препаратов для лечения высокого артериального давления:
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (также известные как сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), в частности, если у Вас есть проблемы с почками, связанные с диабетом;
 - алискирен. Ваш врач должен регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и количество электролитов (например, калия) в крови (см. в разделе 2 «Не принимайте РАМИЛОНГ, если»).

Если одно из вышеперечисленных условий применимо к Вам (или Вы не уверены в этом), проконсультируйтесь с врачом перед применением препарата РАМИЛОНГ.

Дети и подростки

Препарат РАМИЛОНГ не рекомендуется применять у детей и подростков младше 18 лет, поскольку безопасность и эффективность препарата у детей не установлены.

Другие препараты и препарат РАМИЛОНГ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это связано с тем, что лекарственный препарат РАМИЛОНГ может влиять на действие некоторых других препаратов. Также некоторые лекарственные препараты могут влиять на действие препарата РАМИЛОНГ.

Сообщите своему врачу, если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов. Они могут снизить эффективность препарата РАМИЛОНГ:

- препараты, используемые для облегчения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибупрофен, индометацин или аспирин);
- препараты, используемые для лечения пониженного артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергии, такие как эфедрин, норадrenalин или адреналин. Ваш врач должен будет проверить артериальное давление.

Сообщите своему врачу, если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов. Они могут увеличить вероятность развития нежелательных реакций при совместном применении с препаратом РАМИЛОНГ:

- сакубитрил/валсартан – используется для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых (см. в разделе 2 «Не принимайте РАМИЛОНГ, если»);
- препараты, используемые для уменьшения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибупрофен, индометацин или аспирин);
- препараты для лечения онкологических заболеваний;
- препараты, препятствующие отторжению органов после трансплантации, например, циклоспорин;
- диуретики (мочегонные препараты), такие как фуросемид;

- препараты, которые могут увеличить уровень калия в крови, такие как спиронолактон, триамтерен, амилорид (калийсберегающие диуретики), соли калия, 12-го ноября отдельно или в комбинации с сульфаметоксазолом (препарат для лечения бактериальных инфекций) и гепарин (препарат для разжижения крови с целью предотвращения образования тромбов);
- кортикостероиды (гормональные препараты, применяемые для лечения различных заболеваний, включая тяжелую астму и ревматоидный артрит), например, преднизолон;
- аллопуринол (препарат для снижения уровня мочевой кислоты в крови);
- прокаинамид (препарат для лечения аритмии);
- темсиролимус (противоопухолевый препарат);
- сиролимус, эверолимус (препараты для предупреждения отторжения трансплантата);
- вилдаглиптин (препарат для лечения сахарного диабета 2-го типа);
- рацекадотрил (препарат для лечения диареи);
- блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) или алискирен – Вашему врачу может потребоваться откорректировать дозу принимаемого Вами препарата и/или принять другие меры предосторожности, если Вы принимаете указанные препараты (см. в разделе 2 «Не принимайте РАМИЛОНГ, если» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Сообщите своему врачу, если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов. На них может оказывать влияние препарат РАМИЛОНГ:

- препараты для лечения сахарного диабета, такие как пероральные препараты для снижения уровня сахара в крови и инсулин. Препарат РАМИЛОНГ может снижать уровень сахара в крови. Внимательно проверяйте уровень сахара в крови в период применения препарата РАМИЛОНГ;
- препараты лития (для лечения психических заболеваний). Препарат РАМИЛОНГ может повышать уровень лития в крови. Ваш лечащий врач проконтролирует уровень лития.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или у Вас возникли вопросы), проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать препарат РАМИЛОНГ.

РАМИЛОНГ с пищей, напитками и алкоголем

Употребление алкоголя с препаратом РАМИЛОНГ может вызвать головокружение. Обсудите со своим лечащим врачом возможность употребления алкоголя во время терапии препаратом РАМИЛОНГ, поскольку препараты для снижения артериального давления и алкоголь могут иметь взаимно усиливающее воздействие.

Препарат РАМИЛОНГ можно принимать независимо от приема пищи.

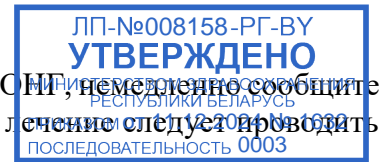
Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Беременность

Вам следует сообщить своему лечащему врачу, если Вы считаете, что беременны (или можете забеременеть).

Не рекомендуется принимать препарат РАМИЛОНГ в первый триместр беременности (первые 12 недель беременности), а также противопоказано применение во втором и третьем триместрах беременности (с 13-й недели), поскольку применение данного препарата во время беременности может оказать вредное воздействие на ребенка.



Если Вы забеременели в период применения препарата РАМИЛОНГ, немедленно сообщите об этом своему врачу. Переход на подходящее альтернативное лечение следует проводить до планируемой беременности.

Грудное вскармливание

Вам не следует принимать препарат РАМИЛОНГ, если Вы кормите грудью.

Прежде чем принимать какие-либо лекарственные препараты, посоветуйтесь со своим врачом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При приеме препарата РАМИЛОНГ может возникнуть головокружение. Это более вероятно в начале терапии лекарственным препаратом и при переходе на более высокую дозировку. В случае проявления такого нежелательного эффекта не садитесь за руль и не работайте с какими-либо инструментами или механизмами.

3. Прием препарата РАМИЛОНГ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Лечение повышенного артериального давления

Обычная начальная доза составляет 1,25 мг* или 2,5 мг 1 раз в сутки. Ваш врач будет корректировать дозу, которую Вы принимаете, до тех пор, пока Ваше артериальное давление не будет контролироваться.

Максимальная доза составляет 10 мг 1 раз в сутки.

Если Вы уже принимаете диуретики (мочегонные препараты), Ваш врач может отменить прием или уменьшить дозировку диуретика, который Вы принимаете, до начала лечения препаратом РАМИЛОНГ.

Снижение риска развития инфаркта миокарда или инсульта

Обычная начальная доза составляет 2,5 мг 1 раз в сутки. Затем Ваш врач может принять решение об увеличении дозы. Обычная доза составляет 10 мг 1 раз в сутки.

Снижение риска или замедление ухудшения нарушения функции почек

Обычная начальная доза составляет 1,25 мг* или 2,5 мг 1 раз в сутки. Ваш врач при необходимости скорректирует дозу, которую Вы принимаете. Обычная доза составляет 5 мг или 10 мг 1 раз в сутки.

Лечение сердечной недостаточности

Обычная начальная доза составляет 1,25 мг* 1 раз в сутки. Ваш врач при необходимости скорректирует дозу, которую Вы принимаете. Максимальная доза составляет 10 мг в сутки. По возможности дозу делят на два приема.

Лечение после перенесенного инфаркта миокарда

Обычная начальная доза составляет от 1,25 мг* 1 раз в сутки до 2,5 мг 2 раза в сутки. Ваш врач при необходимости скорректирует дозу, которую Вы принимаете. Обычная доза составляет 10 мг в сутки. По возможности дозу делят на два приема.

* Следует учитывать, что лекарственный препарат РАМИЛОНГ не обеспечивает дозу 1,25 мг. При необходимости применения рамиприла в дозе 1,25 мг следует воспользоваться лекарственным препаратом другого производителя, обеспечивающим данную дозу.

Особые группы пациентов

Пациенты с почечной недостаточностью

Если у Вас имеется нарушение функции почек, сообщите об этом лечащему врачу, врач при необходимости скорректирует дозу рамиприла в зависимости от тяжести нарушений.

Пациенты с печеночной недостаточностью

Если у Вас имеется нарушение функции печени, сообщите об этом врачу. Лечение пациентов с печеночной недостаточностью должно осуществляться только под медицинским наблюдением. Максимальная суточная доза рамиприла в таких случаях – 2,5 мг.

Пожилые пациенты

Ваш врач снизит начальную дозу и будет более медленно корректировать дозу для Вашего лечения.

Применение у детей и подростков

Препарат РАМИЛОНГ не рекомендуется применять у детей и подростков младше 18 лет, поскольку безопасность и эффективность препарата у детей не установлены.

Способ применения

Для приема внутрь.

Лекарственный препарат РАМИЛОНГ рекомендуется принимать каждый день в одно и то же время суток.

Лекарственный препарат РАМИЛОНГ можно принимать до, во время и после еды.

Таблетки следует проглатывать целиком, не разжевывая и не измельчая, запивая достаточным количеством воды.

Риска на таблетках предусмотрена исключительно для облегчения приема одной таблетки (путем разламывания таблетки на две половинки), а не для деления таблетки на две дозы.

Если Вы приняли препарата РАМИЛОНГ больше, чем следовало

Если Вы приняли больше рамиприла, чем предусмотрено, немедленно обратитесь к врачу или в ближайшее отделение больницы. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Симптомами передозировки могут быть: снижение артериального давления, замедление частоты сердечных сокращений, нарушение баланса солей в крови, почечная недостаточность.

Если Вы забыли принять препарат РАМИЛОНГ

Если Вы забыли принять дозу препарата, просто примите следующую дозу лекарственного препарата как обычно.

Не принимайте двойную дозу (две дозы одновременно) препарата, чтобы восполнить пропущенную дозу.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата РАМИЛОНГ и незамедлительно обратитесь к врачу, если у Вас развиваются следующие симптомы – Вам может понадобиться неотложная медицинская помощь:

- отек лица, губ или горла, затрудняющий глотание или дыхание, а также зуд и сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции на препарат;
- тяжелые кожные реакции, включая сыпь, язвы во рту, обострение ранее существовавшего кожного заболевания, покраснение, образование волдырей или отслоение кожи (например, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или мультиформная эритема).

Немедленно сообщите своему врачу, если у Вас возникли следующие симптомы:

- учащение сердцебиения, неравномерное или сильное сердцебиение (трепетание), боль в груди, чувство стеснения в груди или более серьезные проблемы, включая сердечный приступ и инсульт;
- одышка или кашель – это могут быть признаки проблем с легкими;
- более легкое появление синяков, более продолжительное кровотечение, чем обычно, любые признаки кровотечения (например, кровотечение из десен), появление пурпурных пятен на коже или более легкое заражение инфекциями, чем обычно, боль в горле и лихорадка, чувство усталости, слабость, головокружение или бледность кожи – все это может быть признаками проблем с кровью или костным мозгом;
- сильная боль в животе, которая может отдавать в спину – это может быть признаком панкреатита (воспаление поджелудочной железы);
- лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в верхней части живота, ощущение тошноты, пожелтение кожи или глаз (желтуха) – все это может быть признаками проблем с печенью, таких как гепатит (воспаление печени) или повреждения печени.

Другие нежелательные реакции

Сообщите своему врачу, если любая из перечисленных ниже нежелательных реакций стала серьезной или длится больше нескольких дней.

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

- головная боль или чувство усталости;
- головокружение; вероятность такого состояния повышается в начале приема препарата или в начале приема более высокой дозы;
- обморок, гипотензия (низкое артериальное давление), особенно когда Вы быстро встаете или садитесь;
- сухой непродуктивный кашель, бронхит, воспаление околоносовых пазух (синусит), одышка;
- боль в области желудка или кишечника, диарея, нарушение пищеварения, тошнота или рвота;
- кожная сыпь с припухлостями или без них;
- боль в груди;
- мышечные спазмы или боль в мышцах;
- повышение содержания калия в крови.

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

- ощущение мнимого вращения предметов или самого пациента (вестибулярное головокружение);
- зуд и необычные кожные реакции, такие как онемение, покалывание, жжение или мурашки по коже (парестезия);
- потеря или изменение вкуса;
- проблемы со сном;
- депрессия;
- тревога;
- нервозность или беспокойство в большей степени, чем обычно;
- заложенность носа, затрудненное дыхание или обострение астмы;
- отек кишечника, называемый «ангионевротический отек кишечника», проявляющийся такими симптомами, как боль в животе, рвота и диарея;
- изжога, запор или сухость во рту;
- выделение большего количества мочи в течение дня, чем обычно;
- повышенная потливость;
- потеря или снижение аппетита (анорексия);
- учащенное или нерегулярное сердцебиение;
- отек рук и ног – это может быть признаком того, что в организме удерживается больше жидкости, чем обычно;
- покраснение лица (приливы);
- нарушение зрения;
- боль в суставах;
- повышенная температура;
- временное снижение эрекции;
- пониженное половое влечение;
- повышенное количество определенных лейкоцитов (эозинофилия), подтвержденное анализом крови;
- анализы крови, показывающие изменения в работе печени, поджелудочной железы или почек.

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

- спутанность сознания;
- тремор;
- нарушение равновесия;
- покраснение и опухание языка (глоссит);
- сильное шелушение и отслоение кожи, зудящая бугристая сыпь;
- проблемы с ногтями (например, разрыхление или отделение ногтя от его ложа);
- кожная сыпь или синяки;
- пятна на коже и холодные конечности;
- покраснение, зуд, отек или слезящиеся глаза (конъюнктивит);
- нарушение слуха, шум в ушах;
- слабость;
- анализы крови, показывающие уменьшение количества эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов или снижение уровня гемоглобина.

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

- светочувствительность.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- трудности с концентрацией внимания;
- воспалительные реакции ротовой полости;
- снижение количества клеток крови, подтвержденное анализом крови;
- снижение уровня натрия в крови, подтвержденное анализом крови;
- концентрированная моча (темного цвета), тошнота или рвота, мышечные спазмы, спутанность сознания и судороги, которые могут быть вызваны неадекватной секрецией антидиуретического гормона (АДГ). При появлении таких симптомов как можно скорее обратитесь к врачу;
- изменение цвета пальцев рук и ног, когда Вам холодно, а затем покалывание или болезненность при согревании (феномен Рейно);
- увеличение грудных желез у мужчин;
- замедленные или ослабленные реакции;
- ощущение жжения;
- изменение восприятия запаха;
- выпадение волос.

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 отдела фармаконадзора: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата РАМИЛОНГ

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

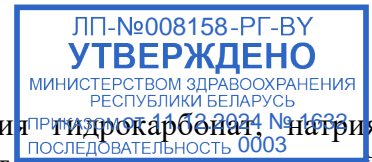
Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат РАМИЛОНГ содержит

Действующим веществом является: рамиприл.

РАМИЛОНГ, 2,5 мг, таблетки.



Каждая таблетка содержит 2,5 мг рамиприла.

Прочими (вспомогательными) веществами являются: натрия гидрокарбонат, натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, крахмал кукурузный прежелатинизированный, гипромеллоза (2910), целлюлоза микрокристаллическая (102).

РАМИЛОНГ, 5 мг, таблетки.

Каждая таблетка содержит 5 мг рамиприла.

Прочими (вспомогательными) веществами являются: натрия гидрокарбонат, натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, крахмал кукурузный прежелатинизированный, гипромеллоза (2910), целлюлоза микрокристаллическая (102).

РАМИЛОНГ, 10 мг, таблетки.

Каждая таблетка содержит 10 мг рамиприла.

Прочими (вспомогательными) веществами являются: натрия гидрокарбонат, натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, крахмал кукурузный прежелатинизированный, гипромеллоза (2910), целлюлоза микрокристаллическая (102).

Внешний вид препарата РАМИЛОНГ и содержимое упаковки

Таблетки.

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской (дозировка 2,5 мг).

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской (дозировка 5 мг).

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской (дозировка 10 мг).

Дозировка 2,5 мг: по 10 или 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По три контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток или по две контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Дозировка 5 мг: по 10 или 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По три или шесть контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток; по две или четыре контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток с листком-вкладышем в пачке из картона.

Дозировка 10 мг: по 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По три или шесть контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток с листком-вкладышем 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.

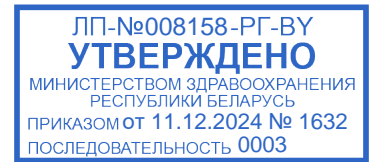
Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

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

Тел./факс: (01774)-53801.

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



Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

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