

## Листок-вкладыш – информация для пациента

**Тритаце® , 2,5 мг, таблетки**

**Тритаце® , 5 мг, таблетки**

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

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

Препарат Тритаце® содержит действующее вещество рамиприл. Относится к группе препаратов, называемых ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ).

### **Показания к применению**

- Для лечения повышенного артериального давления (артериальной гипертензии).
- Для снижения риска развития инфаркта миокарда или инфаркта мозга.
- Для снижения риска или для замедления ухудшения проблем с почками (независимо от наличия у Вас сахарного диабета).

- Для лечения сердца, если оно не может перекачивать достаточное количество крови по телу (сердечная недостаточность).
- Для лечения после сердечного приступа (инфаркта миокарда), осложненного сердечной недостаточностью.

### **Способ действия препарата Тритаце®**

Препарат Тритаце® снижает выработку организмом веществ, которые могут повысить артериальное давление. Расслабляет и расширяет кровеносные сосуды. Помогает сердцу перекачивать кровь по всему организму.

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

## **2. О чем следует знать перед приемом препарата Тритаце®**

### **Противопоказания**

#### **Не принимайте препарат Тритаце®:**

- если у Вас аллергия на рамиприл или любой другой препарат из группы ингибиторов АПФ, или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша); признаки аллергической реакции могут включать сыпь, проблемы с глотанием или дыханием, отек губ, лица, гортани или языка;
- если у Вас когда-либо была серьезная аллергическая реакция под названием «ангионевротический отек». Признаки включают зуд, сыпь (крапивницу), красные пятна на руках, ступнях и горле, отек гортани и языка, отек вокруг глаз и губ, затрудненное дыхание и глотание;
- если Вы принимали или в настоящее время принимаете сакубитрил/валсартан (комбинированный препарат, применяемый для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых);
- если Вы проходите диализ или какой-либо другой тип фильтрации крови. В зависимости от используемого аппарата, препарат Тритаце® может Вам не подходить;
- если у Вас проблемы с почками, при которых кровоснабжение почки снижено (стеноз почечной артерии);
- во время второго и третьего триместров беременности (см. подраздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас слишком низкое или нестабильное артериальное давление. Врач должен будет провести оценку Вашего состояния;

- если у Вас сахарный диабет или нарушение функции почек, и Вы принимаете препараты для снижения артериального давления, содержащие алискирен.

Если Вы считаете, что любое из перечисленного относится к Вам, сообщите об этом Вашему лечащему врачу.

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

Перед приемом препарата Тритаце® проконсультируйтесь с лечащим врачом. Сообщите врачу:

- если у Вас проблемы с сердцем, печенью или почками;
- если Вы потеряли большое количество солей или жидкостей организма из-за рвоты, диареи, повышенной потливости, соблюдения диеты с низким содержанием соли, длительного приема мочегонных препаратов (диуретиков) или диализа;
- если Вам назначено лечение, направленное на снижение аллергической реакции на укусы пчел или ос (десенсибилизация);
- если Вам назначены обезболивающие средства (анестетики) для проведения хирургических вмешательств или любых стоматологических процедур. Может потребоваться прекращение лечения препаратом Тритаце® за день до применения анестетиков; проконсультируйтесь с врачом;
- если у Вас высокое содержание калия в крови (согласно результатам анализа крови);
- если Вы принимаете препараты, которые могут снижать содержание натрия в крови, или у Вас есть заболевания, при которых может снижаться содержание натрия в крови. Ваш врач может проводить регулярные анализы крови, в частности, для проверки содержания натрия в крови, особенно если Вы относитесь к категории пожилых пациентов;
- если Вы принимаете препараты, которые могут увеличить риск развития ангионевротического отека, серьезной аллергической реакции, например ингибиторы mTOR (мишень рапамицина в клетках млекопитающих) (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (например, рацекадотрил) или комбинация сакубитрил/валсартан (дополнительную информацию о сакубитриле/валсартане смотрите в подразделе «Противопоказания»);
- если у Вас системное заболевание соединительной ткани (коллагенозы), например, склеродермия или системная красная волчанка;

- если Вы беременны или планируете беременность, обязательно сообщите об этом лечащему врачу. Препарат Тритаце® не рекомендуется применять в первые 3 месяца беременности. Препарат может нанести серьезный вред Вашему ребенку после 3 месяцев беременности (дополнительную информацию смотрите в подразделе «Беременность и грудное вскармливание»);
- если Вы принимаете любой из следующих препаратов для снижения повышенного артериального давления:
  - блокаторы рецепторов ангиотензина II (сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), в частности, если у Вас есть проблемы с почками, связанные с сахарным диабетом;
  - алискирен.Ваш врач будет регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и содержание электролитов (например, калия) в крови (дополнительную информацию смотрите в подразделе «Противопоказания»).

### **Дети и подростки**

Не давайте препарат Тритаце® детям и подросткам младше 18 лет, поскольку безопасность и эффективность препарата Тритаце® у этой категории пациентов не установлены.

### **Другие препараты и препарат Тритаце®**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты. Это связано с тем, что препарат Тритаце® может влиять на действие некоторых других препаратов. Также некоторые лекарственные препараты могут влиять на действие препарата Тритаце®.

Сообщите врачу о том, что Вы применяете любые из указанных ниже препаратов. Они могут ухудшить действие препарата Тритаце®:

- обезболивающие, противовоспалительные и жаропонижающие препараты (например, нестероидные противовоспалительные препараты, такие как ибупрофен, индометацин и ацетилсалициловая кислота);
- препараты для лечения пониженного артериального давления, шока, сердечной недостаточности, бронхиальной астмы или аллергии, например эфедрин, нордреналин или адреналин. Ваш врач должен будет проверить артериальное давление.

Сообщите врачу о том, что Вы применяете любые из указанных ниже препаратов. Они могут увеличить вероятность развития нежелательных реакций, если Вы применяете их вместе с препаратом Тритаце®:

- препараты для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых (комбинация сакубитрил/валсартан (смотрите подраздел «Противопоказания»));
- препараты для уменьшения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные препараты, такие как ибупрофен, индометацин и ацетилсалициловая кислота);
- препараты для лечения рака (цитостатики, темсиrolimus);
- препараты для предотвращения отторжения органов после трансплантации (циклоsporин, сиролимус, эверолимус);
- мочегонные препараты (диуретики) (фуросемид);
- препараты, которые могут повышать содержание калия в крови, например, мочегонные препараты (спиронолактон, триамтерен, амилорид), соли калия, препарат для разжижения крови (гепарин), препарат для лечения инфекций (триметоприм отдельно или в сочетании с сульфаметоксазолом);
- стероидные препараты для лечения воспаления (преднизолон);
- препарат для снижения содержания мочевой кислоты в крови (аллопуринол);
- препарат для лечения нарушений сердечного ритма (прокаинамид);
- препарат для лечения сахарного диабета 2-го типа (вилдаглиптин);
- препарат для лечения диареи (рацекадотрил);
- блокаторы рецепторов ангиотензина II (сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан) или алискирен. Вашему врачу может потребоваться изменение дозы принимаемого Вами препарата и/или принятие других мер предосторожности (дополнительную информацию смотрите в подразделах «Противопоказания» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Сообщите врачу о том, что Вы применяете любые из указанных ниже препаратов.

Препарат Тритаце® может оказывать влияние на их действие:

- препараты для лечения сахарного диабета (например, препараты для снижения уровня сахара (глюкозы) для приема внутрь и инсулин). Препарат Тритаце® может снижать уровень сахара в крови. Внимательно проверяйте уровень сахара в крови во время приема препарата Тритаце®;

- препарат для лечения психических заболеваний (литий). Препарат Тритаце® может увеличить концентрацию лития в крови. Ваш врач будет проверять концентрацию лития в крови.

### **Препарат Тритаце® с пищей, напитками и алкоголем**

Не следует употреблять алкоголь при лечении препаратом Тритаце®, так как возможно усиление снижения артериального давления.

### **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

Препарат Тритаце® противопоказан к применению в течение первых 12 недель беременности, а также не рекомендуется его прием с 13-й недели, так как прием данного препарата во время беременности может оказать вредное воздействие на ребенка.

Если Вы забеременели во время приема лекарственного препарата Тритаце®, немедленно сообщите об этом своему врачу. Переход на подходящее альтернативное лечение следует проводить до наступления планируемой беременности.

#### Грудное вскармливание

Препарат Тритаце® противопоказан к применению в период грудного вскармливания. Ваш врач может выбрать для Вас другое лечение, если Вы собираетесь кормить грудью ребенка, или примет решение о прекращении грудного вскармливания, если препарат Тритаце® Вам необходим.

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

При приеме препарата Тритаце® Вы можете ощутить головокружение. Вероятность такого состояния повышается в начале приема препарата Тритаце® или в начале приема более высокой дозы. В этом случае не управляйте транспортными средствами и не работайте с механизмами.

### **Препарат Тритаце® содержит натрий**

Данный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на одну таблетку, т. е., практически не содержит натрия.

### **3. Применение препарата Тритаце®**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

## **Рекомендуемая доза**

### *Лечение повышенного артериального давления*

Начальная доза составляет 1,25 мг или 2,5 мг один раз в сутки.

Врач будет корректировать дозу лекарственного препарата до тех пор, пока не будет достигнут контроль артериального давления.

Максимальная доза составляет 10 мг один раз в сутки.

Если Вы уже принимаете мочегонные препараты (диуретики), Ваш врач может прекратить прием или уменьшить дозу диуретика, который Вы принимаете, до начала лечения препаратом Тритаце®.

### *Для снижения риска развития инфаркта миокарда или инфаркта мозга*

Начальная доза составляет 2,5 мг один раз в сутки.

Врач может принять решение об увеличении дозы.

Обычная доза составляет 10 мг один раз в сутки.

### *Лечение для уменьшения или для замедления ухудшения почечных проблем*

Начальная доза составляет 1,25 мг или 2,5 мг один раз в сутки.

Ваш врач скорректирует дозу, которую Вы принимаете.

Обычная доза составляет 5 мг или 10 мг один раз в сутки.

### *Лечение сердечной недостаточности*

Начальная доза составляет 1,25 мг один раз в сутки.

Ваш врач скорректирует дозу, которую Вы принимаете.

Максимальная доза составляет 10 мг в сутки. По возможности дозу делят на два приема.

### *Лечение после перенесенного инфаркта миокарда*

Начальная доза составляет от 1,25 мг один раз в сутки до 2,5 мг два раза в сутки.

Ваш врач скорректирует дозу, которую Вы принимаете.

Обычная доза составляет 10 мг в сутки. По возможности дозу делят на два приема.

### *Пожилые пациенты*

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

## **Путь и (или) способ введения**

Принимайте препарат внутрь в одно и то же время суток ежедневно, независимо от приема пищи. Таблетки необходимо проглатывать целиком, запивая жидкостью. Не раздавливайте и не разжевывайте таблетки.

Таблетку 2,5 мг, 5 мг и 10 мг можно разделить на равные дозы.

## **Продолжительность терапии**

Ваш врач посоветует Вам, как долго принимать препарат. **Важно продолжать** принимать препарат Тритаце® в течение времени, предписанного врачом.

#### **Если Вы приняли препарата Тритаце® больше, чем следовало**

Если Вы приняли препарата Тритаце® больше, чем следовало, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Передозировка может вызвать значительное снижение артериального давления, головокружение. Не садитесь за руль для поездки в больницу, попросите кого-нибудь отвезти Вас или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой упаковку с лекарственным препаратом. Это необходимо для того, чтобы врач знал, что Вы приняли.

Врач назначит лечение и при необходимости Вы будете находиться под постоянным наблюдением медицинского персонала до нормализации состояния.

#### **Если Вы забыли принять препарат Тритаце®**

Если Вы пропустили прием препарата Тритаце®, примите свою стандартную дозу в следующий раз.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

#### **Если Вы прекратили прием препарата Тритаце®**

Ваш врач посоветует Вам, как долго принимать препарат. Ваше состояние может ухудшиться, если Вы перестанете принимать препарат до того, как Вам будет рекомендовано. **Важно продолжать** принимать препарат Тритаце® в течение времени, предписанного врачом.

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 развиваются не у всех.

Прекратите прием препарата Тритаце® и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникнут какие-либо из следующих **серьезных нежелательных реакций**. Вам может понадобиться неотложная медицинская помощь:

- отек лица, губ или гортани, затрудняющий глотание или дыхание, а также зуд и сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции на препарат Тритаце®;
- тяжелые кожные реакции, включая сыпь, язвы во рту, ухудшение ранее существовавшего кожного заболевания, покраснение, образование волдырей или

расслоение кожи (например, синдром Стивенса – Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или многоформная эритема).

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

- учащение сердцебиения, неравномерное или сильное сердцебиение, боль в груди, чувство стеснения в груди или более серьезные проблемы, включая сердечный приступ и инфаркт мозга;
- одышка или кашель (это могут быть признаки проблем с легкими);
- более легкое появление синяков, более длительное кровотечение, чем обычно, любые признаки кровотечения (например, кровоточивость десен), появление пурпурных пятен на коже, более высокая подверженность инфекциям, боль в горле и повышение температуры тела, чувство усталости, слабость, головокружение или бледность кожи (это могут быть признаки проблем с кровью или с костным мозгом);
- сильная боль в животе, которая может распространяться до спины (это может быть признак воспаления поджелудочной железы (панкреатита));
- лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в верхней части живота, ощущение тошноты, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Это могут быть признаки проблем с печенью, например, воспаления печени (гепатита) или повреждения печени.

**Другие нежелательные реакции**

Сообщите своему врачу, если любая из перечисленных ниже нежелательных реакций становится серьезной или сохраняется дольше нескольких дней.

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

- головная боль или чувство усталости;
- головокружение (вероятность повышается в начале приема препарата Тритаце® или в начале приема более высокой дозы);
- обморок, гипотония (низкое артериальное давление), особенно когда Вы быстро встаете или садитесь;
- сухой кашель, воспаление околоносовых пазух (синусит), воспаление бронхов (бронхит), одышка;
- боль в области желудка или кишечника, диарея, нарушение пищеварения, тошнота или рвота;
- кожная сыпь с припухлостями или без них;
- боль в груди;

- судороги или боль в мышцах;
- повышение содержания калия в крови, определяемое по анализу крови.

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

- головокружение;
- зуд и необычные кожные ощущения, такие как онемение, покалывание, жжение или мурашки (парестезия);
- потеря или изменение вкуса;
- нарушения сна;
- депрессия (длительно и постоянно сниженное настроение), тревога, нервозность или беспокойство;
- заложенность носа, затрудненное дыхание или обострение бронхиальной астмы;
- отек кишечника под названием «ангионевротический отек кишечника», проявляющийся такими симптомами, как боль в животе, рвота и диарея;
- изжога, запор или сухость во рту;
- выделение большего количества мочи, чем обычно, в течение дня;
- повышенная потливость;
- потеря или снижение аппетита (анорексия);
- учащенное или нерегулярное сердцебиение;
- отеки рук и ног (это может быть признаком того, что Ваш организм удерживает больше воды, чем обычно);
- покраснение лица;
- нарушение зрения;
- боль в суставах;
- лихорадка;
- сексуальная дисфункция у мужчин, снижение сексуального влечения у мужчин и женщин;
- повышенное количество определенных лейкоцитов (эозинофилия), определяемое по анализу крови;
- изменения показателей функции печени, поджелудочной железы или почек, определяемые по анализу крови.

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

- плохое самочувствие или растерянность;
- красный и опухший язык;
- сильное шелушение и отслоение кожи, зудящая бугристая сыпь;

- проблемы с ногтями (например, разрыхление или отслоение ногтя от ногтевого ложа);
- кожная сыпь или синяки;
- пятна на коже и холодные конечности;
- покраснение, зуд, отек или слезящиеся глаза;
- нарушение слуха и звон в ушах;
- чувство слабости;
- снижение количества эритроцитов, лейкоцитов или тромбоцитов или количества гемоглобина, определяемое по анализу крови.

**Очень редко** (могут наблюдаться не более чем у 1 из 10 000 человек):

- повышенная чувствительность к солнечному свету.

#### **Другие зарегистрированные нежелательные реакции:**

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

- трудности с концентрацией внимания;
- отечность слизистой оболочки полости рта;
- сильное снижение количество клеток крови, определяемое по анализу крови;
- снижение содержания натрия в крови, определяемое по анализу крови;
- появление мочи темного цвета, тошнота, рвота, мышечные спазмы, спутанность сознания и судороги, которые могут быть вызваны неадекватной секрецией антидиуретического гормона. При появлении таких симптомов следует как можно скорее обратиться к врачу.
- изменение цвета пальцев рук и ног, когда Вам холодно, а затем покалывание или боль при согревании (феномен Рейно);
- увеличение груди 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 лечащим 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 напрямую (смотрите ниже). Сообщая о

нежелательных реакциях, Вы помогаете получать больше сведений о безопасности данного препарата.

*Республика Беларусь*

адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, д. 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

тел./факс: +375 17 242 00 29.

адрес электронной почты: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

интернет-сайт: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

## **5. Хранение препарата Тритаце®**

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

Не применяйте данный препарат после истечения срока годности, указанного на пачке и блистере. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не требует особых условий хранения.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у медработника, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

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

### **Препарат Тритаце® содержит**

Действующим веществом является рамиприл.

#### Тритаце®, 2,5 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 2,5 мг рамиприла.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромеллоза, прежелатинизированный кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая, оксид железа желтый (E172), натрия стеарилфумарат.

#### Тритаце®, 5 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 5 мг рамиприла.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромеллоза, прежелатинизированный кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая, , оксид железа красный (E172) натрия стеарилфумарат.

#### Тритаце®, 10 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 10 мг рамиприла.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются микрокристаллическая, прежелатинизированный кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая, натрия стеарилфумарат.

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

#### Тритаце®, 2,5 мг, таблетки

Желтоватые или желтые продолговатые таблетки с делительной риской с обеих сторон и гравировкой 2,5/стилизованное изображение буквы h с одной стороны и HMR/2,5 с другой стороны.

Таблетки по 2,5 мг в блистерах: по 14 таблеток в блистере из прозрачной голубоватой пленки ПВХ и алюминиевой фольги. По 2 блистера с листком-вкладышем в картонной пачке..

#### Тритаце®, 5 мг, таблетки

Розовые продолговатые таблетки с делительной риской с обеих сторон и гравировкой 5/стилизованное изображение буквы h с одной стороны и HMR/5 с другой стороны.

Таблетки по 5 мг в блистерах: по 14 таблеток в блистере из прозрачной голубоватой пленки ПВХ и алюминиевой фольги. По 2 блистера с листком-вкладышем в картонной пачке..

#### Тритаце®, 10 мг, таблетки

Белые или почти белые продолговатые таблетки с делительной риской на обеих сторонах. Верхний штамп: НМО/НМО. Без нижнего штампа.

Таблетки по 10 мг в блистерах: по 14 таблеток в блистере из прозрачной голубоватой пленки ПВХ и алюминиевой фольги. По 2 блистера с листком-вкладышем в картонной пачке..

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Germany (Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия)

адрес: 65926 Frankfurt am Main, Германия

### **Производитель**

Sanofi S.r.l., Italy (Санофи С.р.л., Италия)

адрес: Strada Statale N 17, km 22 67019 Scoppito, Italy (Италия)

**Все претензии потребителей следует направлять представителю держателя регистрационного удостоверения:**

*Республика Беларусь*

ООО «Свикс Биофарма»

адрес: 220004, Минск, ул. Димитрова, д. 5, офис 5/40

тел.: +375 (17) 329-0770

адрес электронной почты: [belarus.info@swixxbiopharma.com](mailto:belarus.info@swixxbiopharma.com)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

### **Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <https://eec.eaeunion.org/>