



**Листок-вкладыш – информация для потребителя
Ламотриджин ФТ (ламотриджин), 25 мг, таблетки
Ламотриджин ФТ (ламотриджин), 50 мг, таблетки
Ламотриджин ФТ (ламотриджин), 100 мг, таблетки**

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

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

Лекарственный препарат Ламотриджин ФТ содержит действующее вещество ламотриджин, которое относится к группе лекарственных препаратов, называемых противоэпилептическими средствами. Препарат Ламотриджин ФТ используется для лечения двух состояний: эпилепсии и биполярного расстройства.

Лечение эпилепсии основано на блокировании ламотриджином продолжительно повторяющегося возбуждения нейронов и глутамата, который играет ключевую роль в развитии эпилептических припадков.

- У взрослых и подростков в возрасте от 13 лет Ламотриджин ФТ может быть применен отдельно или в составе комбинированной терапии для лечения парциальных и генерализованных припадков, включая тонико-клонические припадки. Также может быть использован для лечения приступов при синдроме Леннокса-Гасто.
- У детей и подростков в возрасте от 2 до 12 лет препарат Ламотриджин ФТ применяется в зависимости от массы тела в качестве одного из компонентов комбинированной терапии парциальных (локальных) и генерализованных (общих) припадков, а также для лечения типичных абсансов (кратковременная потеря сознания без видимых судорог).

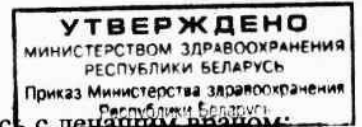
Ламотриджин ФТ у взрослых с 18 лет используется для профилактики депрессивных эпизодов у пациентов с биполярным расстройством первого типа, у которых отмечаются преимущественно депрессивные эпизоды. Ламотриджин ФТ не должен применяться для неотложного лечения маниакальных или депрессивных эпизодов.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Ламотриджин ФТ

Не принимайте препарат Ламотриджин ФТ:

- если у Вас аллергия на ламотриджин или на любое из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.
- у детей, у которых рассчитанная по массе тела разовая терапевтическая доза меньше 25 мг, то есть меньше минимальной дозировки лекарственного препарата Ламотриджин ФТ.



Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ламотриджин ФТ проконсультируйтесь с лечащим врачом:

- если у Вас когда-нибудь появлялась кожная сыпь, вызванная приемом ламотриджина или других противосудорожных средств, так как имелись сообщения о появлении тяжелых сыпей, что требовало госпитализации пациентов (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами). Данный риск может быть связан с носительством аллели (HLA-B* 1502) у пациентов азиатского происхождения (в основном китайцев и тайцев). Следует обсудить с врачом лечение препаратом Ламотриджин ФТ, если Вы представитель азиатской популяции и ранее проходили тестирование на носительство данного аллеля;
- если у Вас появлялась сыпь или солнечный ожог после приема ламотриджина и воздействия солнечного и искусственного света (например, солярия). Врач выполнит оценку лечения и посоветует вам избегать солнечного света или использовать солнцезащитный крем и/или носить защитную одежду;
- если Вы принимаете гормональные контрацептивы;
- если у Вас когда-либо возникали мысли о причинении вреда самому себе или о суициде;
- если Вы беременны или планируете беременность (см. информацию под заголовком «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас есть заболевания почек;
- если Вы уже принимаете другие препараты, содержащие в своем составе ламотриджин;
- если у Вас диагностировано состояние под названием синдром Бругада, из-за возможного влияния ламотриджина на сердечный ритм.

Гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз (ГЛГ)

Сообщалось о редкой, но серьезной реакции иммунной системы у пациентов, принимавших ламотриджин. Немедленно обратитесь к врачу, если во время применения препарата у Вас возникнут какие-либо из следующих симптомов: лихорадка, сыпь, неврологические симптомы (например, дрожь, состояние спутанности сознания, нарушения функции мозга).

Нарушения сердечного ритма и проводимости

Результаты исследования *in vitro* показали, что применение ламотриджина у пациентов с нарушениями со стороны сердца или аритмиями, может вызвать развитие серьезных аритмий и/или смерти. У каждого пациента с клинически значимыми структурными или функциональными заболеваниями сердца необходимо тщательно оценить соотношение ожидаемой пользы применения ламотриджина к возможному риску развития серьезных аритмий и/или смерти.

Антиэпилептические препараты используются для лечения таких состояний, как эпилепсия и биполярное расстройство. У людей с биполярным расстройством иногда могут возникать мысли о самоубийстве или причинении себе вреда. Вы находитесь в зоне риска, если принимаете препарат впервые, если раньше у Вас уже возникали суицидальные мысли, и если Вам менее 25 лет. Если у Вас есть тревожные мысли или переживания, или если Вы заметили, что чувствуете себя хуже, или у Вас появились новые симптомы, пока Вы принимаете Ламотриджин ФТ – как можно скорее обратитесь к врачу или обратитесь за помощью в ближайшую больницу. Обязательно обсудите свои проблемы с близкими людьми, чтобы они понимали причину изменения вашего поведения и настроения.

Дети

Не следует применять Ламотриджин ФТ у детей и подростков до 18 лет для лечения биполярного расстройства из-за увеличения риска возникновения суицидальных мыслей.

Другие препараты и препарат Ламотриджин ФТ

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

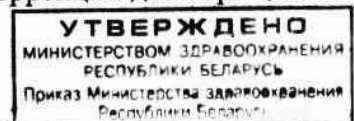
Ламотриджин ФТ может повлиять на эффект некоторых других препаратов. Также некоторые препараты могут повлиять на эффект препарата Ламотриджин ФТ.

Ваш врач должен знать, принимаете ли Вы другие противосудорожные или психотропные препараты. Это необходимо, чтобы убедиться, что Вы принимаете правильную дозу препарата Ламотриджин ФТ. К этим препаратам относятся:

- окскарбазепин, фелбамат, габапентин, леветирацетам, прегабалин, топирамат или зонисамид, применяемые для лечения эпилепсии;
- психотропные препараты (литий, оланзапин и арипипразол);
- бупропион, используемый в качестве психотропного препарата или для отказа от курения.

Некоторые препараты взаимодействуют с ламотриджином или повышают вероятность возникновения нежелательных реакций. К ним относятся:

- вальпроат и карбамазепин, используемый для лечения эпилепсии и нарушений психики;
- фенитоин, примидон или фенобарбитал, используемый для лечения эпилепсии;
- рисперидон – психотропный лекарственный препарат;
- рифампицин – антибиотик;
- препараты, используемые для лечения инфекции, вызванной вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) (комбинация лопинавира и ритонавира или атазанавири и ритонавира);
- гормональные противозачаточные средства, такие как комбинированные оральные контрацептивы (КОК). Не следует самостоятельно принимать решение об увеличении или уменьшении дозы препарата из-за приема КОК. Для коррекции доз обращайтесь к врачу.



Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

Вы должны немедленно сообщить врачу, если думаете или уверены, что беременны (или планируете беременность).

Вам не следует прекращать лечение без указания Вашего лечащего врача. Беременность может влиять на эффективность препарата Ламотриджин ФТ, поэтому лечащий врач скорректирует дозу на основании Ваших анализов. Риск возникновения врожденных пороков развития у ребенка (расщелины в полости рта) увеличивается, если Вы принимаете ламотриджин в первый триместр беременности. Ваш врач может порекомендовать Вам принимать фолиевую кислоту на ранних сроках беременности, или если Вы собираетесь забеременеть.

Грудное вскармливание

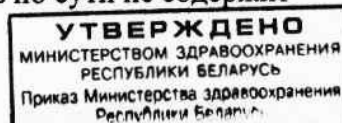
Если Вы находитесь на грудном вскармливании или планируете кормить грудью, обратитесь к врачу для уточнения целесообразности дальнейшего приема препарата. Ламотриджин проникает в грудное молоко, поэтому Ваш врач должен оценить соотношение потенциальной пользы от продолжения грудного вскармливания и потенциального риска нежелательных реакций, которые могут проявиться у ребенка. Во время кормления грудью тщательно наблюдайте за Вашим ребенком на предмет развития нежелательных реакций (ребенок сонливый, может появляться сыпь, плохо набирает вес) и в случае их появления обратитесь к врачу.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Не управляйте транспортными средствами и не работайте с механизмами без предварительной консультации с врачом.

Вспомогательные вещества

Препарат Ламотриджин ФТ содержит лактозу. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата. Препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия в 1 таблетке, то есть по сути не содержит натрия.

**3. Прием препарата Ламотриджин ФТ**

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

Способ применения

Таблетки Ламотриджин ФТ предназначены для приема внутрь. Проглатывайте таблетку целиком, не разжевывая и не разламывая, запивая небольшим количеством воды. Если рассчитанная доза ламотриджина (например, для лечения детей с эпилепсией или пациентов с нарушением функции печени) не равна сумме доз целых таблеток, врач должен назначить Вам дозу, эквивалентную ближайшему меньшему числу целых таблеток. **Не делите и не измельчайте** в порошок таблетки в дозировках 25 мг, 50 мг и 100 мг с целью получения более низкой дозы; если необходима более низкая доза, обратитесь к Вашему лечащему врачу.

Режим дозирования

Для того, чтобы подобрать подходящую дозу для Вас, необходимо учитывать:

- возраст;
- принимаете ли Вы Ламотриджин ФТ с другими лекарственными препаратами;
- есть ли у Вас проблемы с почками или печенью.

Ваш врач начнет терапию с минимальной дозы и постепенно будет увеличивать ее в течение нескольких недель, пока Вы не станете получать подходящую для Вас эффективную дозу. Никогда не принимайте препарат Ламотриджин ФТ в большем количестве, чем назначил врач. Обычная эффективная доза препарата Ламотриджин ФТ для взрослых и детей в возрасте от 13 лет и старше составляет от 100 до 400 мг каждый день. Для детей в возрасте от 2 до 12 лет эффективная доза обычно зависит от их массы тела и составляет от 1 до 15 мг на каждый килограмм веса ребенка, вплоть до максимальной поддерживающей дозы 200 мг в день. Ламотриджин ФТ не рекомендуется детям младше 2 лет.

Принимайте дозу препарата Ламотриджин ФТ один или два раза в день в соответствии с рекомендациями врача. Препарат можно принимать с пищей или без. Ваш врач может также посоветовать Вам начать или прекратить прием других лекарственных препаратов, в зависимости от вашего состояния и реакции на лечение.

Если Вы приняли препарата Ламотриджин ФТ больше, чем следовало

В случае если Вы или Ваш ребенок приняли большее количество препарата Ламотриджин ФТ, чем следовало, обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Передозировка может привести к летальному исходу. Возможные симптомы передозировки:

- быстрые неконтролируемые движения глаз (нистагм);
- неуклюжесть и отсутствие координации (атаксия);
- изменения сердечного ритма (обычно обнаруживается на ЭКГ);
- потеря сознания, припадки (судороги) или кома.

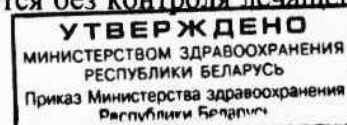
Если Вы забыли принять препарат Ламотриджин ФТ

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите назначенную Вам дозу лекарственного препарата в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Если Вы забыли принять несколько доз, посоветуйтесь со своим врачом, как снова начать прием.

Прекращение приема препарата Ламотриджин ФТ

Самостоятельно не принимайте решение о прекращении приема препарата Ламотриджин ФТ. Если Вы принимаете Ламотриджин ФТ от эпилепсии, для прекращения приема препарата важно постепенно снижать дозу на протяжении 2 недель. Если Вы внезапно перестанете принимать Ламотриджин ФТ, заболевание может усугубиться.

Если Вы принимаете Ламотриджин ФТ при биполярном расстройстве, действие препарата наступает не сразу и первое время Вы можете не ощущать значительных улучшений. Если Вы хотите прекратить прием препарата, постепенно снижать дозу не требуется, однако принимать самостоятельные решения, связанные с прекращением приема как при эпилепсии, так и при биполярном расстройстве, не рекомендуется без контроля лечащего врача.

**4. Возможные нежелательные реакции**

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

Наиболее серьезные нежелательные реакции

Перечисленные в данном подразделе нежелательные реакции могут быть жизнеугрожающими. Если у Вас развилась любая из таких реакций, немедленно прекратите использование лекарственного препарата и немедленно обратитесь к врачу.

У небольшого числа людей, принимающих ламотриджин, возникает аллергическая реакция или потенциально опасная для жизни кожная реакция, которая при отсутствии лечения может перерасти в более серьезное состояние. Данные реакции чаще возникают в течение первых нескольких месяцев лечения препаратом, особенно если начальная доза слишком высока, или если доза увеличивается слишком быстро, или если принимать препарат совместно с другим лекарством, называемым вальпроатом. Некоторые реакции чаще встречаются у детей, поэтому их родителям следует с особой осторожностью контролировать прием препарата.

- синдром Стивенса-Джонсона (может возникать не более чем у 1 человека из 1000) и токсический эпидермальный некролиз (может возникать не более чем у 1 человека из 10000). Возможные проявления: распространенная сыпь в виде красных пятен, пузырей, болезненных язв, сопровождающаяся шелушением и отслоением кожи и слизистых оболочек; поражение слизистых оболочек ротовой полости, носа, глаз, половых органов, любых участков кожи; до появления изменений на коже и слизистых оболочках может наблюдаться повышение температуры тела, озноб, боль в горле, головная боль;
- синдром лекарственной реакции с эозинофилией и системными проявлениями (может возникать не более чем у 1 человека из 10000) – реакция гиперчувствительности с кожной сыпью, лихорадкой, увеличением лимфоузлов, повышением количества одного из видов белых кровяных телец (эозинофилия) и воспалением внутренних органов (печени, легких, сердца, почек и толстого кишечника);
- асептический менингит (может возникать не более чем у 1 человека из 1000) – совокупность симптомов, включая: лихорадку, тошноту, рвоту, головную боль, ригидность (скованность) мышц шеи и чрезмерную чувствительность к яркому свету. Это может быть вызвано воспалением оболочек, покрывающих головной и спинной мозг (менингит). Эти симптомы обычно исчезают с прекращением лечения, однако, если симптомы не исчезают, срочно обратитесь к врачу.

- дисфункция печени, печеночная недостаточность (может возникать не более чем у 1 человека из 1000). Признаки нарушения функции печени включают: выраженную слабость, потерю аппетита, тошноту, рвоту, желтушное окрашивание кожных покровов или склер глаз.
- гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз (может возникать не более чем у 1 человека из 10000 (см. раздел 2, подраздел «Особые указания и меры предосторожности при применении»).

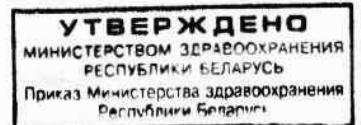
Другие возможные нежелательные реакции

Очень частые нежелательные реакции (могут возникать у более чем 1 человека из 10):

- головная боль;
- кожная сыпь.

Частые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- агрессия или раздражительность;
- сонливость, головокружение, дрожь или тремор, бессонница, возбужденное состояние;
- тошнота, рвота, диарея (жидкий стул);
- сухость во рту;
- чувство усталости;
- боль в спине, суставах или где-либо еще.



Нечастые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- неуклюжесть и отсутствие координации (атаксия);
- двоение в глазах или нечеткость зрения;
- необычное выпадение или истончение волос (алопеция);
- фоточувствительность (повышенная чувствительность к солнечному свету, возможные признаки: возникновение солнечных ожогов с зудом, отеком и появлением пузырей).

Редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- быстрые неконтролируемые движения глаз (нистагм);
- зуд в глазах, с выделениями и корками на веках (конъюнктивит).

Очень редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- синдром гиперчувствительности. Возможные проявления: лихорадка (высокая температура тела), лимфаденопатия (отечность лица или увеличение лимфатических узлов в области шеи, подмышек или паха), отечность лица, нарушения со стороны крови и печени, диссеминированное внутрисосудистое свертывание (серьезное нарушение свертываемости крови, которое может вызвать неожиданное кровотечение или кровоподтеки), полиорганная недостаточность;
- повышение показателей тестов, характеризующих функцию печени;
- изменения, которые могут обнаруживаться в анализах крови, в том числе снижение количества эритроцитов (анемия), снижение количества лейкоцитов (лейкопения, нейтропения, агранулоцитоз), снижение количества тромбоцитов (тромбоцитопения), снижение количества всех этих типов клеток (панцитопения) и заболевание костного мозга, называемое апластической анемией;
- галлюцинации;
- спутанность сознания;
- ощущение «шаткости» или неустойчивости при движении;
- неконтролируемые повторяющиеся движения тела и/или звуки или слова (тики), неконтролируемые мышечные спазмы, поражающие глаза, голову и туловище (хореоатетоз), или другие необычные движения тела, такие как подергивание, тряска или скованность;
- у людей, уже страдающих эпилепсией, припадки случаются чаще;
- ухудшение симптомов у людей, уже страдающих болезнью Паркинсона;
- волчаночноподобные реакции (симптомы могут включать: боль в спине или суставах, которая иногда может сопровождаться лихорадкой и/или общим плохим самочувствием).

Нежелательные реакции с неизвестной частотой возникновения (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- сообщалось о нарушениях со стороны костно-мышечной системы, включая остеопению и остеопороз (истончение кости), и переломах. Проконсультируйтесь с врачом, если Вы длительное время принимаете противосудорожные препараты, а также если в прошлом у Вас был остеопороз или Вы принимали стероиды;
- воспаление почек (тубулоинтерстициальный нефрит) или одновременное воспаление как почек, так и глаз (синдром тубулоинтерстициального нефрита с увеитом);
- пальпаторно ощутимое увеличение одного и более лимфатических узлов (лимфоаденопатия);
- снижение иммунитета из-за снижения уровня антител в крови, называемых иммуноглобулинами, которые помогают защитить организм от инфекции;
- кошмарные сновидения.

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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

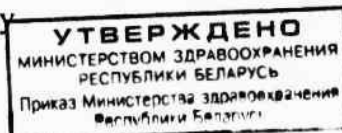
Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

Сайт в информационно-коммуникационной сети «Интернет»: rceth.by



Российская Федерация

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефон: +7 (800) 550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: roszdravnadzor.gov.ru

5. Хранение препарата Ламотриджин ФТ

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Срок годности указан на упаковке.

Не принимайте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Ламотриджин ФТ содержит в качестве действующего вещества ламотриджин.

Ламотриджин ФТ 25 мг: каждая таблетка содержит в качестве действующего вещества 25,0 мг ламотриджина.

Ламотриджин ФТ 50 мг: каждая таблетка содержит в качестве действующего вещества 50,0 мг ламотриджина.

Ламотриджин ФТ 100 мг: каждая таблетка содержит в качестве действующего вещества 100,0 мг ламотриджина.

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, натрия крахмалгликолят (тип А), повидон К30, магния стеарат, железа оксид желтый (Е172), лактозы моногидрат.

Внешний вид препарата Ламотриджин ФТ и содержимое упаковки

Таблетки.

Ламотриджин ФТ 25 мг: плоскоцилиндрические таблетки с фаской, от бледно-желтого с возможным коричневым оттенком до желто-коричневого цвета с допустимыми единичными вкраплениями и неоднородностью цвета.

Ламотриджин ФТ 50 мг: плоскоцилиндрические таблетки с фаской, от бледно-желтого с возможным коричневым оттенком до желто-коричневого цвета с допустимыми единичными вкраплениями и неоднородностью цвета.

Ламотриджин ФТ 100 мг: плоскоцилиндрические таблетки с фаской и риской на одной стороне, от бледно-желтого с возможным коричневым оттенком до желто-коричневого цвета с допустимыми единичными вкраплениями и неоднородностью цвета. Риски не предназначена для разделения таблетки.

Ламотриджин ФТ 25 мг: по 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой. Каждые 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещены в пачку из картона.

Ламотриджин ФТ 50 мг: по 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой. Каждые 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещены в пачку из картона.

Ламотриджин ФТ 100 мг: по 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой. Каждые 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещены в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

Республика Беларусь

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22

Телефон/факс: (017) 309 44 88

E-mail: ft@ft.by

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

Республика Беларусь

ООО «Фармтехнология»

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22

Телефон/факс: (017) 309 44 88

E-mail: ft@ft.by

Российская Федерация

Представительство ООО «Фармтехнология»

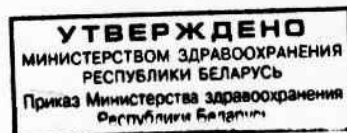
108811, г. Москва, Киевское шоссе 22-й (П Московский), домовладение 4, стр.2

Телефон: (8 800) 222 62 70



E-mail: pharmacovigilance@ft.by

Листок-вкладыш пересмотрен



Прочие источники информации

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

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте <https://ees.eaeunion.org>