Суматриптан Медисорб, 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой Суматриптан Медисорб, 100 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: суматриптан

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

• Сохраните этот 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-вклады-

Содержание листка-вкладыша

- 1. Что из себя представляет препарат Суматриптан
- Медисорб, и для чего его применяют. 2. О чем следует знать перед приемом препарата
- Суматриптан Медисорб. 3. Прием препарата Суматриптан Медисорб.
- 4. Возможные нежелательные реакции.
- 5. Хранение препарата Суматриптан Медисорб.
- 6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Суматриптан Медисорб, и для чего его применяют Препарат Суматриптан Медисорб содержит действу-

ющее вещество суматриптан, который относится к группе обезболивающих противомигренозных препаратов, называемых селективными стимуляторами (агонистами) серотониновых 5-НТ₁-рецепторов. Воздействие суматриптана на эти рецепторы приводит к сужению внутричерепных кровеносных сосудов.

Показания к применению

Препарат Суматриптан Медисорб применяется у взрослых в возрасте от 18 до 65 лет для купирования приступов мигрени с аурой и без нее, включая приступы менструально-ассоциированной мигрени. Суматриптан следует применять только у пациентов с установленным диагнозом «Мигрень».

Способ действия препарата Суматриптан Медисорб Противомигренозная активность суматриптана

может быть обусловлена его стимулирующим действием на серотониновые рецепторы, что приводит к сужению внутричерепных кровеносных сосудов, уменьшению проведения болевого сигнала и снижению выраженности боли.

Препарат Суматриптан Медисорб является эффективным также для купирования симптомов, сопровождающих мигрень, таких как тошнота, рвота, болезненная чувствительность к свету (фотофобия) и звукам (фонофобия) и в лечении возврата головной боли в течение приступа.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Суматриптан Медисорб Противопоказания

Не принимайте препарат Суматриптан Медисорб:

• если у Вас аллергия на суматриптан или любые

- другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша); • если у Вас гемиплегическая, базилярная или офтальмоплегическая формы мигрени;
- если у Вас есть проблемы с сердцем, такие как нарушение кровоснабжения сердечной мышцы
- (ишемическая болезнь сердца) или подозрение на ее наличие, симптомами которой могут быть боль или чувство стеснения в груди, одышка или удушье; инфаркт миокарда (в том числе если он был ранее); образование рубца в сердечной мышце после инфаркта миокарда (постинфарктный кардиосклероз); стенокардия (включая стенокардию Принцметала), а также наличие симптомов, позволяющих предположить наличие ишемической болезни сердца; • если у Вас снижен кровоток в конечностях из-за
- закупорки или сужения сосудов (окклюзионные заболевания периферических сосудов); • если у Вас инсульт или кратковременный приступ нарушения мозгового кровообращения (транзитор-
- ная ишемическая атака), в том числе если он был ранее; • если у Вас неконтролируемое повышение артериального давления (неконтролируемая артериальная
- гипертензия); • если Вы принимаете эрготамин или его производные (включая метисергид) или другие триптаны/ агонисты 5-НТ, -рецепторов (другие препараты для
- если Вы принимаете другие агонисты 5-НТ,-серотониновых рецепторов;
- если Вы принимаете препараты для лечения депрессии, называемые ингибиторами моноаминооксидазы (МАО). Применение суматриптана возможно не ранее, чем через 2 недели после отмены
- если у Вас тяжелые нарушения функции печени и/или почек; • если Вы младше 18 лет.
- Особые указания и меры предосторожности Перед приемом препарата Суматриптан Медисорб

лечения мигрени);

этих препаратов;

проконсультируйтесь с лечащим врачом. Препарат Суматриптан Медисорб предназначен

только для лечения приступов мигрени. Препарат Суматриптан Медисорб нельзя применять в профилактических целях. Как и в случае применения других лекарственных препаратов для лечения острых приступов мигрени, перед лечением приступа головной боли, если ранее

Вам не диагностировали мигрень или у Вас необычная (атипичная) форма мигрени, лечащий врач должен исключить другие виды неврологической патологии. У пациентов с мигренью повышен риск развития определенных нарушений кровоснабжения головного мозга (цереброваскулярных нарушений), например, инсульта или преходящих ишемических атак. После приема суматриптана могут возникать такие симптомы, как боль и стеснение в груди, распространяющиеся на область шеи. Если они не проходят быстро или становятся сильнее,

прекратите прием препарата и немедленно обратитесь к врачу, так как эти симптомы могут являться проявлением ишемической болезни сердца. Ваш лечащий врач назначит Вам соответствующее диагностическое обследование. Перед приемом препарата Суматриптан Медисорб сообщите лечащему врачу: • если у Вас гемиплегическая, базилярная или

офтальмоплегическая мигрень, так как применение препарата при таких формах мигрени противопоказано (см. раздел 2. «Противопоказания»);

- если у Вас есть какой-либо из факторов риска сердечно-сосудистых заболеваний (например, Вы женщина в состоянии менопаузы или Вы мужчина в возрасте старше 40 лет или у Вас есть такие
- факторы риска, как повышенное артериальное давление, повышенное содержание холестерина в крови (гиперхолестеринемия), курение, избыточная масса тела, сахарный диабет, наличие ишемической болезни у Ваших родственников). В этом случае не следует принимать препарат без предварительного обследования. Однако обследование не всегда позволяет выявить заболевание сердца у каждого пациента. В очень редких случаях у пациентов, у которых ранее не было сердечно-сосудистой патологии, могут возникнуть серьезные нежелательные реакции со стороны сердечно-сосудистой системы; если у Вас повышенное артериальное давление,
- которое поддается лечению (контролируемая артериальная гипертензия). В этом случае препарат нужно принимать с осторожностью, так как на фоне приема суматриптана может повышаться артериальное давление;
 - если Вы принимаете препараты из группы селективных ингибиторов обратного захвата серотонина и селективных ингибиторов обратного захвата серотонина и норадреналина. При совместном применении возможно развитие серотонинового синдрома, который может проявляться следующими симптомами: беспокойство, галлюцинации, кома, учащенное сердцебиение, изменения артериально-

го давления, повышение температуры, нарушение

координации, тошнота, рвота, диарея. Немедленно

сообщите врачу, если Вы заметили любые признаки

- серотонинового синдрома Вам может потребоваться неотложная помощь; если Вы принимаете другие триптаны (5-НТ₁-
- агонисты), так как их одновременное применение с суматриптаном не рекомендуется;
- если у Вас нарушены функции почек или печени. В этом случае нужно принимать суматриптан с осторожностью, так как может существенно изменяться всасывание, метаболизм или выведение суматрип-
- тана; • если у Вас заболевание головного мозга, при котором возникают судорожные припадки (эпилепсия) или, если у Вас есть другие состояния, повышающие вероятность судорожных припадков. В этом случае суматриптан нужно применять с осторожностью;
- если у Вас есть аллергия на антибиотики группы сульфаниламидов, так как прием суматриптана может вызвать аллергические реакции, которые варьируют от кожных проявлений повышенной чувствительности до анафилаксии (см. также раздел 4 листка-вкладыша). В этом случае у Вас также может быть аллергия на препарат Суматриптан Медисорб. Если Вы знаете, что у Вас есть аллергия на антибиотик, но Вы не уверены, относится ли он к группе сульфаниламидов, обратитесь к врачу.
- если Вы принимаете триптаны и препараты растительного происхождения, содержащие зверобой продырявленный, так как совместное применение с суматриптаном может повысить вероятность развития нежелательных реакций.

Слишком частое и длительное применение противомигренозных обезболивающих препаратов может привести к усилению головных болей. Если у Вас отмечаются частые или ежедневные головные боли, несмотря на применение препаратов для лечения этого состояния, сообщите об этом лечащему врачу, он рассмотрит возможность отмены препарата. Не превышайте рекомендуемую дозу препарата Суматриптан Медисорб.

Дети и подростки

Препарат Суматриптан Медисорб противопоказан к применению у детей в возрасте до 18 лет (см. раздел 2. «Противопоказания»).

Другие препараты и препарат Суматриптан Медисорб

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

Не отмечено взаимодействия суматриптана с пропранололом, флунаризином, пизотифеном и этиловым спиртом.

Не принимайте препарат Суматриптан Медисорб одновременно с препаратами, содержащими эрготамин или другими триптанами/агонистами 5-НТ₁-рецепторов (элетриптан, золмитриптан и другие). В результате одновременного приема у Вас может

развиться спазм сосудов сердца. При этом состоянии может появиться боль в груди, одышка, учащенное сердцебиение. Период времени, который должен пройти между применением суматриптана и эрготаминсодержащих препаратов или другого триптана/агониста 5-HT₁-рецепторов, неизвестен. Он будет зависеть, в том числе, от дозы и типа назначаемых препаратов. Не принимайте другие триптаны/агонисты 5-HT₁-рецепторов как минимум 24 часа после приема препарата Суматриптан Медисорб. Рекомендуется подождать как минимум 6 часов после применения препарата Суматриптан Медисорб перед применением препаратов, содержащих эрготамин, и как минимум 24 часа до применения другого триптана/5-НТ₁-агониста рецепторов. Не принимайте Суматриптан Медисорб одновремен-

но с ингибиторами MAO (препараты для лечений депрессии), их одновременное применение противопоказано. Сообщите своему врачу перед началом лечения

препараты: • некоторые лекарства для лечения депрессии и других психических расстройств, такие как селективные ингибиторы обратного захвата серотонина и

суматриптаном, если Вы принимаете следующие

- селективные ингибиторы обратного захвата серотонина и норадреналина. В результате их совместного приема с суматриптаном может развиться серотониновый синдром – редкая потенциально смертельно опасная реакция организма на приём относительно больших доз некоторых препаратов. Проявлениями серотонинового синдрома могут быть беспокойство, спутанность сознания, потливость, галлюцинации, усиление рефлексов, мышечные спазмы, озноб, учащенное сердцебиение и дрожь (см. также раздел 2 «Особые указания и меры предосторожности»). Немедленно сообщите врачу, если у Вас появились эти симптомы. • триптаны и препараты растительного происхождения, содержащие зверобой продырявленный, так как может повышаться частота нежелательных реакций.
- Беременность и грудное вскармливание Если Вы беременны или думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом при-

менения препарата Суматриптан Медисорб проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Информация о безопасности препарата Суматриптан Медисорб для беременных женщин ограничена. Ваш врач проведет оценку потенциальной пользы для Bac и возможных рисков для плода и обсудит

с Вами, следует ли Вам использовать препарат во время беременности. Доступны данные пострегистрационного наблюдения более чем 1000 женщин, принимавших суматриптан во время I триместра беременности.

В связи с недостаточным объемом информации окончательные выводы о повышении риска развития врожденных пороков делать преждевременно. Опыт применения препарата у женщин во II и III триместрах беременности ограничен. Оценка экспериментальных исследований на животных не показала прямого тератогенного или неблагоприятного влияния на пренатальное и постнатальное

развитие. Однако у кроликов наблюдалось влияние

на жизнеспособность эмбриона и плода. Было показано, что после подкожного введения суматриптан выделяется в грудное молоко. Рекомендуется не кормить грудью в течение 24 часов после приема препарата Суматриптан Медисорб для того, чтобы свести воздействие на новорожденного к

Управление транспортными средствами и работа с механизмами У пациентов с мигренью может возникать сонливость, связанная как с самим заболеванием, так и с приемом препарата Суматриптан Медисорб. Пациенты должны быть особенно осторожными при

механизмами. Препарат Суматриптан Медисорб содержит Если у Вас непереносимость некоторых видов сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом

управлении автомобилем и работе с движущимися

Препарат Суматриптан Медисорб содержит

данного лекарственного препарата.

Препарат Суматриптан Медисорб содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на 1 таблетку, то есть, по

сути, не содержит натрия.

3. Прием препарата Суматриптан Медисорб Всегда принимайте препарат Суматриптан Медисорб в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Препарат Суматриптан Медисорб нельзя применять в профилактических целях.

Рекомендуемая доза составляет 50 мг (1 таблетка). Некоторым пациентам может потребоваться более высокая доза – 100 мг.

Если первая принятая таблетка не облегчает мигрень, не принимайте вторую таблетку при том же приступе. В таких случаях врач может рекомендовать Вам прием другого препарата для купирования этого приступа, например, парацетамола, ацетилсалициловой кислоты или нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП). Даже если после приема препарата Суматриптан Медисорб этот приступ не прекращается, препарат может быть эффективен при следующих приступах.

Если после приема первой таблетки мигрень прошла, но затем появилась снова, то в течение следующих 24 часов Вы можете принять вторую таблетку. Минимальный интервал между двумя дозами должен составить не менее 2 часов. Не следует принимать более шести таблеток по 50 мг или трех таблеток по 100 мг (всего 300 мг) в течение 24 часов.

Не принимайте препарат Суматриптан Медисорб одновременно с препаратами, содержащими эрготамин. Препарат Суматриптан Медисорб можно применять не раньше, чем через 24 часа после приема препаратов, содержащих эрготамин; и наоборот, препараты, содержащие эрготамин, можно приме нять не раньше, чем через 6 часов после приема суматриптана.

первых проявлениях приступа мигрени. Прием препарата Суматриптан Медисорб одинаково эффективен на любой стадии приступа мигрени. Пациенты пожилого возраста (старше 65 лет) Опыт применения суматриптана у пациентов старше

65 лет ограничен, поэтому применение препарата Суматриптан Медисорб не рекомендуется.

Принимайте препарат Суматриптан Медисорб при

Способ применения Принимайте препарат внутрь, проглатывая таблетку

целиком и запивая водой.

Продолжительность терапии Продолжительность терапии определяется лечащим

Медисорб

врачом. Если Вы приняли препарата Суматриптан

Медисорб больше, чем следовало Если Вы приняли препарата Суматриптан Медисорб

больше, чем следовало, немедленно обратитесь к врачу. Если есть возможность, возьмите с собой упаковку, чтобы показать врачу, какой препарат Вы При передозировке суматриптаном могут возникать

нежелательные реакции, описанные в разделе 4. В случае передозировки врач должен наблюдать за Вашим состоянием в течение не менее 12 часов и при необходимости проводить симптоматическую терапию. Если Вы забыли принять препарат Суматриптан

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата,

обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции Подобно всем лекарственным препаратам, препарат

Суматриптан Медисорб может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Прекратите прием препарата Суматриптан Медисорб и немедленно обратитесь за медицин-

ской помощью, если у Вас появятся любые из следующих признаков серьезных нежелательных реакций, частота возникновения которых неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно): - давящая боль за грудиной, в левой половине грудной клетки; жжение в груди, боль, которая может отдавать в правую или левую руку, шею, нижнюю

челюсть; нехватка воздуха, одышка. Это могут быть признаки стенокардии или инфаркта миокарда; - судороги; - аллергические реакции, которые могут варьировать от кожных проявлений (например, сыпь, волдыри, сильный зуд кожи) до анафилаксии признаками

которой могут быть головокружение или обморок,

затрудненное дыхание или глотание, снижение артериального давления, бледная или синюшная, холодная, влажная кожа, отек лица, губ, языка или горла. Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Суматриптан Медисорб

- головокружение; - сонливость; - нарушения чувствительности, включая спонтанные

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека

ощущения покалывания, жжения, ползания мурашек (парестезии) и снижение чувствительности; временное повышение артериального давления

из 10):

(вскоре после приема препарата); - приливы; - одышка; тошнота, рвота (не доказано, что эти симптомы

может быть интенсивным и возникать в любой части

были связаны с приемом препарата); - чувство тяжести в мышцах (обычно временное,

тела, включая грудную клетку и горло);

- боль в мышцах (миалгия); - болевые ощущения, чувство холода или жара,

ренно выраженные, временные).

- чувство давления или стягивания (обычно временные, могут быть интенсивными и возникать в любой части тела, включая грудную клетку и горло); - слабость, утомляемость (обычно слабо или уме-
- Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000): - незначительные отклонения результатов функцио-

нальных проб печени (в анализе крови).

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- тревога; - непроизвольные быстрые ритмичные движения
- конечностей или всего тела (тремор); - стойкие или нерегулярные мышечные сокращения в областях тела (дистония); - повторяющееся непроизвольное движение глаз
- (нистагм); - появление участка в поле зрения, в котором зрение ослаблено или полностью отсутствует (скотома);
- остроты зрения, потеря зрения (обычно временная). Однако расстройства зрения могут быть обусловлены собственно приступом мигрени;

- мелькание, двоение в глазах (диплопия), снижение

- учащенное сердцебиение (тахикардия); - ощущение сердцебиения; - нарушения ритма сердца (аритмии);
- изменения на электрокардиограмме (ЭКГ), свидетельствующие о временном нарушении кровоснаб-
- жения сердечной мышцы (ишемии миокарда);

- замедленное сердцебиение (брадикардия);

- спазм сосудов сердца (коронарный вазоспазм); - снижение артериального давления; - последовательное изменение окраски пальцев рук (бледный-синий-красный), похолодание, онеме-
- ние, чувство мурашек и иногда боли в кистях рук при воздействии холода или при стрессе (синдром Рейно); - заболевание толстой кишки, которое развивается
- из-за нарушения кровоснабжения, может проявляться болью в животе и кровавой диареей (ишемиче-
- ский колит);

- боль в суставах (артралгия).

рата.

- диарея; - повышенная потливость (гипергидроз); - постоянное напряжение мышц (ригидность) шеи;

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 можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препаРоссийская Федерация Федеральная служба по надзору в сфере здравоохра-

нения (Росздравнадзор) 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4,

строение 1 Телефон: +7 800 550 99 03

Эл. почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru http://roszdravnadzor.gov.ru

Республика Казахстан

РПГ на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Адрес: 010000, г. Астана, район Байконыр, ул. А. Иманова, 13, БЦ «Нурсаулет 2» Тел.: + 7 (7172) 235 135

Электронная почта: pdlc@dari.kz

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.ndda.kz Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25 Тел.: + 996 (312) 21 92 78

Телефон «горячей линии»: 0800 800 26 26

Электронная почта: dlomt@pharm.kg, dlsmi@pharm.kg

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.pharm.kg

АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна» Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5 Тел.: + 374 (10) 20 05 05, + 374 (96) 22 05 05 Факс: + 374 (10) 23 21 18/29 42

Электронная почта: admin@pharm.am, vigilance@pharm.am Сайт в информационно-телекоммуникационной сети

«Интернет»: www.pharm.am Республика Беларусь

Республика Армения

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохране-

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер., д. 2а. Тел.: + 375-17-231-85-14 Факс: + 375-17-252-53-58 Телефон отдела фармаконадзора:

+ 375 (17) 242 00 29 Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.rceth.by 5. Хранение препарата Суматриптан

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

Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на ячейковой упаковке и пачке картонной после слов «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца. Храните препарат при температуре не выше 25 °C. Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточни-

те у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую 6. Содержимое упаковки и прочие сведения Препарат Суматриптан Медисорб содержит:

Действующим веществом является суматриптан. Суматриптан Медисорб, 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

содержит 70 мг суматриптана сукцината, что эквивалентно 50 мг суматриптана. Прочими ингредиентами (вспомогательными веще-

ствами) являются лактозы моногидрат, лактоза безводная, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), кроскармеллоза натрия, магния стеарат; пленочная оболочка: гипромеллоза 2910 (Е464), титана диоксид (Е171), триацетин (Е1518), краситель железа оксид красный (Е172). Суматриптан Медисорб, 100 мг, таблетки, покрытые

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 140 мг суматриптана сукцината, что эквивалентно 100 мг суматриптана.

пленочной оболочкой

(см. раздел 2).

(см. раздел 2).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), кроскармеллоза натрия, магния стеарат; пленочная оболочка: гипромеллоза 2910 (Е464), титана диоксид (Е171). Препарат Суматриптан Медисорб содержит лактозу

Внешний вид препарата Суматриптан Медисорб и содержимое упаковки

Препарат Суматриптан Медисорб содержит натрий

Суматриптан Медисорб, 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые плё-

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

ночной оболочкой розового цвета. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета. Суматриптан Медисорб, 100 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые

плёночной оболочкой белого цвета. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета. По 2 или 10 таблеток в контурную ячейковую

упаковку из пленки поливинилхлоридной, покры-

той пленкой поливинилиденхлоридной, и фольги

алюминиевой печатной лакированной.

1 контурную ячейковую упаковку вместе с листком-вкладышем помещают в пачку картонную. Держатель регистрационного удостоверения и

произволитель Российская Федерация Акционерное общество «Медисорб» 614101, Пермский край, г.о. Пермский, г. Пермь, ул. Причальная, д. 1Б, к. 1 Телефон/факс: +7 (342) 259-41-41

Адрес электронной почты: info@medisorb.ru

За любой информацией о препарате, а также в

случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения: Российская Федерация Акционерное общество «Медисорб»

614101, Пермский край, г.о. Пермский, г. Пермь, ул. Причальная, д. 1Б, к. 1 Телефон/факс: +7 (342) 259-41-41 Адрес электронной почты: info@medisorb.ru Республика Казахстан TOO «LEKARSTVENNAYA BEZOPASNOST (Лекар-

ственная безопасность)» 050047, Казахстан, город Алматы, Алатауский район, Микрорайон Саялы, д.16, кв.8 Телефон: +7 777 064 27 02, +7 499 504-15-19 Адрес электронной почты: adversereaction@drugsafety.ru

Кыргызская Республика АНО «Национальный научный центр фармаконадзора»

105005, Россия, г. Москва, ул. Бауманская, д.6, стр.2, этаж 9, офис 923 Телефон: +996 99 901-50-45, +7 499 504-15-19

Адрес электронной почты: adversereaction@drugsafety.ru Республика Армения, Республика Беларусь АНО «Национальный научный центр фармаконад-

зора» 105005, Россия, г. Москва, ул. Бауманская, д.6, стр.2, этаж 9, офис 923 Телефон: +7 499 504-15-19, +7 903 799-21-86 Адрес электронной почты:

adversereaction@drugsafety.ru

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза http://eec.eaeunion.org/.

