

Листок-вкладыш – информация для пациента
ЖАДЕБЕЛ®, 250 мг, таблетки диспергируемые
ЖАДЕБЕЛ®, 500 мг, таблетки диспергируемые
Действующее вещество: деферазирокс

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 или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам или Вашему ребенку. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас или Вашего ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что из себя представляет препарат ЖАДЕБЕЛ® и для чего его применяют

Препарат ЖАДЕБЕЛ® содержит действующее вещество деферазирокс, который относится к фармакотерапевтической группе под названием: «другие лечебные средства; железосвязывающие средства».

У пациентов с синдромами талассемии, не зависящими от переливаний крови, со временем также может развиваться перегрузка железом, связанная с повышенной усвояемостью железа из пищи в ответ на низкое количество клеток крови. Со временем чрезмерное содержание железа может вызвать поражения важных органов, например, печени и сердца. Лекарственные препараты, которые называются хелаторами железа, используются для выведения из организма излишков железа и снижения связанного с ними риска поражения органов.

Препарат ЖАДЕБЕЛ® способен связывать (хелатировать) ионы железа и тем самым удалять избыточное железо из организма (такое состояние называют перегрузкой железом).

Показания к применению

Препарат ЖАДЕБЕЛ® показан для лечения:

- хронической перегрузки железом в результате гемотрансфузий (> 7 мл/кг/месяц эритроцитарной массы) у пациентов с выраженной бета-талассемией в возрасте 6 лет и старше
- хронической перегрузки железом в результате гемотрансфузий, если терапия дефероксамином противопоказана или неадекватна, в следующих группах пациентов:
 - у детей с выраженной бета-талассемией с перегрузкой железом по причине частых гемотрансфузий (>7 мл/кг/месяц эритроцитарной массы) в возрасте от 2 до 5 лет;
 - у взрослых и детей с выраженной бета-талассемией с перегрузкой железом

по причине нечастых гемотрансфузий (< 7 месяцев эритроцитарной массы) в возрасте 2 лет и старше;

- у взрослых и детей с прочими анемиями в возрасте 2 лет и старше.
- хронической перегрузки железом, требующей хелатной терапии, если терапия дефероксамином противопоказана или неадекватна у пациентов с синдромами талассемии, независимыми от трансфузий, в возрасте 10 лет и старше.

Способ действия препарата ЖАДЕБЕЛ®

Препарат ЖАДЕБЕЛ® является комплексообразующим средством для приема внутрь, обладает высоким сродством к железу (III), связывает его в соотношении 2:1 и усиливает выведение железа, преимущественно через кишечник. Деферазирокс обладает низким сродством к цинку и меди и не вызывает стойкого снижения содержания этих металлов в плазме крови.

Если улучшение не наступило или Вы (или Ваш ребенок) чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата ЖАДЕБЕЛ®

Тщательно соблюдайте все инструкции лечащего врача. Они могут отличаться от общей информации, представленной в данном листке-вкладыше.

Противопоказания

Не принимайте препарат ЖАДЕБЕЛ®:

- если у Вас аллергия на деферазирокс или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас клиренс креатинина менее 60 мл/мин или концентрация креатинина в плазме крови в 2 и более раз выше верхней границы возрастной нормы;
- если у Вас миелодиспластический синдром высокого риска или другие гемобластозы и негематологические злокачественные новообразования, при которых хелаторная терапия малоэффективна вследствие быстрого прогрессирования заболевания;
- если у Вас нарушения функции печени тяжелой степени (класс С по классификации Чайлд-Пью);
- если у Вас редкие наследственные нарушения, связанные с непереносимостью галактозы, тяжелым дефицитом лактазы или глюкозо-галактозной мальабсорбцией;
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Вашему ребенку менее 2 лет (опыт применения отсутствует);
- если Вы одновременно принимаете другие комплексообразующие средства, применяемыми для лечения перегрузки железом (безопасность комбинированной терапии не установлена).

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

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата ЖАДЕБЕЛ® проконсультируйтесь с лечащим врачом. Обязательно предупредите Вашего лечащего врача, если какой-либо из нижеуказанных пунктов относится к Вам или к Вашему ребенку:

- если у Вас имеется заболевание печени или почек;
- если у Вас наблюдаются проблемы с сердцем, вызванные перегрузкой железа;
- если Вы заметили значительное снижение количества мочи (признак нарушения функции почек);
- если Вы испытываете сонливость в сочетании с болью в верхнем отделе живота, желтизной или усилением желтизны кожи или глаз и темной мочой (признаки проблем с печенью);
- если у Вас рвота с кровью или стул черного цвета;

- если у Вас часто возникают проблемы при приеме препарата ЖАДЕБЕЛ®;
- если анализ крови показал, что у Вас в крови низкое число тромбоцитов или лейкоцитов;
- если Вы испытываете проблемы со зрением и слухом.

Контроль лечения препаратом ЖАДЕБЕЛ®

До начала и во время терапии Вам будут регулярно проводить стандартные анализы и исследования (анализы крови и мочи, магнитно-резонансную томографию (МРТ)). Это позволит контролировать содержание железа в Вашем организме (уровень ферритина, содержание железа в печени и (или) сердце), для того чтобы понять, насколько хорошо действует препарат ЖАДЕБЕЛ®. Эти исследования также позволят контролировать функцию Ваших почек (уровень креатинина в крови, наличие белка в моче) и функцию Вашей печени (активность аминотрансфераз в крови, уровень билирубина и активность щелочной фосфатазы). На основании результатов этих исследований Ваш врач определит, какая доза препарата больше всего Вам подходит и когда Вам следует прекратить прием. В качестве меры предосторожности до начала лечения препаратом ЖАДЕБЕЛ® и каждый год во время лечения Вам будут проверять зрение и слух.

Если у Вас есть вопросы, касающиеся механизма действия препарата ЖАДЕБЕЛ® и причин, по которым данный препарат был Вам назначен, задайте их Вашему врачу.

Пациенты пожилого возраста

Препарат ЖАДЕБЕЛ® можно применять у лиц в возрасте 65 лет и старше в той же дозе, что и у пациентов более молодого возраста. По сравнению с пациентами более молодого возраста, у пожилых может возникать больше побочных эффектов. Врач должен более пристально наблюдать за такими пациентами на предмет побочных эффектов, которые могут потребовать коррекции дозы лечения.

Дети и подростки

Рекомендуется ежемесячно контролировать концентрацию ферритина в плазме крови с целью оценки реакции пациента на проводимую терапию и для минимизации риска избыточной хелации.

Применение деферазирокса у детей с посттрансфузионной перегрузкой железом в течение 5 лет не сопровождалось задержкой роста. В качестве меры предосторожности следует ежегодно контролировать рост, массу тела и степень полового созревания детей, получающих терапию препаратом ЖАДЕБЕЛ®.

Опыт применения деферазирокса у детей младше 2 лет отсутствует. Не давайте препарат ЖАДЕБЕЛ® детям в возрасте до 2 лет вследствие вероятной небезопасности.

Другие препараты и препарат ЖАДЕБЕЛ®

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

Обязательно сообщите врачу, если Вы принимаете один из нижеперечисленных препаратов:

- другие хелаторы железа, которые нельзя принимать одновременно с препаратом ЖАДЕБЕЛ®;
- антациды (лекарственные препараты, предназначенные для лечения изжоги), содержащие алюминий, которые нельзя принимать в одно время суток с препаратом ЖАДЕБЕЛ®;
- циклоспорин (применяется при трансплантации для того, чтобы предотвратить отторжение органов, а также по другим показаниям, например, при ревматоидном артрите или атопическом дерматите);
- симвастатин, колестирамин (применяется для снижения уровня холестерина);
- некоторые обезболивающие или нестероидные противовоспалительные средства (например, аспирин, ибупрофен), глюкокортикостероиды;
- бисфосфонаты для приема внутрь (применяются для лечения остеопороза);

- антикоагулянты (применяются для профилактики и лечения повышенной свертываемости крови);
- гормональные контрацептивы (препараты для контроля рождаемости);
- бепридил, эрготамин (применяются при проблемах с сердцем и при мигрени);
- репаглинид (применяется для лечения сахарного диабета);
- рифампицин (применяется для лечения туберкулеза);
- фенитоин, фенобарбитал, карбамазепин (применяются для лечения эпилепсии);
- ритонавир (применяется для лечения ВИЧ-инфекции);
- паклитаксел (применяется при лечении онкологических заболеваний);
- теофиллин (применяется для лечения заболеваний дыхательных путей, таких как бронхиальная астма);
- клозапин (применяется для лечения психических расстройств, например, при шизофрении);
- мидазолам (применяется для уменьшения тревожности и (или) проблем со сном);
- бусульфан (применяется перед трансплантацией костного мозга).

Возможно, Вашему врачу потребуется определить содержание каких-то из перечисленных препаратов в Вашей крови. На основании результатов этих анализов Ваш врач определит, какие дозы данных лекарственных препаратов Вам подходят больше всего.

Если Вы не уверены, принимаете ли Вы какой-либо из препаратов, перечисленных выше, спросите об этом у Вашего лечащего врача.

Препарат ЖАДЕБЕЛ® с пищей и напитками

Препарат ЖАДЕБЕЛ® следует принимать натощак, предпочтительно в одно и то же время суток.

В газированных напитках или молоке таблетки диспергируемые растворяются медленно с образованием пены, поэтому не следует растворять в них ЖАДЕБЕЛ®.

Беременность, грудное вскармливание фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Препарат ЖАДЕБЕЛ® не рекомендуется применять во время беременности, если только необходимость такого применения не вызывает сомнений.

Препарат ЖАДЕБЕЛ® может снижать эффект пероральных контрацептивов или пластырей с контрацептивами, поэтому в случае, если Вы используете только пероральные контрацептивы или пластырь с контрацептивом, у Вас может наступить беременность. Вы должны применять дополнительный или другой метод контрацепции (например, презервативы).

Во время лечения препаратом ЖАДЕБЕЛ® рекомендуется прекратить грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Если после приема препарата ЖАДЕБЕЛ® Вы ощущаете головокружение, воздержитесь от управления автомобилем, а также от использования каких-либо инструментов или механизмов до тех пор, пока Ваше состояние не придет в норму.

Препарат ЖАДЕБЕЛ® содержит лактозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата ЖАДЕБЕЛ®

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

Рекомендуемая доза

Доза препарата ЖАДЕБЕЛ® для всех пациентов рассчитывается исходя из массы тела. Ваш лечащий врач рассчитает дозу, которая Вам необходима, и скажет, сколько таблеток Вы должны принимать каждый день.

Рекомендуемая начальная суточная доза препарата ЖАДЕБЕЛ® составляет:

- 20 мг/кг массы тела для пациентов с хронической посттрансфузионной перегрузкой железом;
- 10 мг/кг массы тела для пациентов с талассемией и хронической нетрансфузионной перегрузкой железом.

В зависимости от Ваших индивидуальных потребностей и ответа на лечение врач может рекомендовать Вам более высокую или более низкую начальную дозу и впоследствии скорректировать ее.

Максимальная рекомендованная суточная доза составляет:

- 40 мг/кг массы тела для пациентов с хронической посттрансфузионной перегрузкой железом;
- 20 мг/кг массы тела для пациентов с талассемией и хронической нетрансфузионной перегрузкой железом;
- 10 мг/кг массы тела для пациентов с концентрацией ферритина плазме крови <2000 мкг/л без определения содержания железа в печени при хронической нетрансфузионной перегрузке железом.

При осуществлении перехода с терапии дефероксамином или деферазироксом в другой лекарственной форме на препарат ЖАДЕБЕЛ®, таблетки диспергируемые, следует придерживаться тактики коррекции дозы, для этого обратитесь к лечащему врачу. Только лечащий врач может подобрать правильную дозу препарата ЖАДЕБЕЛ®.

Особые группы пациентов

Пациенты 65 лет и старше

Препарат ЖАДЕБЕЛ® можно применять у лиц в возрасте 65 лет и старше в той же дозе, что и у пациентов более молодого возраста. По сравнению с пациентами более молодого возраста, у пожилых может возникать больше побочных эффектов. Врач должен более пристально наблюдать за такими пациентами, так как при лечении может потребоваться коррекция дозы препарата.

Пациенты с нарушением функции почек

Если у Вас нарушена работа почек, перед началом лечения врач проведет исследование работы почек для подбора начальной дозы препарата, а затем периодически 1 раз в месяц во время лечения будет повторять обследование.

Пациенты с нарушением функции печени

Врач назначит Вам проведение лабораторных анализов для проверки работы печени перед началом лечения. Затем обследование будет проводиться периодически каждые 2 недели во время первого месяца лечения и далее ежемесячно. Доза препарата подбирается индивидуально с учетом степени нарушения работы печени.

Применение у детей и подростков (от 2 до 17 лет)

Препарат ЖАДЕБЕЛ® можно применять у подростков и детей в возрасте 2 лет и старше. По мере взросления пациента врач будет корректировать дозу.

Если Вы переходите с таблеток дефероксамина или с деферазирокса в виде таблеток, покрытых пленочной оболочкой, на препарат ЖАДЕБЕЛ® таблетки диспергируемые, Вам потребуется коррекция дозы. Только лечащий врач может подобрать правильную дозу препарата ЖАДЕБЕЛ®.

Путь и (или) способ введения

Принимайте препарат ЖАДЕБЕЛ® 1 раз в сутки натощак, не позднее, чем за 30 минут до еды, предпочтительно в одно и то же время суток.

Принимайте препарат ЖАДЕБЕЛ® внутрь в виде суспензии, которую предварительно нужно приготовить из таблеток диспергируемых.

Таблетки диспергируемые нельзя жевать или проглатывать целиком!

Приготовление суспензии из таблеток диспергируемых

Таблетку помещают в стакан с водой или апельсиновым, или яблочным соком (100-200 мл) и размешивают в жидкости до получения однородной суспензии. Приготовленную

суспензию принимают внутрь, после чего к ее остаткам в стакане дооавляют небольшое количество воды или сока, перемешивают и выпивают получившуюся жидкость. Поскольку в газированных напитках или молоке препарат ЖАДЕБЕЛ® растворяется медленно с образованием пены, таблетки диспергируемые не рекомендуется разводить в газированных напитках или молоке.

Продолжительность терапии

Принимайте препарат ЖАДЕБЕЛ® каждый день так долго, как назначил врач. Лечение этим препаратом является длительным и может продолжаться месяцы или годы. Ваш врач будет регулярно контролировать Ваше состояние, чтобы убедиться в том, что лечение оказывает желаемый эффект (также см. раздел 2).

Если у Вас есть вопросы о том, как долго принимать ЖАДЕБЕЛ®, обсудите это со своим лечащим врачом.

Если Вы приняли препарата ЖАДЕБЕЛ® больше, чем следовало

Если Вы или Ваш ребенок приняли слишком много препарата ЖАДЕБЕЛ®, или если Ваши таблетки случайно принял кто-то еще, немедленно обратитесь за консультацией к врачу или в больницу, взяв с собой оставшееся лекарство, его упаковку и листок-вкладыш.

Может потребоваться срочное медицинское вмешательство. У Вас, Вашего ребенка или у человека, случайно принявшего таблетки, могут возникнуть такие реакции, как боль в животе, диарея, тошнота или рвота, а также проблемы с почками или печенью, которые могут быть серьезными.

Если Вы забыли принять препарат ЖАДЕБЕЛ®

Если Вы забыли принять препарат, примите его в тот же день, как только вспомните. В следующий раз примите препарат в запланированное для этого время. Не принимайте двойную дозу на следующий день с тем, чтобы скомпенсировать пропущенную дозу.

Если Вы прекратили прием препарата ЖАДЕБЕЛ®

Не прекращайте принимать препарат ЖАДЕБЕЛ®, пока Вам не скажет об этом Ваш врач. Если Вы перестанете принимать ЖАДЕБЕЛ®, избыточное железо больше не будет удаляться из Вашего организма.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата ЖАДЕБЕЛ® и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если у Вас или Вашего ребенка наблюдаются следующие симптомы, которые могут быть признаками выраженной аллергической реакции:

- затруднение дыхания или глотания;
- отек лица, губ, языка или горла;
- сильный кожный зуд, в сочетании с красной сыпью или приподнятыми над кожей бугорками.

Некоторые нежелательные реакции могут быть серьезными.

Если у вас наблюдаются какие-либо из следующих нежелательных реакций, прекратите прием препарата и немедленно сообщите о них врачу.

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

- рвота с кровью и (или) стул черного цвета;
- частая изжога или боль в животе, особенно после еды или приема препарата (признаки язвы верхних отделов желудочно-кишечного тракта);
- значительное снижение количества выделяемой мочи (признак проблем с почками);
- сонливость в сочетании с болью в верхнем отделе живота, желтизной или усилением желтизны кожи или глаз и темной мочой (признаки проблем с печенью);
- если у Вас наблюдается частичная потеря зрения;
- внезапная боль в спине или боль в правой части живота (признаки камней в желчном

пузыре);

- сильная боль в верхней части живота (панкреатит, признаки желудочно-кишечного кровотечения).

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- тяжелые кожные реакции, которые могут включать сыпь, покраснение кожи, волдыри на губах, вокруг глаз или во рту, шелушение кожи, повышение температуры выше 38 °С, гриппоподобный синдром и увеличенные лимфатические узлы.

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

- разрыв стенки желудка или кишечника, что может причинять боль и вызывать тошноту.

Другие возможные нежелательные реакции

Другие возможные нежелательные реакции перечислены ниже. Если эти нежелательные реакции будут протекать в тяжелой форме, обратитесь к врачу.

Очень часто (могут возникать более чем у 1 человека из 10):

- атипичное значение показателя функции почек (повышенный креатинин).

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

- желудочно-кишечные нарушения, такие как тошнота, диарея, боль в животе, вздутие живота, запор, диспепсия (урчание в кишечнике, выделение большого количества газов);
- сыпь;
- зуд;
- головная боль;
- атипичные показатели функции печени (повышенная активность аминотрансфераз);
- белок в моче.

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

- головокружение;
- лихорадка;
- нечеткость зрения или туман перед глазами;
- снижение слуха;
- боль в горле;
- отек рук или ног;
- изменение цвета кожи;
- тревожность;
- нарушения сна;
- утомляемость.

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

- выпадение волос;
- снижение числа клеток, участвующих в формировании сгустков крови (тромбоцитопения), эритроцитов (отягощенная анемия) и лейкоцитов (нейтропения);
- камни в почках;
- небольшой объем выделяемой мочи;
- спазм стенок желудка или кишечника, которые могут быть болезненными и вызывать тошноту;
- аномальный уровень кислотности крови.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или медицинской сестрой. 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 (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о

безопасности препарата.

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13

Телефон: +7 (7172) 235-135 (единый call-центр)

Электронная почта: farm@dari.kz

Сайт: www.ndda.kz

5. Хранение препарата ЖАДЕБЕЛ®

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 картонной пачке после слов «Годен до...»; на контурной ячейковой упаковке после слова

«до...».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С в сухом месте.

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 ЖАДЕБЕЛ® содержит:

Действующим веществом является деферазирокс.

ЖАДЕБЕЛ®, 250 мг, таблетки диспергируемые

Каждая таблетка содержит 250 мг деферазирока.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: лактозы моногидрат, лактоза спрей сухой (FlowLac 100), целлюлоза микрокристаллическая РН 102, кросповидон СL, повидон К30, натрия лаурилсульфат, кремния диоксид коллоидный безводный 200, магния стеарат, этанол (96%).

ЖАДЕБЕЛ®, 500 мг, таблетки диспергируемые

Каждая таблетка содержит 500 мг деферазирока.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: лактозы моногидрат, лактоза спрей сухой (FlowLac 100), целлюлоза микрокристаллическая РН 102, кросповидон СL, повидон К30, натрия лаурилсульфат, кремния диоксид коллоидный безводный 200, магния стеарат, этанол (96%).

Внешний вид препарата ЖАДЕБЕЛ® и содержимое упаковки

ЖАДЕБЕЛ®, 250 мг, таблетки диспергируемые

Таблетки круглой формы от белого до почти белого цвета, с плоской поверхностью и с фаской.

По 10 таблеток помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки прозрачной ПВХ/ПЭ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной.

По 3 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в картонную пачку с голограммой фирмы – производителя.

ЖАДЕБЕЛ®, 500 мг, таблетки диспергируемые

Таблетки круглой формы от белого до почти белого цвета, с плоской поверхностью и с фаской.

По 5 таблеток помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки прозрачной ПВХ/ПЭ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной.

По 6 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в картонную пачку с голограммой фирмы – производителя.

~~держатель регистрационного удостоверения и производитель~~

Республика Казахстан

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»

г. Алматы, ул. Шевченко 162 Е.

Номер телефона: +7 (727) 399-50-50

Адрес электронной почты: nobel@nobel.kz

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Казахстан

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»

г. Алматы, ул. Шевченко 162 Е.

Номер телефона: +7 (727) 399-50-50

Адрес электронной почты: nobel@nobel.kz

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

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

ТІГІЛГЕІ, НӨМІРЛЕНГЕН ЖӘНЕ МӨРМЕН
БЕКІТІЛГЕН /
ПРОШИТО, ПРОНУМЕРОВАНО И СКРЕПЛЕНО

ПЕЧАТЬЮ
_____ (на 9 листах)
ПАРАК / ЛИСТОВ
КҮНІ / ДАТА 17.11.2025

