

Листок-вкладыш – информация для потребителя
Рамиприл ФТ, 2,5 мг, 5 мг, 10 мг, таблетки
 рамиприл

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 Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, 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 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 представляет собой препарат Рамиприл ФТ, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Рамиприл ФТ.
3. Прием лекарственного препарата Рамиприл ФТ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Рамиприл ФТ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что представляет собой препарат Рамиприл ФТ, и для чего его применяют

Лекарственный препарат Рамиприл ФТ содержит активное вещество – рамиприл, которое относится к группе лекарственных препаратов, называемых ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ).

Действие рамиприла основано на:

- снижении выработки организмом веществ, которые могут повысить артериальное давление;
- расширении и расслаблении кровеносных сосудов;
- облегчении работы сердца по продвижению крови по сосудам.

Препарат Рамиприл ФТ показан для:

- лечения артериальной гипертензии (повышенного артериального давления);
- снижения риска возникновения инфаркта миокарда или инсульта;
- предупреждения риска развития заболеваний почек (независимо от того, имеется ли у Вас диабет);
- лечения сердечной недостаточности (заболевания сердца, при котором оно не может продвигать достаточное количество крови по сосудам);
- лечения состояний после сердечного приступа (инфаркта миокарда), осложненного сердечной недостаточностью.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Рамиприл ФТ

Не принимайте препарат Рамиприл ФТ:

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к рамиприлу, к другим ингибиторам АПФ и/или к любому из вспомогательных компонентов лекарственного препарата, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша. Признаки аллергической

реакции могут включать сыпь, затруднение глотания или дыхания, отек губ, лица, горла или языка;

- если у Вас когда-либо ранее наблюдалась тяжелая аллергическая реакция, называемая «ангионевротический отек». Проявления: отек гортани, голосовой щели, лица, губ, глотки и/или языка, способный привести к затруднению дыхания вследствие ухудшения проходимости дыхательных путей, к затруднению глотания или к ухудшению способности говорить;
- если Вы применяете или недавно применяли препарат, содержащий комбинацию сакубитрил/валсартан (препарат, применяемый для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых);
- если Вы подвергаетесь диализу или какому-либо другому типу фильтрации крови (в зависимости от используемого оборудования Рамиприл ФТ может быть неподходящим для Вас препаратом);
- если у Вас заболевание почек, при котором кровоснабжение почки уменьшается (стеноз почечной артерии);
- во втором и третьем триместрах беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если Ваше артериальное давление слишком низкое или нестабильное. Врач должен оценить Ваше состояние;
- если у Вас диабет или нарушение функции почек, и Вы применяете препарат для снижения давления, содержащий алискирен;
- если у Вас заболевание почек, связанное с диабетом, и Вы применяете препарат для снижения давления, содержащий антагонисты рецепторов ангиотензина II.

Не принимайте препарат Рамиприл ФТ, если к Вам относится что-либо из вышеперечисленного. Если Вы не уверены, проконсультируйтесь с врачом перед тем, как принимать препарат Рамиприл ФТ.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением лекарственного препарата Рамиприл ФТ проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Перед применением лекарственного препарата Рамиприл ФТ сообщите лечащему врачу о следующих состояниях:

- если у Вас имеются заболевания сердца, печени или почек;
- если Вы перенесли трансплантацию почки;
- если у Вас наблюдались значительные потери солей или жидкости (у Вас была рвота, диарея, повышенное потоотделение, пребывание на диете с низким содержанием соли, длительное применение мочегонных препаратов, лечение диализом);
- если Вам предстоит лечение для уменьшения аллергии на укусы пчел или ос (десенсибилизация);
- если Вам предстоит применение анестезии (например, при хирургической или стоматологической операции). Вам может потребоваться прекратить применение лекарственного препарата Рамиприл ФТ за день до этого. Проконсультируйтесь с врачом;
- если у Вас высокое содержание калия в крови (по результатам анализа крови);
- если Вы применяете препараты или подвергаетесь условиям, которые могут снизить уровень натрия в крови. Ваш врач может назначать регулярные анализы крови, в отдельности для контроля уровня натрия в крови, особенно если Вы пожилой человек;
- если Вы применяете препараты, которые могут повысить риск возникновения ангионевротического отека – серьезной аллергической реакции, такие как ингибиторы mTOR (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

неприлизина (такие как рацекадотрил) или сакубитрил/валсартан (см. раздел «Не принимайте препарат Рамиприл ФТ»);

- если у Вас имеется коллагенозное сосудистое заболевание, такое как склеродермия или системная красная волчанка;
- если Вы применяете любой из следующих лекарственных препаратов для снижения артериального давления:
 - антагонисты рецепторов ангиотензина II (также известные как «сартаны» - например, лозартан, валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно если у Вас есть проблемы с почками, связанные с сахарным диабетом;
 - алискирен.

Возможно, Вашему врачу потребуется регулярно проверять Вашу функцию почек, артериальное давление и содержание электролитов (например, калия) в крови.

Также ознакомьтесь с информацией подраздела «Не принимайте препарат Рамиприл ФТ».

Дети и подростки

Рамиприл ФТ не рекомендуется применять у детей и подростков младше 18 лет, поскольку безопасность и эффективность препарата у детей не установлена.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или Вы не уверены), проконсультируйтесь с врачом перед тем, как принимать препарат Рамиприл ФТ.

Другие препараты и препарат Рамиприл ФТ

Сообщите Вашему лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Рамиприл ФТ может повлиять на эффект некоторых других препаратов. Также некоторые препараты могут повлиять на эффект рамиприла.

Сообщите врачу, если Вы применяете любой из следующих лекарственных препаратов. Они могут снизить эффект рамиприла:

- лекарственные препараты, применяемые для облегчения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные средства (НПВС), такие как ибупрофен или индометацин, и ацетилсалициловая кислота);
- лекарственные препараты, применяемые при низком артериальном давлении, шоке, сердечной недостаточности, астме или аллергии, такие как эфедрин, норадреналин или адреналин. Лечащему врачу потребуется проверить Ваше артериальное давление.

Сообщите врачу, если Вы применяете любой из следующих лекарственных препаратов. Они могут увеличить вероятность возникновения нежелательных реакций, если Вы применяете их совместно с препаратом Рамиприл ФТ:

- сакубитрил/валсартан – средство, применяемое для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых (см. информацию подраздела «Не принимайте препарат Рамиприл ФТ»);
- лекарственные препараты, применяемые для облегчения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные средства (НПВС), такие как ибупрофен или индометацин, и ацетилсалициловая кислота);
- лекарственные препараты для лечения рака (химиотерапия);
- средства для предотвращения отторжения органов после трансплантации, такие как циклоспорин;
- диуретики (мочегонные препараты), такие как фуросемид;
- препараты, которые могут повысить уровень калия в крови, такие как спиронолактон, триамтерен, амилорид, соли калия, триметоприм или в комбинации с сульфаметоксазолом (при инфекциях), гепарин (для разжижения крови);
- кортикостероиды для лечения воспаления, такие как преднизолон;
- аллопуринол (средство, применяемое для снижения уровня мочевой кислоты в крови);

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- прокаинамид (средство, применяемое при нарушениях сердечного ритма);
- темсиrolimus (средство для лечения рака);
- сиролimus, эвероlimus (средства для профилактики отторжения трансплантата);
- вилдаглиптин (средство для лечения сахарного диабета 2 типа);
- рацекадотрил (средство для лечения диареи);
- Вашему лечащему врачу может потребоваться скорректировать дозу и/или принять другие меры предосторожности, если Вы применяете антагонисты рецепторов ангиотензина II или алискирен (также ознакомьтесь с информацией под заголовками «Не принимайте препарат Рамиприл ФТ» и «Особые указания и меры предосторожности при применении»).

Сообщите врачу, если Вы применяете любой из следующих лекарственных препаратов. Рамиприл ФТ может повлиять на их эффективность:

- средства для лечения сахарного диабета, такие как препараты для снижения уровня глюкозы, применяемые внутрь, и инсулин. Рамиприл может снизить уровень глюкозы в крови. Проверяйте уровень глюкозы в крови во время лечения препаратом Рамиприл ФТ;
- литий (средство для лечения психических заболеваний). Рамиприл ФТ может повысить уровень лития в крови. Содержание лития в крови должно тщательно контролироваться лечащим врачом.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или Вы не уверены), проконсультируйтесь с врачом перед тем, как принимать Рамиприл ФТ.

Рамиприл ФТ с пищей, напитками и алкоголем

Употребление алкоголя совместно с препаратом Рамиприл ФТ может вызвать головокружение. Если Вы не уверены, сколько алкоголя можно выпить во время лечения препаратом Рамиприл ФТ, обсудите это с врачом, так как препараты, используемые для снижения артериального давления, и алкоголь усиливают эффекты друг друга.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата Рамиприл ФТ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Не следует принимать Рамиприл ФТ в течение первых 12 недель беременности. Рамиприл ФТ противопоказан, начиная с 13-й недели беременности, так как он может нанести вред Вашему ребенку.

Если Вы забеременели во время лечения препаратом Рамиприл ФТ, сразу же сообщите об этом своему лечащему врачу.

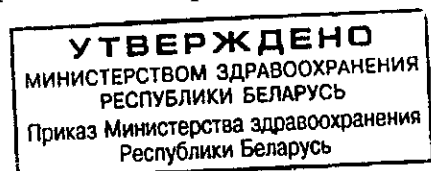
Переход на подходящее альтернативное лечение должен быть осуществлен до планируемой беременности.

Грудное вскармливание

Препарат Рамиприл ФТ не следует принимать кормящим матерям. Обратитесь к лечащему врачу для получения рекомендаций, прежде чем принимать какие-либо лекарственные препараты.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Рамиприл может вызвать головокружение. Это наиболее вероятно в начале применения препарата, а также при повышении дозы. В случае появления головокружения воздержитесь от управления транспортным средством и работы с механическим оборудованием.



Вспомогательные вещества

Лекарственный препарат Рамиприл ФТ содержит лактозу моногидрат. Если Ваш врач сообщал, что у Вас имеется непереносимость некоторых сахаров, Вам следует проконсультироваться с ним перед применением лекарственного препарата Рамиприл ФТ. Данный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) в 1 таблетке, то есть, по сути, не содержит натрия.

3. Прием препарата Рамиприл ФТ

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

Способ применения

Рекомендуется принимать препарат Рамиприл ФТ каждый день в одно и то же время дня. Препарат Рамиприл принимают с обильным количеством жидкости и вне зависимости от приема пищи. Таблетку необходимо проглотить целиком, разжевывание не допускается. Таблетку Рамиприл ФТ 2,5 мг можно разделить на равные дозы по риске.

Рекомендуемая доза**Лечение артериальной гипертензии**

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

Ваш врач будет корректировать дозу для достижения контроля артериального давления.

Максимальная доза составляет 10 мг один раз в сутки.

Если Вы уже принимаете диуретики (мочегонные препараты), Ваш врач может отменить или снизить дозу мочегонного средства перед началом лечения препаратом Рамиприл ФТ.

Снижение риска возникновения инфаркта миокарда или инсульта

Обычная начальная доза составляет 2,5 мг один раз в сутки.

Ваш врач впоследствии может увеличить дозу, которую Вы принимаете.

Обычная доза составляет 10 мг один раз в сутки.

Предупреждение риска развития заболеваний почек

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

Ваш врач может корректировать дозу, которую Вы принимаете.

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

Лечение сердечной недостаточности

Обычная начальная доза составляет 1,25 мг один раз в сутки.

Ваш врач может корректировать дозу, которую Вы принимаете.

Обычная доза составляет 10 мг в сутки. Предпочтительно разделить дозу на два приема в сутки.

Лечение состояний после инфаркта миокарда

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

Ваш врач может корректировать дозу, которую Вы принимаете.

Максимальная доза составляет 10 мг в сутки. Предпочтительно разделить дозу на два приема в сутки.

Пациенты пожилого возраста

Ваш врач снизит начальную дозу и будет корректировать Ваше лечение медленнее.

Если Вы применили большее количество препарата Рамиприл ФТ, чем следовало

Если Вы приняли больше таблеток, чем следует, либо если Ваш ребенок случайно проглотил таблетку/таблетки, 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.

Если Вы забыли применить препарат Рамиприл ФТ

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Если Вы забыли принять дозу препарата, полностью пропустите прием этой дозы. Примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

При возникновении дополнительных вопросов по применению данного лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу.

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно другим лекарственным препаратам Рамиприл ФТ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Некоторые нежелательные реакции требуют немедленной медицинской помощи.

Если Вы заметили у себя появление каких-либо из следующих симптомов, **прекратите применение лекарственного препарата и немедленно обратитесь к врачу:**

- отек лица, губ или горла, затруднение глотания или дыхания, а также зуд и сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции на прием препарата;
- тяжелые кожные реакции, включая сыпь, язвы в полости рта, ухудшение уже существующего кожного заболевания, покраснение, вздутие или отслоение кожи (например, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или мультиформная эритема).

Немедленно сообщите Вашему лечащему врачу, если у Вас появятся:

- учащение сердечного ритма, нерегулярное или слишком сильное сердцебиение, боль в грудной клетке, чувство сжатия в груди или же более серьезные нарушения, в том числе сердечный приступ или инсульт;
- одышка или кашель. Это может указывать на заболевания легких;
- неожиданное появление кровоподтеков, кровотечения дольше обычного, какие-либо другие признаки кровотечения (например, кровоточивость десен), появление пурпурных пятен и высыпаний на коже, повышенная подверженность организма инфекционным заболеваниям, боль в горле, повышенная температура тела, чувство усталости, слабость, головокружение и бледность кожи. Эти симптомы могут указывать на заболевания крови или костного мозга;
- сильная боль в животе, отдающая в спину. Это может быть признаком панкреатита (воспаление поджелудочной железы);
- лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в животе, тошнота, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Эти симптомы могут указывать на заболевания печени, например, гепатит (воспаление печени) или поражение печени.

Другие возможные нежелательные реакции

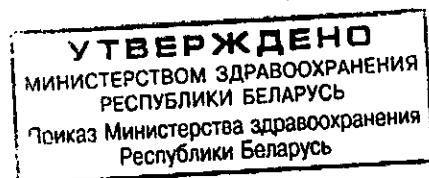
Сообщите лечащему врачу, если какой-либо из следующих симптомов усугубляется или длится дольше нескольких дней.

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

- головная боль, чувство усталости;
- головокружение (возникновение более вероятно в начале лечения препаратом или при повышении дозы);
- обморок, аномально низкое артериальное давление (гипотония), особенно если Вы резко встаете или садитесь;
- сухой раздражающий кашель, воспаление придаточных пазух носа (синусит) или бронхит, одышка;
- боль в желудке или кишечнике, диарея, расстройство желудка, тошнота или рвота;
- сыпь, приподнимающаяся над поверхностью кожи или гладкая;
- боль в груди;
- судороги или боль в мышцах;
- повышенный уровень калия в крови (на основании анализа крови).

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

- вертиго (нарушения равновесия);
- зуд и необычная чувствительность кожи, например, онемение, покалывание, жжение или ощущение «мурашек» на коже (парестезия);
- потеря или изменение вкусовых ощущений;
- нарушения сна, сонливость;
- подавленное настроение, беспокойство, нервозность, возбужденное состояние;
- заложенность носа, затруднение дыхания или обострение астмы;
- отечность кишечника, называемая «ангионевротический отек кишечника», с такими симптомами как боль в животе, рвота и диарея;
- изжога, запор или сухость во рту;
- учащенное мочеиспускание в течение дня;
- повышенное потоотделение;
- потеря или снижение аппетита (анорексия);
- учащенное или нерегулярное сердцебиение;
- отек рук и ног, что может быть признаком задержки жидкости в организме;
- покраснение лица;
- нечеткость зрения;
- боль в суставах,
- лихорадка,
- импотенция у мужчин, снижение либидо у мужчин или женщин,
- увеличение количества определенного типа белых кровяных телец (эозинофилия) в крови,
- изменения в работе печени, поджелудочной железы и почек на основании результатов лабораторных исследований.



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

- дрожь, спутанность сознания,
- покраснение или отек языка,
- тяжелое отслоение или шелушение кожи, зуд, отрубевидная сыпь;
- изменения на ногтях (например, размягчение или отхождение ногтевой пластины от ногтевого ложа),
- кожная сыпь или кровоподтеки;
- пятна на коже и холодные конечности;
- покраснение, зуд, опухание глаз или слезотечение;
- нарушение слуха и шум в ушах,
- ощущение слабости,
- снижение количества эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов или уровня гемоглобина (на основании результатов анализа крови).

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

- повышенная чувствительность к солнечному свету.

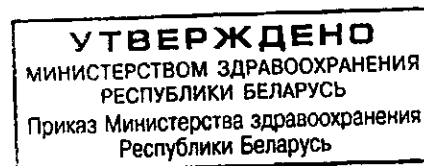
Другие нежелательные реакции, о которых сообщалось:

Если какой-либо из нижеперечисленных симптомов длится дольше нескольких дней, сообщите об этом своему лечащему врачу:

- трудность с концентрацией внимания;
- отечность рта;
- снижение количества кровяных клеток в анализе крови,
- снижение уровня натрия в крови,
- концентрированная моча (темного цвета), тошнота или рвота, мышечные судороги, спутанность сознания и судороги, которые могут быть вызваны ненормальной секрецией

АДГ (антидиуретического гормона). Если у Вас появились эти симптомы, как можно скорее обратитесь к врачу.

- синдром Рейно (изменение цвета пальцев на холоде с последующим покалыванием и болезненными ощущениями в тепле);
- увеличение молочных желез у мужчин,
- замедление или нарушение реакций,
- ощущение жжения,
- нарушение обоняния,
- выпадение волос.



Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в 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-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.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»:

<https://roszdravnadzor.gov.ru/>

5. Хранение препарата Рамиприл ФТ

Храните при температуре не выше 25°C.

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

Срок годности указан на упаковке. Не применяйте 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 Рамиприл ФТ содержит в качестве действующего вещества рамиприл.

Рамиприл ФТ 2,5 мг: каждая таблетка содержит 2,5 мг рамиприла.

Рамиприл ФТ 5 мг: каждая таблетка содержит 5,0 мг рамиприла.

Рамиприл ФТ 10 мг: каждая таблетка содержит 10,0 мг рамиприла.

Вспомогательные вещества: повидон К30, крахмал кукурузный, целлюлоза микрокристаллическая (МКЦ 101), кроскармеллоза натрия (Е 468), натрия стеарил фумарат, лактоза моногидрат.

Внешний вид лекарственного препарата Рамиприл ФТ и содержимое упаковки
Таблетки.

Рамиприл ФТ 2,5 мг: круглые двояковыпуклые таблетки белого или почти белого цвета с риской на одной стороне.

Рамиприл ФТ 5 мг: круглые плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета, с фасками на двух сторонах.

Рамиприл ФТ 10 мг: круглые плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета, с фасками на двух сторонах.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой.

Каждые 3 или 6 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещены в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

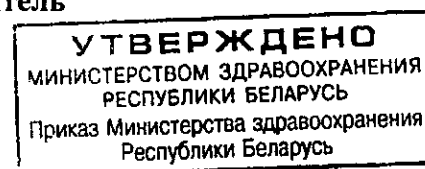
ООО «Фармтехнология»

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://eec.eaeunion.org>

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