

Листок-вкладыш - информация для пациента**Валганцикловир-ФС, 450 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

Действующее вещество: валганцикловир

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

1. Что из себя представляет препарат Валганцикловир-ФС, и для чего его применяют

Препарат Валганцикловир-ФС содержит действующее вещество валганцикловир, которое относится к группе препаратов под названием «противовирусные средства системного действия; противовирусные средства прямого действия; нуклеозиды и нуклеотиды, кроме ингибиторов обратной транскриптазы».

Показания к применению

Препарат Валганцикловир-ФС применяется для лечения ЦМВ-ретинита у взрослых пациентов старше 18 лет со СПИДом.

Препарат Валганцикловир-ФС применяется для профилактики ЦМВ-инфекции после трансплантации солидных органов у взрослых и детей старше 16 лет из группы риска.

Цитомегаловирусный (ЦМВ) ретинит – воспаление сетчатки глаза, вызванное вирусной

инфекцией и способное привести к слепоте.

Способ действия препарата Валганцикловир-ФС

Препарат Валганцикловир-ФС является противовирусным средством. В организме действующее вещество таблеток, валганцикловир, после приема внутрь быстро превращается в ганцикловир. Ганцикловир предотвращает размножение вируса, называемого цитомегаловирусом (ЦМВ), и его проникновение в здоровые клетки. У пациентов с ослабленной иммунной системой ЦМВ способен вызвать заболевание, сопровождающееся поражением различных органов. Это может представлять опасность для жизни.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Валганцикловир-ФС

Противопоказания

Не принимайте препарат Валганцикловир-ФС:

- если у Вас аллергия на валганцикловир, ганцикловир или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Валганцикловир-ФС проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Сообщите Вашему лечащему врачу, если:

- у Вас имеется аллергия на ацикловир, пенцикловир, валацикловир или фамцикловир. Это лекарственные препараты, используемые для лечения вирусных инфекций;
- у Вас пониженное содержание лейкоцитов, нейтрофилов, эритроцитов или тромбоцитов, а также гемоглобина в крови. Ваш лечащий врач проведет необходимые анализы крови до того, как Вы начнете принимать препарат Валганцикловир-ФС. Кроме того, во время приема препарата будут проводиться дополнительные анализы крови;
- Вы проходите лучевую терапию (метод противоопухолевого лечения, основанный на использовании ионизирующего излучения) или гемодиализ (процедура очищения

крови от токсичных веществ и избытка воды при помощи аппарата «искусственная почка»);

- у Вас имеются проблемы с почками. Ваш лечащий врач может снизить дозу препарата Валганцикловир-ФС. Также, возможно, потребуется чаще исследовать Вашу кровь во время лечения. При тяжелых нарушениях функции почек (клиренс креатинина менее 10 мл/мин) препарат противопоказан.

Вы должны соблюдать осторожность, если:

- у Вас пожилой возраст;
- Вы в настоящее время принимаете ганцикловир в капсулах, и Ваш лечащий врач рекомендует перейти на прием препарата Валганцикловир-ФС. Не принимайте большее количество таблеток препарата, чем то, которое предписано Вашим врачом, во избежание риска передозировки.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет для лечения ЦМВ-ретинита вследствие риска неэффективности и вероятной небезопасности.

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 16 лет для профилактики ЦМВ-инфекции после трансплантации солидных органов вследствие риска неэффективности и вероятной небезопасности.

Другие препараты и препарат Валганцикловир-ФС

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

Если Вы принимаете другие лекарства одновременно с препаратом Валганцикловир-ФС, их комбинация может повлиять на количество препарата, попадающего в Ваш кровоток, или может вызвать нежелательные реакции.

Сообщите своему лечащему врачу, если Вы уже принимаете препараты, содержащие какие-либо из перечисленных ниже веществ:

- Имипенем/циластатин (антибиотик, применяемый для лечения различных инфекций). Одновременное применение этого препарата с препаратом Валганцикловир-ФС может вызвать судороги.
- Зидовудин, диданозин, ставудин, или аналогичные противовирусные препараты, используемые для лечения СПИДа. Может усиливаться их токсическое действие.

- Пробенецид (препарат против подагры (заболевание, возникающее в результате нарушения обмена мочевой кислоты)). Одновременный прием пробенецида и валганцикловира может увеличить концентрацию ганцикловира в крови.
- Циклоспорин, такролимус, микофенолата мофетил (иммуносупрессанты, препараты, применяемые для угнетения иммунной системы после пересадки органов или тканей).
- Доксорубин, винбластин, винкристин, гидроксимочевина (противоопухолевые препараты).
- Триметоприм/сульфонамид и дапсон (антибиотики, применяемые для лечения различных инфекций).
- Пентамидин (препарат для лечения паразитарных или легочных инфекций).
- Флуцитозин или амфотерицин В (противогрибковые средства).

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Беременность

Если Вы беременны, Вы не должны принимать препарат Валганцикловир-ФС без рекомендации врача. Вы должны сообщить врачу, если Вы беременны или планируете беременность. Прием препарата Валганцикловир-ФС может навредить Вашему ребенку.

Грудное вскармливание

Вы не должны принимать препарат Валганцикловир-ФС, если кормите грудью. Если врач назначил Вам препарат Валганцикловир-ФС, Вы должны прекратить грудное вскармливание, прежде чем начать принимать таблетки препарата Валганцикловир-ФС.

Фертильность

В ходе исследований у животных применение ганцикловира вызывало нарушение фертильности (способность к зачатию у женщин и мужчин). У пациентов, получающих валганцикловир для профилактики ЦМВ-инфекции на протяжении 200 дней после трансплантации почки, отмечалось угнетение сперматогенеза (развитие мужских половых клеток (сперматозоидов)), проходящее по прошествии примерно 6-ти месяцев после прекращения терапии.

Контрацепция у мужчин и женщин

Женщинам детородного возраста необходимо использовать надежные методы контрацепции во время приема препарата Валганцикловир-ФС, и в течение как минимум 30 дней после окончания лечения.

Мужчинам, ведущим половую жизнь, во время лечения и в течение минимум 90 дней после его окончания, необходимо использовать презервативы, за исключением случаев отсутствия риска возникновения беременности у партнерши.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Не садитесь за руль транспортного средства и не работайте с какими-либо инструментами или механизмами, если чувствуете головокружение, усталость, дрожь или спутанность сознания при приеме препарата Валганцикловир-ФС. Прежде чем принять какое-либо лекарство, спросите совета у врача.

3. Прием препарата Валганцикловир-ФС.

Всегда принимайте препарат Валганцикловир-ФС в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Вы должны принимать то количество таблеток, которое сказал Вам врач, во избежание передозировки.

Взрослые

Профилактика ЦМВ-инфекции после трансплантации солидных органов

Вы должны начать принимать препарат Валганцикловир-ФС в течение первых 10 дней после пересадки (трансплантации).

Обычная доза составляет 2 таблетки по 450 мг (900 мг валганцикловира) ОДИН раз в сутки.

Если Вам проводилась пересадка (трансплантация) почки, Вы должны продолжать терапию до 200-го дня посттрансплантационного периода.

Если Вам проводилась пересадка (трансплантация) других солидных органов, Вы должны продолжать терапию до 100-го дня посттрансплантационного периода.

Терапия активного ЦМВ-ретинита у пациентов со СПИДом (так называемая индукционная терапия)

Обычная доза препарата Валганцикловир-ФС составляет 2 таблетки по 450 мг (900 мг валганцикловира) ДВА раза в сутки в течение 21 дня (три недели).

Не принимайте препарат более 21 дня, если только врач не назначил Вам более длительный прием, так как длительная индукционная терапия повышает риск возможных нежелательных реакций.

Длительная терапия для предотвращения рецидива активного ЦМВ-ретинита у пациентов со СПИДом (так называемая поддерживающая терапия)

Обычная доза препарата Валганцикловир-ФС составляет 2 таблетки по 450 мг (900 мг валганцикловира) ОДИН раз в сутки.

Вы должны стараться принимать таблетки в одно и то же время каждый день.

Лечащий врач посоветует Вам, как долго Вы должны продолжать принимать препарат Валганцикловир-ФС.

Если Ваш ретинит ухудшается во время приема данной дозы, врач может порекомендовать Вам повторить индукционную терапию (как указано выше) или может решить назначить Вам другое лекарство для лечения ЦМВ-инфекции.

Пациенты пожилого возраста

Применение валганцикловира у пациентов пожилого возраста не изучалось. Эффективность и безопасность не установлены.

Пациенты с нарушением функции почек

Если функция Ваших почек нарушена, лечащий врач может порекомендовать Вам принимать меньшее количество таблеток препарата Валганцикловир-ФС в день или принимать препарат только в определенные дни недели. Очень важно соблюдать дозировку препарата, установленную Вашим лечащим врачом.

Пациенты с нарушением функции печени

У пациентов с нарушением функции печени применение валганцикловира не изучалось.

Применение у детей и подростков от 16 до 18 лет

Профилактика ЦМВ-инфекции после трансплантации солидных органов

Дети должны начать принимать препарат Валганцикловир-ФС в течение первых 10 дней после пересадки (трансплантации).

Обычная доза составляет 2 таблетки по 450 мг (900 мг валганцикловира) ОДИН раз в сутки.

Если ребенку проводилась пересадка (трансплантация) почки, он должен продолжать терапию до 200-го дня посттрансплантационного периода.

Если ребенку проводилась пересадка (трансплантация) других солидных органов, он должен продолжать терапию до 100-го дня посттрансплантационного периода.

Путь и способ введения

Препарат Валганцикловир-ФС принимают внутрь во время еды. Если Вы по какой-либо причине не можете есть, Вы все равно должны принять назначенную дозу препарата Валганцикловир-ФС как обычно. Вы должны проглатывать таблетки целиком и во время еды, когда это возможно.

Соблюдайте осторожность при обращении с препаратом.

Не разламывайте и не измельчайте таблетки препарата Валганцикловир-ФС. Избегайте прямого контакта разломившейся или размельченной таблетки с кожей и слизистыми оболочками. В случаях такого контакта тщательно промойте это место водой с мылом, при попадании в глаза – тщательно промойте их стерильной водой, а при ее отсутствии – простой водой.

Во избежание передозировки необходимо строго соблюдать рекомендации лечащего врача по режиму дозирования.

Если Вы приняли препарата Валганцикловир-ФС больше, чем следовало

Вы должны немедленно обратиться к врачу или в больницу, если Вы приняли или полагаете, что приняли больше препарата Валганцикловир-ФС, чем Вам рекомендовано. Передозировка препарата может вызвать серьезные нежелательные реакции. Возможно, Вам потребуется стационарное лечение.

Если Вы забыли принять препарат Валганцикловир-ФС

Если Вы забыли принять очередную дозу препарата, примите ее, как только вспомните. Примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы возместить пропущенный прием.

Если Вы прекратили прием препарата Валганцикловир-ФС

Не следует прекращать прием препарата Валганцикловир-ФС самостоятельно.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции.

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Валганцикловир-ФС может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Аллергические реакции

Редко (не более чем у 1 человека из 1000) может возникнуть внезапная и тяжелая аллергическая реакция на валганцикловир – предобморочное состояние или потеря сознания, резкое снижение артериального давления, нарушение дыхания, бледно-синюшная, холодная, влажная кожа (анафилактическая реакция).

НЕМЕДЛЕННО ПРЕКРАТИТЕ прием препарата Валганцикловир-ФС и обратитесь за медицинской помощью в случае появления любой из следующих нежелательных реакций:

- зудящая кожная сыпь (крапивница);
- внезапный отек горла, лица, губ и рта, который может вызвать затруднение глотания или дыхания;
- внезапный отек рук, ног или лодыжек.

Серьезные нежелательные реакции

Далее перечислены серьезные нежелательные реакции, которые могут возникать при приеме препарата Валганцикловир-ФС.

Если у Вас возникла любая из этих реакций, немедленно сообщите об этом лечащему врачу.

В некоторых ситуациях может потребоваться отмена препарата – это решение примет врач.

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

- нейтропения – с симптомами инфекции, такими как боль в горле, язвы во рту или лихорадка;
- уменьшение количества эритроцитов и (или) гемоглобина в крови (анемия) – симптомы включают одышку или усталость, учащенное сердцебиение или бледность кожи.

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

- сепсис – симптомы включают лихорадку, озноб, учащенное сердцебиение, спутанность сознания и невнятную речь;
- тромбоцитопения – симптомы включают кровотечение или синяки, появляющиеся чаще, чем обычно, кровь в моче или стуле или кровотечение из десен, кровотечение может быть сильным;
- меньшее, чем в норме, количество всех трех основных типов клеток крови: эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов (панцитопения);
- панкреатит – симптомы включают сильную боль в животе, которая распространяется на спину;
- судороги.

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

- нарушение функции костного мозга;
- галлюцинации;

- расстройства мышления, психотическое расстройство;
- почечная недостаточность.

Ниже приведены нежелательные реакции, которые возникали во время лечения валганцикловиром и ганцикловиром.

Другие нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Валганцикловир-ФС

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

- кандидоз, включая кандидоз слизистой оболочки полости рта;
- инфекции верхних дыхательных путей;
- снижение аппетита;
- головная боль;
- кашель;
- одышка;
- диарея (понос);
- тошнота, рвота;
- боль в животе;
- дерматит – симптомы включают воспаление и покраснение кожи с образованием очаговых высыпаний, уплотнений, отеков, зуд различной интенсивности, жжение, боль;
- лихорадка;
- повышенная утомляемость.

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

- грипп;
- инфекции мочевыводящих путей – симптомы включают лихорадку, более частое мочеиспускание, боль при мочеиспускании;
- лейкопения – симптомы включают низкое количество лейкоцитов в анализе крови, сопровождающееся лихорадкой или инфекцией;
- воспаление подкожно-жировой клетчатки – симптомы включают появление и распространение на участке тела болезненной припухлости, покраснение кожи, может сопровождаться повышением температуры;
- гиперчувствительность – симптомы могут включать покраснение кожи и зуд;
- снижение массы тела;
- депрессия, тревога, состояние спутанности сознания;
- бессонница;

- периферическая нейропатия – симптомы включают мышечную слабость, ощущение онемения, покалывания, жжения или снижение чувствительности кистей или стоп;
- ощущение онемения, покалывания, жжения, «ползания мурашек» (парестезия), понижение поверхностной чувствительности (гипестезия);
- нарушение вкуса (дисгевзия);
- боль;
- озноб;
- конъюнктивит – симптомы включают воспаление слизистой оболочки глаз, боль в глазах или ухудшение зрения;
- отслойка сетчатки*;
- плавающие помутнения стекловидного тела;
- отек макулы;
- боль в ухе;
- понижение артериального давления;
- дисфагия – проявляется затруднением проглатывания твердой пищи и жидкостей, дискомфортом в горле, болевыми ощущениями за грудиной;
- запор, метеоризм, диспепсия, боль в верхней части живота, вздутие живота;
- изъязвление слизистой оболочки полости рта;
- нарушение функции печени, повышение активности щелочной фосфатазы в крови, повышение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ), повышение активности аланинаминотрансферазы (АЛТ);
- нарушение функции почек;
- снижение почечного клиренса креатинина, повышение концентрации креатинина в крови;
- ночная потливость;
- зуд, сыпь;
- алопеция (выпадение волос);
- боль в спине, миалгия или артралгия – симптомы включают боли в мышцах, связках, сухожилиях, мышечные спазмы;
- головокружение, общее недомогание, быстро наступающая усталость и слабость (астения).

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

- возбуждение;

- тремор – симптомы включают дрожание отдельных частей либо всего тела, которое носит произвольный характер;
- глухота;
- нарушения сердечного ритма;
- сухость кожи;
- крапивница;
- гематурия (наличие крови в моче);
- мужское бесплодие (см. также подраздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- боль в груди.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- агранулоцитоз – характеризуется резким уменьшением или отсутствием особой фракции белых кровяных телец (гранулоцитов) в периферической крови;
- гранулоцитопения – состояние, сопровождающееся снижением числа особой фракции белых кровяных телец (гранулоцитов) в периферической крови;
- апластическая анемия – характеризуется угнетением кроветворной функции костного мозга и проявляется недостаточным образованием форменных элементов крови (эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов).

* Отслойка сетчатки наблюдалась только у пациентов со СПИДом при терапии ЦМВ-ретиinita.

Дополнительные нежелательные реакции у детей и подростков

Нежелательные реакции, о которых сообщалось у детей и подростков, аналогичны побочным эффектам, о которых сообщалось у взрослых.

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 также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

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

Телефон: +7-800-550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

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

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», Республиканская клинико-фармакологическая лаборатория

Адрес: 220045, г. Минск, пр-т Дзержинского, 83, корпус 15, 8 этаж

Тел.: +375-17-242-00-29

Адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rceth.by>

Республика Казахстан

«Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»

Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения

Республики Казахстан

Адрес: 010000, г. Астана, ул. А. Иманова, 13

Тел.: 8 (7172) 78-98-28

Адрес электронной почты: pdlc@dari.kz

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rceth.by>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25

Тел.: 0800-800-26-26, + 996-312-21-92-88

Адрес электронной почты: dlomt@pharm.kg

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.pharm.kg>

Республика Армения

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э.

Габриеляна» АОЗТ

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

Тел.: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Адрес электронной почты: vigilance@pharm.am

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.pharm.am>

5. Хранение препарата Валганцикловир-ФС

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

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке, блистере или банке после «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Срок годности: 2 года.

Храните препарат в оригинальной упаковке производителя (контурная ячейковая упаковка или банка в пачке) при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защищать окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Валганцикловир-ФС содержит:

Действующим веществом является валганцикловир.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 450 мг валганцикловира (в виде валганцикловира гидрохлорида).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: *ядро таблетки:* целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), кросповидон XL-10, повидон К-30, стеариновая кислота 90–18, кремния диоксид коллоидный; *пленочная оболочка:* гипромеллоза, титана диоксид, полиэтиленгликоль, краситель железа оксид красный, полисорбат 80.

Внешний вид препарата Валганцикловир-ФС и содержимое упаковки

Препарат Валганцикловир-ФС представляет собой двояковыпуклые таблетки продолговатой формы, с риской на одной стороне, покрытые пленочной оболочкой коричневатого-розового цвета. На поперечном разрезе ядро от белого до почти белого цвета.

Препарат Валганцикловир-ФС доступен в следующих видах упаковки:

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной.

По 30, 60 или 90 таблеток в банку полимерную из полиэтилена низкого давления с крышкой натягиваемой с контролем первого вскрытия или банку полимерную из полиэтилена высокого давления с завинчивающейся крышкой. Свободное пространство заполняют ватой медицинской. На банки наклеиваются этикетки из бумаги этикеточной или писчей, или из полимерных материалов, самоклеящиеся.

В банке с завинчивающейся крышкой горлышко флакона герметично закрывают алюминиевой фольгой с полимерным покрытием.

По 3, 6 или 9 контурных ячейковых упаковок или по 1 банке вместе с инструкцией по медицинскому применению (листочком-вкладышем) помещают в пачку из картона для потребительской тары. На пачку может наклеиваться самоклеящаяся этикетка с маркировкой. Пачки помещают в групповую упаковку.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Российская Федерация

ООО «Фармасинтез-Тюмень»

Юридический адрес: 625059, г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2

Адрес производственной площадки: г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2

Тел.: +7 (3452) 69-45-10

Адрес электронной почты: info-pst@pharmasyntez.com

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

Российская Федерация

ООО «Фармасинтез-Тюмень»

625059, г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2

Тел.: 8-800-100-15-50

Адрес электронной почты: info-pst@pharmasyntez.com

Республика Беларусь

ТОО «Adalan»

220131, г. Минск, ул. Гамарника 30/395

Моб. тел. (24 часа): +3 752 955-12-510

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz

Республика Казахстан

ТОО «Adalan»

050057, г. Алматы, ул. Тимирязева, 42, пав. 23, оф. 202

Тел: +(727)-269-54-59, +(727)-269-54-18

Моб. тел. (24 часа): +7 (701)-217-24-57

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz; b.satova@adalan.kz

Кыргызская Республика

ТОО «Adalan»

720016, г. Бишкек, с. Орто-Сай, ул. Иманалиева, д. 52.

Моб. тел. (24 часа): +996-555-262-680

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz

Республика Армения

ТОО «Registrarius»

0088, г. Ереван, сообщество Ваагни, ул. Раздан 13

Тел: +374-96-30-30-00

Моб. тел. (24 часа): +7-701-746-04-21

Адрес электронной почты: info@registrarius.org

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте Союза

<http://eec.eaeunion.org>