

Листок-вкладыш – информация для пациента
Налгезин, 275 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: напроксен

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

Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.

Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

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.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

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

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

Препарат Налгезин содержит действующее вещество – напроксен.

Препарат относится к фармакотерапевтической группе: противовоспалительные и противоревматические препараты; нестероидные противовоспалительные и противоревматические препараты; производные пропионовой кислоты.

Показания к применению

Препарат Налгезин применяется у взрослых и подростков в возрасте от 15 лет для лечения:

- заболеваний опорно-двигательного аппарата (ревматическое поражение мягких тканей, остеоартроз периферических суставов и позвоночника, в том числе с радикулярным синдромом, тендовагинит, бурсит);
- болевого синдрома слабой или умеренной степени выраженности: невралгия, оссалгия, миалгия, люмбоишиалгия, посттравматический болевой синдром (растяжения и ушибы), сопровождающийся воспалением, головная боль, мигрень, альгодисменорея, зубная боль;
- в составе комплексной терапии инфекционно-воспалительных заболеваний уха, горла, носа с выраженным болевым синдромом (фарингит, тонзиллит, отит);
- лихорадочного синдрома при «простудных» и инфекционных заболеваниях.

Препарат Налгезин применяется для симптоматической терапии (для уменьшения боли, воспаления и снижения повышенной температуры тела) и на прогрессирование основного заболевания не влияет.

Способ действия препарата Налгезин

Препарат обладает обезболивающим, жаропонижающим и противовоспалительным действием. Препарат Налгезин снижает активность фермента циклооксигеназы-1 и циклооксигеназы-2 (ЦОГ-1, ЦОГ-2).

Препарат Налгезин хорошо растворяется, быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и обеспечивает быстрое наступление обезболивающего эффекта.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Налгезин

Противопоказания

Не принимайте препарат Налгезин:

- если у Вас аллергия на напроксен или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас полное или неполное сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего полипоза носа или околоносовых пазух и непереносимости ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов (в том числе было когда-либо ранее);
- если Вам недавно выполнили аортокоронарное шунтирование;
- если у Вас эрозивно-язвенные изменения слизистой желудка или двенадцатиперстной кишки, активное желудочно-кишечное кровотечение;
- если у Вас воспалительные заболевания кишечника (неспецифический язвенный колит, болезнь Крона) в фазе обострения;
- если у Вас гемофилия и другие нарушения свертываемости крови и нарушения гемостаза;
- если у Вас внутричерепное (цереброваскулярное) кровотечение или иные кровотечения;
- если у Вас декомпенсированная сердечная недостаточность;
- если у Вас тяжелая печеночная недостаточность или активное заболевание печени;
- если у Вас тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина (КК) менее 30 мл/мин), прогрессирующие заболевания почек, подтвержденная гиперкалиемия (повышение уровня калия в крови);
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Вы младше 15 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Не превышайте доз, указанных в листке-вкладыше.

Для снижения риска развития нежелательных реакций со стороны желудочно-кишечного тракта принимайте минимальную эффективную дозу минимально возможным коротким курсом.

Если боль и лихорадка сохраняются или становятся сильнее, обратитесь к врачу.

Если у Вас бронхиальная астма, нарушения свертываемости крови, а также повышенная чувствительность к другим обезболивающим препаратам, перед приемом препарата Налгезин обратитесь к врачу.

С осторожностью принимайте препарат при заболеваниях печени и почечной недостаточности. При наличии почечной недостаточности врач будет контролировать показатель функции почек – клиренс креатинина. При клиренсе креатинина менее 30 мл/мин применять препарат Налгезин не рекомендуется. При хроническом алкогольном и других

формах цирроза печени концентрация несвязанного напроксена в крови повышается, поэтому в таких случаях рекомендуется применение более низких доз. После двух недель приема препарата лечащий врач назначит анализы крови для определения функции печени.

Не принимайте препарат Налгезин вместе с другими противовоспалительными и болеутоляющими препаратами, за исключением назначений врача.

Если Вам 65 лет и более (пожилой возраст), рекомендуется принимать более низкие дозы препарата.

Избегайте приема препарата Налгезин в течение 48 часов до хирургического вмешательства.

При необходимости определения 17-кортикостероидов прекратите прием препарата за 48 часов до исследования. Аналогично напроксен может оказывать влияние на определение 5-гидроксииндолуксусной кислоты в моче.

Сообщалось о развитии тяжелых кожных реакциях, включая синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, лекарственную реакцию в сочетании с эозинофилией и системными симптомами (DRESS-синдром), связанных с применением препарата Налгезин. Прекратите прием препарата Налгезин и немедленно обратитесь к врачу, если Вы заметили какие-либо признаки, указывающие на эти тяжелые кожные реакции, описанные в разделе 4 листка-вкладыша.

Дети и подростки

Препарат Налгезин не предназначен для применения у детей и подростков в возрасте до 15 лет.

Другие препараты и препарат Налгезин

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

В частности, сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете:

- антацидные препараты, содержащие магний и алюминий. Такие препараты уменьшают всасывание напроксена, что может снижать его эффективность;
- антикоагулянты (препараты, уменьшающие свертываемость крови, например, варфарин, гепарин и другие). Нестероидные противовоспалительные препараты могут усиливать действие антикоагулянтов и увеличивать время кровотечения;
- антитромбоцитарные препараты (например, клопидогрел или ацетилсалициловая кислота) или селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (например, флуоксетин или циталопрам). Совместное применение с напроксеном может увеличить риск развития желудочно-кишечного кровотечения;
- ацетилсалициловую кислоту или другие нестероидные противовоспалительные препараты, включая селективные ингибиторы циклооксигеназы-2 (например, целекоксиб). Совместное применение препарата Налгезин и других нестероидных противовоспалительных препаратов повышает риск возникновения нежелательных реакций;
- зидовудин (противовирусный препарат). Напроксен увеличивает концентрацию зидовудина в крови при одновременном применении;
- метотрексат (иммуносупрессант), фенитоин (противосудорожное средство) или сульфаниламиды (противомикробное средство). Напроксен замедляет выведение метотрексата, фенитоина, сульфаниламидов, увеличивая риск развития их токсического действия;
- мифепристон (препарат, используемый для прерывания беременности). Прием препарата Налгезин, как и других нестероидных противовоспалительных препаратов, в течение 8–12 дней после применения мифепристона не рекомендуется;
- диуретики (мочегонные препараты), например, фуросемид. Препарат Налгезин, как и

другие нестероидные противовоспалительные препараты, может уменьшать мочегонное действие диуретиков. Диуретики могут повышать риск повреждения почек (нефротоксичность) на фоне применения нестероидных противовоспалительных препаратов;

- препараты, которые связываются в значительной степени с белками плазмы крови (гидантоины, антикоагулянты и другие). Напроксен может снижать связывание этих препаратов с белками плазмы крови и повышать риск передозировки;
- препараты, подавляющие активность иммунной системы (иммуносупрессанты), например, такролимус или циклоспорин. Одновременное применение препарата Налгезин, как и других нестероидных противовоспалительных препаратов, и иммуносупрессантов повышает риск нефротоксичности или почечной недостаточности;
- препараты, снижающие артериальное давление (пропранолол и другие бета-адреноблокаторы). Препарат Налгезин может уменьшать активность таких препаратов; препарат Налгезин может увеличивать риск развития почечной недостаточности, связанной с применением ингибиторов ангиотензинпревращающего фермента.
- препараты, угнетающие кроветворение. Такие препараты могут усиливать проявления негативного влияния на клеточный состав крови (гематотоксичности) препарата Налгезин;
- пробенецид (для лечения подагры), который увеличивает концентрацию напроксена в крови;
- соли лития. Напроксен снижает выведение лития, что приводит к увеличению его концентрации в крови;
- кортикостероиды (гормоны) – одновременное применение нестероидных противовоспалительных препаратов и кортикостероидов может увеличивать риск образования язвы или желудочно-кишечного кровотечения.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Препарат Налгезин противопоказан к применению при беременности и в период грудного вскармливания.

Беременность

Не принимайте препарат Налгезин при беременности.

Грудное вскармливание

Не принимайте препарат Налгезин в период грудного вскармливания.

Фертильность

Применение препарата Налгезин, как и других препаратов, блокирующих синтез простагландинов, может влиять на фертильность, поэтому его применение не рекомендуется женщинам, планирующим беременность.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Налгезин замедляет скорость реакции. Это следует учитывать при управлении транспортными средствами и работе с механизмами и выполнении задач, требующих повышенного внимания.

Препарат Налгезин содержит натрий

Данный лекарственный препарат содержит 25 мг натрия (основной компонент пищевой соли) в каждой таблетке. Это эквивалентно 1,25 % от рекомендуемого для взрослого человека максимального ежедневного поступления соли с пищей.

3. Прием препарата Налгезин

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые

Обычно суточная доза, применяемая для облегчения боли, составляет 2–3 таблетки (550–825 мг). Максимальная суточная доза – 3 таблетки (825 мг).

При применении препарата Налгезин в качестве жаропонижающего средства начальная доза составляет 2 таблетки, далее принимается по 1 таблетке (275 мг) каждые 8 часов.

Для предупреждения и лечения приступов мигрени начальная рекомендуемая доза составляет 2 таблетки (550 мг), при необходимости можно принимать по 1 таблетке (275 мг) каждые 8–12 часов. Максимальная суточная доза – 3 таблетки (825 мг).

Для облегчения менструальных болей и спазмов, болей после введения внутриматочных спиралей и других гинекологических болей рекомендуется назначение препарата в начальной дозе, составляющей 2 таблетки (550 мг), далее по 1 таблетке (275 мг) каждые 8 часов.

Для снижения риска развития нежелательных реакций со стороны желудочно-кишечного тракта препарат следует принимать в минимальной эффективной дозе минимально возможным коротким курсом.

Пациенты пожилого возраста (≥ 65 лет)

Пациентам старше 65 лет следует принимать препарат по мере необходимости каждые 12 часов.

Применение у детей и подростков

Подростки в возрасте от 15 лет до 18 лет

Режим дозирования аналогичен режиму дозирования для взрослых.

Дети и подростки в возрасте до 15 лет

Не давайте препарат Налгезин детям и подросткам в возрасте до 15 лет.

Путь и (или) способ введения

Таблетки следует принимать внутрь с достаточным количеством воды.

Продолжительность лечения

Длительность применения – не более 5 дней.

Если Вы приняли препарата Налгезин больше, чем следовало

Незамедлительно проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Значительная передозировка напроксеном может характеризоваться сонливостью, диспептическими расстройствами (изжога, тошнота, рвота, боль в животе), слабостью, шумом в ушах, раздражительностью, в тяжелых случаях возможны кровавая рвота, черный дегтеобразный полужидкий стул с характерным неприятным запахом (мелена), нарушение

сознания, судороги и почечная недостаточность.

При приеме большого количества препарата Налгезин промойте желудок, примите активированный уголь. При необходимости врач назначит симптоматическое лечение: антациды, блокаторы H₂-рецепторов, ингибиторы протонной помпы. Гемодиализ неэффективен.

Если Вы забыли принять препарат Налгезин

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к Вашему лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Применение напроксена, как и других нестероидных противовоспалительных препаратов, может быть связано с небольшим увеличением риска возникновения артериальных тромбозов (например, инфаркт миокарда или инсульт).

При лечении нестероидными противовоспалительными препаратами сообщалось о появлении отеков и симптомов сердечной недостаточности, повышении артериального давления.

Прекратите прием препарата Налгезин и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если у Вас появится любая из следующих серьезных нежелательных реакций – Вам может потребоваться неотложная медицинская помощь или госпитализация:

- развитие язвы, перфорации желудка и/или желудочно-кишечные кровотечения иногда со смертельным исходом, особенно у пациентов пожилого возраста, кровавая рвота, мелена (черный полужидкий стул) (нечасто – могут возникать не более чем у 1 человека из 100);
- почечная недостаточность, почечный папиллярный некроз (нечасто – могут возникать не более чем у 1 человека из 100);
- рецидив или обострение язвенного колита или болезни Крона (очень редко – могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000);
- буллезные реакции, включая синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз (сопровождается выраженной интоксикацией, сыпью и пузырями на коже) (очень редко – могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000);
- распространенная сыпь, высокая температура тела, изменение лабораторных показателей крови (повышение активности «печеночных» ферментов, увеличение количества эозинофилов (эозинофилия)), увеличение лимфатических узлов и поражение внутренних органов (лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами, также известная как DRESS-синдром) (частота неизвестна – на основании имеющихся данных оценить невозможно);
- характерная кожная аллергическая реакция, известная как фиксированная лекарственная сыпь, которая обычно повторяется на том же месте при повторном применении препарата и может выглядеть как круглые или овальные участки покраснения с отеком кожи, образованием пузырей (крапивницей, зудом) (частота неизвестна – на основании имеющихся данных оценить невозможно);
- асептический менингит (причинно-следственная связь с применением напроксена не установлена);
- ангионевротический отек (причинно-следственная связь с применением напроксена не установлена).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Налгезин

Сообщите лечащему врачу, если заметите любую из следующих нежелательных реакций:

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

- головная боль;
- одышка;
- боль в животе;
- кожный зуд;
- запор;
- нарушение пищеварения (диспепсия);
- тошнота;
- диарея;
- вздутие живота (метеоризм);
- головокружение;
- сонливость;
- кожная сыпь;
- кровоизлияния в кожу (экхимозы);
- мелкие кровоизлияния в кожу (пурпура);
- нарушение зрения;
- нарушение слуха;
- шум в ушах;
- повышенное потоотделение;
- отечность;
- жажда;
- ощущение сердцебиения;
- стоматит.

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

- реакции повышенной чувствительности;
- воспаление легких с эозинофильными инфильтратами (эозинофильная пневмония);
- почечная недостаточность;
- нарушения работы почек (гломерулонефрит, интерстициальный нефрит, нефротический синдром);
- появление крови в моче (гематурия);
- застойная сердечная недостаточность;
- рвота;
- повышенная чувствительность кожи к солнечному свету в виде покраснения, сыпи, зуда и волдырей (фотодерматозы);
- миалгия (боль в мышцах);
- пожелтение кожи и склер глаз (желтуха);
- снижение слуха;
- озноб и лихорадка (гипертермия);
- мышечная слабость;
- недомогание;
- депрессия;
- нарушения сна;
- бессонница;
- облысение (алопеция);
- нарушения менструального цикла;
- невозможность концентрироваться;
- повышение активности «печеночных» ферментов в крови;

- повышение количества эозинофилов в крови (эозинофилия);
- снижение количества белых клеток крови (гранулоцитопения, лейкопения или тромбоцитопения).

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- обострение воспалительных заболеваний кишечника (язвенного колита или болезни Крона);

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- гастрит.

Следующие нежелательные реакции возникали у людей, принимавших напроксен, но взаимосвязь данных нежелательных реакций с применением напроксена **не установлена**:

- крапивница;
- воспаление сосудов (васкулит);
- появление на коже пурпурных пятен или других высыпаний (мультиформная эритема);
- покраснение или воспаление кожи после воздействия солнечного света (реакции фоточувствительности, подобные поздней кожной порфирии и буллезному эпидермолизу);
- снижение памяти, внимания, концентрации (когнитивная дисфункция);
- низкая концентрация сахара в крови (гипогликемия);
- снижение количества эритроцитов и гемоглобина за счет угнетения костного мозга или разрушения эритроцитов (апластическая и гемолитическая анемия);
- высокая концентрация сахара в крови (гипергликемия).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные 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

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

Телефон: +7 800 550 99 03

Адрес электронной почты: pharm@roszdravnadzor.gov.ru или npr@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Факс: +375 (17) 242 00 29

Адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

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

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, д. 13, БЦ «Нурсаулет 2»

Телефон: +7 7172 235 135

Адрес электронной почты: farm@dari.kz

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

Республика Армения

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий»

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, д. 49/5

Телефон: (+374 10) 20 05 05, (+374 96) 22 05 05

Адрес электронной почты: vigilance@pharm.am

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

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий

720044, Чуйская область, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, д. 25

Телефон: +996 (312) 21 92 86

Адрес электронной почты: pharm@dlsmi.kg

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

5. Хранение препарата Налгезин

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке после «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С, в оригинальной упаковке (блистер в пачке картонной).

Не выбрасывайте препараты в канализацию (водопровод). Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожать) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

Препарат Налгезин содержит

Действующим веществом является напроксен.

Каждая таблетка содержит 275 мг напроксена натрия.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: повидон К30, целлюлоза микрокристаллическая, тальк, магния стеарат, вода очищенная, Опадрай YS-1R-4215 (гипромеллоза, титана диоксид (E171), макрогол, краситель индигокармин (E132)).

Препарат Налгезин содержит натрий (см. раздел 2 листка-вкладыша).

Внешний вид препарата Налгезин и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой голубого цвета.

По 10 таблеток в блистере из ПВХ/алюминиевой фольги.

По 1 или 2 блистера в пачке картонной вместе с листком-вкладышем.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска «без рецепта».

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Словения / Slovenia

АО «КРКА, д.д., Ново место» / KRKA, d.d., Novo mesto
Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место / Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto

За любой информацией о препарате следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения

Российская Федерация
ООО «КРКА-РУС»
143500, Московская обл., г. Истра, ул. Московская, д. 50
Телефон: +7 (495) 994 70 70
Факс: +7 (495) 994 70 78
Адрес электронной почты: krka-rus@krka.biz

Республика Беларусь
Представительство Акционерного общества «KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto» (Республика Словения) в Республике Беларусь
220114, г. Минск, ул. Филимонова, д. 25Г, офис 315
Телефон: 8 740 740 9230
Факс: 8 740 740 9230
Адрес электронной почты: info.by@krka.biz

Республика Казахстан
ТОО «КРКА Казахстан»
050040, г. Алматы, Микрорайон КОКТЕМ-1, дом 15А, офис 601
Телефон: +7 (727) 311 08 09
Адрес электронной почты: info.kz@krka.biz

Республика Армения
Представительство «Крка, д.д., Ново место» в Республике Армения
0001, г. Ереван, ул. Налбандян, д. 106/1 («САЯТ-НОВА» БИЗНЕС-ЦЕНТР), офис 103
Телефон: +374 11 560011
Адрес электронной почты: info.am@krka.biz

Кыргызская Республика
Представительство АО «КРКА, товарна здравил, д.д., Ново место» в Кыргызстане
720040, Чуйская область, г. Бишкек, бульвар Эркиндик, д. 71, блок А
Телефон: +996 (312) 66 22 50
Адрес электронной почты: info.kg@krka.biz

Листок-вкладыш пересмотрен

Март 2026 г.

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза.

Листок-вкладыш доступен на всех языках государств – членов Евразийского экономического союза в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза <https://grls.rosminzdrav.ru> (https://lk.regmed.ru/Register/EAEU_SmPC).