

Листок-вкладыш – информация для пациента

Налгезин форте, 550 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: напроксен

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

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочесть 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 Налгезин форте, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Налгезин форте.
3. Прием препарата Налгезин форте.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Налгезин форте.
6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения.

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

Препарат Налгезин форте 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 форте применяется у взрослых и подростков в возрасте от 16 лет для лечения:

- заболеваний опорно-двигательного аппарата (ревматоидный артрит, псориатический артрит, ювенильный хронический артрит, анкилозирующий спондилоартрит (болезнь Бехтерева), подагрический артрит, 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, боль в послеоперационном периоде (в травматологии, ортопедии, гинекологии, челюстно-лицевой хирургии), головная боль, мигрень, альгодисменорея, аднексит, 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 форте применяется для симптоматической терапии (для уменьшения боли, воспаления и снижения повышенной температуры тела) и на прогрессирование основного заболевания не влияет.

Способ действия препарата Налгезин форте

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

Препарат Налгезин форте 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 форте

Противопоказания

Не принимайте препарат Налгезин форте:

- 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 содержания калия в крови);
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Вы младше 16 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Налгезин форте проконсультируйтесь с лечащим врачом.

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 или повышенная чувствительность к другим обезболивающим препаратам, проконсультируйтесь с врачом перед приемом препарата Налгезин форте.

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 форте не рекомендуется. При хроническом алкогольном и других формах цирроза печени концентрация несвязанного напроксена 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 форте 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 форте 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 форте. Прекратите прием препарата Налгезин форте 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 не предназначен для применения у детей и подростков в возрасте до 16 лет.

Другие препараты и препарат Налгезин форте

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

В частности, сообщите Вашему 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 форте 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 форте, как и других нестероидных противовоспалительных препаратов, в течение 8–12 дней после применения мифепристона не рекомендуется;
- диуретики (мочегонные препараты), например, фуросемид. Препарат Налгезин форте, 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 др.). 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 форте, 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 форте может уменьшать активность таких препаратов; препарат Налгезин форте 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 форте;
- 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, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

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

Беременность

Не принимайте препарат Налгезин форте при беременности.

Грудное вскармливание

Не принимайте препарат Налгезин форте в период грудного вскармливания.

Фертильность

Применение препарата Налгезин форте, 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 форте замедляет скорость реакции. Это следует учитывать при управлении

транспортными средствами, работе с механизмами и выполнении задач, требующих повышенного внимания.

Препарат Налгезин форте содержит натрий

Данный лекарственный препарат содержит 50 мг натрия (основной компонент пищевой соли) в каждой таблетке. Это эквивалентно 2,5 % от рекомендуемого для взрослого человека максимального ежедневного поступления соли с пищей.

3. Прием препарата Налгезин форте

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

Рекомендуемая доза

Взрослые

Обычно суточная доза, применяемая для облегчения боли, составляет 1–2 таблетки (550–1100 мг). Вы не должны менять дозировку без предварительной консультации с врачом.

При очень сильных болях и отсутствии в анамнезе желудочно-кишечных заболеваний врач может увеличить суточную дозу до 3 таблеток (1650 мг), но не более чем на 2 недели.

При применении препарата Налгезин форте в качестве жаропонижающего средства начальная доза составляет 1 таблетку (550 мг), далее принимается по ½ (половину) таблетки (275 мг) каждые 6–8 часов.

Для предупреждения приступов мигрени рекомендуется 1 таблетка (550 мг) два раза в день. Однако лечение должно быть прекращено, если частота, интенсивность и длительность приступов мигрени не уменьшаются в течение 4–6 недель. При первых признаках мигренозного приступа Вы должны принять 1½ таблетки (825 мг), а при необходимости еще ½ (половину) – 1 таблетку (275–550 мг) спустя 30 минут.

Для облегчения менструальных болей и спазмов, болей после введения внутриматочных спиралей (ВМС) и других гинекологических болей (аднексит, роды в качестве анальгезирующего и токолитического средства) рекомендуется назначение препарата в начальной дозе, составляющей 1 таблетку (550 мг), далее по ½ (половину) таблетки (275 мг) каждые 6–8 часов.

При остром приступе подагры начальная доза составляет 1½ (полторы таблетки) таблетки (825 мг), далее 1 таблетка (550 мг) спустя 8 часов, а затем ½ (половину) таблетки (275 мг) каждые 8 часов до прекращения приступа.

При ревматоидных заболеваниях (ревматоидный артрит, остеоартрит и анкилозирующий спондилит) обычно начальная доза препарата составляет 1–2 таблетки (550–1100 мг) два раза в день (утром и вечером). Начальная суточная доза, составляющая 1½ (полторы таблетки) – 3 таблетки (825–1650 мг), рекомендуется пациентам с выраженной ночной болью и/или выраженной утренней скованностью, пациентам, переводимым на лечение напроксеном с высоких доз других нестероидных противовоспалительных препаратов, и пациентам, у которых боль является ведущим симптомом. Обычно суточная доза составляет 1–2 таблетки (550–1100 мг), принимаемые в два приема.

Утренняя и вечерняя дозы могут быть неодинаковыми. С согласия лечащего врача Вы можете изменять их в зависимости от преобладания симптомов, то есть ночной боли и/или утренней скованности.

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

Если у Вас создается впечатление, что эффект препарата очень сильный или слабый, сообщите об этом лечащему врачу или работнику аптеки.

Применение у детей и подростков

Подростки в возрасте от 16 лет до 18 лет

Режим дозирования аналогичен режиму дозирования для взрослых.

Дети и подростки в возрасте до 16 лет

Препарат Налгезин форте не предназначен для применения у детей и подростков в возрасте до 16 лет.

Путь и (или) способ введения

Таблетки следует принимать внутрь с достаточным количеством воды. Таблетку можно разделить на равные дозы.

Продолжительность лечения

Узнайте у врача продолжительность применения препарата. Вы не должны прекращать лечение без предварительной консультации с врачом.

Если Вы приняли препарата Налгезин форте больше, чем следовало

Незамедлительно обратитесь к врачу или в службу неотложной экстренной помощи.

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

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

Если Вы забыли принять препарат Налгезин форте

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Налгезин форте 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 форте и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если у Вас появится любая из нижеперечисленных 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 форте

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 форте

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 форте содержит

Действующим веществом является напроксен.

Каждая таблетка содержит 550 мг напроксена натрия.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: повидон К30, целлюлоза микрокристаллическая, тальк, магния стеарат, вода очищенная, Опадрай 02F205004 (гипромеллоза, титана диоксид (E171), макрогол, краситель индигокармин (E132)).

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

Внешний вид препарата Налгезин форте и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Овальные двояковыпуклые таблетки с риской на одной стороне, покрытые пленочной оболочкой синего цвета.

Вид на изломе: шероховатая масса белого цвета с пленочной оболочкой синего цвета.

Таблетку можно разделить на равные дозы.

По 10 таблеток в блистере из ПВХ/алюминиевой фольги.

По 1, 2 или 6 блистеров 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 «по рецепту».

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

Апрель 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).