

Листок-вкладыш – информация для пациента**Трамадол, 50 мг, капсулы**

Действующее вещество: трамадол

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.

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.

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

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

Препарат Трамадол содержит действующее вещество трамадол, который относится к группе обезболивающих средств (анальгетики, опиоиды). Каждая капсула содержит 50 мг трамадола (в виде гидрохлорида). Трамадол оказывает обезболивающее действие. В терапевтических дозах трамадол не угнетает дыхание и практически не снижает моторику кишечника.

Показания к применению

Препарат Трамадол показан к применению взрослым и детям старше 14 лет для лечения болевого синдрома средней и высокой интенсивности.

Способ действия препарата Трамадол

Обезболивающее действие связано с влиянием трамадола на специфические клетки (опиоидные рецепторы) в центральной нервной системе, а также с увеличением норадреналина и серотонина в нейронах.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Трамадол**Противопоказания****Не принимайте препарат Трамадол:**

- если у Вас аллергия на трамадол или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас отравление алкоголем, снотворными, обезболивающими или другими препаратами, влияющими на нервную систему;

- если Вы принимаете препараты для лечения депрессии, которые называются ингибиторы моноаминоксидазы (МАО), либо прекратили их прием менее 14 дней назад;
- если у Вас эпилепсия, которая не поддается лечению препаратами;
- если Вы беременны или кормите грудью;
- у детей младше 14 лет;
- для лечения зависимости от опиоидов.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Трамадол проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Обязательно предупредите лечащего врача, если какой-либо из указанных пунктов относится к Вам:

- если у Вас есть или была ранее зависимость от лекарственных препаратов, которые называются опиоидными анальгетиками;
- если у Вас диагностирована черепно-мозговая травма;
- если у Вас состояние шока (может проявляться слабостью, учащенным сердцебиением и дыханием);
- если у Вас нарушение сознания или дыхания;
- если у Вас повышенное внутричерепное давление (например после травмы головы или при заболеваниях головного мозга);
- если у Вас непереносимость обезболивающих препаратов, которые называются опиоидными анальгетиками;
- если у Вас эпилепсия, которая поддается лечению препаратами, или Вы подвержены развитию судорог (трамадол применяется только по жизненным показаниям);
- если у Вас есть склонность к злоупотреблению лекарственными препаратами или наркотическая зависимость (лечение трамадолом должно проводиться короткими курсами и под медицинским контролем).

У пациентов с зависимостью от опиоидных анальгетиков, черепно-мозговой травмой, находящихся в состоянии шока, с нарушением сознания или дыхания, повышенным внутричерепным давлением трамадол применяется с особой осторожностью.

- При одновременном применении трамадола с препаратами, угнетающими центральную нервную систему (ЦНС) (например бензодиазепинами), возможно усиление седативного действия, угнетение дыхания, вплоть до комы и смерти. Поэтому трамадол совместно с такими препаратами назначают только пациентам, для которых другие варианты лечения невозможны. При совместном применении трамадола с препаратами, угнетающими ЦНС, используют минимальную эффективную дозировку в течение максимально короткого периода времени. При возникновении признаков угнетения дыхания или сознания **немедленно обратитесь к врачу**. При применении трамадола у пациентов с угнетением дыхания или применяющих препараты, угнетающие ЦНС, а также при значительном превышении рекомендованной дозировки возможно угнетение дыхания. При возникновении признаков угнетения дыхания **немедленно обратитесь к врачу**.
- Опиоиды могут вызывать расстройства дыхания, связанные со сном (в том числе центральное апноэ во сне – ЦАС) и снижение кислорода в крови (гипоксемию), связанное со сном. При применении опиоидов риск ЦАС дозозависимо возрастает. Если у Вас есть признаки ЦАС, **сообщите об этом лечащему врачу**.
- Сообщалось о развитии судорог у пациентов, которые принимали трамадол в рекомендованных дозах. Риск судорог увеличивается при приеме трамадола в дозе более 400 мг в сутки, а также при приеме препаратов, снижающих судорожный порог

(например антидепрессантов). При возникновении судорожных приступов **немедленно обратитесь к врачу.**

- У пациентов, получавших трамадол в качестве монотерапии или в комбинации с другими серотонинергическими препаратами, сообщалось о развитии серотонинового синдрома, потенциально опасного для жизни состояния. Симптомы серотонинового синдрома могут включать изменения психического состояния (тревога, спутанность сознания), расстройства вегетативной нервной системы (повышение температуры тела, потливость, головная боль, изменение артериального давления), нервно-мышечные нарушения (нарушение координации движений, усиление мышечных рефлексов, непроизвольные мышечные сокращения) и желудочно-кишечные симптомы (тошнота, рвота, диарея). При возникновении этих признаков **немедленно обратитесь к врачу.**
- Длительный прием трамадола может вызвать привыкание (когда для прежнего уровня обезболивания требуются более высокие дозы препарата) и зависимость. У пациентов, склонных к злоупотреблению или ранее страдавших зависимостью от лекарственных препаратов или иных веществ, увеличивается риск развития зависимости. При возникновении подобных состояний обратитесь к своему лечащему врачу. Трамадол не применяется в качестве средства заместительной терапии для пациентов с опиоидной зависимостью.
- Если Вы больше не нуждаетесь в терапии трамаолом, следует уменьшать дозу постепенно для предотвращения развития синдрома «отмены» (см. раздел «Если Вы прекратили прием препарата Трамадол»).
- У некоторых пациентов (с «медленным» метаболизмом изофермента CYP2D6, или отсутствием изофермента CYP2D6) наблюдается снижение эффекта трамадола. В результате этого необходимый обезболивающий эффект может быть не достигнут. При этом у пациентов с «сверхбыстрым» метаболизмом могут возникнуть нежелательные реакции опиоидной токсичности при приеме трамадола даже в рекомендованных дозах. Общие симптомы опиоидной токсичности включают спутанность сознания, сонливость, поверхностное дыхание, резкое сужение зрачков, тошноту, рвоту, запор и отсутствие аппетита. В тяжелых случаях возможно возникновение жизнеугрожающих состояний, в редких случаях со смертельным исходом. Если Вы знаете свою скорость метаболизма изофермента CYP2D6, перед приемом препарата сообщите об этом лечащему врачу.
- Имеются сообщения о том, что применение трамадола у детей после удаления миндалин (тонзилэктомии) и/или удаления аденоидов (аденоидэктомии) при обструктивном апноэ во сне приводило к редким, но жизнеугрожающим нежелательным реакциям. При применении трамадола у детей для послеоперационного обезболивания оценивайте состояние ребенка на наличие симптомов опиоидной токсичности и угнетения дыхания. При появлении этих признаков **немедленно обратитесь к врачу**
- Не применяйте трамадол у детей с нарушениями функции дыхания, в том числе при нервно-мышечных заболеваниях, серьезных заболеваниях сердца или дыхательных путей, при инфекциях верхних дыхательных путей или легких, множественных травмах или обширных хирургических вмешательствах. Эти факторы могут привести к усилению симптомов опиоидной токсичности. Применение трамадола может привести к риску развития надпочечниковой недостаточности и риску снижения уровня половых гормонов при длительном применении препарата.
- При длительном приеме трамадола возможно развитие надпочечниковой недостаточности, которая характеризуется болью в животе, тошнотой, рвотой, снижением артериального давления, выраженной утомляемостью, снижением аппетита и снижением массы тела. При возникновении подобных признаков **немедленно обратитесь к врачу.**

- Препарат Трамадол содержит лактозу. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, сообщите об этом лечащему врачу.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте до 14 лет, так как безопасность и эффективность для данной возрастной группы не установлены.

Другие препараты и препарат Трамадол

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

Прием следующих препаратов может влиять на действие трамадола или наоборот:

- Препараты для лечения депрессии (ингибиторы МАО, например селегилин) – возможно угнетение центральной нервной системы (ЦНС), дыхательной и сердечно-сосудистой систем с развитием жизнеугрожающего состояния. Трамадол нельзя принимать одновременно с ингибиторами МАО, а также в течение 14 дней после их отмены (см. раздел «Противопоказания»).
- Препараты, угнетающие центральную нервную систему – возможно усиление побочных реакций со стороны ЦНС.
- Седативные средства, такие как бензодиазепины или препараты подобного действия – увеличение риска седации, угнетения дыхания, комы и смерти вследствие дополнительного угнетающего влияния на ЦНС.
- Карбамазепин (препарат для лечения эпилепсии) – возможно снижение обезболивающего эффекта трамадола.
- Агонисты/антагонисты опиоидных рецепторов (например, бупренорфин, налбуфин, пентазоцин) – анальгетический эффект трамадола как полного агониста опиоидных рецепторов может снизиться.
- Препараты для лечения депрессии (селективные ингибиторы обратного захвата серотонина, ингибиторы обратного захвата серотонина и норадреналина, трициклические антидепрессанты, нейрорептики и другие препараты, понижающие порог судорожной готовности) – возможно развитие судорог.
- Препараты для лечения депрессии (селективные ингибиторы обратного захвата серотонина, ингибиторы обратного захвата серотонина и норадреналина, ингибиторы МАО, трициклические антидепрессанты, противомигренозные препараты – возможно развитие серотонинового синдрома (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»).
- Препараты для лечения и профилактики тромбозов (производные кумарина, например варфарин) – возможно развитие кровотечений.
- Кетоконазол (противогрибковый препарат), эритромицин (антибиотик) – возможно снижение метаболизма трамадола.
- Ондансетрон (препарат для профилактики и лечения тошноты и рвоты) – возможно снижение обезболивающего эффекта трамадола.

Препарат Трамадол с алкоголем

Не употребляйте алкоголь во время приема Трамадола (повышенный риск угнетения ЦНС и других нежелательных реакций).

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.

Беременность

Не принимайте препарат во время беременности, так как трамадол проникает через плаценту и может оказать влияние на плод. Длительное применение трамадола во время беременности может привести к развитию зависимости и синдрому «отмены» у новорожденного. Трамадол не влияет на сократимость матки во время родов. Исследования на животных показали, что в очень высоких дозах трамадол оказывает влияние на развитие внутренних органов и формирование костной ткани плода, а также неонатальную смертность.

Грудное вскармливание

Не принимайте препарат при грудном вскармливании, так как трамадол проникает в грудное молоко. При необходимости лечения трамаделом прекратите кормление грудью. После однократного применения трамадола обычно нет необходимости в прерывании грудного вскармливания.

Фертильность

Исследования на животных и пострегистрационные наблюдения не выявили влияния трамадола на фертильность.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Трамадол может вызывать сонливость, головокружение и нарушать реакцию у водителей автомобилей и операторов механизмов. В период лечения препаратом Трамадол управление транспортными средствами и механизмами противопоказано.

Препарат Трамадол содержит лактозу

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

3. Прием препарата Трамадол

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

Рекомендуемая доза

Дозировку подбирает врач в соответствии с интенсивностью боли и Вашей индивидуальной чувствительностью. Всегда следует принимать самую низкую дозу. При лечении всегда необходимо подбирать минимальную эффективную дозу препарата. Не принимайте более 400 мг трамадола (8 капсул) в день, за исключением особых случаев по рекомендации Вашего врача.

Рекомендуемые дозы являются ориентировочными. Продолжительность лечения препаратом определяется индивидуально.

- Разовая доза – 50 мг (1 капсула), при недостаточном обезболивающем эффекте через 30-60 минут можно принять 50 мг (1 капсулу) повторно.
При интенсивной боли разовая доза составляет 100 мг (2 капсулы).
Обезболивающий эффект длится 4-6 часов. В послеоперационном периоде (в ранние сроки после операции) возможен кратковременный прием более высоких доз препарата по рекомендации Вашего врача.
- При лечении хронической боли принимайте препарат по графику, рекомендованному Вашим врачом (через определенные интервалы времени, а не «по требованию»).

- Пациентам пожилого возраста (до 75 лет) ~~при отсутствии печеночной или почечной недостаточности~~ обычно не требуется изменения дозы трамадола.
- У пациентов с заболеваниями печени или почек выведение трамадола может быть замедленно. Врач может увеличить интервал между приемами препарата.

Применение у детей и подростков

Не давайте препарат детям в возрасте до 14 лет, так как безопасность и эффективность для данной возрастной группы не установлены.

Для детей в возрасте 14 лет и старше режим дозирования аналогичен режиму дозирования для взрослых.

Путь и (или) способ введения

Капсулы следует проглатывать целиком, запивая водой, независимо от приема пищи. Не разжевывайте и не вскрывайте капсулу.

Продолжительность терапии

Продолжительность лечения определяется индивидуально. Врач будет регулярно проверять необходимость дальнейшего лечения трамадолом.

Не принимайте трамадол дольше, чем это рекомендовано Вашим врачом.

Если Вы приняли препарата Трамадол больше, чем следовало

При передозировке могут появиться следующие признаки: сужение зрачка (миоз), рвота, резкое снижение артериального давления (коллапс), нарушение сознания вплоть до комы, судороги, угнетение дыхания. В случае передозировки **немедленно обратитесь к врачу или в службу экстренной медицинской помощи**. Если есть возможность, возьмите с собой упаковку, чтобы показать врачу, какой препарат Вы приняли.

До получения врачебной помощи, если с момента передозировки прошло менее 2 часов, вызовите рвоту и примите активированный уголь.

Если Вы забыли принять препарат Трамадол

Если Вы забыли принять препарат, примите его, как только вспомните.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата Трамадол

Длительный прием трамадола может вызывать лекарственную зависимость. При развитии зависимости резкое прекращение приема препарата может привести к синдрому «отмены», который проявляется головной болью, мышечной болью, тревогой, спутанностью сознания, раздражительностью и другими признаками в зависимости от степени тяжести.

Если принято решение о прекращении приема препарата, Ваш лечащий врач объяснит Вам, как именно следует это сделать.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата и немедленно обратитесь к врачу при возникновении серьезных нежелательных реакций, которые могут возникать редко (не более чем у 1 человека из 1000):

- аллергическая реакция, которая может проявляться одышкой, свистящим дыханием, затрудненным дыханием или глотанием, головокружением, отеком лица, губ, языка или горла;
- угнетение дыхания, которое может проявляться выраженной одышкой, тяжелым и учащенным дыханием, головокружением, спутанностью сознания, резкой слабостью. Угнетение дыхания возможно при применении больших доз трамадола с одновременным применением других препаратов, угнетающих ЦНС;
- судорожные припадки (возможны при применении больших доз трамадола или при совместном применении препаратов, снижающих судорожный порог).

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

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

- головокружение;
- тошнота.

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

- головная боль;
- сонливость;
- сухость слизистой оболочки рта;
- рвота;
- запор;
- потливость;
- утомляемость.

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

- увеличение частоты сердечных сокращений (тахикардия);
- ощущение сердцебиения;
- резкое снижение артериального давления (коллапс);
- резкое снижение артериального давления при изменении положения тела из горизонтального в вертикальное (ортостатическая гипотензия);
- рвотные позывы;
- чувство тяжести в верхней части живота (эпигастрии);
- вздутие живота (метеоризм);
- диарея;
- кожный зуд,
- кожная сыпь,
- кожные высыпания аллергического характера (крапивница).

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

- изменения аппетита;
- галлюцинации;
- спутанность сознания, помрачение сознания (делирий);
- тревога;
- нарушения сна, ночные кошмары;
- изменения настроения (повышение или снижение);

- изменение активности (повышение или ~~снижение~~);
- нарушение когнитивных функций и восприятия (процесс принятия решений, расстройства восприятия);
- лекарственная зависимость;
- синдром «отмены» (может проявляться эмоциональным возбуждением, тревогой, нервозностью, нарушением сна, непроизвольными движениями (гиперкинезия), дрожанием (тремор), тошнотой, рвотой, диареей);
- расстройства речи;
- нарушение чувствительности (парестезии);
- дрожание (тремор);
- непроизвольные мышечные сокращения;
- нарушение координации движений;
- обморок;
- сужение (миоз) или расширение (мидриаз) зрачков;
- нечеткость зрения;
- снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия);
- повышение артериального давления;
- одышка;
- мышечная слабость;
- нарушения мочеиспускания (боль при мочеиспускании, задержка мочеиспускания).

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- симптомы синдрома «отмены», такие как панические атаки, тяжелая тревога, галлюцинации, нарушение чувствительности (парестезия), шум в ушах, замешательство, нарушение самовосприятия (деперсонализация), нарушение восприятия окружающего мира (дереализация), паранойя.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- снижение содержания глюкозы в крови (гипогликемия);
- серотониновый синдром (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»);
- икота;
- повышение активности ферментов печени: аланинаминотрансферазы (АЛТ) и аспартатаминотрансферазы (АСТ).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. 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, строение 1

Телефон: 8 (800) 550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

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

Республика Армения

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна» АОЗТ
0051, Ереван, проспект Комитаса, 49/4
Телефон: (+374 60) 83-00-73, (+374 10) 23-08-96, (+374 10) 23-16-82 + 10 50
Горячая линия: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05
Электронная почта: naira@pharm.am ; vigilance@pharm.am
Сайт: <http://www.pharm.am>

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь
220037, Минск, Товарищеский переулок, 2а
Телефон: +375-17-299-55-14
Факс: +375-17-299-53-58
Электронная почта: rceth@rceth.by
Сайт: <http://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
Телефон: +7 (7172) 78-98-28
010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, д. 13
Электронная почта: pdlc@dari.kz
Сайт: <http://www.ndda.kz>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики
720044, г. Бишкек, ул. 3-линия, д. 25
Телефон: 0800-800-26-26, + 996 (312) 21-92-88
Электронная почта: dlomt@pharm.kg
Сайт: <http://www.pharm.kg>

5. Хранение препарата Трамадол

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

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на пачке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Препарат относится к Перечню лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих количественному учету.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Трамадол содержит

Действующим веществом является трамадол.

Каждая капсула содержит 50 мг трамадола.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), магния стеарат.

Корпус капсулы: титана диоксид (Е 171), желатин.

Крышечка капсулы: краситель индигокармин (Е 132), титана диоксид (Е 171), желатин.

Внешний вид препарата Трамадол и содержимое упаковки

Капсулы.

Твердая желатиновая капсула № 2. Корпус капсулы белого цвета, крышечка голубого цвета. Содержимое капсулы – порошок белого или белого с желтоватым оттенком цвета. По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной или гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем по применению препарата помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Российская Федерация

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25

Тел.: +7 (495) 678-00-50

Факс: +7 (495) 911-42-10

Электронная почта: mez@endopharm.ru

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

Российская Федерация

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25

Тел.: +7 (495) 678-00-50

Факс: +7 (495) 911-42-10

Адрес электронной почты: pv@endopharm.ru

Республика Армения

ЗАО «Фарматек»

0064, г. Ереван, ул. Раффи, д. 111

Тел.: +374 010 741410, +374 94 250568

Адрес электронной почты: rima@pharmatech.am

Республика Беларусь

ТОО «Adalan»

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

Тел.: +37529-55-12-510

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz

Республика Казахстан

ТОО «Adalan»

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

Тел.: +7 (727) 269 54 59, +7 701 217 2457

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz

Кыргызская Республика

ТОО «Adalan»

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

Тел.: +996 555262680; +996 559 552 566

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза:

<http://eec.eaeunion.org>