

Листок-вкладыш - информация для пациента

Лонсурф® 15 мг +6,14 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Лонсурф® 20 мг +8,19 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующие вещества: трифлуридин + [типирацил]

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

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

Лонсурф® представляет собой лекарственный препарат, применяющийся для химиотерапии злокачественных новообразований. Он относится к группе противоопухолевых средств, которые называются «цитостатическими антиметаболитами».

Препарат Лонсурф® содержит два действующих вещества: трифлуридин и типирацил.

- Трифлуридин останавливает рост злокачественных клеток.
- Типирацил предотвращает разрушение трифлуридина в организме, тем самым способствуя более длительному действию трифлуридина.

Показания к применению

Препарат Лонсурф® применяется для лечения рака толстой или прямой кишки (колоректального рака) и рака желудка (включая рак соединения между пищеводом и желудком) у взрослых пациентов:

- препарат применяется в случаях, когда злокачественное новообразование распространилось и на другие органы (то есть выявлены метастазы),

- препарат Лонсурф® применяется, когда другие лекарственные препараты не помогают или не подходят для лечения конкретного пациента.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Лонсурф®

Противопоказания

Не принимайте препарат Лонсурф®:

- если у Вас аллергия на типирацил, трифлуридин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).

Если Вы не уверены в этом, то проконсультируйтесь с лечащим врачом перед применением препарата Лонсурф®.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Лонсурф® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если у Вас имеются следующие нарушения или заболевания:

- нарушение функции почек (заболевание почек);
- нарушение функции печени (заболевание печени).

Если Вы не уверены в этом, то посоветуйтесь с лечащим врачом перед применением препарата Лонсурф®.

Во время лечения могут возникнуть следующие нежелательные реакции (см. раздел 4):

- уменьшение в крови числа лейкоцитов определенного типа (нейтропения), которые играют важную роль в защите организма от бактериальных или грибковых инфекций. Как следствие нейтропении могут возникнуть лихорадка (фебрильная нейтропения) и попадание в кровь возбудителей инфекции с развитием септического шока;
- уменьшение в крови числа эритроцитов (анемия);
- уменьшение в крови числа тромбоцитов (тромбоцитопения), которые играют важную роль в остановке кровотечения и участвуют в формировании тромба в поврежденных кровеносных сосудах;
- нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта, включая тошноту, рвоту и диарею.

Обследования

Перед каждым циклом лечения препаратом Лонсурф® лечащий врач будет назначать Вам анализ крови. Новый цикл начинается через каждые 4 недели. Эти обследования необходимы потому, что препарат Лонсурф® может оказывать влияние на клетки крови.

Врач также может рекомендовать проводить анализы мочи с использованием тест-полосок до начала и во время лечения с целью выявления возможного появления белка в моче.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет в связи с тем, что данные об эффективности и безопасности препарата Лонсурф® отсутствуют.

Другие препараты и препарат Лонсурф®

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

отпускаются без рецепта, и растительные средства. Это связано с тем, что препарат Лонсурф® может повлиять на действие других препаратов или наоборот.

Обязательно сообщите своему лечащему врачу, если Вы принимаете препараты для лечения ВИЧ-инфекции, такие как зидовудин. Это связано с тем, что эффективность зидовудина может снижаться при совместном применении с препаратом Лонсурф®. Обсудите со своим лечащим врачом, следует ли перейти на другой препарат для лечения ВИЧ-инфекции.

Нет данных о возможном влиянии препарата Лонсурф® на эффективность гормональных контрацептивов. Поэтому женщины, использующие гормональные контрацептивы, должны также использовать барьерный метод контрацепции.

Если к Вам относится описанная выше информация (или если Вы не уверены в этом), то посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки перед применением препарата Лонсурф®.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Лонсурф® может причинить вред Вашему еще не родившемуся ребенку.

Если Вы забеременели, то обсудите со своим лечащим врачом, превышает ли ожидаемая польза от применения препарата Лонсурф® риск вредного воздействия на ребенка. Препарат Лонсурф® не следует применять во время беременности, если только клиническое состояние женщины не требует проведения такого лечения.

Во время приема препарата Лонсурф® грудное вскармливание следует прекратить, поскольку неизвестно, проникает ли Лонсурф® в грудное молоко.

Контрацепция

Необходимо предупреждать наступление беременности во время приема препарата Лонсурф®. Это связано с тем, что препарат может причинить вред Вашему еще не родившемуся ребенку.

Вы и Ваш партнер или партнерша должны использовать эффективные методы контрацепции, пока Вы принимаете препарат Лонсурф®. Также необходимо продолжать использовать эффективные методы контрацепции обоими партнерами в течение 6 месяцев после прекращения приема препарата Лонсурф®. В случае выявления беременности у пациентки или партнерши пациента, следует немедленно сообщить об этом лечащему врачу.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Лонсурф® оказывает минимальное влияние на способность управлять автомобилем и работать с механизмами. Во время лечения могут отмечаться повышенная утомляемость, головокружение или общее недомогание. Если у Вас возникли симптомы, которые влияют на способность к концентрации внимания или на скорость реакции, не следует управлять транспортным средством или работать с любыми инструментами или механизмами.

Препарат Лонсурф® содержит лактозу

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

3. Прием препарата Лонсурф®

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

Рекомендуемая доза:

- Лечащий врач подберет для Вас подходящую дозу препарата в зависимости от массы тела и роста, а также от того, есть ли у Вас проблемы с почками.
- Лонсурф® выпускается в двух дозировках. Ваш лечащий врач может назначить Вам обе дозировки, чтобы Вы могли принимать необходимую дозу.
- Лечащий врач укажет, сколько таблеток необходимо принимать каждый раз (разовую дозу на один прием).
- Следует принимать указанную разовую дозу препарата 2 раза в день.

Схема применения препарата

Вы будете принимать препарат Лонсурф® в течение 10 дней в первые 2 недели с последующим 2-недельным перерывом. Этот 4-недельный период называется «циклом» терапии. Схема применения препарата выглядит следующим образом:

- **Неделя 1**
 - прием указанной врачом разовой дозы 2 раза в день - в течение 5 дней
 - затем 2 дня перерыв - без приема препарата Лонсурф®
- **Неделя 2**
 - прием указанной врачом разовой дозы 2 раза в день - в течение 5 дней
 - затем 2 дня перерыв - без приема препарата Лонсурф®
- **Неделя 3**
 - Без приема препарата Лонсурф®
- **Неделя 4**
 - Без приема препарата Лонсурф®

После этого вы начнете следующий цикл продолжительностью 4 недели по указанной выше схеме.

Врач может уменьшить дозу препарата Лонсурф® или отложить прием препарата при выявлении определенных нежелательных реакций на фоне лечения.

Способ применения

- Препарат Лонсурф® необходимо принимать внутрь (через рот).
- Следует проглатывать таблетки целиком, запивая стаканом воды.
- Принимайте препарат в течение 1 часа после утреннего (завтрака) и вечернего (ужина) приема пищи.
- Вымойте руки после приема препарата и контакта с таблетками.

Если Вы приняли препарата Лонсурф® больше, чем следовало

Если Вы приняли большее количество препарата Лонсурф®, чем нужно, сообщите об этом своему лечащему врачу или немедленно обратитесь за медицинской помощью. Имейте при себе упаковку(и) препарата Лонсурф®.

Если Вы забыли принять препарат Лонсурф®

- Если Вы забыли принять дозу препарата, сообщите об этом своему лечащему врачу.
- Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Во время применения препарата Лонсурф® могут возникнуть следующие нежелательные реакции:

Серьезные нежелательные реакции

Немедленно сообщите своему врачу, если у Вас отмечается любая из перечисленных ниже серьезных нежелательных реакций (многие нежелательные реакции выявляются по результатам лабораторных анализов - например, изменение количества клеток крови):

- Нейтропения (очень часто), фебрильная нейтропения (часто) и септический шок (нечасто). Признаками являются озноб, лихорадка, потливость или другие симптомы бактериальной и грибковой инфекции (см. раздел 2).
- Анемия (очень часто). Признаками являются - одышка, утомляемость, бледность (см. раздел 2).
- Рвота (очень часто) и диарея (очень часто), которые могут привести к обезвоживанию в случае тяжелого или продолжительного течения.
- Тяжелые нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: боль в животе (часто), аномальное скопление жидкости в области живота (асцит) (нечасто), воспаление толстого кишечника (колит) (нечасто), острое воспаление поджелудочной железы (острый панкреатит) (нечасто), кишечная непроходимость (нечасто) и частичная кишечная непроходимость (нечасто). Признаки включают в себя: интенсивные боли в области желудка или живота, которые могут сопровождаться рвотой, отсутствием или почти полным отсутствием стула, лихорадкой или увеличением размеров живота.
- Тромбоцитопения (очень часто). Признаками являются появление кровоподтеков или кровотечения (см. раздел 2).
- Тромбоэмболия легочной артерии (нечасто): тромбы (сгустки крови) в сосудах легких. Признаками являются ощущение нехватки воздуха (одышка) и боль в грудной клетке или в нижних конечностях.
- Сообщалось об интерстициальной болезни легких у пациентов, получавших этот препарат, признаками являются затрудненное дыхание, ощущение нехватки воздуха (одышка), сопровождающиеся кашлем или лихорадкой.

Некоторые из этих серьезных нежелательных реакций могут приводить к смерти.

Другие нежелательные реакции

Сообщите своему врачу, если у Вас появятся любые из перечисленных ниже нежелательных реакций. Многие нежелательные реакции выявляются по результатам лабораторных анализов - например, изменение количества клеток крови. Ваш врач по результатам анализов будет отслеживать эти нежелательные реакции.

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

- снижение аппетита
- чувство сильной усталости (утомляемость)
- тошнота
- уменьшение количества лейкоцитов (клеток крови), что может сопровождаться повышением риска инфекции

Часто — могут возникать не более чем у 1 человек из 10:

- лихорадка
- выпадение волос
- снижение массы тела
- изменение вкуса
- запор
- ощущение общего плохого состояния (недомогание)
- низкий уровень альбумина в крови
- повышение концентрации билирубина в крови, что может сопровождаться появлением желтого оттенка кожи или белков глаз
- уменьшение количества лимфоцитов (одного из видов лейкоцитов), что может сопровождаться повышением риска инфекции
- отеки кистей рук, стоп или нижних конечностей
- покраснение, припухлость, боль в области ладоней или подошв (ладонно-подошвенный синдром)
- ощущение онемения или покалывания в области кистей или стоп
- боль или патологические изменения в полости рта
- отек слизистых оболочек - в том числе может затрагивать слизистые оболочки внутри полости носа, полости рта, горла, а также глаз, влагалища, легких и кишечника
- повышение уровня печеночных ферментов
- появление белка в моче
- сыпь, зуд или сухость кожи
- ощущение нехватки воздуха (одышка), инфекции дыхательных путей или легких, инфекции органов грудной клетки

Нечасто — могут возникать не более чем у 1 человек из 100:

- низкое или высокое артериальное давление

- образование сгустков крови (тромбов), например, в сосудах головного мозга или нижних конечностей
- нарушения свертываемости крови по данным анализа, в результате чего повышается риск кровотечения
- сердцебиение, боль в грудной клетке
- патологическое повышение или снижение частоты сердечных сокращений, нарушение ритма сердца
- изменения на электрокардиограмме (ЭКГ)
- увеличение количества лейкоцитов
- увеличение количества моноцитов (одного из видов лейкоцитов)
- увеличение концентрации лактатдегидрогеназы в крови
- снижение уровня фосфатов, натрия, калия или кальция в крови
- уменьшение количества гранулоцитов или моноцитов (видов лейкоцитов), что может сопровождаться повышением риска инфекции
- высокая концентрация глюкозы (сахара) в крови (гипергликемия), повышение концентрации натрия, мочевины, креатинина или калия в крови
- повышение уровня С-реактивного белка (результат анализа крови, указывающий на наличие воспаления)
- боль в ушах
- ощущение вращения (лабиринтное головокружение)
- ощущение головокружения, головная боль
- выделения или кровотечение из носа, нарушения со стороны придаточных пазух носа
- боль в горле, охриплость голоса, изменения голоса
- покраснение, зуд в области глаз, инфекция глаз, слезотечение
- сухость глаз
- нарушения зрения, такие как нечеткость зрения, двоение в глазах, снижение остроты зрения, катаракта
- обезвоживание
- вздутие, выделение газов из кишечника, нарушение пищеварения
- боль или воспаление в верхних или нижних отделах пищеварительного тракта
- воспаление, отек или кровотечение в кишечнике
- воспалительное и инфекционное поражение кишечника
- воспаление или увеличение содержания кислоты в желудке или пищеводе, рефлюкс
- болезненность языка, появление полипов в полости рта, изъязвления в полости рта, позывы на рвоту
- неприятный запах изо рта, кариес зубов, проблемы с зубами или деснами, кровотечение из десен, инфекция десен

- покраснение кожи
- припухлость или боль в области суставов или больших пальцев стоп
- боль или дискомфорт в руках или ногах
- боль, включая боли, связанные со злокачественным новообразованием
- боли в костях, в мышцах, мышечная слабость или спазмы, боль в области сухожилий, нервов или связок
- ощущение зябкости, чувство изменения температуры тела,
- опоясывающий лишай (боль и пузырьковая сыпь на коже по ходу нерва, вызванная воспалением нерва вследствие инфекции вирусом герпеса [herpes zoster])
- нарушения со стороны печени
- воспаление или инфекция желчных протоков, расширение желчных протоков
- почечная недостаточность
- вирусные инфекции
- кашель, инфекции придаточных пазух носа, инфекции горла
- воспаление или инфекция мочевого пузыря
- изменения в анализе мочи, кровь в моче
- нарушение выделения мочи (задержка мочи), недержание мочи
- «атлетическая стопа» - грибковая инфекция стоп, грибковые инфекции
- скопление жидкости в плевральной полости
- нарушение менструального цикла
- тревога
- обморок
- ощущение жжения, неприятные ощущения, усиление или утрата ощущения прикосновения или другие нетяжелые неврологические нарушения
- появление зудящей сыпи, покраснение кожи, появление волдырей, шелушение кожи, крапивница, угревая сыпь
- повышенная потливость, повышенная чувствительность к солнечному свету (ультрафиолетовому излучению), изменения ногтей
- нарушение засыпания, нарушение сна (бессонница)
- низкий уровень общего белка в крови
- медлительность, вялость, выраженная усталость
- подагра

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в этом листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на

лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленных на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.

Республика Казахстан

010000, г. Нур-Султан, ул. Иманова 13

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля

Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Тел.: +7 (717) 278 99 11

Эл. почта: farm@dari.kz

<http://www.ndda.kz>

Республика Армения

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/4

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

Тел.: (+374 10) 231682, 230896, 234732, 232091

Факс: (+374 10) 232118, 232942

Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарств: (+374 10) 200505, (+374 96) 220505

Эл. почта: admin@pharm.am, vigilance@pharm.am

<http://pharm.am>

Республика Беларусь

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

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Тел.: + 375(17)231 85 14

Факс.: + 375(17)252 53 58

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29

Эл. почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

<http://www.rceth.by>

Кыргызская Республика

720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25

Департамент лекарственного обеспечения и медицинской техники при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики

Тел.: +996 (312) 21 92 78

Эл. почта: dlomt@pharm.kg

<http://pharm.kg>

Российская Федерация

109074, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Тел: +7 (495) 698 45 38, +7 (499) 587 02 30

Эл. почта: npr@roszdravnadzor.ru

<http://roszdravnadzor.gov.ru>

5. Хранение препарата Лонсурф®

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 картонной пачке после слов «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 30 °С.

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 Лонсурф® содержит

Лонсурф® 15 мг + 6,14 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

- Действующими веществами являются типирацил и трифлуридин.
Каждая таблетка содержит 6,14 мг типирацила (в виде типирацила гидрохлорида 7,065 мг) и 15 мг трифлуридина.
- Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:
 - Ядро таблетки: лактозы моногидрат (см. раздел 2 «Лонсурф® содержит лактозу»), крахмал прежелатинизированный (кукурузный) и стеариновая кислота.
 - Пленочная оболочка: гипромеллоза 2910, макрогол 8000, титана диоксид (E171) и магния стеарат.
 - Маркировка таблетки: шеллак, краситель железа оксид красный (E172), краситель железа оксид желтый (E172), титана диоксид (E171), алюминиевый лак индигокармина (E132), карнаубский воск и тальк.

Лонсурф® 20 мг + 8,19 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

- Действующими веществами являются типирацил и трифлуридин.
- Каждая таблетка содержит 8,19 мг типирацила (в виде типирацила гидрохлорида 9,420 мг) и 20 мг трифлуридина.
- Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:
 - Ядро таблетки: лактозы моногидрат (см. раздел 2 «Лонсурф® содержит лактозу»), крахмал прежелатинизированный (кукурузный) и стеариновая кислота.
 - Пленочная оболочка: гипромеллоза 2910, макрогол 8000, титана диоксид (E171), краситель железа оксид красный (E172) и магния стеарат.
 - Маркировка таблетки: шеллак, краситель железа оксид красный (E172), краситель железа оксид желтый (E172), титана диоксид (E171), алюминиевый лак индигокармина (E132), карнаубский воск и тальк.

Внешний вид препарата Лонсурф® и содержимое его упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

- Лонсурф®, 15 мг + 6,14 мг: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с маркировкой серого цвета «15» на одной стороне и «102» и «15mg» - на другой.

- Лонсурф[®], 20 мг + 8,19 мг: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой светло-красного цвета, с маркировкой серого цвета «20» на одной стороне и «102» и «20mg» - на другой.

Каждая упаковка содержит 20 таблеток, покрытых пленочной упаковкой (2 контурных ячейковых упаковки по 10 таблеток в каждой) или 40 таблеток, покрытых пленочной упаковкой (4 контурных ячейковых упаковки по 10 таблеток в каждом) или 60 таблеток, покрытых пленочной упаковкой (6 контурных ячейковых упаковки по 10 таблеток в каждой). Каждая контурная ячейковая упаковка из фольги содержит осушитель.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Держатель регистрационного удостоверения

«Лаборатории Сервье», Франция/Les Laboratoires Servier, France
50, ул. Карно, 92284 Сюрен Седекс, Франция/50, rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, France

Производители:

Производитель готовой лекарственной формы

«Тайхо Фармасьютикал Ко.Лтд.», Япония/Taiho Pharmaceutical Co., Ltd., Japan
Завод Китаджима, 1-1, Ючи, Такабо Китаджима-чо, Итано-гу 771-0206 Токушима, Япония/Kitajima Plant, 1-1, Iuchi, Takabo, Kitajima-cho, Itano-gun, Tokushima 771-0206 Japan

Первичная упаковка, вторичная упаковка, контроль качества, выпускающий контроль качества

«Лаборатории Сервье Индастри», Франция/Les Laboratoires Servier Industrie, France
905, шоссе Саран, 45520 Жиди, Франция/905, route de Saran, 45520 Gidy, France

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

Республика Казахстан:

ТОО «Сервье Казахстан»

Адрес: 050020, г. Алматы, пр. Достык 310Г

Тел.: +7 (727) 386 76 62

Эл. почта: kazadinfo@servier.com

Республика Армения:

Представительство «Лаборатории Сервье»

Адрес: 0001, г. Ереван, Северный проспект 1, бизнес центр «Норд»

Тел. +374 (10) 50 50 74

Эл. почта: mariam.antonyan@servier.com

Республика Беларусь:

Представительство УАО «Les Laboratoires Servier» (Французская Республика) в Республике Беларусь

Адрес: 220030, г. Минск, ул. Мясникова, 70, оф. 303

Тел. +375 (17) 306 54 55/56

Эл. почта: officeBY@servier.com

Кыргызская Республика:

ТОО «Сервье Казахстан»

Адрес: 050020, г. Алматы, пр. Достык 310Г

Тел.: +7 (727) 386 76 62
Эл. почта: kazadinfo@servier.com

Российская Федерация:

АО «Сервье»

Адрес: 125196, г. Москва, ул. Лесная, дом 7, этаж 7/8/9

Тел.: +7 (495) 937 07 00

Факс: +7 (495) 937 07 01

Эл. почта: servier.russia@servier.com

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза

<http://www.eurasiancommission.org>

ТҮЛҮГЭН, НӨМРӨЛӨГӨН ЖЭНЭ МӨРМӨН
БЕКҮЛҮГЭН /
ПРОШИТО, ПРОУМЕРОВАНО И СКРЕПЛЕНО

ПЕЧАТЬЮ

(на 12 листах)

ПАРАК / ЛИСТОВ