



УТВЕРЖЕНА
Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского
и фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»
от «26» февраля 2024 г.
№Н072055, №Н072088

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА (Листок-вкладыш)

Торговое наименование
Клавирекс

Международное непатентованное название
Нет

Лекарственная форма, дозировка

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг/125 мг и 875 мг/125 мг

Фармакотерапевтическая группа

Противоинфекционные препараты для системного использования. Антибактериальные препараты системного применения. Бета-лактамы антибактериальные препараты, пенициллины. Пенициллины в комбинации с ингибиторами бета-лактамаз. Амоксициллин и ингибитор бета-лактамазы.

Код АТХ J01CR02

Показания к применению

Препарат Клавирекс показан для лечения следующих инфекций у взрослых и детей старше 12 лет:

- острый бактериальный синусит (при подтвержденном диагнозе)
- острый средний отит
- обострение хронического бронхита (при подтвержденном диагнозе)
- внебольничная пневмония
- цистит
- пиелонефрит
- инфекции кожи и мягких тканей, в том числе, воспаление подкожной клетчатки (в частности целлюлит), укусы животных, тяжелый абсцесс зуба с распространением воспаления немедленного типа (например, анафилаксия) в анамнезе к другим бета-лактамным антибиотикам (например, цефалоспорином, карбапенемом или монобактамом)
- желтуха/печеночная недостаточность в анамнезе, развившиеся на фоне приема комбинации амоксициллина/клавулановой кислоты в анамнезе (см.раздел «Нежелательные реакции»)
- дети до 12 лет или имеющие массу тела менее 40 кг
- одновременное применение с пробенецидом (противоподагрическое средство)
- инфекционный мононуклеоз и лимфолейкоз.

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- повышенная чувствительность к амоксициллину тригидрат /клавулановой кислоте или к любому из вспомогательных веществ
- тяжелая реакция гиперчувствительности немедленного типа (например, анафилаксия) в анамнезе к другим бета-лактамным антибиотикам (например, цефалоспорином, карбапенемом или монобактамом)
- желтуха/печеночная недостаточность в анамнезе, развившиеся на фоне приема комбинации амоксициллина/клавулановой кислоты в анамнезе (см.раздел «Нежелательные реакции»)
- дети до 12 лет или имеющие массу тела менее 40 кг
- одновременное применение с пробенецидом (противоподагрическое средство)
- инфекционный мононуклеоз и лимфолейкоз.

Необходимые меры предосторожности при применении

Пациенты пожилого возраста: коррекция дозы не требуется.

Пациенты с печеночной недостаточностью: лечение проводят с осторожностью, необходим регулярный контроль функции печени.

Пациенты с почечной недостаточностью:

коррекция дозы выполняется с учетом максимально рекомендуемого уровня амоксициллина и значения клиренса креатинина. Пациентам с клиренсом креатинина (КК) более 30 мл/мин коррекция дозы не требуется. У пациентов с клиренсом креатинина менее 30 мл/мин применение препарата Клавирекс с соотношением амоксициллина к клавулановой кислоте 7:1 не рекомендуется, так как нет никаких рекомендаций по корректировке дозы.

Взрослые и дети с массой тела ≥40 кг

Клиренс креатинина	Режим дозирования
10-30 мл/мин	По 1 таблетке 500 мг/125 мг два раза в день
<10 мл/мин	По 1 таблетке 500 мг/125 мг один раз в день
Гемодиализ	По 500 мг/125 мг каждые 24 часа, плюс 500 мг/125 мг во время диализа для повторения дозы в конце диализа (потому что концентрация амоксициллина и клавулановой кислоты в сыворотке крови уменьшается)

Таблетки с дозировкой 875 мг/125 мг следует применять только пациентам с клиренсом креатинина >30 мл/мин.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Пероральные препараты, понижающие свертываемость крови (пероральные антикоагулянты): пероральные понижающие свертываемость крови препараты и антибиотики пенициллинового ряда широко используются на практике без сообщений о взаимодействиях. Однако в литературных источниках были выявлены случаи увеличения международного нормализованного отношения (МНО – это одно из исследований на протромбин) у пациентов, получавших одновременно с амоксициллином препараты, понижающие свертываемость крови (аценокумарол и варфарин).

Если одновременное применение препаратов необходимо, следует тщательно контролировать протромбиновое время или международное нормализованное отношение при назначении и отмене амоксициллина. Более того, может потребоваться изменение (корректировка) в дозировке пероральных препаратов понижающих свертываемость крови.

Метотрексат: пенициллины могут снижать выведение метотрексата, что может вызвать усиление его токсического действия.

Пробенецид: противопоказано применение препарата Клавирекс одновременно с пробенецидом, так как пробенецид снижает выведение амоксициллина почками. Одновременное применение препарата Клавирекс и пробенецида может привести к повышению в крови уровня амоксициллина, но не клавулановой кислоты.

Микофенолата мофетил (МФМ): при совместном применении с препаратом Клавирекс (амоксициллином/клавулановой кислотой) у пациентов, принимающих микофенолата мофетил, концентрация активного метаболита микофеноловой кислоты при назначении начальной дозы снижается примерно на 50 %. Изменение его уровня до приема начальной дозы может не отражать изменения суммарной концентрации микофеноловой кислоты, поэтому при применении комбинации микофенолата мофетила с препаратом Клавирекс следует проводить тщательный клинический мониторинг во время приема, а также вскоре после окончания лечения антибиотиками.

Специальные предупреждения

Перед началом лечения препаратом Клавирекс (амоксоциллином/клавулановой кислотой), необходимо подробно рассказать врачу о всех имеющихся у вас в прошлом реакциях повышенной чувствительности на пенициллины, цефалоспорины или другие бета-лактамы антибиотиков.

Повышенная чувствительность к пенициллину

Описаны серьезные, иногда со смертельным исходом, реакции повышенной чувствительности (включая анафилактичные и тяжелые кожные побочные реакций) у пациентов, получающих лечение пенициллином. **Реакции повышенной чувствительности также могут прогрессировать до синдрома Коуниса, серьезной аллергической реакции, которая может привести к инфаркту миокарда.** Эти реакции более вероятны у лиц с повышенной чувствительностью к пенициллину в прошлом и у лиц с атопией (это ненормальная реакция организма на распространенные аллергены в окружающей среде).

В случае появления аллергической реакции, вам необходимо прекратить прием препарата Клавирекс и срочно обратиться к врачу для назначения соответствующего альтернативного лечения.

Если доказано, что инфекция вызвана чувствительными к амоксициллину микроорганизмами, следует рассмотреть вопрос о переходе с амоксициллина/клавулановой кислоты на амоксициллин в соответствии с официальным руководством.

Такая форма выпуска препарата Клавирекс не подходит для применения, когда существует высокий риск того, что предполагаемые возбудители обладают пониженной чувствительностью или устойчивостью к бета-лактамным препаратам, не опосредованным бета-лактамазами, чувствительными к ингибированию клавулановой кислотой. Эту комбинацию не следует использовать для лечения устойчивых к пенициллилу *S. pneumoniae*.

Судороги могут возникать у пациентов с нарушением функции почек или у лиц, получающих высокие дозы (см.раздел «Нежелательные реакции»).

Инфекционный мононуклеоз (острое проявление вирусного заболевания, клинически затрагивающее ротовую область, глотку, селезенку, печень и лимфоузлы)

Препарат Клавирекс противопоказан при подозрении на инфекционный мононуклеоз, потому что у пациентов с этим заболеванием амоксициллин может вызвать кореподобную сыпь.

Одновременный прием аллопуринола при лечении амоксициллином может увеличить вероятность развития кожных аллергических реакций. Длительное лечение препаратом Клавирекс может сопровождаться выраженным ростом нечувствительных микроорганизмов.

Генерализованная эритема с пустулезными высыпаниями и лихорадкой При появлении в начале лечения препаратом Клавирекс, тяжелого распространенного поражения кожи с сыпью на коже (генерализованная эритема с пустулезными высыпаниями) и повышением температуры тела, может быть симптомом развития острого генерализованного экзантематозного пустулеза (ОГЭП). При развитии этой реакции необходимо срочно прекратить применение препарата Клавирекс и обратиться к врачу. В этих случаях противопоказано любое последующее применение амоксициллина.

Пациенты с нарушением функции печени

С осторожностью необходимо применять препарат Клавирекс у пациентов с признаками печеночной недостаточности. Случаи появления нарушений функций печени были зарегистрированы в основном у мужчин и пациентов пожилого возраста, и довольно редко у детей, которые длительно принимали препарат. Признаки и симптомы поражения печени обычно появляются во время или сразу после начала лечения, но в некоторых случаях они могут проявляться через несколько недель после окончания лечения. Как правило, эти симптомы являются обратимыми. Печеночные нарушения могут быть выражены в тяжелой форме, в крайне редких случаях сообщалось о смертельном исходе. Они почти всегда развиваются у пациентов с серьезными сопутствующими, заболеваниями или при одновременном применении препаратов, оказывающих токсическое воздействие на печень.

Воспаление слизистой оболочки толстой кишки (колит), связанный с применением антибиотиков

Развитие антибиотик-ассоциированного воспаления слизистой оболочки толстой кишки (колита) характерно для любых антибактериальных препаратов, включая амоксициллин, и может варьировать по степени выраженности от умеренного до жизнеугрожающего (см.раздел «Нежелательные реакции»). Необходимо знать о возможности развития воспаления толстой кишки, вызывающее водянистую диарею, обычно с примесью крови и слизи, боль в животе и/или лихорадку.

В случае развития антибиотик-ассоциированного воспаления слизистой оболочки толстой кишки, лечение препаратом Клавирекс должно быть немедленно прекращено. Необходимо проконсультироваться с врачом и начать соответствующую терапию.

При этом заболевании противопоказаны препараты, снижающие перистальтику кишечника.

Синдром лекарственно-индуцированного энтероколита (DIES): Сообщалось о случаях DIES в основном у детей, получавших амоксициллин/клавуланат. Это своеобразная аллергическая реакция с ведущим симптомом повторяющиеся рвоты (через 1-4 часа после приема препарата Клавирекс). Другие симптомы могут включать боль в животе, вялость, диарею и низкое кровяное давление.

При появлении таких симптомов, прекратите применение препарата и немедленно обратитесь к врачу за помощью.

Острое воспаление поджелудочной железы (острый панкреатит) Если у вас сильная и постоянная боль в области желудка, это может быть признаком острого панкреатита.

При длительной терапии врач должен регулярно контролировать функцию внутренних органов (почек, печени и системы кровотока).

У пациентов, получающих амоксициллин/клавулановую кислоту, изредка наблюдалось ухудшение свертываемости крови (удлинение протромбинового времени), поэтому при одновременном применении препарата Клавирекс и препаратов, понижающих свертываемость крови (антикоагулянтов), врачу необходимо проводить соответствующий мониторинг, а также коррекцию дозировки пероральных препаратов, понижающих свертываемость крови для поддержания желаемого уровня свертывания крови.

Пациенты с нарушением функции почек

У пациентов с нарушениями функций почек, врач проводит соответствующую корректировку дозы препарата в зависимости со степенью выраженности нарушения.

При назначении препарата пациентам со сниженной функцией почек или при использовании высоких доз, возможно развитие судорог.

У пациентов со сниженным диурезом, очень редко выявлялись кристаллы в моче (включая острую почечную недостаточность), преимущественно во время парентеральной терапии (способ применения лекарственных средств, при которых они вводятся не через желудочно-кишечный тракт).

Для уменьшения вероятности образования кристаллов амоксициллина, во время применения его высоких доз, рекомендуется принимать достаточное количество жидкости и поддерживать адекватный диурез.

Пациентам с катетером в мочевом пузыре, необходимо обращать внимание на его проходимость и выделение через него мочи.

В период лечения амоксициллином, при определении содержания глюкозы в моче, рекомендуется определение методом ферментного окисления глюкозы, так как не ферментные методы могут дать ложноположительный результат.

Присутствие клавулановой кислоты в препарате Клавирекс может быть причиной неспецифического связывания IgG и альбуминов с мембранами эритроцитов, что приводит к ложноположительной реакции Кумбса.

Имеются сообщения о ложительноных результатах теста Bio-Rad Laboratories Platelia *Aspergillus* U, у пациентов, получающих амоксициллин/клавулановую кислоту, у которых впоследствии не было обнаружено аспиргиллезной инфекции (*Aspergillus*).

Это может быть вызвано перекрестными реакциями с полифуранозами и полисахаридами, не принадлежащими *Aspergillus*. Учитывая это, положительные результаты анализов у пациентов, получающих амоксициллин/клавулановую кислоту, следует интерпретировать с осторожностью и подтверждать другими методами диагностики.

Натрий

Это лекарство содержит более 1 ммоль натрия для дозы 500 мг/125 мг или более 2-х ммоль натрия для дозы 875мг/125 мг) в разовой дозе препарата (на таблетку), поэтому необходимо проявлять осторожность при назначении лицам, соблюдающим бессолевую диету.

Применение в педиатрии

Данная лекарственная форма не предназначена для детей младше 12 лет или детей с массой тела менее 40 кг. Таким детям назначают препараты в виде суспензии для приема внутрь.

Во время беременности или лактации

Применение в период беременности: исследования на животных не указывают на прямое или косвенное воздействие на течение беременности, внутриутробное развитие эмбриона/плода, течение родов или развитие ребенка после рождения. Ограниченные данные по применению амоксициллина/клавулановой кислоты у женщин во время беременности не указывают на повышенный риск развития временных пороков развития. В одном исследовании, у женщин с преждевременным разрывом плодных оболочек сообщалось, что профилактическое лечение амоксициллином/клавулановой кислотой может вызывать повышенный риск тяжелого воспаления слизистой оболочки кишечника (некротического

энтероколита) у новорожденных. Необходимо избегать применения препарата Клавирекс во время беременности, если только врач не считает это необходимым.

Применение в период лактации: оба активных компонента препарата выделяются с грудным молоком (отсутствуют данные о влиянии клавулановой кислоты на грудного ребенка), поэтому при грудном вскармливании возможно появление таких симптомов, как жидкий стул (диарея) и грибковые инфекции слизистых оболочек. Также возможна аллергия организма ребенка. В этих случаях, врач может рекомендовать прекращение грудного вскармливания. В период кормления грудью, препарат Клавирекс разрешается применять, только после проведения оценки соотношения польза/риск лечащим врачом.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Исследований влияния на способность управлять транспортными средствами и механизмами не проводилось. Однако могут возникнуть нежелательные эффекты (например, аллергические реакции, головокружение, судороги), которые могут повлиять на способность управлять автомобилем и работать с механизмами.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Препарат Клавирекс может применяться для лечения инфекций, вызываемых амоксициллин-чувствительными микроорганизмами, и смешанных инфекций, вызываемых амоксициллин/клавуланат-чувствительными штаммами, продуцирующими бета-лактамазу.

Доза выражается в единицах содержания амоксициллина и клавулановой кислоты в комбинации, за исключением случаев, когда для каждого компонента дозы указываются отдельно.

При выборе дозы препарата Клавирекс для лечения отдельных инфекций врачом учитываются:

- ожидаемые патогенные микроорганизмы и их вероятную чувствительность к антибактериальным препаратам
- степень тяжести и локализацию инфекции
- возраст, вес и функций почек пациента, как показано ниже.

Необходимо также учитывать другие способы применения препарата Клавирекс, например, применение более высоких доз амоксициллина и/или назначение других соотношений амоксициллина и клавулановой кислоты.

Взрослые и дети старше 12 лет ≥ 40 кг

Общая суточная доза составляет: амоксициллина 1500 мг/клавулановой кислоты 375 мг.

Режим дозирования для таблеток Клавирекс 500 мг/125 мг: принимать по 1 таблетке 500 мг/125 мг х 3 раза в сутки.

Режим дозирования для таблеток Клавирекс 875 мг/125 мг: принимать по 1 таблетке 875 мг/125 мг х 2 раза в сутки.

При тяжелых инфекциях, таких как средний отит, синусит, инфекции нижних дыхательных путей и инфекции мочевыводящих путей, может назначаться более высокая доза препарата Клавирекс 875 мг/125 мг: по 1 таблетке 875 мг/125 мг х 3 раза в сутки.

Максимальная суточная доза для взрослых и детей старше 12 лет:

для дозировки 500 мг/125 мг - 1500 мг амоксициллина/375 мг кислоты клавулановой (1 таблетке 500 мг/125 мг х 3 раза в сутки); для дозировки 875 мг/125 мг - 1750 мг амоксициллина/250 мг кислоты клавулановой (по 1 таблетке х 2 раза в сутки) или 2625 мг амоксициллина/375 мг кислоты клавулановой (по 1 таблетке х 3 раза в сутки).

Если для лечения необходимо назначать большие дозы амоксициллина, следует применять другие формы Клавирекса, чтобы избежать назначения излишних доз клавулановой кислоты.

Метод и путь введения

Для приема внутрь. Для снижения потенциального риска влияния на желудочно-кишечный тракт, препарат Клавирекс рекомендуется принимать вместе с пищей, для его максимального всасывания - в начале приема пищи.

Начинать лечение можно с парентерального введения препарата, а продолжать — его формой для перорального применения.

Длительность лечения

Длительность приема препарата зависит от ответа организма пациента на проводимое лечение. Некоторые заболевания (например, гнойное воспаление кости - остеомиелит) могут потребовать более длительного курса лечения. Обычно, продолжительность лечения не превышает 14 дней. Лечение не следует продолжать более 14 дней без повторной оценки состояния больного.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Симптомы: возможны желудочно-кишечные симптомы и нарушения водно-солевого состава крови. Образование кристаллов амоксициллина в некоторых случаях приводит к развитию почечной недостаточности (см.раздел «Нежелательные реакции»). У пациентов с нарушением функции почек или при приеме больших доз препарата, возможны судороги.

Имеются сообщения о *преципитации* (иммунная реакция осаждения комплекса антигена с антителом) *амоксициллина в мочевом катетере* при применении *внутривенного* введения в высоких дозах. Следует регулярно проверять проходимость катетера.

Лечение: симптоматическое лечение с учетом водно-солевого баланса. Амоксициллин/клавулановая кислота могут быть выведены из организма с помощью гемодиализа.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

Применение препарата следует осуществлять по назначению врача.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

Очень часто

- жидкий стул

Часто

- грибковое поражение слизистых покровов (кандидоз)
- рвота, тошнота¹

Нечасто

- головокружение, головная боль
- крапивница
- зуд, кожная сыпь
- повышение уровня печеночных ферментов АЛТ и/или АСТ³
- расстройство пищеварения

Редко

- обморок уменьшение количества лейкоцитов крови (включая уменьшение нейтрофилов), тромбоцитопения
- многоформная эритема

Неизвестно

- рост нечувствительных микроорганизмов
- снижение уровня лейкоцитов за счёт гранулоцитов и моноцитов в крови (обратимый агранулоцитоз)
- малокровие, вызванное преждевременным распадом красных клеток крови (гемолитическая анемия)
- удлинение времени кровотечения и показателя протромбинового времени¹
- отёк, иногда лица или горла вызывающий затруднение дыхания (ангионевротический отёк), анафилаксия, лекарственная реакция с повышением эозинофилов и системными симптомами (DRESS – синдром), сырьоточноподобный синдром (лихорадка, боль в суставах, опухшие железы на шее, в подмышках или в паху), воспаление кровеносных сосудов, которое может проявляться в виде красных или лиловых выпуклых пятен на коже, но может поражать и другие части тела (аллергический васкулит)
- повышенная активность (преходящая)
- судороги¹
- воспаление оболочек, **окужающих головной и спинной мозг** вызванные не бактериями (асептический менингит)
- боль в груди на фоне аллергических реакций, которая может быть симптомом вызванного аллергией инфаркта миокарда (аллергический коронарный синдром или синдром Коуниса)
- воспаление слизистой оболочки кишечника, вызванное приемом антибиотиков (антибиотикоассоциированный колит¹), острый панкреатит (**острое воспаление поджелудочной железы**)
- черный волосатый язык (*хроническое разрастание* нитевидных сосочков языка)
- гелатит¹, желтое окрашивание кожи и слизистых, вызванное нарушением образования и выделения желчи в организме (холестатическая желтуха)³
- тяжелое острое токсико-аллергическое заболевание с высыпаниями на коже и слизистых оболочках (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз), тяжелое распространенное воспалительное заболевание кожи с образованием заполненных жидкостью пузырей (экфолиативный буллезный дерматит)
- тяжелая остро развивающаяся кожная реакция с элементами сыпи, заполненными гноем (острый генерализованный экзантематозный пуствулёз (ОГЭП))¹
- сыпь с пузырьками, расположенными по кругу с корками в центре или в виде нити жемчуга (IgAзависимый линейный дерматоз)
- воспалительное заболевание почек (интерстициальный нефрит), образования кристаллов амоксициллина в моче (кристаллурия³, может привести к острой почечной недостаточности).

¹См. раздел «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения»

²См. раздел «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения»

³Тошнота чаще связана с более высокими пероральными дозами. Если желудочно-кишечные реакции очевидны, их можно уменьшить, принимая амоксициллин/клавулановую кислоту во время еды.

⁴Включая псевдомембранозный колит и геморрагический колит (см. раздел «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения»).

⁵У пациентов, получающих лечение бета-лактамами антибиотиками, было отмечено умеренное повышение АСТ и/или АЛТ, но значимость этих результатов неизвестна.

Эти явления были отмечены при применении других пенициллинов и цефалоспоринов (см. раздел «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения»)

⁷В случае возникновения какой-либо реакции гиперчувствительного дерматита лечение следует прекратить (см. раздел «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения»).

⁸См. раздел «Передозировка»

⁹См. раздел «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения»

¹⁰См. разделы «Противопоказания» и «Необходимые меры предосторожности при применении и специальные предупреждения».

При возникновении нежелательных лекарственных реакций

обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

http://www.ndda.kz

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

Одна таблетка содержит

активные вещества: амоксициллина (в виде амоксициллина тригидрата) 500.00 мг и калия клавуланата и целлюлозы микрокристаллической (1:1) (эквивалентно кислоте клавулановой 125.00 мг) 300.00 мг (для дозировки 500 мг и 125 мг) или амоксициллина (в виде амоксициллина тригидрата) 875.0 мг и калия клавуланата и целлюлозы микрокристаллической (1:1) (эквивалентно кислоте клавулановой 125.00 мг) 300.00 мг (для дозировки 875 мг / 125 мг)

вспомогательные вещества: кросповидон, натрия крахмала гликолят (тип А), кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат; оболочка: гипромеллоза, титана диоксид (Е 171), тальк, макрогол 6000.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Таблетки продолговатой формы, с двояковыпуклой поверхностью, покрытые пленочной оболочкой белого или желтоватого цвета, с линией разлома (с дозировкой 500/125 мг).

Таблетки продолговатой формы, с двояковыпуклой поверхностью, покрытые пленочной оболочкой белого или желтоватого цвета, с линией разлома (с дозировкой 875/125 мг).

Форма выпуска и дозировка

По 6 таблеток с дозировкой 500/125 мг или 875/125 мг помещают в контурную беззачекуювую упаковку из алюминий/алюминий-полиамид-ПВХ.

По 2 контурной упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в пачку из картона.

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке, при температуре не выше 25°С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Сведения о производителе

LABORATORIOS NORMON, S.A.

Ronda de Valdecarrizo, 6, Tres Cantos

28760, Мадрид, Испания

Тел.: +34918065240

Эл.почта: info@normon.com

Держатель регистрационного удостоверения

VEGAPHARM LLP

Unit 18, 53 Norman Road, Greenwith Centre Business Park

<