

Листок-вкладыш - информация для пациента

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Тритаце, таблетки, 2,5 мг

Тритаце, таблетки, 5 мг

Тритаце, таблетки, 10 мг

от 24. 05. 2023 г. № 460

Действующее вещество: рамиприл

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нём содержатся важные для Вас сведения

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его ещё 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 Тритаце и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Тритаце.
3. Применение препарата Тритаце.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Тритаце.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Препарат Тритаце содержит лекарственное средство под названием рамиприл. Он относится к группе препаратов, называемых ингибиторами АПФ (ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента).

Механизм действия препарата Тритаце:

- Снижает выработку организмом веществ, которые могут повысить артериальное давление.
- Расслабляет и расширяет кровеносные сосуды.

- Помогает сердцу перекачивать кровь по всему телу.



Препарат Тритаце может быть назначен:

- Для лечения повышенного артериального давления (артериальной гипертензии).
- Для снижения риска развития инфаркта миокарда или инфаркта мозга.
- Для снижения риска или для замедления ухудшения почечных проблем (независимо от наличия у Вас сахарного диабета).
- Для лечения сердца, если оно не может перекачивать достаточное количество крови по телу (сердечная недостаточность).
- Для лечения после сердечного приступа (инфаркта миокарда), осложненного сердечной недостаточностью.

2. О чём следует знать перед началом приёма препарата Тритаце.

Противопоказания

Не принимайте препарат Тритаце:

- Если у Вас аллергия на рамиприл, на любой другой препарат из группы ингибиторов АПФ или на любой из компонентов данного лекарственного препарата, перечисленных в разделе 6.
Признаки аллергической реакции могут включать сыпь, проблемы с глотанием или дыханием, отек губ, лица, гортани или языка.
- Если у Вас когда-либо возникала серьезная аллергическая реакция под названием «ангиоотек». Симптомы включают зуд, сыпь (крапивницу), красные пятна на руках, ступнях и горле, отек гортани и языка, отек вокруг глаз и губ, затрудненное дыхание и глотание.
- Если Вы принимали или в настоящее время принимаете сакубитрил/валсартан, лекарственный препарат, используемый для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых.
- Если Вы проходите дialis или какой-либо другой тип фильтрации крови. В зависимости от используемого аппарата, препарат Тритаце может Вам не подходить.
- Если у Вас проблемы с почками, при которых кровоснабжение почки снижено (стеноз почечной артерии).
- В течение последних 6 месяцев беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»).

- Если у Вас слишком низкое или нестабильное артериальное давление. Ваш врач должен будет провести оценку этого.
- Если у вас диабет или нарушение функции почек, и вы принимаете лекарство для снижения артериального давления, содержащее алискирен.

Противопоказано принимать лекарственный препарат Тритаце, если к Вам относится что-либо из вышеперечисленного. Если Вы сомневаетесь, проконсультируйтесь с врачом перед приемом лекарственного препарата Тритаце.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением лекарственного препарата Тритаце проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- Если у Вас проблемы с сердцем, печенью или почками.
- Если Вы потеряли большое количество солей или жидкостей организма (из-за тошноты (рвоты), диареи, повышенной потливости, соблюдения диеты с низким содержанием соли, длительного приема диуретиков (мочегонных) или диализа).
- Если Вы собираетесь пройти лечение, направленное на снижение аллергической реакции на укусы пчел или ос (десенсибилизация).
- Если Вы собираетесь принимать анестетики. Они могут приниматься для проведения операции или любых стоматологических манипуляций. Может потребоваться прекращение лечения препаратом Тритаце за день до приема анестетиков; проконсультируйтесь с врачом.
- Если у Вас высокое содержание калия в крови (согласно результатам анализа крови).
- Вы принимаете лекарственные препараты или страдаете заболеваниями, которые могут снижать уровень натрия в крови. Ваш врач может проводить регулярные анализы крови, в частности, для проверки уровня натрия в крови, особенно если Вы относитесь к категории пожилых пациентов.
- Если Вы принимаете лекарственные препараты, которые могут увеличить риск развития ангиоотека, серьезной аллергической реакции, например ингибиторы mTOR (мишень рапамицина в клетках млекопитающих) (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (например, рацекадотрил) или сакубитрил/валсартан. См. информацию о сакубитриле/валсартане в разделе 2 «Противопоказания».

- Если у Вас есть коллагеноз сосудов, например, склеродермия или системная красная волчанка.
- Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или можете забеременеть). Лекарственный препарат Тритаце не рекомендуется применять в первые 3 месяца беременности, он может нанести серьезный вред Вашему ребенку после 3 месяцев беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»).
- Если Вы принимаете любой из следующих препаратов для лечения высокого артериального давления:
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (также известные как сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), в частности, если у Вас есть проблемы с почками, связанные с диабетом.
 - алискирен. Ваш врач должен регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и количество электролитов (например, калия) в крови. См. также информацию в разделе «Противопоказания».

Дети и подростки

Препарат Тритаце не рекомендуется применять детям и подросткам младше 18 лет, поскольку безопасность и эффективность препарата Тритаце у детей еще не установлены.

Если одно из вышеперечисленных условий применимо к Вам (или Вы не уверены в этом), проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата Тритаце.

Другие лекарственные препараты и препарат Тритаце

Лечащего врача необходимо проинформировать о текущем, предшествующем или возможном приеме любых лекарственных препаратов. Это связано с тем, что лекарственный препарат Тритаце может влиять на действие некоторых других препаратов. Также некоторые лекарственные препараты могут влиять на действие Тритаце.

Необходимо уведомить врача о сопутствующем приеме любых из указанных далее лекарственных препаратов. Они могут ухудшить действие Тритаце:

- Лекарственные препараты, используемые для уменьшения боли и воспаления (например, нестериоидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибuproфен или индометацин и аспирин).

- Лекарственные препараты, используемые для артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергии, например эфедрин, норадреналин или адреналин. Ваш врач должен будет проверить артериальное давление.

Необходимо уведомить врача о сопутствующем приеме любых из указанных далее лекарственных препаратов. Они могут увеличить вероятность развития нежелательных реакций, если Вы принимаете их вместе с препаратом Тритаце:

- Сакубитрил/валсартан - используется для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых (см. Раздел 2 «Противопоказания»).
- Лекарственные препараты, используемые для уменьшения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибuproфен или индометацин и аспирин).
- Лекарственные препараты для лечения рака (химиотерапия).
- Лекарственные препараты для предотвращения отторжения органов после трансплантации, такие как циклоспорин.
- Диуретики (мочегонные), такие как фуросемид.
- Лекарственные препараты, которые могут повышать содержание калия в крови, например, спиронолактон, триамтерен, амилорид, соли калия, триметоприм отдельно или в сочетании с сульфаметоксазолом (для лечения инфекций) и гепарин (для разжижения крови).
- Стероидные препараты для лечения воспаления, такие как преднизолон.
- Аллопуринол (используется для снижения уровня мочевой кислоты в крови).
- Прокайнамид (при нарушениях сердечного ритма).
- Темсиролимус (для лечения рака).
- Сиролимус, эверолимус (для предупреждения отторжения трансплантата).
- Вилдаглиптин (используется для лечения сахарного диабета 2-го типа).
- Рацекадотрил (используется против диареи).
- Вашему врачу может потребоваться изменение дозы принимаемого Вами препарата и/или принятие других мер предосторожности, если Вы принимаете блокатор рецепторов ангиотензина II (БРА) или алискирен (см. также информацию в разделах «Противопоказания» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Необходимо уведомить врача о сопутствующем приеме любых из указанных далее лекарственных препаратов. На них может оказывать влияние препарат Тритаце:

- Лекарственные препараты для лечения сахарного диабета, например, пероральные препараты для снижения уровня глюкозы и инсулин. Препарат Тритаце может снизить уровень сахара в крови. Внимательно проверяйте уровень сахара в крови во время приема Тритаце.
- Литий (для лечения психических заболеваний). Тритаце может увеличить количество лития в крови. Ваш лечащий врач должен внимательно проверить количество лития.

Если одно из вышеперечисленных условий применимо к Вам (или Вы не уверены в этом), проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата Тритаце.

Приём препарата Тритаце с едой, напитками и алкоголем

- Употребление алкоголя с препаратом Тритаце может вызвать ощущение головокружения или легкомысленности. Если Вы беспокоитесь о том, какое количество алкоголя можно выпить во время приема Тритаце, обсудите данный вопрос со своим врачом, поскольку препараты, используемые для снижения артериального давления, и алкоголь могут иметь взаимно усиливающие воздействия.
- Тритаце можно принимать независимо от приема пищи.

Беременность и грудное вскармливание

Беременность

Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или можете забеременеть).

Противопоказано принимать лекарственный препарат Тритаце в течение первых 12 недель беременности, а также не рекомендуется принимать его с 13-й недели, так как прием данного препарата во время беременности может оказать вредное воздействие на ребенка. Если Вы забеременели во время приема лекарственного препарата Тритаце, немедленно сообщите об этом своему врачу. Переход на подходящее альтернативное лечение следует проводить до наступления планируемой беременности.

Грудное вскармливание

3682 - 2018

Запрещается принимать лекарственный препарат Тритаце в период грудного вскармливания.

Перед приемом любых лекарственных препаратов необходимо проконсультироваться с лечащим врачом или работником аптеки.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При приеме препарата Тритаце Вы можете ощутить головокружение. Вероятность такого состояния повышается в начала приема Тритаце или в начале приема более высокой дозы. В этом случае не управляйте транспортными средствами, не используйте инструменты или механизмы.

Препарат Тритаце содержит натрий

Лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на одну таблетку, т. е., по существу, не содержит натрия.

3. Применение препарата Тритаце

При приеме данного лекарственного препарата необходимо строго соблюдать рекомендации лечащего врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Какую дозу лекарственного препарата принимать

Лечение высокого артериального давления

- Обычная начальная доза составляет 1,25 мг или 2,5 мг один раз в сутки.
- Врач будет корректировать дозу лекарственного препарата до тех пор, пока не будет достигнут контроль артериального давления.
- Максимальная доза составляет 10 мг один раз в сутки.
- Если Вы уже принимаете диуретики (мочегонные), Ваш врач может прекратить прием или уменьшить дозу диуретика, который Вы принимаете, до начала лечения лекарственным препаратом Тритаце.

Для снижения риска развития инфаркта миокарда или инфаркта мозга

- Стандартная начальная доза составляет 2,5 мг один раз в сутки.
- Врач может принять решение об увеличении дозы.
- Обычная доза составляет 10 мг один раз в сутки.

Лечение для уменьшения или для замедления ухудшения почечных проблем

- Вы можете начать лечение с дозы 1,25 мг или 2,5 мг один раз в сутки.

- Ваш врач скорректирует дозу, которую Вы принимаете.
- Обычная доза составляет 5 мг или 10 мг один раз в сутки.

Лечение сердечной недостаточности

- Обычная начальная доза составляет 1,25 мг один раз в сутки.
- Ваш врач скорректирует дозу, которую Вы принимаете.
- Максимальная доза составляет 10 мг в сутки. По возможности дозу делят на два приема.

Лечение после перенесенного инфаркта миокарда

- Обычная начальная доза составляет от 1,25 мг один раз в сутки до 2,5 мг два раза в сутки.
- Ваш врач скорректирует дозу, которую Вы принимаете.
- Обычная доза составляет 10 мг в сутки. По возможности дозу делят на два приема.

Пожилые пациенты

Ваш врач снизит начальную дозу и будет более медленно корректировать дозу для Вашего лечения.

Прием данного лекарственного препарата

- Принимайте лекарственный препарат внутрь в одно и то же время суток ежедневно.
- Таблетки необходимо проглатывать целиком, запивая жидкостью.
- Не раздавливайте и не разжевывайте таблетки.

Таблетку (2,5 мг, 5 мг и 10 мг) можно разделить на равные дозы.

Если Вы приняли препарата Тритаце больше, чем следовало

Сообщите врачу или незамедлительно обратитесь в ближайшее отделение неотложной помощи. Не садитесь за руль для поездки в больницу, попросите кого-нибудь отвезти Вас или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой упаковку с лекарственным препаратом. Это необходимо для того, чтобы врач знал, что Вы приняли.

Если Вы забыли принять препарат Тритаце

- Если Вы пропускаете прием лекарственного препарата, примите свою стандартную дозу в следующий раз.
- Не принимайте двойную дозу для восполнения пропущенного приема таблетки.



При наличии дополнительных вопросов о применении данного лекарственного препарата проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием Тритаце и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникнут какие-либо из следующих серьезных нежелательных - Вам может понадобиться неотложная медицинская помощь:

- Отек лица, губ или гортани, затрудняющий глотание или дыхание, а также зуд и сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции на Тритаце.
- Тяжелые кожные реакции, включая сыпь, язвы во рту, ухудшение ранее существовавшего кожного заболевания, покраснение, образование волдырей или расслоение кожи (например, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или мультиформная эритема).

Немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникли:

- Учащение сердцебиения, неравномерное или сильное сердцебиение (трепетание), боль в груди, чувство стеснения в груди или более серьезные проблемы, включая сердечный приступ и инфаркт мозга.
- Одышка или кашель. Это могут быть признаки проблем с легкими.
- Более легкое появление синяков, кровотечение дольше обычного, любой признак кровотечения (например, кровотечение из десен), появление пурпурных пятен на коже или более легкое, чем обычно, инфицирование, боль в горле и лихорадка, чувство усталости, слабость, головокружение или бледность кожи. Это могут быть признаки проблем с кровью или с костным мозгом.
- Сильная боль в животе, которая может распространяться до спины. Это может быть признак панкреатита (воспаление поджелудочной железы).
- Лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в верхней части живота, ощущение тошноты, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Это могут быть признаки проблем с печенью, например, гепатита (воспаления печени) или повреждения печени.

Другие нежелательные реакции:

Сообщите своему врачу, если любая из перечисленных ниже нежелательных реакций стала серьезной или длится больше нескольких дней.

Частые нежелательные реакции (могут наблюдаться у 1 из 10 человек):

- Головная боль или чувство усталости.
- Головокружение. Вероятность такого состояния повышается в начале приема Тритаце или в начале приема более высокой дозы.
- Обморок, гипотония (аномально низкое артериальное давление), особенно когда Вы быстро встаете или садитесь.
- Сухой щекочущий кашель, воспаление околоносовых пазух (синусит) или бронхит, одышка.
- Боль в области желудка или кишечника, диарея, нарушение пищеварения, ощущение тошноты или рвота.
- Кожная сыпь с припухлостями или без них.
- Боль в груди.
- Судороги или боль в мышцах.
- Анализ крови показывает большее количество калия, чем обычно.

Нечастые (могут наблюдаться у 1 из 100 человек)

- Проблемы с равновесием (головокружение).
- Зуд и необычные кожные ощущения, такие как онемение, покалывание, ощущение пощипывания, жжения или бегания мурашек по коже (парестезия).
- Потеря или изменение вкуса.
- Проблемы со сном.
- Депрессия (длительно и постоянно сниженное настроение), тревога; большая, чем обычно, нервозность или беспокойство.
- Заложенность носа, затрудненное дыхание или обострение астмы.
- Отек кишечника под названием «ангионевротический отек кишечника», проявляющийся такими симптомами, как боль в животе, рвота и диарея.
- Изжога, запор или сухость во рту.
- Выделение большего количества воды (мочи), чем обычно, в течение дня.
- Повышенная потливость.
- Потеря или снижение аппетита (анорексия).



- Учащенное или нерегулярное сердцебиение.
- Отек рук и ног. Это может быть признаком того, что Ваш организм удерживает больше воды, чем обычно.
- Покраснение лица.
- Нарушение зрения.
- Боль в суставах.
- Лихорадка.
- Сексуальная дисфункция у мужчин, снижение сексуального влечения у мужчин и женщин.
- Повышенное количество определенных лейкоцитов (эозинофилия), обнаруженное при анализе крови.
- Анализы крови, показывающие изменения в работе печени, поджелудочной железы или почек.

Редкие (могут наблюдаться не более чем у 1 из 1000 человек)

- Плохое самочувствие или растерянность.
- Красный и опухший язык.
- Сильное шелушение и отслоение кожи, зудящая бугристая сыпь.
- Проблема с ногтями (например, разрыхление или отделение ногтя от его ложа).
- Кожная сыпь или синяки.
- Пятна на коже и холодные конечности.
- Покраснение, зуд, отек или слезящиеся глаза.
- Нарушение слуха и звон в ушах.
- Чувство слабости.
- Анализы крови, показывающие снижение количества эритроцитов, лейкоцитов или тромбоцитов или количества гемоглобина.

Очень редкие (могут наблюдаться у 1 из 10 000 человек)

- Повышенная чувствительность к солнечному свету.

Другие зарегистрированные нежелательные реакции:

Сообщите своему врачу, если любая из перечисленных ниже нежелательных реакций стала серьезной или длится больше нескольких дней.

- Трудности с концентрацией внимания.

3682 - 2018

- Отечность слизистых рта.
- Анализы крови показывают слишком маленькое количество клеток крови.
- Анализы крови показывают меньшее содержание натрия в крови, чем обычно.
- Концентрированная моча (темного цвета), чувство тошноты или рвота, мышечные спазмы, спутанность сознания и судороги, которые могут быть вызваны неадекватной секрецией АДГ (антидиуретического гормона). При появлении таких симптомов как можно скорее обратитесь к врачу.
- Изменение цвета пальцев рук и ног, когда Вам холодно, а затем покалывание или боль при согревании (феномен Рейно).
- Увеличение груди у мужчин.
- Замедленные или ослабленные реакции.
- Ощущение жжения.
- Изменение восприятия запаха.
- Выпадение волос.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (смотрите ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получать больше сведений о безопасности данного препарата.

Республика Беларусь

адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а.

РУП "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении".

тел./факс: +375 17 242 00 29.

адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

интернет-сайт: www.rceth.by

Республика Узбекистан

адрес: 100002, г. Ташкент, ул. Озод, проезд К. Умарова 16

ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве Здравоохранения Республики Узбекистан»



5. Хранение препарата Тритаце

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

Не применяйте данный препарат после истечения срока годности, указанного на пачке и блистере. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Список Б. Не требует особых условий хранения.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у медработника, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Тритаце содержит:

Тритаце 2,5 мг, таблетки:

Действующим веществом является рамиприл.

В каждой таблетке содержится 2,5 мг рамиприла.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромелоза (E464), прежелатинизированный кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая (E460), натрия стеарилфумарат, оксид железа желтый (E172).

Тритаце 5 мг, таблетки:

Действующим веществом является рамиприл.

В каждой таблетке содержится 5 мг рамиприла.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромелоза (E464), прежелатинизированный кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая (E460), натрия стеарилфумарат, оксид железа красный (E172).

Тритаце 10 мг, таблетки:

Действующим веществом является рамиприл.

В каждой таблетке содержится 10 мг рамиприла.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромелоза (E464), желатинизированный кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая (E460), натрия стеарилфумарат.

Внешний вид препарата Тритаце и содержимое упаковки

Тритаце 2,5 мг, таблетки:

Желтоватые или желтые продолговатые таблетки с делительной риской с обеих сторон и гравировкой 2,5/стилизованное изображение буквы h с одной стороны и HMR/2,5 с другой стороны.

Таблетки по 2,5 мг в блистерах: по 14 таблеток в блистере, состоящем из ПВХ/алюминиевой фольги. 2 блистера вместе с листком-вкладышем помещены в картонную пачку.

Тритаце 5 мг, таблетки:

Розовые продолговатые таблетки с делительной риской с обеих сторон и гравировкой 5/стилизованное изображение буквы h с одной стороны и НМР/5 с другой стороны.

Таблетки по 5 мг в блистерах: по 14 таблеток в блистере, состоящем из ПВХ/алюминиевой фольги. 2 блистера вместе с листком-вкладышем помещены в картонную пачку.

Тритаце 10 мг, таблетки:

Белые или почти белые продолговатые таблетки с делительной риской на обеих сторонах. Верхний штамп: НМО/НМО. Без нижнего штампа.

Таблетки по 10 мг в блистерах: по 14 таблеток в блистере, состоящем из ПВХ/алюминиевой фольги. 2 блистера вместе с листком-вкладышем помещены в картонную пачку.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Germany (Санофи-Авестис Дойчланд ГмбХ, Германия)

Производитель:

Sanofi S.r.l., Italy (Санофи С.р.л., Италия)

Адрес:

Strada Statale N 17, km 22

67019 Scoppito, Italy (Италия)

Все претензии потребителей следует направлять представителю держателя регистрационного удостоверения:

в Республике Беларусь:

ООО “Свикс Биофарма”, 220004 Минск, ул. Димитрова 5, офис 5/40, Республика Беларусь,

belarus.info@swixxbiopharma.com

тел.: +375 (17) 329-0770

в Республике Узбекистан

ООО «SWIXX BIOPHARMA»

Узбекистан, г. Ташкент, 100015,
ул. Ойбек 24, Офисный Блок 3Д,
Тел.: +998 78 150-04-80

uzbekistan.info@swixxbiopharma.com

Листок-вкладыш пересмотрен