

«Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық бақылау
комитеті» РММ төрағасының
20__ ж. «____» _____
№ _____ бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

**Дәрілік препаратты медициналық қолдану
жөніндегі нұсқаулық (Қосымша парақ)**

Саудалық атауы

Нуклео Ц.М.Ф. ФОРТЕ

Халықаралық патенттелмеген атауы

Жоқ

Дәрілік түрі, дозасы

Бұлшықет ішіне енгізуге арналған ерітінді дайындау үшін
лиофилизацияланған ұнтақ еріткішімен жиынтықта

Фармакотерапиялық тобы

Жүйке жүйесі. Жүйке жүйесі ауруларын емдеуге арналған басқа
препараттар

АТХ коды N07XX

Қолданылуы

- ишиалгия
- радикулит
- диабеттік полинейропатия
- алкогольдік полиневрит
- белдемелі герпес
- бет жүйкесінің невропатиясы, үш тармақты және қабырға аралық
жүйкелер невралгиясы
- люмбаго

Қолдануды бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі

Қолдануға болмайтын жағдайлар

- препарат компоненттеріне жоғары сезімталдық
- 2 жасқа дейінгі балалар

Қолдану кезінде қажетті сақтық шаралары

Нуклео Ц.М.Ф. ФОРТЕ инъекциялық ерітіндісін енгізу үшін, ампуланың ішіндегі барлық еріткішті лиофилизат ампуласына толығымен ерігенше араластыра отырып қосу керек. Бұлшықет ішіне енгізіледі.

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі

Белгісіз.

Арнайы ескертулер

Сипатталмаған.

Педиатрияда қолдану

2 жасқа дейінгі пациенттерде Нуклео Ц.М.Ф. ФОРТЕ препаратын қабылдауға болмайды.

Жүктілік немесе лактация кезінде

Препараттың жүктілік және лактация кезіндегі қауіпсіздігі анықталмаған. Қабылдаудың орындылығы ықтимал қауіптен қабылдаудың артықшылықтарының басымдығына байланысты белгіленеді.

Препараттың көлік құралдарын немесе әлеуетті қауіпті механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері

Әсер етпейді.

Қолдану жөніндегі нұсқаулар

Дозалау режимі

Лиофилизацияланған ұнтақты 2 мл еріткіште ерітіп, сұйылтылғаннан кейін бірден бұлшықетке енгізу керек.

Ересектерге: 2 мл (1 ампула) күніне 1 рет.

Емдеу курсы 21 күнге дейін.

2 жасстан кейінгі балаларға: 2 мл (1 ампула) 2 күнде 1 рет.

Емдеу курсы 6 - 12 күн.

Енгізу әдісі және жолы

Бұлшықет ішіне

Қабылдау уақыты көрсетілген қолдану жиілігі

Ересектерге: күніне 1 рет.

2 жасстан кейінгі балаларға: 2 күнде 1 рет.

Емдеу ұзақтығы

Ересектерге: емдеу курсы 21 күнге дейін.

2 жасстан кейінгі балаларға: емдеу курсы 6 - 12 күн.

Артық дозаланған жағдайда қолданылуы қажет шаралар

Препарат уыттылығының аздығына байланысты артық дозалану мүмкіндігі аз.

Дәрілік препараттың бір немесе бірнеше дозасын өткізіп алған кездегі қажетті шаралар

Сипатталмаған

Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіндіру үшін медициналық қызметкерге кеңес алу үшін жүгіну бойынша ұсынымдар

Дәрілік препаратты қолдану жөнінде сұрақтар туындаса емдік дәрігерге жүгіну керек

ДП стандартты қолдану кезінде көрініс беретін жағымсыз реакциялар сипаттамасы және осы жағдайда қабылдау керек шаралар

Сипатталмаған, бірақ препаратты қолдануға байланысты кез келген жағымсыз реакциялар туындаған жағдайда өз дәрігеріңізбен кеңесіңіз.

Жағымсыз дәрілік реакциялар туындаса медицина қызметкеріне, фармацевтика қызметкеріне немесе дәрілік препараттардың тиімсіздігі туралы хабарламаларды қоса, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (эсерлер) бойынша ақпараттық деректер базасына тікелей хабарласыңыз

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті «Дәрілік заттарды және медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» РМК ШЖҚ

<http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер

Дәрілік препараттың құрамы

Бір ампула препараттың құрамында

белсенді заттар: цитидин 5'-динатрий монофосфаты 10.00, уридин 5'-тринатрий трифосфаты, уридин 5'-динатрий дифосфаты, уридин 5'-динатрий монофосфаты (барлығы) 6.00 (уридин құрамына баламалы) (2.66);

қосымша заттар: маннитол;

еріткіштің құрамы: натрий хлориді, инъекцияға арналған су.

Сыртқы түрінің, иісінің, дәмінің сипаттамасы

Түсі ақ немесе ақ дерлік лиофилизацияланған ұнтақ, гигроскопиялы.

Еріткіш – иіссіз мөлдір түссіз сұйықтық.

Шығарылу түрі және қаптамасы

Лиофилизацияланған ұнтақ ашуға арналған сақинасы бар қызыл-сары бейтарап шыны ампулаларға салынған.

2 мл еріткіштен ашуға арналған сақинасы бар түссіз бейтарап шыны ампулаларға салынған.

Препаратымен 3 ампула және еріткішімен 3 ампула полвинилхлоридті үлбірден жасалған пішінді ұяшықты қаптамаға салынған.

1 пішінді ұяшықты қаптамадан медициналық қолдану жөніндегі мемлекеттік және орыс тіліндегі нұсқаулықпен бірге картон қорапшаға салынады.

Сақтау мерзімі

2 жыл

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сақтау шарттары

30°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары
Рецепт арқылы

Өндіруші туралы мәліметтер

Феррер Интернациональ, С.А.,
Joan Buscallà 1-9, 08173 Sant Cugat del Vallès, Barcelona, Spain
Хуан Бускалья, 1-9, 08173 Сан-Кугат-дель-Вальес, Барселона, Испания
Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72
эл пошта: comunicacion@ferrer.com

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

Феррер Интернациональ, С.А.,
Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona Spain
Гран Виа Карлос III, 94, 08028 Барселона, Испания
Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72
эл пошта: comunicacion@ferrer.com

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттардың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттардың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)

«Ацино Каз» ЖШС

Қазақстан Республикасы, 050047, Алматы қаласы, Бостандық ауданы,
Нұрсұлтан Назарбаев даңғылы, 223 үй, 243 т.е.
Телефон нөмірі: +7 727 364 56 61
Электронды пошта: PV-KAZ@acino.swiss

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского и
фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»

от «___» _____ 20__ г.

№ _____

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Нуклео Ц.М.Ф. ФОРТЕ

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Порошок лиофилизированный для приготовления раствора для внутримышечного введения в комплекте с растворителем

Фармакотерапевтическая группа

Нервная система. Препараты для лечения заболеваний нервной системы другие.

Код АТХ N07XX

Показания к применению

- ишиалгия
- радикулиты
- диабетическая полинейропатия
- алкогольные полиневриты
- опоясывающий герпес
- невропатия лицевого нерва, невралгия тройничного и межреберных нервов
- люмбаго

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата
- детский возраст до 2-х лет

Необходимые меры предосторожности при применении

Для введения раствора для инъекций Нуклео Ц.М.Ф. ФОРТЕ все содержимое ампулы растворителя необходимо добавить в ампулу

лиофилизата, перемешивая до полного растворения содержимого последнего. Вводят внутримышечно.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Не известны.

Специальные предупреждения

Не описано.

Применение в педиатрии

У пациентов в возрасте до 2-х лет прием препарата Нуклео Ц.М.Ф. ФОРТЕ противопоказан.

Во время беременности или лактации

Безопасность применения лекарственного средства при беременности и в период лактации не установлена. Целесообразность приема устанавливается в зависимости от преобладания преимуществ приема над потенциальным риском.

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

Не влияет.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Порошок лиофилизированный растворить в 2 мл растворителя и вводить внутримышечно сразу после разведения.

Взрослым: по 2 мл (1 ампула) 1 раз в день.

Курс лечения до 21 дня.

Детям с 2-х лет: 2 мл (1 ампула) 1 раз в 2 дня.

Курс лечения 6 - 12 дней.

Метод и путь введения

Внутримышечно

Частота применения с указанием времени приема

Взрослым: 1 раз в день.

Детям с 2-х лет: 1 раз в 2 дня.

Длительность лечения

Взрослым: курс лечения до 21 дня.

Детям с 2-х лет: курс лечения 6 - 12 дней.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

В связи с малой токсичностью препарата вероятность передозировки мала.

Меры, необходимые при пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата

Не описано

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

При наличии вопросов по применению лекарственного препарата необходимо обратиться лечащему врачу

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

Не были описаны, но в случае возникновения любых неблагоприятных реакций, связанных с применением препарата, проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом.

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 ампула препарата содержит

активные вещества: цитидин 5'-динатрий монофосфат 10.00, уридин 5'-тринатрий трифосфат, уридин 5'-динатрий дифосфат, уридин 5'-динатрий монофосфат (всего) 6.00 (эквивалентно содержанию уридина) (2.66);

вспомогательные вещества: маннитол;

состав растворителя: натрия хлорид, вода для инъекций.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Порошок лиофилизированный белого или почти белого цвета, гигроскопичен.

Растворитель – прозрачная бесцветная жидкость без запаха.

Форма выпуска и упаковка

Порошок лиофилизированный помещают в ампулы оранжевого нейтрального стекла с кольцом для вскрытия.

По 2 мл растворителя в ампулы бесцветного нейтрального стекла с кольцом для вскрытия.

По 3 ампулы с препаратом и 3 ампулы с растворителем вкладывают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной.

По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30°C.
Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Сведения о производителе

Феррер Интернациональ, С.А.,
Joan Buscallà 1-9, 08173 Sant Cugat del Vallès, Barcelona, Spain
Хуан Бускалья, 1-9, 08173 Сан-Кугат-дель-Вальес, Барселона, Испания
Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72
эл адрес: comunicacion@ferrer.com

Держатель регистрационного удостоверения

Феррер Интернациональ, С.А.,
Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona Spain
Гран Виа Карлос III, 94, 08028 Барселона, Испания
Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72
эл адрес: comunicacion@ferrer.com

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «Ацино Каз»
Республика Казахстан, 050047, город Алматы, Бостандыкский район,
проспект Нұрсұлтан Назарбаев, дом 223, н.п. 243
Номер телефона: +7 727 364 56 61
Адрес электронной почты: PV-KAZ@acino.swiss

«Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық бақылау
комитеті» РММ төрағасының
2023 ж. «09» қараша
№ N069040 бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

**Дәрілік препаратты медициналық қолдану
жөніндегі нұсқаулық (Қосымша парақ)**

Саудалық атауы

Нуклео Ц.М.Ф. форте

Халықаралық патенттелмеген атауы

Жоқ

Дәрілік түрі, дозасы

Капсулалар

Фармакотерапиялық тобы

Жүйке жүйесі. Жүйке жүйесі ауруларын емдеуге арналған басқа
препараттар

АТХ коды N07XX

Қолданылуы

- ишиалгия
- радикулит
- диабеттік полинейропатия
- алкогольдік полиневрит
- белдемелі герпес
- бет жүйкесінің невропатиясы, ұштармақты және қабырға аралық
жүйкелер невралгиясы
- люмбаго

Қолдануды бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі

Қолдануға болмайтын жағдайлар

- препарат компоненттеріне жоғары сезімталдық
- балаларға және 18 жасқа дейінгі жасөспірімдерге

Қолдану кезінде қажетті сақтық шаралары

Құрамында Индигокармин бояғыштарының болуына байланысты
педиатриялық тәжірибеде қолданылмайды.

Тамақтану Нуклео Ц.М.Ф. форте әрекетіне әсер етпейді, сондықтан оны тамақ алдында, тамақ кезінде немесе кейін қабылдауға болады. Кез келген асқазан бұзылуы кезінде Нуклео Ц.М.Ф. форте тамақ кезінде қабылдау ұсынылады.

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі

Белгісіз.

Арнайы ескертулер

Сипатталмаған.

Педиатрияда қолдану

Құрамында Индигокармин бояғыштарының болуына байланысты педиатриялық тәжірибеде қолданылмайды.

Жүктілік немесе лактация кезінде

Қабылдаудың орындылығы ықтимал қауіптен қабылдаудың артықшылықтарының басымдығына байланысты белгіленеді.

Препараттың көлік құралдарын және қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері

Әсер етпейді.

Қолдану жөніндегі нұсқаулар

Дозалау режимі

Нуклео Ц.М.Ф форте ішу арқылы қабылдауға тағайындалады:

Ересектерге: 1- 2 капсуладан күніне 3 рет 1 айдан 3 айға дейін.

Енгізу әдісі және жолы

Ішке қабылдауға арналған

Қабылдау уақыты көрсетілген қолдану жиілігі

Тәулігіне 3 рет

Емдеу ұзақтығы

Емдеу курсы қажет болғанда 6 айға дейін.

Артық дозаланған жағдайда қолданылуы қажет шаралар

Препарат уыттылығының аздығына байланысты артық дозалану мүмкіндігі аз.

Дәрілік препараттың бір немесе бірнеше дозасын өткізіп алған кездегі қажетті шаралар

Сипатталмаған

Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіндіру үшін медициналық қызметкерге кеңес алу үшін жүгіну бойынша ұсынымдар

Дәрілік препаратты қолдану жөнінде сұрақтар туындаса емдік дәрігерге жүгіну керек

ДП стандартты қолдану кезінде көрініс беретін жағымсыз реакциялар сипаттамасы және осы жағдайда қабылдау керек шаралар

Сипатталмаған, бірақ препаратты қолдануға байланысты кез келген жағымсыз реакциялар туындаған жағдайда өз дәрігеріңізбен кеңесіңіз.

Жағымсыз дәрілік реакциялар туындаса медицина қызметкеріне, фармацевтика қызметкеріне немесе дәрілік препараттардың тиімсіздігі туралы хабарламаларды қоса, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (әсерлер) бойынша ақпараттық деректер базасына тікелей хабарласыңыз

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК
<http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер

Дәрілік препараттың құрамы

Бір капсуланың құрамында

белсенді заттар: цитидин 5'-динатрий монофосфаты 5.00, уридин 5'-тринатрий трифосфаты, уридин 5'-динатрий дифосфаты, уридин 5'-динатрий монофосфаты (барлығы) 3.00 (уридин құрамына баламалы) (1.33);

қосымша заттар: лимон қышқылы, натрий цитрат дигидраты, магний стеараты, сусыз коллоидты кремнийдің қостотығы, маннитол;

капсуланың корпусы: темірдің қара тотығы E172, титанның қостотығы E171, желатин;

капсуланың қақпақшасы: индигокармин, титанның қостотығы E171, желатин.

Сыртқы түрінің, иісінің, дәмінің сипаттамасы

Корпусы сұр түсті, қақпақшасы көк түсті, № 2 қатты желатин капсулалар. Капсуланың ішіндегісі – ақ түсті ұнтақ, гигроскопиялы.

Шығарылу түрі және қаптамасы

15 капсуладан поливинилхлоридті үлбірден және алюминий фольгадан жасалған пішінді ұяшықты қаптамаға салынған.

2 пішінді қаптамадан медициналық қолдану жөніндегі мемлекеттік және орыс тіліндегі нұсқаулықпен бірге картон қорапшаға салынған.

Сақтау мерзімі

2 жыл

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сақтау шарттары

30°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары

Рецепт арқылы

Өндіруші туралы мәліметтер

Феррер Интернациональ, С.А.,

Joan Buscallà 1-9, 08173 Sant Cugat del Vallès, Barcelona, Spain
Хуан Бускалья, 1-9, 08173 Сан-Кугат-дель-Вальес, Барселона, Испания
Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72
эл пошта: comunicacion@ferrer.com

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

Феррер Интернациональ, С.А.,
Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona Spain
Гран Виа Карлос III, 94, 08028 Барселона, Испания
Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72
эл пошта: comunicacion@ferrer.com

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттардың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттардың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)

«Ацино Каз» ЖШС

Қазақстан Республикасы, 050047, Алматы қаласы, Бостандық ауданы,
Нұрсұлтан Назарбаев даңғылы, 223 үй, 243 т.е.
Телефон нөмірі: +7 727 364 56 61
Электронды пошта: PV-KAZ@acino.swiss

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского и
фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»
от «09» ноября 2023г.
№ N069040

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Нуклео Ц.М.Ф. форте

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Капсулы

Фармакотерапевтическая группа

Нервная система. Препараты для лечения заболеваний нервной системы
другие

Код АТХ N07XX

Показания к применению

- ишиалгия
- радикулиты
- диабетическая полинейропатия
- алкогольные полиневриты
- опоясывающий герпес
- невропатия лицевого нерва, невралгия тройничного и межреберных нервов
- люмбаго

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата
- детский и подростковый возраст до 18 лет

Необходимые меры предосторожности при применении

В связи с содержанием красителя Индигокармин, в педиатрической практике не применяется.

Прием пищи не влияет на действие Нуклео Ц.М.Ф. форте, поэтому его можно принимать до, во время или после еды.

При любых желудочных расстройствах рекомендуется принимать Нуклео Ц.М.Ф. форте во время еды.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Не известны.

Специальные предупреждения

Не описано.

Применение в педиатрии

В связи с содержанием красителя Индигокармин, в педиатрической практике не применяется.

Во время беременности или лактации

Целесообразность приема устанавливается в зависимости от преобладания преимуществ приема над потенциальным риском.

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

Не влияет.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Нуклео Ц.М.Ф форте назначается перорально:

Взрослым: по 1- 2 капсулы 3 раза в день от 1 месяцев до 3 месяцев.

Метод и путь введения

Для приема внутрь

Частота применения с указанием времени приема

3 раза в сутки

Длительность лечения

Курс лечения при необходимости до 6 месяцев.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

В связи с малой токсичностью препарата вероятность передозировки мала.

Меры, необходимые при пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата

Не описано

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

При наличии вопросов по применению лекарственного препарата необходимо обратиться лечащему врачу

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

Не были описаны, но в случае возникновения любых неблагоприятных реакций, связанных с применением препарата, проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом.

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 капсула содержит

активные вещества: цитидин 5'-динатрий монофосфат 5.00, уридин 5'-тринатрий трифосфат, уридин 5'-динатрий дифосфат, уридин 5'-динатрий монофосфат (всего) 3.00 (эквивалентно содержанию уридина) (1.33);

вспомогательные вещества: кислота лимонная, натрия цитрата дигидрат, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, маннитол;

корпус капсулы: железа оксид черный E172, титана диоксид E171, желатин;

крышечка капсулы: индигокармин, титана диоксид E171, желатин.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Твердые желатиновые капсулы № 2, корпус серого цвета, крышечка синего цвета. Содержимое капсул – порошок белого цвета, гигроскопичен.

Форма выпуска и упаковка

По 15 капсул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

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

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Сведения о производителе

Феррер Интернациональ, С.А.,

Joan Buscallà 1-9, 08173 Sant Cugat del Vallès, Barcelona, Spain

Хуан Бускалья, 1-9, 08173 Сан-Кугат-дель-Вальес, Барселона, Испания

Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72

эл адрес: comunicacion@ferrer.com

Держатель регистрационного удостоверения

Феррер Интернациональ, С.А.,

Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona Spain

Гран Виа Карлос III, 94, 08028 Барселона, Испания

Тел: +34 93 504 40 00, факс: +34 93 674 20 72

эл адрес: comunicacion@ferrer.com

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «Ацино Каз»

Республика Казахстан, 050047, город Алматы, Бостандыкский район, проспект Нұрсұлтан Назарбаев, дом 223, н.п. 243

Номер телефона: +7 727 364 56 61

Адрес электронной почты: PV-KAZ@acino.swiss