Омепразол Реневал

Регистрационный номер: ЛП-№(001085)-(PГ-RU)

Торговое наименование: Омепразол Реневал

Международное непатентованное или группировочное наименование: омепра-

Лекарственная форма: капсулы кишечнорастворимые

1 капсула кишечнорастворимая содержит: Омепразол, субстанция-пеллеты – 117,7 мг

Состав пеллет:

[Действующее вещество: омепразол — 10,0 мг; вспомогательные вещества: сахароза, маннит (маннитол), крахмал кукурузный, лактозы моногидрат, натрия лаурилсульфат, натрия гидрофосфат, гидроксипропилметилцеллюлоза (гипромеллоза); вспомогательные вещества покрытия: метакриловой кислоты сополимер дисперсия, гидроксипро-пилметилцеллюлоза (гипромеллоза), пропиленгликоль, цетиловый спирт, титана диок-сид, маннит (маннитол), полисорбат-80 (твин-80), натрия гидроксид]

Капсула твердая желатиновая: [состав корпуса капсулы: желатин; состав крышечки капсулы: желатин, азорубин (кармуазин) (E122)]

Твердые желатиновые капсулы № 3 с прозрачной крышечкой розового цвета и прозрачным бесцветным корпусом. Содержимое капсул – сферические пеллеты от белого до почти белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: средства для лечения кислотозависимых заболеваний; противоязвенные средства и средства для лечения гастроэзофагеальной реф-люксной болезни (ГЭРБ); ингибиторы протонного насоса.

Код ATX: A02BC01

Фармакологические свойства

Фармакобинамика
Омепразол является рацемической смесью двух энантиомеров, снижает секрецию соляной кислоты за счет специфического ингибирования протонной помпы парие-тальных клеток желудка. При однократном применении быстро действует и оказывает обратимое угнетение секреции соляной кислоты.

Механизм действия

Омепразол является слабым основанием, переходит в активную форму в кислой среде канальцев клеток пристеночного слоя слизистой оболочки желудка, где активируется капалидев містом і пристепочної обла облажного областично междува, де заклювурется и ингибирует Н'/К'-АТФ-азу протонной помпы. Оказывает дозоависимое действие на последний этап синтеза соляной кислоты, угнетает как базальную, так и стимулированную секрецию независимо от стимулирующего фактора.

Влияние на секрецию желудочного сока

После перорального применения омепразола 1 раз в сутки происходит быстрое и эффективное ингибирование дневной и ночной секреции соляной кислоты, которое

достигает максимума в течение 4 дней лечения. У пациентов с язвенной болезнью двенадцатиперстной кишки применение 20 мг омепразола вызывает устойчивое снижение 24-часовой желудочной кислотности не ометразола вызывает устоичивое снижение 24-часовим желуди-чно клютогоги не менее чем на 80 %. При этом снижение средней максимальной концентрации соляной кислоты после стимуляции пентагастрином на 70 % достигается в течение 24 часов. Ежедневный перооральный прием 20 мг омепразола у пациентов с язвенной болезныю двенадцатиперстной кишки поддерживает значение кислотности на уровне pH ≥ 3 в среднем в течение 17 часов.

Степень угнетения секреции соляной кислоты пропорциональна площади под фармакокинетической кривой «концентрация-время» (AUC) омепразола и не пропорци-ональна действительной концентрации препарата в плазме крови в данный момент времени. Во время лечения омепразолом тахифилаксия не отмечалась.

. Действие на Helicobacter pylori Омепразол обладает бактерицидным действием на Helicobacter pylori in vitro. Эрадикация Helicobacter pylori при применении омепразола совместно с антибактериальными средствами сопровождается быстрым устранением симптомов, высокой степенью заживления дефектов спизистой оболочки желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) и дли-тельной ремиссией язвенной болезни, что снижает вероятность таких осложнений, как кровотечения, так же эффективно, как и постоянная поддерживающая терапия. Другие эффекты, связанные с ингибированием секреции соляной кислоты

У пациентов, принимающих препараты, понижающие секрецию желез желудка, в течение длительного промежутка времени чаще отмечается образование железистых кист дна желудка. Кисты доброкачественные и проходят самостоятельно на фоне продолжения терапии. Эти явления обусловлены физиологическими изменениями в результате

ингибирования секреции соляной кислоты. Снижение секреции соляной кислоты в желудке под действием ингибиторов протонного насоса или других снижающих кислотность желудка средств, приводит к повышению роста нормальной микрофлоры кишечника, что в свою очередь может приводить к незначительному увеличению риска развития кишечных инфекций, вызванных бактериями рода Salmonella spp. и Campylobacter spp., а у госпитализированных пациентов,

вероятно, также бактерий Clostridium difficile. Во время лечения препаратами, понижающими секрецию желез желудка, концентра ция гастрина в сыворотке крови повышается. Вследствие снижения секреции соляной кислоты повышается концентрация хромогранина А (CgA) в плазме крови. Повышение концентрации CgA в плазме крови может оказывать влияние на результаты обследований для выявления нейроэндокринных опухолей. Для предотвращения данного влия-ния терапию ингибиторами протонного насоса необходимо приостановить за 5 дней до проведения исследования определения концентрации CGA в плазме крови. Если через 5 дней концентрации гастрина и CgA в плазме крови не вернулись к нормальным значениям, исследование следует повторить через 14 дней после прекращения применения омепразола.

У детей и взрослых пациентов, длительно принимавших омепразол, отмечалось увеличение количества энтерохромаффиноподобных клеток, вероятно, связанное с увеличе чением концентрации гастрина в сыворотке крови. Клинической значимости данное явление не имеет

Фармакокинетика

Абсорбция

Омепразол быстро всасывается из ЖКТ, максимальная концентрация (C_{\max}) в плазме достигается через 1–2 часа. Абсорбируется в тонкой кишке обычно в течение 3–6 часов. Биодоступность после однократного приема внутрь составляет приблизительно 40 %, после постоянного приема 1 раз в сутки биодоступность увеличивается до 60 %. Одновременный прием пищи не влияет на биодоступность омепразола. Распределение

Связь омепразола с белками плазмы крови составляет около 95 %, объем распределения – 0,3 л/кг.

Метаболизм

Омепразол полностью метаболизируется в печени. Основные изоферменты, участвующие в процессе метаболизма, – СҮР2С19 и СҮР3А4. Гидроксиомепразол является основным метаболитом, образующимся под действием изофермента СҮР2С19. Метаболиты сульфон и сульфид не оказывают влияния на секрецию соляной кислоты. Элиминация

Период полувыведения (Т½) составляет около 40 минут (30–90 минут). Около 80 %

период полувыведения (1/2) оставляет около чо минут (30-30 минут). Около во и выводится в виде метаболитов почками, остальная часть – через кишечник. Особые группы пациентов (75–79 лет) отмечено незначительное снижение метаболизма

пациентов с нарушением функции почек коррекция дозы не требуется.

Метаболизм омепразола у пациентов с нарушением функции печени замедляется, что

приводит к увеличению его биодоступности.

Показания к применению Омепразол Реневал показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет.

- Симптомы диспепсии, связанной с повышенной кислотностью желудочного сока, в том числе симптомы гастроэзофагеальной рефлюксной болезни (ГЭРБ) (изжога, кислая отрыжка);
- длительная поддерживающая терапия с целью профилактики рецидивов ГЭРБ (профилактика рецидивов изжоги);
 - длительная поддерживающая терапия с целью профилактики рецидивов язвы
- двенадцатиперстной кишки.

Повышенная чувствительность к омепразолу или любому из компонентов препарата; одновременное применение с кларитромицином у пациентов с печеночной недостаточностью; атазанавиром, зверобоем, эрлотинибом, позаконазолом, одновременное применение с препаратом нелфинавир; детский возраст от 0 до 18 лет в связи с содерканием в составе препарата вспомогательного вещества красителя «азорубин (карму-

Состорожностью

Недостаточность функции печени; недостаточность функции почек; остеопороз; одновременное применение с кларитромицином, клопидогрелом, итраконазолом, варфарином, цилостазолом, диазепамом, фенитоином, саквинавиром, такролимусом, вориконазолом, рифампицином; значительное спонтанное снижение массы тела; повторяющаяся рвота, рвота с примесью крови; нарушение глотания; изменение цвета кала (дегтеобразный стул); при наличии язвы желудуа (или при подозрении на ее наличие) до начала лечения следует исключить злокачественное новообразование, поскольку лечение может привести к маскировке симптомов и задержать постановку правиль ного диагноза.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания Беременность

Результаты исследований указывают на отсутствие неблагоприятного влияния на течение беременности, здоровье плода и новорожденного ребенка. Омепразол можно применять при беременности с осторожностью.

применти при осременности состорожностаю. Лактация Омепразол выделяется с грудным молоком. Однако при применении в терапевтических дозах воздействие на ребенка маловероятно.

Битурь. Капсулы принимают обычно утром, предпочтительно раздельно от еды, глотают целиком, запивая половиной стакана воды. Капсулы нельзя разжевывать или измельчать. При затруднении глотания, содержимое капсулы после ее вскрытия можно смешать со слегка подкисленной жидкостью (сок, йогурт) и использовать в течение 30 минут.

Препарат следует принимать взрослым в дозе 10 мг 1 раз в сутки. При отсутствии эффекта в течение 3 дней необходим осмотр специалиста. Максимальный курс лечения без консультации врача – 14 дней. Режим дозирования у особых групп пациентов

При печеночной недостаточности назначают по 10–20 мг (максимальная суточная доза 20 мг) 1 раз в сутки; при нарушении функции почек и у пожилых пациентов коррекции режима дозирования не требуется.

Ниже приведены нежелательные реакции (НР), которые были выявлены в ходе клинических исследований, а также при применении омепразола в клинической практике. Для оценки частоты НР использованы следующие критерии: очень часто (≥ 1/10); часто (≥1/100.но<1/10):нечасто(≥1/1000.но<1/100):редко(≥1/10000.но<1/1000):оченьредко (< 1/10000). НР сгруппированы в соответствии с системно-органными классами меди-цинского словаря для нормативно-правовой деятельности MedDRA, в пределах каждого класса НР перечислены в порядке убывания частоты встречаемости, в пределах каждой группы, выделенной по частоте встречаемости, НР распределены в порядке уменьшения их важности.

. Нарушения со стороны крови и лимфатической системы: редко – гипохромная микроцитарная анемия у детей; очень редко – обратимая тромбоцитопения, лейкопения, панцитопения, агранулоцитоз.

Нарушения со стороны иммунной системы: очень редко – сыпь, повышение темпера-туры тела, ангионевротический отек, бронхоспазм, аллергический васкулит, лихорад-

ка, анафилактические реакции/шок. Нарушения со стороны нервной системы: часто – головная боль, сонливость, вялость (перечисленные НР обнаруживают тенденцию к усугублению при длительной терапии); нечасто— бессонница, головокружение; редко— парестезии, спутанность сознания, галлюцинации, особенно у пожилых пациентов или при тяжелом течении заболевания; очень редко—беспокойство, депрессия, особенно у пожилых пациентов или при тяжелом течении заболевания.

Нарушения со стороны органа зрения: нечасто – зрительные нарушения, в том числе уменьшение полей зрения, снижение остроты и четкости зрительного восприятия (обычно проходят после прекращения терапии).

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта: нечасто – вертиго, нарушения слу-

хового восприятия, в том числе «звон в ушах» (обычно проходят после прекращения

желудочно-кишечные нарушения: часто – тошнота, рвота, метеоризм, запор, диарея, боль в животе (в большинстве случаев выраженность перечисленных явлений нарастает с продолжением терапии), железистые полипы фундального отдела желудка (доброкаче-ственные); редко – нарушение вкуса, изменение цвета языка до коричнево-черного и появление доброкачественных кист слюнных желез при одновременном использовании с кларитромицином (явления носят обратимый характер после прекращения терапии), микроскопический колит; очень редко – сухость слизистой оболочки рта, стоматит, кандидоз, панкреатит.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей: нечасто – изменения пока-зателей активности «печеночных» ферментов (обратимого характера); очень редко гепатит, желтуха, печеночная недостаточность, энцефалопатия у пациентов с фоновыми заболеваниями печени.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: нечасто – крапивница, сыпь. зуд. алопеция, мультиформная эритема, фотосенсибилизация, повышенное пототделение; очень редко – синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некро-

Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткани: нечасто — переломы позвонков, костей запястья, головки бедренной кости (см. раздел «Особые

указания»); редко – миалгия, артралгия; очень редко – мышечная спабость. Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей: редко – интерстициальный нефрит; частота неизвестна – эректильная дисфункция.

Риск развития острого тубулоинтерстициального нефрита (с возможным прогресси-рованием до почечной недостаточности).

Общие нарушения и реакции в месте введения: нечасто – периферические отеки (обычно проходят после прекращения терапии); редко – гипонатриемия; очень редко – гинекомастия; частота неизвестна – гипомагниемия (см. раздел «Особые указания»).

Симптомы: рвота, боль в животе, диарея, головокружение, депрессия, нарушение зрения, сонливость, возбуждение, спутанность сознания, головная боль, повышение летом, солима, сухость во рту, тошнога, аритмия.

Лечение: проведение симптоматической терапии, гемодиализ недостаточно эффекти-

вен. Специфический антидот неизвестен.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами Активные вещества с pH-зависимой абсорбцией

Снижение кислотности желудочного сока при применении омепразола может повышать или понижать абсорбцию фармакологически активных веществ. Нелфинавир, атазанавир

При одновременном применении с омепразолом может наблюдаться значительное снижение плазменной концентрации атазанавира и нелфинавира.

Снижение плазменнои концентрации агазанавира и нелюмнавира противопоказано. Совместное применение омепразола и нелюмнавира противопоказано. Совместное применение омепразола (40 мг в сутки) снижает экспозицию нелфинавира приблизительно на 40 % и средняя экспозиция фармакологически активного метаболита М8 снижается на 75–90 %. Во взаимодействии может участвовать механизм ингибирования СҮР2С19. Одновременное применение омепразола с атазанавиром не рекомендуется. Совместное применение омепразола (40 мг в сутки) и атазанавира 300 мг/ритонавира 100 мг здоровыми добровольцами приводило к 75 % снижению экспозиции атазанавира. Повышение дозы атазанавира до 400 мг не компенсирует влияние омепразола на экспозицию атазанавира. Применение 20 мг омепразола в сутки с 400 мг атазанавира и 100 мг ритонавира здоровыми добровольцами приводило приблизительно к 30 % снижению экспозиции атазанавира и сопоставимо с экспозицией при однократном приеме 300 мг атазанавира и 100 мг ритонавира. Если исключить совместное применение агазанавира и омепразола невозможно, рекомен-дуется осуществлять тщательное наблюдение за пациентом, а также увеличить дозу атазанавира до 400 мг с применением ритонавира в дозе 100 мг, при этом доза омепра-зола не должна превышать 20 мг в сутки. Лигоксин

Сопутствующее лечение омепразолом (20 мг в сутки) и дигоксином у здоровых добровольцев повышало биодоступность дигоксина на 10 %. Несмотря на то, что гликозидная интоксикация на фоне приема омепразола не является частым событием, необходим усиленный мониторинг, особенно при лечении пожилых пациентов. Клопидогрел

Отмечено фармакокинетическое/фармакодинамическое взаимодействие между клопидогрелом (нагрузочная доза 300 мг, поддерживающая доза 75 мг/сутки) и омепразолом (80 мг/сутки внутрь), которое снижает экспозицию активного метаболита клопидогрела на (во міг/утки вну ірь), которие снижает зкстіозицию активното метафоліци активноти активности а на фоне одновременного применения клопидогрела и ингибиторов протонного насоса. *Другие лекарственные средства*

Абсорбция позаконазола, эрлотиниба, кетоконазола и итраконазола значительно снижается, соответственно, ухудшается их клиническая эффективность. Следует избегать совместного приема омепразола с позаконазолом или эрлотинибом.

Совместного Приема омепразола с позаконазолом или эрпотинимого. Лекарственные средства, метаболизыруемые изоферментом СҮР2С19 Омепразол умеренно ингибирует СҮР2С19, основной фермент метаболизма омепразола. Таким образом, метаболизм других лекарственных средств, также метаболизируемых СҮР2С19, может быть снижен, а их системное воздействие – увеличено. Примерами таких лекарственных средств являются R-варфарин и другие антагонисты витамина К, цилостазол, диазепам и фенитоин. При применении омепразола пациентами, получацинистазон, дназенам и фентионт. Три принерении объедата нациентами, получа-ющими варафрин или другие антагонисты витамина К, необходим мониторинг меж-дународного нормализованного отношения (МНО); в ряде случаев может понадо-биться снижение дозы варфарина или другого антагониста витамина К. В то же время оиться снижение дозы варфарина или друг ото антагониста витамина в. В то же время сопутствующее лечение омепразолом в суточной дозе 20 мг не приводит в изменению времени коагуляции у пациентов, длительно принимающих варфарин. Омепразол не влияет на метаболизм препаратов, метаболизируемых изоферментом СҮРЗАА, таких как циклоспорин, лидокаин, хинидин, эстрадиол, эритромицин и будесонид. Не выявлено взаимодействия омепразола со следующими препаратами: антацидные

средства, кофеин, теофиллин, S-варфарин, пироксикам, диклофенак, напроксен, метопролол, пропранолол и этанол.

Метотрексат

У некоторых пациентов отмечали незначительное повышение концентрации метотрек-сата в плазме крови на фоне одновременного применения с ингибиторами протонного насоса. При назначении высоких доз метотрексата следует рассмотреть возможность временного прекращения приема омепразола. *Цилостазол*

Применение омепразола в дозе 40 мг 1 раз в сутки приводило к увеличению максимальной плазменной концентрации и АИС цилостазола на 18 % и 26 % соответственно, для одного из активных метаболитов цилостазола увеличение составило 29 % и 69 % соответственно.

Фенитоин
Мониторинг плазменной концентрации фенитоина рекомендован в течение первых 2 недель после начала терапии омепразолом и в случае коррекции дозы фенитоина; мониторинг и последующую коррекцию дозы фенитоина следует проводить до окон-

чания лечения омепразолом. Неизвестный механизм взаимодействия

Саквинавир Совместный прием омепразола и саквинавира/ритонавира хорошо переносится у ВИЧ-инфицированных пациентов, а также приводит к повышению плазменной концентрации саквинавира приблизительно до 70 %.

Такролимус

Совместный прием с омепразолом повышает сывороточную концентрацию такро-лимуса. Следует проводить усиленный мониторинг концентрации такролимуса и функции почек (клиренс креатинина) с коррекцией дозы такролимуса при необходимости.

Влияние других лекарственных средств на фармакокинетику омепразола Ингибиторы изофермента СҮР2С19 и/или СҮРЗА4

Учитывая метаболизм омепразола с участием изоферментов СҮР2С19 и СҮР3А4, лекарственные средства, способные ингибировать эти ферменты (такие как клари-тромицин и вориконазол), могут повышать сывороточную концентрацию омепразола, замедляя скорость его метаболизма. Одновременное применение ворикона-зола и омепразола приводит к более чем двукратному увеличению AUC омепразола. В связи с хорошей переносимостью высоких доз омепразола, при непродолжительном одновременном применении указанных препаратов не требуется коррекции дозы омепразола.

Одновременный прием омепразола с амоксициллином или метронидазолом не влияет на концентрацию омепразола в плазме крови. Лекарственные препараты, индуцирующие изоферменты CYP2C19 и CYP3A4, такие как

рифампицин и препараты Зверобоя продырявленного, при одновременном применении с омепразолом могут приводить к снижению концентрации омепразола в плазме крови за счет ускорения метаболизма омепразола.

Перед началом терапии необходимо исключить наличие злокачественного процесса

в верхних отделах ЖКТ, так как прием омепразола может маскировать симптоматику и отсрочить постановку правильного диагноза. Снижение желудочной кислотности, в том числе и при использовании блокаторов протонной помпы, увеличивает число бактерий в ЖКТ, что повышает риск возникновения желудочно-кишечных инфекций. Повышение концентрации CgA может оказывать влияние на результаты обследований для выявления нейроэндокринных опухолей. Для предотвращения данного влияния необходимо временно прекратить прием омепразола за 5 дней до проведения исследования концентрации CgA. Если концентрации CgA и гастрина в плазме крови не нормализовались после начального измерения, следует провести контрольное исследование через 14 дней после прекращения лечения ингибитором протонной помпы. У пациентов с выраженной недостаточностью функции печени необходимо регулярно контролировать показатели «печеночных» ферментов во время терапии омепразолом. Препарат содержит сахарозу и поэтому противопоказан пациентам с врожденными нарушениями углеводного обмена (непереносимость фруктозы, недостаточность сахаразы/изомальтазы, синдром глюкозо-галактозной мальабсорбции).

При терапии язвенно-эрозивных поражений, связанных с приемом НПВП, следует тщательно рассмотреть возможность ограничения или прекращения приема НПВП для повышения эффективности противоязвенной терапии.

Препарат содержит натрий, что следует принять во внимание у пациентов, находящихся

на контролируемой натриевой диете. Следует регулярно оценивать соотношение риска и пользы длительной (более 1 года) поддерживающей терапии омепразолом. Имеются данные о повышении риска возникновения переломов позвонков, костей запястья, головки бедренной кости преимущественно у пожилых пациентов, а также при наличии предрасполагающих факторов. Пациентам сриском развития остеопороза следует обеспечить адекватное потребление витамина D и кальшия.

имеются сообщения о возникновении выраженной гипомагниемии у пациентов, получающих терапию ингибиторами протонного насоса, в том числе омепразолом, свыше

Пациентам, получающим терапию омепразолом в течение длительного времени, особенно в сочетании с дигоксином или другими препаратами, снижающими содержание магния в плазме крови (диуретиками), требуется регулярный контроль содержания магния. Омепразол, как и все лекарственные средства, снижающие кислотность, может приводить к снижению всасывания витамина B_{12} (цианокобаламина). Об этом необхоприводита в стиментию всемения пациентов со сниженным запасом витамиза В 12 во песохо-димо помнить в отношении пациентов со сниженным запасом витамиза В 12 во реганизме или с факторами риска нарушения всасывания витамина В 12 при длительной терапии. У пациентов, принимавших перорально в течение длительного времени препараты,

понижающие секрецию желез желудка, чаще отмечалось образование железистых кист в желудке. Эти явления обусловлены физиологическими изменениями в результате ингибирования секреции соляной кислоты и подвергаются обратному развитию на фоне продолжения терапии.

должения герапии. Снижение скреции соляной кислоты в желудке приводит к повышению роста нор-мальной микрофлоры кишечника, что, в свою очередь, может приводить к незначи-тельному повышению риска развития кишечных инфекций, вызванных бактериями

рода Salmonella spp. и Campylobacter spp., а также, вероятно, Clostridium difficile.
Применение ингибиторов протонной помпы связано с крайне редкими случаями подострой кожной красной волчанки (ПККВ). В случае возникновения патологических подострои кожнои краснои волчанки (пкъв). в случае возникновения патологических изменений кожи, особенно на открытых ее участках, сопровождающихся атрталгией, пациенту следует незамедлительно обратиться за медицинской помощью. Врачу следует рассмотреть вопрос об отмене омепразола. У пациентов с ПККВ на фоне предмествующей терапии ингибитором протонной помпы увеличен риск ее развития при последующей терапии другими ингибиторами протонной помпы.

Вспомогательные вещества Препарат содержит сахарозу.

Пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью фруктозы, глю-козо-галактозной мальабсорбцией или дефицитом сахаразы-изомальтазы не следует принимать этот препарат.
Препарат содержит лактозы моногидрат
Пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью галактозы,

паднетным с редно встре-заводемых плокозо-галактозной мальабсорбцией не следует принимать этот препарат. Препарат содержит азорубин (кармуазин) (Е122)

Азорубин (кармуазин) (Е122) может вызывать аллергические реакции

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Учитывая возможность появления нежелательных реакций со стороны центральной нервной системы и органа зрения, в период лечения омепразолом необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятии потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Капсулы кишечнорастворимые, 10 мг. По 7, 10, 15 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

4 контурные ячейковые упаковки по 7 капсул или 3, 5, 6, 9, 10 контурных ячейковых упаковок по 10 капсул, или 2, 4, 6, 8 контурных ячейковых упаковок по 15 капсул с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона для потребительской тары.

Условия хранения

Хранить при температуре ниже 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

Не применять по истечении срока годности.

словия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения
Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление» Юридический адрес: 633621, Новосибирская обл., Сузунский район, рп. Сузун, ул. Комис-сара Зятькова, д. 18.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

Интернет: www.renewal.ru

Производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей Производитель

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление» Адрес места производства

Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80; Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, зд. 80/3.

Фасовщик, упаковщик Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80; Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, зд. 80/3.

Выпускающий контроль качества

рыпуслающия илипролю анденлю Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление» Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80. Организация, принимающая претензии от потребителей

оргипазиция, припивыщий претпельного птотпресителей Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление» 630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80. e-mail: pretenzii@pfk-obnovlenie.ru