

ДУТАМС

Листок-вкладыш - информация для пациента Дутамс, 0,5 мг + 0,4 мг, капсулы твердые

Действующие вещества: Дутастерид и тамсулозин

Перед применением лекарственного препарата внимательно прочитайте весь листок-вкладыш, так как он содержит важные для вас сведения.

- Данный лекарственный препарат отпускается по рецепту врача.
- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки, или медицинской сестры.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз. Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в разделе 4 листа-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Дутамс и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Дутамс.
3. Прием препарата Дутамс.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Дутамс.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Препарат Дутамс содержит действующие вещества дутастерид и тамсулозин. Препарат улучшает скорость мочеиспускания и снижает риск развития острой задержки мочи и необходимости хирургического вмешательства, вызванного доброкачественным увеличением (гипертрофией) предстательной железы (ДГПЖ).

Показания к применению

Этот лекарственный препарат имеет следующие показания к применению:

- для лечения умеренно выраженных и тяжелых симптомов доброкачественной гиперплазии предстательной железы.
- Препарат снижает риск развития острой задержки мочи и операций у пациентов с умеренно выраженными и тяжелыми симптомами аденомы простаты.

2. О чем следует знать перед применением препарата Дутамс.

Не применяйте препарат:

- если у Вас аллергия к дутастериду, другим препаратам этой группы (ингибиторам 5-альфа редуктазы), тамсулозину (если в прошлом он вызывал у Вас отек глубоких слоев кожи и подкожных тканей аллергического происхождения - ангионевротический отек), сое, арахису или любым другим компонентам препарата, перечисленным в разделе 6 листа-вкладыша
- при тяжелой печеночной недостаточности
- если в прошлом отмечались приступы выраженного снижения кровяного давления при принятии вертикального положения тела
- у женщин, детей и подростков младше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Дутамс проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки или медицинской сестрой.

Следует соблюдать особую осторожность при применении препарата во всех нижеперечисленных случаях.

- Из-за возможного повышенного риска развития побочных эффектов (включая сердечную недостаточность), комбинированный препарат Дутамс может быть назначен врачом, только после тщательной оценки соотношения польза/риск и рассмотрения других возможных вариантов лечения, включая назначение однокомпонентного препарата.
- Имеются клинические данные о возможном развитии рака простаты у пациентов, получавших дутастерид. Не установлена зависимость между приемом дутастерид и развитием рака простаты, но учитывая эти данные, мужчины, принимающие препарат Дутамс, должны регулярно обследоваться, включая проведение теста на простат-специфический антиген (ПСА).
- Для исключения риска развития рака предстательной железы у пациентов с доброкачественным увеличением предстательной железы, до начала приема препарата Дутамс проводится пальцевое ректальное обследование и другие виды исследования предстательной железы, в процессе лечения их периодически будут повторять. Определение показателя ПСА в сыворотке крови является важной составляющей данного обследования. После 6- месячного лечения препаратом содержащим дутастерид, у пациентов с ДГПЖ, уровни ПСА в сыворотке крови снижаются примерно на 50 %, поэтому в эти сроки будет определен новый исходный уровень ПСА. При лечении препаратом Дутамс, любое стабильное повышение уровня ПСА (от наименьшего значения) может свидетельствовать о развитии рака предстательной железы (в том числе, высокодифференцированного рака предстательной железы) или о несоблюдении правильного режима лечения препаратом Дутамс. В течение 6 месяцев после отмены препарата Дутамс, уровень общего ПСА возвращается к исходному значению, которое определялось до начала лечения. Соотношение содержания свободного ПСА к общему остается постоянным даже на фоне лечения препаратом.
- Клинические данные подтверждают, что частота развития сердечной недостаточности (сердечной недостаточности и застойной сердечной недостаточности) была выше у пациентов, получавших комбинацию дутастерид и α-блокатора (чаще тамсулозина гидрохлорида), чем у пациентов, ее не получавших. Причиной-следственная связь между лечением дутастеридом (одним или в комбинации с α-блокатором) и развитием сердечной недостаточности не установлена.
- У мужчин, принимавших дутастерид отмечались редкие случаи развития рака молочной железы, поэтому Вам необходимо незамедлительно сообщать о любых изменениях в области молочных желез, таких как уплотнение или выделения из сосков.
- Действующее вещество препарата Дутамс - дутастерид всасывается через кожу, поэтому женщинам и детям следует избегать контакта с поврежденными капсулами, а в случае контакта, необходимо сразу промыть соответствующий участок кожи водой с мылом.
- Отсутствуют данные по применению препарата Дутамс у пациентов с нарушениями функции печени. Так как дутастерид подвергается в организме интенсивному метаболизму, а его период полувыведения из организма составляет 3 – 5 недель, при лечении препаратом Дутамс необходима осторожность у пациентов с заболеваниями печени.
- В связи с отсутствием опыта применения, необходима осторожность у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью.
- При применении препаратов, содержащих тамсулозина гидрохлорид могут отмечаться приступы выраженного снижения кровяного давления при принятии вертикального положения тела (ортостатическая гипотензия), которые в редких случаях приводят к обморокам. При первых признаках ортостатической гипотензии (головокружение, слабость), Вам необходимо сесть или лечь и дожидаться, когда головокружение пройдет.
- Настороженность по возможному снижению кровяного давления особенно необходима, если проводится одновременное лечение тамсулозином и препаратом, повышающим потенцию (сildenafilфиллом), так как суммарный эффект этих двух препаратов может дать выраженное снижение кровяного давления.
- У некоторых пациентов, оперированных по поводу катаракты и получавших препараты из группы α-блокаторов, включая тамсулозина гидрохлорид, наблюдался синдром маленького зрачка (синдром атонии радужки). Синдром атонии радужки, может повышать риск осложнений во время и после операции. Если Вы принимаете препарат Дутамс, то перед операцией по поводу катаракты Вам необходимо сообщить это хирургу – офтальмологу для принятия хирургом необходимых мер в случае развития атонии радужки во время операции. Для предупреждения этого состояния, рекомендуется отмена препарата Дутамс, содержащего тамсулозина гидрохлорида за 1–2 недели до операции.
- Не рекомендуется или необходима осторожность при одновременном применении препарата Дутамс с кетоконазолом, пароксетином или эритромицином.

Дети и подростки

Препарат не должен применяться у детей и подростков младше 18 лет.

Другие препараты и препарат Дутамс

Сообщите своему врачу или фармацевту, если вы принимаете/применяете или недавно принимали/применяли или можете начать принимать/применять какие-либо другие препараты.

Исследования лекарственных взаимодействий с комбинацией действующих веществ – дутастерид+тамсулозина гидрохлорид не проводились. Ниже приведены данные по отдельным компонентам данного препарата.

Дутастерид

Влияние других препаратов на действие дутастерид

- При одновременном применении дутастерид с верапамилом и дилтиаземом возможно усиление действия дутастерид и развитие его нежелательных побочных эффектов.
- Длительное применение комбинации дутастерид с принимаемыми внутрь лекарственными препаратами, такими как ритонавир, индинавир, нефазодон, итраконазол, кетоконазол, может повышать концентрацию дутастерид в крови, поэтому возможно усиление действия дутастерид и развитие его нежелательных побочных реакций. Если отмечаются побочные реакции, может потребоваться уменьшение частоты приема дутастерид.
- Влияние дутастерид на действие других препаратов
- Не оказывает влияния на действие тамсулозина, теразолина, варфарина и дигоксина. Амлодипин и другие препараты из группы блокаторов кальциевых каналов, не уменьшают скорость выведения из организма дутастерид, поэтому отсутствует необходимость в снижении его дозы.
- Дутастерид не взаимодействует с аценокумаролом, фенпрокумоном, диазепамом и фенитоином.
- При одновременном применении дутастерид с препаратами, снижающими уровень липидов в крови, препаратами, влияющими на сердечно-сосудистую систему (ингибиторами АКФ, бета-блокаторами, блокаторами кальциевых каналов), гормональными препаратами (кортикостероидами), мочегонными, нестероидными противовоспалительными препаратами, препаратами, повышающими потенцию и антибиотиками из группы хинолонов, каких-либо значимых лекарственных взаимодействий не отмечалось.

Тамсулозин

- Необходима осторожность при одновременном приеме тамсулозина с лекарственными препаратами, способными снижать кровяное давление (например, препаратами для обезболивания при хирургических операциях и некоторых диагностических манипуляциях, лекарственными препаратами для повышения потенции и другими). Комбинацию дутастерид и тамсулозина не следует применять в сочетании с другими препаратами подобного механизма действия (антагонистами α1-адренорецепторов).
- Одновременный прием с кетоконазолом приводил к повышению уровня тамсулозина в крови более, чем в 2 раза, это может вызвать усиление действия тамсулозина. Одновременный прием тамсулозина гидрохлорида с пароксетином, приводил к повышению уровня тамсулозина в крови, но это увеличение не считается значимым.
- Не наблюдалось взаимодействий тамсулозина гидрохлорида с атенололом, эналаприлом или теофиллином. Одновременное применение с циметидином вызывало повышение уровня тамсулозина в плазме крови, тогда как уровень фуросемида снижался, но это не требует корректировки дозы.
- В лабораторных условиях не отмечались лекарственных взаимодействия со следующими препаратами: диазепам, пропранолол, трихлорметазид, хлормадинон, амитриптилин, диклофенак, глбенкламид, симвастатин и варфарин. Так как полночисные исследований лекарственных взаимодействий между тамсулозина гидрохлоридом и варфарином не проводили, при их одновременном применении необходима осторожность.
- Тамсулозин (0,2 мг в день) не оказывал влияния на действие дутастерид.
- Одновременное применение тамсулозина гидрохлорида и циметидина приводило к повышению в крови уровня тамсулозина гидрохлорида, поэтому необходима осторожность при одновременном применении препарата Дутамс и циметидина.
- При одновременном применении тамсулозина гидрохлорида и мочегонного препарата фуросемида, коррекция дозы не требуется.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Препарат Дутамс не применяется у женщин (нет показаний). Исследования по изучению влияния данной комбинации на течение беременности, кормление грудью и способность к деторождению не проводились. Дутастерид, как и другие препараты его группы, может повлиять на формирование наружных половых органов ребенка у женщин, беременных плодом мужского пола. В сперме мужчин, получающих дутастерид было обнаружено небольшое количество действующего вещества. Если в организм матери ребенка попадет сперма мужчины, принимающего дутастерид (этот риск наиболее высокий в первые 16 недель беременности), неизвестно, может ли он оказать неблагоприятное воздействие на формирование плода мужского пола. При беременности или вероятности наступления беременности у женщины, ей рекомендуется избегать контакта со спермой партнера, принимающего препарат Дутамс, путем использования презерватива. В опытах на животных, тамсулозина гидрохлорид не вызывал развития пороков плода у беременных самок крыс и кроликов.

Грудное вскармливание

Данные о выделении дутастерид и тамсулозина с грудным молоком отсутствуют.

ФертильностьИмеются данные, что у здоровых мужчин дутастерид влияет на свойства спермы (уменьшает количество сперматозоидов, объем спермы и подвижность сперматозоидов), поэтому нельзя исключить вероятность снижения способности производить потомство у мужчин. Не изучали влияние тамсулозина гидрохлорида на количество или функцию сперматозоидов.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Дутамс может оказывать несущественное влияние на способность управлять автомобилем и проводить работы с движущимися механизмами, но Вам необходимо помнить, что при приеме тамсулозина могут развиваться такие симптомы, как выраженное снижение кровяного давления при принятии вертикального положения тела и головокружение. В случае развития таких симптомов, необходимо дожидаться, когда они пройдут, прежде чем садиться за руль.

Препарат Дутамс содержит вспомогательное вещество:

- пропиленгликоль (Е1520), который не рекомендуется при заболеваниях печени или почек. Следует применять данный лекарственный препарат только по назначению врача. В период приема лекарственного препарата Дутамс, врач может назначить дополнительное обследование.

3. Прием препарата Дутамс.

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Режим дозирования

Взрослые мужчины (включая пожилых)

Рекомендуемая доза препарата Дутамс: 1 капсула, один раз в день. Препарат Дутамс может быть назначен врачом в качестве замены комбинации двух лекарственных препаратов дутастерид и тамсулозина гидрохлорида.

Особые группы пациентов

Печеночная недостаточность

Влияние печеночной недостаточности на действие дутастерид и тамсулозина не изучали, поэтому нужна осторожность при легкой и умеренно выраженной печеночной недостаточности, при тяжелой печеночной недостаточности препарат Дутамс противопоказан.

Почечная недостаточность

Влияние почечной недостаточности на действие дутастерид и тамсулозина не изучали. Для пациентов с почечной недостаточностью, коррекция дозы не требуется.

Применение у детей и подростков

Препарат Дутамс противопоказан детям младше 18 лет.

Путь и (или) способ введения

Капсулы следует принимать внутрь, запивая водой. Принимают их ежедневно, через 30 минут после одного и того же приема пищи. Капсулы необходимо проглатывать целиком, не вскрывая их и не разжевывая, так как контакт содержимого капсулы со слизистой оболочкой ротовой полости, может вызвать ее раздражение.

Продолжительность терапии

Длительность применения определяет лечащий врач.

Если вы принял препарата Дутамс больше, чем следовало

Отсутствуют данные по передозировке комбинации дутастерид и тамсулозина гидрохлорида. Ниже приведены данные по отдельным компонентам препарата Дутамс.

Дутастерид

При применении больших доз дутастерид в течение 7 дней, нежелательные реакции не отмечались. При применении обычной рекомендуемой дозы 5 мг отмечались известные для дутастерид побочные реакции.

Тамсулозина гидрохлорид

При передозировке возможно развитие острого приступа снижения кровяного давления. В этом случае необходимо принять горизонтальное положение тела. Артериальное давление может восстановиться самостоятельно. При отсутствии эффекта, необходимо срочно обратиться к врачу для оказания необходимой помощи, так как иногда может потребоваться введение лекарственных препаратов, увеличивающих объем циркулирующей крови и при необходимости, сосудосуживающих препаратов, а также проведение контроля функции почек. Для уменьшения всасывания препарата, может быть полезно вызывание рвоты или промывание желудка, также показан прием активированного угля и осмотических слабительных (сульфата натрия).

Если Вы прекратили прием/применение препарата Дутамс

Не следует прекращать лечение препаратом Дутамс без предварительной консультации с лечащим врачом. Не принимайте двойную дозу препарата Дутамс, стараясь компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите применение препарата Дутамс и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения одной из нижеперечисленных серьезных нежелательных реакций.

Нечасто: могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 100

- сердечная недостаточность, включая все виды сердечной недостаточности (острая и хроническая), кардиогенный шок, сердечно-легочная недостаточность, застойные явления в сердце, связанные с нарушениемсократительной функции желудочков сердца (застойная кардиомиопатия)
- быстро развивающиеся, сильно зудящие, бледно - розовые волдыри на коже, похожие на волдыри от ожога (крапивница).

Редко: могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 1000

- обморок
- отек глубоких слоев кожи и подкожных тканей обычно аллергического происхождения (ангионевротический отек).

Очень редко: могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 10000

- острое токсико-аллергическое заболевание с высыпаниями на коже и слизистых оболочках (синдром Стивенса-Джонсона)
- болезненная, патологическая эрекция, не связанная с сексуальным влечением или возбуждением (приапизм).

Частота неизвестна: на основании имеющихся данных оценить невозможно

- острое заболевание кожи и слизистых с высыпаниями в виде пятен, пузырьков или бугорков, чаще аллергического происхождения (мультиформная эритема), покраснение или шелушение кожи с появлением вялых пузырей, а затем эрозий (экфолиативный дерматит)
- быстрый нерегулярный предсердный ритм (фибрилляция предсердий), нарушения сердечного ритма, выраженное учащение сердечного ритма.

В порядке уменьшения частоты возникновения, другие возможные нежелательные реакции могут включать:

Комбинация дутастерид и тамсулозина

Часто (могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 10):

- головокружение
- импотенция, изменение (снижение) полового влечения, нарушение процесса семяизвержения (может сохраняться и после прекращения лечения)
- нарушения со стороны грудных желез (включая повышенную чувствительность и увеличение грудных желез).

Дутастерид

Часто (могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 10):

- импотенция, изменение (снижение) полового влечения, нарушение процесса семяизвержения, нарушения со стороны грудных желез.

Тамсулозин

Часто (могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 10):

- головокружение, нарушение процесса семяизвержения.
- Нечасто (могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 100):
- головная боль, учащенное сердцебиение, выраженное снижение кровяного давления при принятии вертикального положения (ортостатическая гипотония), синдром хронической усталости (астения), воспаление слизистой оболочки полости носа (ринит), запор, жидкий стул, тошнота, рвота, сыпь, зуд.

Другие данные

У мужчин, получающих лечение дутастеридом, отмечалась более высокая частота встречаемости рака предстательной железы. В клинических исследованиях и при пострегистрационном наблюдении отмечались случаи рака грудной железы у мужчин.

Данные пострегистрационного наблюдения Дутастерид

Нечасто (могут возникнуть не более, чем у 1 человека из 100):

- патологическое выпадение волос (преимущественно на теле), избыточный рост волос, не свойственный данному участку кожи, не соответствующий полу и/или возрасту.
- Неизвестно (невозможно оценить на основании имеющихся данных):
- аллергические реакции, включая сыпь, зуд, крапивницу, локализованный отек и отек глубоких слоев кожи и подкожных тканей обычно аллергического происхождения (ангионевротический отек), депрессия
- боль в яичках и отек яичек.

Тамсулозин

Неизвестно (невозможно оценить на основании имеющихся данных):

- синдром дряблой радужки в период операции, разновидность синдрома узкого зрачка, возникающего во время операции по поводу катаракты
- быстрый нерегулярный предсердный ритм (фибрилляция предсердий), нарушения сердечного ритма, учащение сердцебиения, одышка, носовое кровотечение, нечеткость зрения, нарушения зрения
- острое заболевание кожи и слизистых с высыпаниями в виде пятен, пузырьков или бугорков, чаще аллергического происхождения (мультиформная эритема), покраснение или шелушение кожи с появлением вялых пузырей, а затем эрозий (экфолиативный дерматит)
- расстройство процесса семяизвержения, заброс семени в мочевой пузырь (ретроградная эякуляция), неспособность достичь семяизвержения, сухость во рту.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникает какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работнику аптеки или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в листке- вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств - членов Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.

Республика Армения

АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габризяна 0051 г. Ереван, пр. Комитаса 49/4 Телефон: (+37410) 231682, 230896, 234732, 232091. Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарственных средств: (+37410)200505, (+37496) 220505. htp://pharm.am

5. Хранение препарата Дутамс

Храните препарат в недоступном для детей месте!

Не применяйте лекарственный препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после слов «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца. Хранить в оригинальной упаковке, в защищенном от света месте, при температуре не выше 25°С.

Срок годности 2 года.

Пригоден в течение 90 дней после вскрытия флакона.

Не применяйте препарат, если Вы заметили видимые признаки непригодности препарата для применения.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как утилизировать препарат, который больше не требуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения Препарат Дутамс содержит

Действующими веществами являются: дутастерид и тамсулозина гидрохлорид.

Одна капсула содержит

Действующие вещества: дутастерид 0.5 мг, тамсулозина гидрохлорид 0.4 мг (эквивалентно тамсулозину 0,367).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

пропиленгликоль моноацрилат, тип II*, бутилгидрокситолуол (Е 321), мягкая желатиновая капсула: желатин тип В, 150 блум, глицерол, титана диоксид (Е171),

Состав гранул модифицированного высвобождения

30% смесь метакриловой кислоты и сополимера этил акрилата (1:1), целлюлоза микрокристаллическая, дибутилсебакт, полисорбат 80, Оболочка: 30 % смесь метакриловой кислоты и сополимера этил акрилата (1:1), дибутилсебакт, полисорбат 80, кремний коллоидный безводный, калция стеарат,

Твердая желатиновая капсула

Крышечка (40%): железа оксид черный (Е 172), железа оксид красный (Е 172), титана диоксид (Е 171), железа оксид желтый (Е 172), желатин. Корпус (60%): железа оксид черный (Е 172), железа оксид красный (Е 172), титана диоксид (Е 171), железа оксид желтый (Е 172), желатин.

Чернила

Шеллак (Е 904), железа оксид черный (Е 172), пропиленгликоль (Е 1520), раствор аммиака концентрированный (Е 527), калия гидроксид (Е 525).

Внешний вид препарата Дутамс и содержимое упаковки

Продолговатые твердые желатиновые капсулы коричневого цвета и колпачок бежевого цвета с тиснением C001 черными чернилами на колпачке.Содержимое капсулы: продолговатая мягкая желатиновая капсула (приблизительно 16,5 x 6,5 мм) светлого цвета, заполненная прозрачной жидкостью и гранулами тамсулозина белого или почти белого цвета.

По 30 капсул в полиэтиленовый флакон высокой плотности.

По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Категория отпуска лекарственного препарата

По рецепту

Держатель регистрационного удостоверения

Великобритания, SPEY MEDICAL LTD
Линтон Хаус 7-12 Тависток Сквер, Лондон, WC1H 9LT,
Телефон: +44 203 598 2050, факс: +44 203 598 2055
Адрес электронной почты: info@spey.eu

Производитель

Испания, LABORATORIOS LEON FARMA S.A.
Poligono Industrial Navatejera Villaguilambre 24193, Леон.
Телефон: +54 342 4559230, факс: +54 342 4564546
Адрес электронной почты: info@leonpharma.com

За любой информацией о препарате следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Казахстан, ТОО «СЕРПЕУС Medical» (ЦЕФЕЙ Медикал)
Адрес: 050045 г. Алматы, Проспект Аль-Фараби, дом 7, ЖК «Нурлы Тау», блок 5А, офиса 247
Телефон: +7 (727) 978 69 71, +7 777 175 00 99 (круглосуточно)
Адрес электронной почты: drugsafety@evolet.co.uk

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации