

3117 Б - 2023

Листок-вкладыш – информация для потребителя**Апиксабан-АМ, 2,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой****Апиксабан-АМ, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой****(Апиксабан)**

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, 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, работнику аптеки или медицинской сестре. 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 Апиксабан-АМ, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Апиксабан-АМ.
3. Прием препарата Апиксабан-АМ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Апиксабан-АМ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Апиксабан-АМ, и для чего его применяют

Апиксабан-АМ содержит действующее вещество апиксабан и относится к группе лекарственных препаратов, называемых антикоагулянтами. Этот лекарственный препарат помогает предотвратить образование тромбов, блокируя фактор Ха, который является важным компонентом свертывания крови.

Препарат Апиксабан-АМ применяется для лечения взрослых пациентов:

3117 Б - 2023

- для предотвращения образования тромбов (тромбоза глубоких вен (ТГВ)) после операций по замене тазобедренного или коленного сустава. После операции на тазобедренном или коленном суставе у вас может возрасти риск образования тромбов в венах ног. При этом может развиваться отек ног, сопровождаемый болью или без нее. Если кровяной сгусток попадает из сосудов ног в легкие, он может препятствовать току крови, вызывая одышку с болью в грудной клетке или без нее. Это состояние (тромбоэмболия легочной артерии) может быть опасным для жизни и требует немедленной медицинской помощи.
- для предотвращения образования тромбов в сердце у пациентов с нерегулярным сердечным сокращением (фибрилляция предсердий) и по меньшей мере с одним дополнительным фактором риска. Тромбы могут оторваться и с током крови из сердца попасть в мозг, что приведет к инсульту, или попасть в другой орган и перекрыть нормальный кровоток к этому органу (это также называется системной эмболией). Инсульт может представлять опасность для жизни и требует немедленной медицинской помощи.
- для лечения тромбов в венах ног (тромбоз глубоких вен) и в кровеносных сосудах легких (тромбоэмболия легочной артерии), а также для предотвращения повторного образования тромбов в кровеносных сосудах ног и/или легких.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Апиксабан-АМ

Не принимайте препарат Апиксабан-АМ, если:

- у вас **аллергия** на апиксабан или любые другие компоненты данного лекарственного препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- у вас диагностировано **выраженное кровотечение**;
- у вас имеется **заболевание какого-либо органа**, которое увеличивает риск серьезного кровотечения (например, **активная или недавно перенесенная язва желудка или кишечника, недавнее кровоизлияние в головной мозг**);
- у вас имеется **заболевание печени**, связанное с высоким риском кровотечения (печеночная коагулопатия);
- вы принимаете **лекарственные препараты, уменьшающие свертываемость крови** (например, варфарин, ривароксабан, дабигатран или гепарин), кроме случаев смены антикоагулянтной терапии, когда

установлен венозный или артериальный катетер и через него вводят гепарин для обеспечения его проходимости, или если в кровеносном сосуде установлена трубка (катетерная абляция) для лечения нерегулярного сердцебиения (аритмии).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Аликсaban-AM проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у вас имеется:

- **повышенный риск кровотечения**, например:
 - **нарушения свертываемости крови**, включая состояния, приводящие к снижению активности тромбоцитов;
 - **очень высокое артериальное давление**, которое не поддается лечению;
 - ваш возраст более 75 лет;
 - масса вашего тела 60 кг или меньше;
- **тяжелое заболевание почек или если вы находитесь на диализе;**
- **проблемы с печенью в настоящем или в прошлом;**
 - у пациентов с признаками нарушения функции печени данный лекарственный препарат следует применять с осторожностью;
- **вам установили трубку (катетер) или сделали инъекцию в позвоночник** (для анестезии или уменьшения боли), ваш врач порекомендует вам принять этот препарат через 5 часов или позднее после удаления катетера;
- **у вас искусственный клапан сердца;**
- **если по мнению врача у вас нестабильное артериальное давление либо у вас запланировано другое лечение или хирургическое вмешательство по удалению тромба из легких.**

Будьте особенно осторожны с лекарственным препаратом Аликсaban-AM:

- **если вы знаете, что у вас имеется заболевание, называемое «антифосфолипидным синдромом»** (нарушение иммунной системы, при котором повышается риск образования тромбов), сообщите об этом вашему врачу, который примет решение о необходимости изменения лечения.

Если вам необходима операция или процедура, которая может вызвать кровотечение, ваш врач может попросить вас временно прекратить прием этого препарата на короткое время. Если вы точно не знаете, может ли процедура вызвать кровотечение, проконсультируйтесь с вашим врачом.

Дети и подростки

Препарат Аликсабан-АМ не рекомендуется принимать детям и подросткам до 18 лет.

Другие препараты и препарат Аликсабан-АМ

Сообщите лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре, если вы принимаете, недавно принимали или планируете принимать какие-либо другие препараты.

Некоторые препараты могут усиливать действие препарата Аликсабан-АМ, а некоторые – снижать его действие. Ваш врач решит, следует ли вам принимать препарат Аликсабан-АМ, принимая эти препараты, и насколько тщательно за вами необходимо наблюдать.

Следующие лекарственные препараты могут усиливать действие препарата Аликсабан-АМ и повышать вероятность нежелательного кровотечения:

- **некоторые препараты для лечения грибковых инфекций** (например, кетоконазол и т.д.);
- **некоторые противовирусные препараты для лечения ВИЧ/СПИДа** (например, ритонавир);
- **другие препараты для снижения свертываемости крови** (например, эноксапарин и т.д.);
- **противовоспалительные или обезболивающие препараты** (например, ацетилсалициловая кислота или напроксен). Вы можете подвергаться особенно высокому риску кровотечения, если вы старше 75 лет и принимаете ацетилсалициловую кислоту;
- **препараты для лечения повышенного артериального давления или заболеваний сердца** (например, дилтиазем);
- **антидепрессанты, называемые селективными ингибиторами обратного захвата серотонина или ингибиторами обратного захвата серотонина-норадреналина.**

Перечисленные ниже препараты могут снижать способность препарата Аликсабан-АМ предотвращать образование тромбов:

- **препараты для профилактики эпилепсии или судорожных припадков** (например, фенитоин и т.д.);
- **препараты, содержащие зверобой продырявленный** (применяемые при депрессии);
- **препараты для лечения туберкулеза или других инфекций** (например, рифампицин).

3117Б-2023

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите ребенка грудью, думаете, что беременны или планируете беременность, проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой перед приемом данного препарата.

Влияние препарата Аликсабан-АМ на течение беременности и состояние будущего ребенка неизвестно. Вам не следует принимать этот препарат, если вы беременны. **Немедленно обратитесь к врачу**, если вы забеременели, принимая Аликсабан-АМ.

Неизвестно, проникает ли Аликсабан-АМ в женское грудное молоко. Перед тем как принимать этот препарат во время кормления грудью, проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. Вам посоветуют либо прекратить грудное вскармливание, либо прервать или не начинать прием этого препарата.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Аликсабан-АМ не продемонстрировал влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Препарат Аликсабан-АМ содержит лактозу (разновидность сахара)

Если врач сообщил вам, что у вас есть непереносимость некоторых сахаров, проконсультируйтесь с лечащим врачом перед началом приема данного препарата.

Препарат Аликсабан-АМ содержит натрий

Данный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (менее 23 мг) на одну таблетку, то есть практически не содержит натрия.

3. Прием препарата Аликсабан-АМ

Всегда принимайте данный лекарственный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

Рекомендуемая доза

Проглотите таблетку, запивая водой. Аликсабан-АМ можно принимать независимо от приема пищи. Старайтесь принимать таблетки в одно и то же время каждый день для достижения наилучшего лечебного эффекта.

Если вам трудно проглотить таблетку целиком, обсудите с лечащим врачом другие способы приема препарата Аликсабан-АМ. Таблетку можно измельчить и смешать с водой, 5 % водным раствором глюкозы, яблочным соком или яблочным пюре непосредственно перед приемом.

Инструкции по измельчению таблетки:

- Измельчите таблетки с помощью пестика в ступке.
- Осторожно перенесите весь порошок в подходящую емкость, а затем смешайте порошок с небольшим количеством, например, 30 мл (2 столовые ложки) воды или одной из других жидкостей, упомянутых выше.
- Проглотите смесь.
- Промойте пестик и ступку, которые использовались для измельчения таблетки, и емкость небольшим количеством (например, 30 мл) воды или одной из указанных выше жидкостей и также проглотите эти остатки препарата.

При необходимости лечащий врач может ввести вам измельченную таблетку препарата, смешанную с 60 мл воды или 5 % водного раствора глюкозы, через назогастральный зонд.

Принимайте Аликсабан-АМ как рекомендовано для следующих показаний:

Для предотвращения образования тромбов после хирургической операции по замене тазобедренного или коленного сустава.

Рекомендуемая доза – по одной таблетке Аликсабан-АМ 2,5 мг два раза в сутки. Например, одна таблетка утром и одна таблетка вечером.

Первую таблетку вам следует принять через 12-24 часа после операции.

Если вы перенесли обширную операцию на **тазобедренном суставе**, вы будете принимать таблетки обычно в течение 32-38 дней.

Если вы перенесли обширную операцию на **коленном суставе**, вы будете принимать таблетки обычно в течение 10-14 дней.

Для предотвращения образования тромбов в сердце у пациентов с нерегулярным сердечным сокращением (фибрилляция предсердий) и по меньшей мере с одним дополнительным фактором риска.

Рекомендуемая доза – по одной таблетке Аликсабан-АМ 5 мг два раза в сутки.

Рекомендуемая доза составляет по одной таблетке Аписабан-АМ **2,5 мг** два раза в сутки, если:

- у вас **тяжелая степень нарушения функции почек;**
- у вас **есть два или более из перечисленных ниже условий:**
 - результаты анализа крови свидетельствуют о сниженной функции почек (значение сывороточного креатинина составляет 1,5 мг/дл (133 мкмоль/л) или выше);
 - ваш возраст 80 лет или больше;
 - масса вашего тела 60 кг или меньше.

Рекомендуемая доза – одна таблетка два раза в сутки, например, одна таблетка утром и одна таблетка вечером. Решение о продолжительности лечения принимает врач.

Для лечения тромбов в венах ног и тромбов в кровеносных сосудах легких

Рекомендуемая доза составляет **две таблетки** Аписабан-АМ **5 мг** два раза в сутки в течение первых 7 дней, например, две таблетки утром и две таблетки вечером.

Через 7 дней рекомендуемая доза составляет **одну таблетку** Аписабан-АМ **5 мг** два раза в сутки, например, одна таблетка утром и одна таблетка вечером.

Для предотвращения повторного образования тромбов после завершения 6-месячного курса лечения

Рекомендуемая доза – одна таблетка Аписабан-АМ **2,5 мг** два раза в сутки, например, одна таблетка утром и одна таблетка вечером.

Решение о продолжительности лечения принимает врач.

Врач может изменить лечение антикоагулянтами следующим образом:

Переход с препарата Аписабан-АМ на антикоагулянтные препараты

Прекратите прием препарата Аписабан-АМ. Начните лечение антикоагулянтным препаратом (например, гепарином) во время следующего запланированного приема таблетки.

Переход с антикоагулянтных препаратов на Аписабан-АМ

Прекратите прием антикоагулянтных препаратов. Начните лечение препаратом Аписабан-АМ в то время, на которое запланирован прием следующей дозы антикоагулянта, и затем продолжайте прием по обычной схеме, предписанной врачом.

Переход с лечения антикоагулянтным препаратом, содержащим антагонист витамина К (например, варфарином), на Аликсабан-АМ

Прекратите прием препарата, содержащего антагонист витамина К. Врачу понадобится провести вам анализ крови, чтобы сообщить вам время начала приема препарата Аликсабан-АМ.

Переход с Аликсабан-АМ на лечение антикоагулянтными препаратами, содержащими антагонист витамина К (например, варфарин)

Если врач назначил вам лечение препаратом, содержащим антагонист витамина К, вам следует продолжать прием препарата Аликсабан-АМ в течение как минимум 2 дней после приема первой дозы препарата, содержащего антагонист витамина К. Врачу понадобится провести вам анализ крови, чтобы сообщить вам время прекращения приема препарата Аликсабан-АМ.

Пациенты, которым выполняют кардиоверсию

Если вам необходимо восстанавливать нарушенный сердечный ритм с помощью процедуры, называемой кардиоверсией, принимайте препарат Аликсабан-АМ в соответствии с назначениями врача для предотвращения образования тромбов в кровеносных сосудах головного мозга и других органов.

Если вы приняли препарата Аликсабан-АМ больше, чем следовало
Немедленно сообщите своему врачу, если вы приняли больше таблеток препарата Аликсабан-АМ, чем было назначено. Возьмите с собой упаковку препарата, даже если в ней не осталось таблеток.

Если вы приняли дозу препарата Аликсабан-АМ больше, чем рекомендуется, вы подвержены повышенному риску кровотечения. Если кровотечение возникнет, вам может потребоваться хирургическое вмешательство, переливание крови или применение других методов лечения, которые способны нейтрализовать анти-Ха-факторную активность.

Если вы забыли принять препарат Аликсабан-АМ

Примите рекомендованную дозу сразу, как только вы об этом вспомнили, и:

- примите следующую дозу препарата Аликсабан-АМ в обычное время;
- затем продолжайте прием как обычно.

Если вы не уверены, как поступить, или пропустили прием более одной дозы препарата, обратитесь к своему лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

Если вы прекратили прием препарата Апиксабан-АМ

Не следует прекращать прием препарата Апиксабан-АМ, не обсудив это сначала с вашим лечащим врачом, так как риск образования тромбов может повыситься, если вы прекратите лечение слишком рано.

Если у вас есть дополнительные вопросы по использованию этого препарата, обратитесь к вашему лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Апиксабан-АМ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Апиксабан-АМ может назначаться для лечения трех разных медицинских состояний. Известные нежелательные реакции и частота их возникновения при каждом из этих медицинских состояний могут отличаться, они перечислены ниже. Для данных состояний наиболее частой общей нежелательной реакцией препарата является кровотечение, которое потенциально может угрожать жизни и требует немедленной медицинской помощи.

Известны следующие нежелательные реакции, которые могут возникать при приеме препарата Апиксабан-АМ для предотвращения образования тромбов после хирургической операции по замене тазобедренного или коленного сустава.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)

- Анемия, которая может вызвать усталость или бледность.
- Кровотечение, в том числе:
 - кровоподтеки и отечность.
- Тошнота (чувство дурноты).

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

- Снижение содержания тромбоцитов в крови (что может повлиять на ее свертываемость).
- Кровотечение:
 - возникающее после операции, включая кровоподтеки и отечность, кровоточивость или мокнутие операционной раны/разреза (выделение из раны) или места инъекции;
 - в желудке, кишечнике или яркая/красная кровь в стуле;

- кровь в моче;
- из носа;
- из влагалища.
- Пониженное артериальное давление, из-за чего вы можете чувствовать слабость или у вас может участиться сердцебиение.
- Анализ крови может показать:
 - нарушение функции печени;
 - повышение уровня некоторых ферментов печени;
 - повышение уровня билирубина, продукта распада эритроцитов, что может вызвать пожелтение кожи и белков глаз.
- Зуд.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000)

- Аллергические реакции (гиперчувствительность), которые могут вызвать отек лица, губ, ротовой полости, языка и/или горла и затрудненное дыхание. **Немедленно обратитесь к врачу**, если у вас есть какой-либо из этих симптомов.
- Кровотечение:
 - в мышце;
 - в области глаз;
 - из десен или кровь в мокроте при кашле;
 - из прямой кишки.
- Выпадение волос.

Частота неизвестна (частоту невозможно определить на основании имеющихся данных)

- Кровотечение:
 - в головном мозге или в позвоночнике;
 - в легких или в горле;
 - в ротовой полости;
 - в животе или в брюшинном пространстве;
 - из геморроидальных узлов;
 - результаты анализов, свидетельствующие о наличии крови в стуле или в моче.
- Кожная сыпь, возможно, с волдырями, которые выглядят как маленькие мишени (центральное темное пятно с окружающей более бледной областью и темным кольцом снаружи) (многоформная эритема).
- Воспаление кровеносных сосудов в коже и подкожной клетчатке (кожный васкулит).

- Отек Квинке (ангионевротический отек).

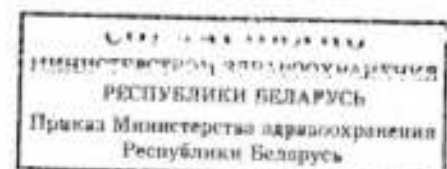
Известны следующие нежелательные реакции, которые могут возникать при приеме препарата Аликсaban-AM для предотвращения образования тромбов в сердце у пациентов с нерегулярным сердечным сокращением и по меньшей мере с одним дополнительным фактором риска.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)

- Кровотечение, в том числе:
 - в области глаз;
 - в желудке или кишечнике;
 - из прямой кишки;
 - кровь в моче;
 - носовое кровотечение;
 - из десен;
 - кровоподтеки и отечность.
- Анемия, которая может вызвать усталость или бледность.
- Пониженное артериальное давление, из-за чего вы можете чувствовать слабость или у вас может участиться сердцебиение.
- Тошнота (чувство дурноты).
- Анализ крови может показать:
 - повышенный уровень гаммаглутамилтрансферазы (ГГТ).

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

- Кровотечение:
 - в головном мозге или в позвоночнике;
 - в ротовой полости или кровь в мокроте при кашле;
 - в животе или из влагалища;
 - яркая/красная кровь в стуле;
 - возникающее после операции, включая кровоподтеки и отечность, кровоточивость или мокнутие операционной раны/разреза (выделение из раны) или места инъекции;
 - из геморроидальных узлов;
 - результаты анализов, свидетельствующие о наличии крови в стуле или в моче.
- Снижение содержания тромбоцитов в крови (что может повлиять на ее свертываемость).
- Анализ крови может показать:
 - нарушение функции печени;



- повышение уровня некоторых ферментов печени;
- повышение уровня билирубина, продукта распада эритроцитов, что может вызвать пожелтение кожи и белков глаз.
- Кожная сыпь.
- Зуд.
- Выпадение волос.
- Аллергические реакции (гиперчувствительность), которые могут вызвать отек лица, губ, ротовой полости, языка и/или горла и затрудненное дыхание. **Немедленно обратитесь к врачу**, если у вас есть какой-либо из этих симптомов.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000)

- Кровотечение:
 - в легких или в горле;
 - в забрюшинном пространстве;
 - в мышце.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000)

- Кожная сыпь, возможно, с волдырями, которые выглядят как маленькие мишени (центральное темное пятно с окружающей более бледной областью и темным кольцом снаружи) (многоформная эритема).

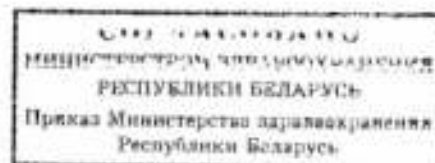
Частота неизвестна (частоту невозможно определить на основании имеющихся данных)

- Воспаление кровеносных сосудов в коже и подкожной клетчатке (кожный васкулит).
- Отек Квинке (ангионевротический отек).

Известны следующие нежелательные реакции, которые могут возникать при приеме препарата Апиксабан-АМ для лечения или предотвращения образования тромбов в венах ног и в кровеносных сосудах легких.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)

- Кровотечение, в том числе:
 - носовое кровотечение;
 - из десен;
 - кровь в моче;
 - кровоподтеки и отечность;
 - в желудке, кишечнике, из прямой кишки;
 - в ротовой полости;



- из влагалища.
- Анемия, которая может вызвать усталость или бледность.
- Снижение содержания тромбоцитов в крови (что может повлиять на ее свертываемость).
- Тошнота (чувство дурноты).
- Кожная сыпь.
- Анализ крови может показать:
 - Повышенный уровень гаммаглутамилтрансферазы (ГГТ) или аланинаминотрансферазы (АЛТ).

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

- Пониженное артериальное давление, из-за чего вы можете чувствовать слабость или у вас может ускориться сердцебиение.
- Кровотечение:
 - в области глаз;
 - в ротовой полости или кровь в мокроте при кашле;
 - яркая/красная кровь в стуле;
 - результаты анализов, свидетельствующие о наличии крови в стуле или в моче;
 - возникающее после операции, включая кровоподтеки и отечность, кровоточивость или мокнутие операционной раны/разреза (выделение из раны) или места инъекции;
 - из геморроидальных узлов;
 - в мышце.
- Зуд.
- Выпадение волос.
- Аллергические реакции (гиперчувствительность), которые могут вызвать отек лица, губ, ротовой полости, языка и/или горла и затрудненное дыхание. **Немедленно обратитесь к врачу**, если у вас есть какой-либо из этих симптомов.
- Анализ крови может показать:
 - нарушение функции печени;
 - повышение уровня некоторых ферментов печени;
 - повышение уровня билирубина, продукта распада эритроцитов, что может вызвать пожелтение кожи и белков глаз.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000)

- Кровотечение:
 - в головном мозге или в позвоночнике;

— в легких.

Частота неизвестна (частоту невозможно определить на основании имеющихся данных)

- Кровотечение:
 - в животе или в забрюшинном пространстве.
- Кожная сыпь, возможно, с волдырями, которые выглядят как маленькие мишени (центральное темное пятно с окружающей более бледной областью и темным кольцом снаружи) (многоформная эритема).
- Воспаление кровеносных сосудов в коже и подкожной клетчатке (кожный васкулит).
- Отек Квинке (ангионевротический отек).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. 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 (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

Сайт: www.rceth.by

5. Хранение препарата Аниксабан-АМ

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Храните препарат при температуре не выше 25 °С.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Аписабан-АМ содержит:

Действующим веществом препарата является аписабан.

Аписабан-АМ, 2,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 2,5 мг аписабана.

Вспомогательные вещества: лактоза безводная, целлюлоза микрокристаллическая, кроскармеллоза натрия, натрия лаурилсульфат, магния стеарат; состав оболочки: гипромеллоза, титана диоксид (E171), полидекстроза, тальк, макрогол, железа оксид желтый (E172).

Аписабан-АМ, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 5 мг аписабана.

Вспомогательные вещества: лактоза безводная, целлюлоза микрокристаллическая, кроскармеллоза натрия, натрия лаурилсульфат, магния стеарат; состав оболочки: гипромеллоза, титана диоксид (E171), полидекстроза, тальк, макрогол, железа оксид красный (E172), железа оксид желтый (E172).

Внешний вид препарата Аписабан-АМ и содержимое упаковки

Аписабан-АМ, 2,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой желтого цвета, круглые, двояковыпуклые.

Аписабан-АМ, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой розового цвета, круглые, двояковыпуклые.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из двухслойной прозрачной пленки (ПВХ/ПВДХ) и фольги алюминиевой. По две, три или шесть контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия отпуска: по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «АмантисМед»

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская 2и

тел/факс: (+375 1774) 25 286

e-mail: office@amantismed.by

Листок-вкладыш пересмотрен:

