



● КРАТКА
ХАРАКТЕРИСТИКА

MAXALT®

(rizatriptan benzoate, MSD)



MERCK SHARP & DOHME IDEA INC.*

Търговско представителство - София
бул. "Евлоги Георгиев" 51, София 1000
тел.: (02) 963 1076, 65 84 30
факс: (02) 9631174

Филиал на MERCK & CO., INC., Whitehouse Station, N.J., U.S.A.



МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към №-9868, №-9869

разрешение за употреба №

02.11.04

662/12.10.04

Кратка характеристика на продукта**1. Търговско име на лекарствения продукт**

MAXALT® 5 mg Tablets

(МАКСАЛТ 5 мг) Таблетки

MAXALT® 10 mg Tablets

(МАКСАЛТ 10 мг) Таблетки

2. Количествен и качествен състав

Всяка пресована таблетка от 5 мг съдържа 5 мг rizatriptan (което отговаря на 7,265 мг бензоат).

Всяка пресована таблетка от 10 мг съдържа 10 мг rizatriptan (което отговаря на 14,53 мг бензоат).

3. Лекарствена форма

MAXALT се предлага като пресовани таблетки за орално приложение.

4. Клинични данни**4.1. Показания**

Лечение на остряя мигренозен пристъп с или без аура.

4.2. Дозировка и начин на употреба**Общи**

MAXALT не трябва да се използва за профилактика.

Таблетките се погъщат цели с течност.

Възрастни над 18-годишна възраст

Препоръчваната доза е 10 мг. Клиничният опит показва, че при тази доза се постига най-добър клиничен ефект.

Началото на действието на препарата (намаляване или изчезване на главоболието) може да настъпи в първите 30 минути след приема му.

Повторна доза: Между отделните приеми трябва да има поне 2 часа. За 24 часа не трябва да се вземат повече от 30 мг.

- **при възобновяване на главоболието в рамките на 24 часа:** Ако след отзучаване на първия пристъп главоболието се възвърне, може да се вземат допълнителни дози като се съблюдават споменатите препоръки.



- при липса на отговор: Ефективността на повторната доза при лечение на пристъп, който не се е повлиял от първия прием, не е проучвана в контролирани опити.

Клиничните проучвания сочат, че болните, които не се повлияват при един пристъп, могат да се повлият при следващ.

Макар и по-малко ефективни, съществуват и таблетки от 5 mg. Те могат да бъдат подходящи за някои категории пациенти, например тези, които се лекуват с пропранолол.

Пациентите, които се лекуват с пропранолол: При болните на лечение с пропранолол трябва да се използват таблетките от 5 mg, като максималната доза за 24 часа е 3 таблетки. (Вж Лекарствени и други взаимодействия взаимодействия.)

Употреба при педиатрични пациенти

Деца (под 12 годишна възраст)

Няма налични данни за употребата на rizatriptan при деца под 12 годишна възраст. Поради това не се препоръчва употребата му в тази възрастова група.

Подрастващи (12-17 годишна възраст)

В едно плацебо-контролирано проучване, ефективността на MAXALT таблетки (5mg) не е била установена. Нежеланите лекарствени реакции докладвани в това клинично проучване са били сходни по характер с тези, докладвани от клиничните изпитвания при възрастни. Употребата на MAXALT таблети не се препоръчва при пациенти под 18 години.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към rizatriptan или някоя от съставките на препарата.

Едновременна употреба на моноаминооксидазни (MAO) инхибитори или използване в срок от две седмици след прекратяване на лечението с MAO инхибитор.

Допълнителни противопоказания, които се основават на фармакодинамичните свойства на съединенията от този клас:

Неконтролирана артериална хипертония.

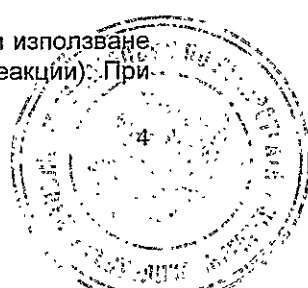
Установена исхемична болест на сърцето, в това число стенокардия, анамнеза за инфаркт на миокарда или документирана тиха исхемия, обективни и субективни симптоми на ИБС или ангина на Prinzmetal.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

MAXALT не трябва да се употребява при болни, при които диагнозата мигрена не е поставена сигурно. MAXALT не трябва да се използва при болни с базиларна или хемиплегична мигрена.

MAXALT не трябва да се използва за лечение на "атипично" главоболие, т.е. глъбавоболие, което може да е свързано с други сериозни заболявания (например мозъчен инсулт или руптура на аневризма), при които вазоконстрикцията на мозъчните съдове може да е опасна.

Има съобщения за редки случаи на сериозни коронарни инциденти при използване на тази група лекарства, включително MAXALT (вж Нежелани лекарствени реакции). При



болните с риск от ИБС (например хипертоници, диабетици, пушачи и фамилно обременени с ИБС) преди започване на лечението с препарата трябва да се има предвид изследване на сърдечната функция. При пациенти с доказана ИБС MAXALT не трябва да се използва. (Вж Противопоказания)

Едновременно с MAXALT не трябва да се употребяват други агонисти на серотониновите 1B/1D рецептори (например суматриптан).

Не се препоръчва прилагането на MAXALT и препарати от групата на ерготамина (например ерготамин, дихидроерготамин или метисергид) през интервал по-къс от 6 часа. Въпреки че при клинико-фармакологичните проучвания, обхващащи 16 здрави мъже третирани с rizatriptan и парентерален ерготамин, не е наблюдаван адитивен вазоспастичен ефект, такива ефекти са теоретично възможни.

Количеството на лактозата в една таблетка (30,25 mg в таблетките от 5 mg и 60,50 mg в тези от 10 mg) вероятно не е достатъчно, за да предизвика прояви на лактозна непоносимост.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Моноаминооксидазни инхибитори: rizatriptan се разгражда основно от моноаминооксидаза А (МАО-А). Плазмените концентрации на rizatriptan и неговия активен N-монодезметилов метаболит се увеличават при едновременното приложение на селективен обратим МАО-А инхибитор. Сходен или по-силен ефект се очаква при съчетаване с неселективни, необратими МАО инхибитори. При пациентите, които се лекуват с МАО инхибитори, употребата на MAXALT е противопоказана. (Вж Противопоказания.)

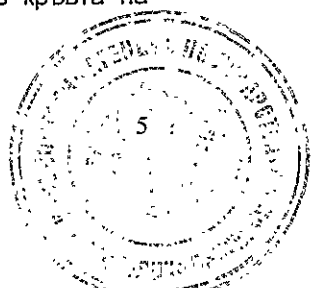
Бета-блокери: Плазмените концентрации на rizatriptan могат да нараснат при едновременното използване на пропранолол. Това нарастване вероятно се дължи на взаимодействие между двата медикамента при първоначалното им преминаване през черния дроб, тъй като както пропранололът, така и rizatriptan се метаболизират основно от МАО-А. При болните, които получават пропранолол, дозата на MAXALT е 5 mg. (Вж Дозировка и начин на употреба.) Не е установено фармакокинетично взаимодействие между rizatriptan и други бета-блокери като надолол или метопролол. Въз основа на данните от проучвания *in vitro*, с тимолол и атенолол не се очакват фармакокинетични взаимодействия.

4.6. Бременност и кърмене

Употреба по време на бременността

Няма клинични данни за използването на rizatriptan при бременни.

При проучвания на токсични ефекти върху развитието и възпроизвеждането при плъхове и зайци не са установени свързани с препарата увреждания или малформации у плода. Не са установени и каквото и да е нежелани ефекти върху репродуктивните показатели в ранните или късни срокове на бременността, или в периода на кърмене. При тези изследвания са били постигнати високи концентрации на препарата в кръвта на майката, в тъканите на плода и в кърмата.



Тъй като проучванията на токсичните ефекти върху развитието и възпроизвеждането при животни не винаги могат да предвидят реакциите при хора, MAXALT трябва да се използва по време на бременността само в случай на крайна нужда.

Употреба по време на кърмене

При проучвания при плъхове са установени много високи концентрации на rizatriptan в кърмата, но нежелани ефекти не са наблюдавани. При хора няма данни по този въпрос.

Тъй като проучванията на възпроизвеждането при животни не винаги могат да предвидят реакциите при хора, MAXALT трябва да се прилага с особено внимание при жени, които кърмят.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Мигрената или лечението на мигrena с MAXALT може при някои пациенти да предизвика сънливост. При някои пациенти, лекувани с MAXALT има съобщения и за замайване. По тази причина болните трябва да направят преценка на способностите си за извършване на сложни задачи по време на мигренозен пристъп и след прием на MAXALT.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

MAXALT е изследван в контролирани клинични проучвания, обхващащи повече от 3600 болни за срок до една година. Най-честите странични ефекти са били замайване, сънливост и астеноадинамия.

Други нежелани реакции, наблюдавани при болни, приемали една или повече таблетки от 5 или 10 mg MAXALT по време на кратки (честота под или равна на 1% и по-висока от тази при плацебо) или продължителни (честота равна или над 1%) клинични проучвания, включват, с намаляваща честота по органни системи: В целия организъм - болки в гърдите или корема; Сърдечносъдовата система - сърцеви сърдечни пристъпи, тахикардия; Гастроинтестинален тракт - гадене, повръщане, сухота в устата, диария, диспепсия, жажда; Опорнодвигателен апарат - болки във врата, скованост, чувство на тежест в определена област, чувство на стягане в определена област, мускулна слабост; Нервна система - главоболие, парестезии, намалена умствена острота, безсъние, хипестезия, трепор, атаксия, нервна напрегнатост, световъртеж, дезориентация; Дихателна система - фарингеален дискомфорт, задух; Кожа - зачервяване, сърбеж, изпотяване; Сетивни органи - замъглено зрение; Пикочнополова система - топли вълни.

В редки случаи (до 0,1% от болните) са настъпвали синкоп и артериална хипертония.

Странничните ефекти при таблетките за смучене MAXALT RPD са същите като тези при таблетките.

Опит след лускане на лекарствения продукт на пазара

Следните допълнителни нежелани лекарствени реакции са били докладвани много рядко и повечето са докладвани при пациенти с рискови фактори за ИБС: миокардна исхемия или инфаркт; мозъчно-съдови инциденти.

Следните нежелани лекарствени реакции също са били докладвани:

Серъхчувствителност: Ангиоедем (напр. оток по лицето, подуване на езика, фарингеален оток), хрипове, уртикария, обрив, токсична епидермална некролиза;
Опорнодвигателен апарат: болка в лицето; **Сетивни органи:** извратен вкус.

4.9. Предозиране

Доза от 40 mg rizatriptan (като еднократна доза или на два приема през по-малко от 2 часа) се понесоха добре при над 300 пациенти. Най-често наблюдаваните странични ефекти бяха замайване и сънливост.

При клинико-фармакологично проучване, при което на 12 души е даден rizatriptan в обща кумулативна доза 80 mg (давана в рамките на 4 часа), при двама души се наблюдава синкоп и/или брадикардия. При единият индивид, жена на 29 години възникнаха повръщане, брадикардия и замаяност три часа след прием на 80 mg rizatriptan (взети в рамките на два часа). Един час след началото на другите симптоми е наблюдан AV блок III степен, повлияващ се от атропин. При втория - мъж на 25 години, непосредствено след болезнена венепункция настъпиха преходна замаяност, синкоп, инконтиненция и систолна пауза, продължила 5 секунди (установена с ЕКГ). Венепункцията е направена два часа след приема на общата доза 80 mg rizatriptan (дадени за 4 часа).

Като се има предвид фармакологията на rizatriptan, при предозиране могат да се очакват артериална хипертония или други сериозни симптоми от страна на сърдечносъдовата система. При болните, при които се подозира предозиране на MAXALT трябва да се пристъпи към очистване на стомашночревния тракт (например стомашна промивка, последвана от прием на активен въглен). Клиничното и ЕКГ наблюдение трябва да продължи поне 12 часа, дори и при липса на клинични прояви.

Ефектът на хемо- и перитонеалната диализа върху серумната концентрация на rizatriptan не е известен.

Приближителната орална LD₅₀ на rizatriptan е 700 mg/kg при мишки и 2227 mg/kg при пълхове. Приближителната венозна LD₅₀ на rizatriptan е съответно 89 mg/kg и 141 mg/kg при мишки и пълхове, съответно.

5. Фармакологични свойства

5.1. Фармакодинамични свойства

Механизъм на действие

Rizatriptan е мощен, активен при орално приложение серотонинов агонист, за който е доказано посредством тестове за свързване на изотопно-маркиран лиганда и функционални фармакологични биоизследвания, че действа селективно на серотониновите 1B и 1D (5-HT_{1B} и 5-HT_{1D}) рецептори. Rizatriptan не притежава клинично значимо действие върху 5-HT₂ и 5-HT₃ рецепторните субтипове, нито върху алфа и бета-адренергичните, допаминовите, хистаминовите, мускариновите илиベンзодиазепиновите рецептори.

Rizatriptan действа на кранио-васкуларните 5-HT_{1B} рецептори и предизвиква селективна вазоконстрикция на екстракребралните, интракраниални артерии, за които се смята, че се дилатират по време на мигренозен пристъп. Приема се, че вазодилатацията на тези артерии и стимулацията на тригеминалните сензорни пътища на болката са най-важните механизми в патогенезата на мигрената. При анестезирани кучета, rizatriptan намалява селективно кръвотока в каротидните артерии и оказва много по-слаб ефект на циркулацията в коронарните и белодробните артериални съдове.

Rizatriptan също така потиска черепните сензорни пътища, като повлиява периферните и централните задръжки 5-HT_{1D} рецептори, които са налице в окончанията на



тригеминалните нерви на хората и животните. При стимулация тези тригеминални окончания освобождават пептиди (например субстанция Р, пептид свързан с гена на калцитонина и неврокинин А), които предизвикват вазодилатация и възпалителна реакция около кръвоносните съдове в чувствителните тъкани, и които предават ноцицептивните сигнали към централната нервна система. При животни активирането на тригеминалните 5-HT_{1B} рецептори от rizatriptan предотвратява освобождаването на тези пептиди, и по този начин намалява вазодилатацията на чувствителните кръвоносни съдове, намалява възпалението на твърдата мозъчна обвивка и потиска централното предаване на болковите импулси. Тези действия могат също така да допринесат за клиничната ефективност на rizatriptan при освобождаване на мигренозната болка.

Rizatriptan притежава слаб частичен агонистичен констрикторен ефект върху изолирани човешки коронарни артерии *in vitro*. Тази находка е в съответствие с липсата на активност по отношение на 5-HT_{2A} рецепторите, за които се знае, че медиират констрикцията на тези съдове.

Фармакодинамични ефекти

Ефективността на таблетките MAXALT в лечението на острите мигренозни пристъпи е доказана в четири многоцентрови, контролирани с плацебо проучвания, в които са били включени повече от 2000 болни, получавали MAXALT таблетки от 5 или 10 mg в продължение на до една година. Облекчаването на главоболието е настъпвало още в първите 30 минути след приемането на препарата и процентът на повлияване (т.е. намаляване от умерено сълно или сълно главоболие към слабо или въобще до липса на главоболието) на втория час след третирането е бил 67-77% с таблетките от 10 mg, 60-63% при таблетките от 5 mg и 23-40% при плацебо. Въпреки че при болните, които не са се повлияли след първия прием на MAXALT, не е давана втора доза по време на същия пристъп, при тях е съществувала възможност за повлияване при следващ пристъп. MAXALT е намалял функционалните смущения при болните и е облекчил гаденето, фотографията и фонофобията, свързани с мигренозния пристъп. MAXALT също така е подобрил професионалното и социалното функциониране и е намалял напрегнатостта и тревожността в последващите 24 часа след пристъпа.

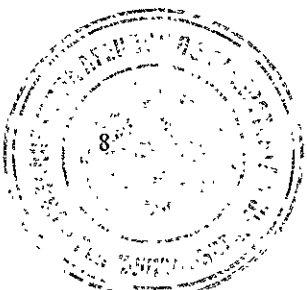
С таблетките от 10 mg облекчаването е започвало по-бързо и болката и функционалните смущения са изчезвали при повече пациенти, докато по-малко болни са се нуждаели от аналгетик и/или антиеметик, отколкото с таблетките от 5 mg. Било е установено, че дозата 2,5 mg не е ефективна.

Ефективността не се е влияела от наличието на aura, от расата на пациентите, пола или възрастта, нито от едновременното използване на орални контрацептиви или обичайните средства за профилактика на мигрената (като бета-блокери, калциеви антагонисти, селективни инхибитори на серотониновата помпа, трициклични антидепресанти или валпроева киселина).

В две допълнителни многоцентрови, рандомизирани, плацебо-контролирани проучвания, включващи 1038 пациентки на rizatriptan, ефективността не се е влияела от връзката с менструацията.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция



След орално приложение rizatriptan се абсорбира бързо и пълно. Средната бионаличност на таблетките е около 40-45% и средни пикови плазмени концентрации (C_{max}) се постигат приблизително след 1-1,5 часа (T_{max}). Приемането на таблетка rizatriptan с богата на мазнини закуска не намалява, но леко забавя резорбцията на препарата. В клиничните проучвания MAXALT е прилаган без съобразяване с храненето.

Разпределение

Rizatriptan се свързва с плазмените протеини минимално (14%). Обемът на разпределение е приблизително 140 литра при мъжете и 110 литра при жените.

Проучванията при пълхове сочат, че rizatriptan преминава кръвно-мозъчната бариера в ограничена степен.

Биотрансформация

Rizatriptan основно се метаболизира чрез окислително деамириране от моноаминооксидаза А (MAO-A) до едно производно на индолоцетната киселина, което не е фармакологично активно. N-monodesmethyl-rizatriptan, метаболит с фармакологична активност по отношение на 5-HT_{1B/1D} рецептора, сходна с тази на rizatriptan, се образува в по-малка степен, но не допринася съществено за фармакодинамичното действие на rizatriptan. Плазмените концентрации на N-monodesmethyl-rizatriptan съставляват приблизително 14% от тези на първоначалното съединение, и двете вещества се елиминират с еднаква скорост. Образуват се и други метаболити с по-малко значение, като N-оксид, 6-хидрокси съединение и суlfатиран конюгат на 6-хидрокси метаболита. Никой от тези метаболити не е фармакологично активен. След орално приложение на rizatriptan, маркиран с ¹⁴C, rizatriptan съставлява 17% от общата циркулираща плазменаadioактивност.

Елиминиране

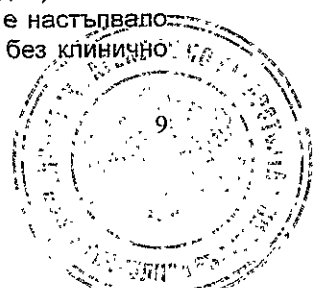
Плазменият полуживот на rizatriptan при мъже и жени е средно 2-3 часа. След венозно приложение до 60 мкг/кг при мъже фармакокинетиката на rizatriptan е линейна, а при жени - почти линейна. Плазменият клирънс на rizatriptan е средно около 1000-1500 мл/мин при мъже и 900-1100 мл/мин при жени; бъбречният клирънс е около 20-30% от общия. След орален прием на rizatriptan, маркиран с ¹⁴C, около 80% от активността се екскретира с урината и около 10% - с изпражненията. Това показва, че метаболитите се екскретират предимно през бъбреците.

След орално приложение на 2,5 до 10 мг rizatriptan, фармакокинетиката му се подчинява на практически линейна зависимост. Поради ефекта на първо преминаване през черния дроб, около 14% от приетата през устата доза се екскретират през бъбреците непроменени, а 51% - като индолацетатен метаболит.

При трикратно прилагане на 10 мг MAXALT през 2 часа в четири последователни дни, плазмената концентрация на rizatriptan нараства в рамките на деня в съответствие с плазмения му полуживот, но не настъпва кумулация от единия до другия ден.

Особености при отделните пациенти

Пол: При мъжете площта под кривата (AUC) на rizatriptan (10 мг на ден) е била с около 25% по-малка, отколкото при жените, C_{max} - с 11% по-ниска, а T_{max} е настъпвало приблизително по същото време. Тези явни фармакоконетични различия са без клинично значение.



Възрастни хора: Установените плазмени концентрации при възрастни хора (на възраст между 65 и 77 г.) не се различават от тези при млади.

Чернодробна недостатъчност: След приложение при болни с чернодробно увреждане в резултат на лека до умерена чернодробна цироза с алкохолна генеза, плазмените концентрации на rizatriptan са били сходни с тези при млади мъже и жени.

Бъбречна недостатъчност: При болни с бъбречна недостатъчност (креатининов клирикс 10 - 60 мл/мин/1,73 m²) AUC на rizatriptan не се е различавала значимо от тази при здрави. При пациенти на хемодиализа AUC на rizatriptan е била с около 44% по-голяма, отколкото при болни със запазена бъбречна функция. Максималната плазмена концентрация на rizatriptan при болни във всички стадии на ХБН е била сходна с тази при здрави.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Токсичният потенциал на rizatriptan е изследван в поредица от проучвания на токсичността при многократно орално приложение при кучета и плъхове, продължили до една година, и върху мишки, с продължителност до 14 седмици. Не са установени нежелани находки, които да не позволяват прилагането на MAXALT в терапевтични дози при хора.

Канцерогенният потенциал на rizatriptan е бил изследван в проучване върху плъхове, продължило 106 седмици и в проучване върху мишки с продължителност 100 седмици при орални дози до 125 mg/kg/ден (625 пъти по-високи от тези при хора - 10 mg или 0,2 mg/kg). Тези дози са осигурили експозиционни интервали (съотношения на AUC), превишаващи системната експозиция при хора при терапевтична доза 10 mg (0,2 mg/kg), до 600 пъти при плъховете и 400 пъти при мишките. Нито при мишките, нито при плъховете са установени данни за канцерогенност при повишените дози на rizatriptan.

Rizatriptan, метаболитно активиран или не, не е показал нито генотоксичност, нито мутагенност, нито кластогенност при никое *in vitro* или *in vivo* изследване на генетичната токсичност: микробна мутагенност, *in vitro* изследване за хромозомни аберации, *in vitro* изследване за мутагенност при V-79 клетъчни линии, *in vitro* алкална елюция/изследване на хепатоцити на плъх и *in vivo* изследване на хромозомни аберации в костен мозък от мишка.

Не са установени неблагоприятни ефекти върху фертилитета или репродуктивните възможности, нито токсичност и малформации у плода при мъжки и женски плъхове (освен леко намалено телесно тегло при по-високи дози) третирани с орален rizatriptan до 100 и съответно 250 mg/kg дневно (500 и 1250 пъти повече от дозата при хора 10 mg или 0,2 mg/kg). Освен това не са установени отрицателни ефекти върху репродуктивните способности в ранните срокове на бременността и по време на лактация. Тези дози осигуряват експозиция над 900 пъти по-висока от системната експозиция при хора, което е изчислено въз основа на съотношението на AUC на плазмените нива при женски плъхове и тези при хора, третирани с доза 10 mg (0,2 mg/kg). Препараторът преминава в значителни количества през плацентарната бариера, което се доказва от нивата във феталната кръв - 20-40% от тези в майчината. Препараторът се екскретира и в кърмата, където нивата надвишават 5-кратно или повече нивата в плазмата на майката. Въпреки високата експозиция на майката, плода и новороденото, установени при тези проучвания, не са наблюдавани неблагоприятни въздействия на rizatriptan върху преживяемостта, развитието, поведението възпроизведството или хистологията на тестисите в първо, както и във второ поколение.

Не са наблюдавани смущения в развитието или токсичност или малформации в плода при бременни зайци (единствено леко намаление на телесното тегло при по-високи дози), третирани с орален rizatriptan до 50 mg/kg (250 пъти по-висока доза от терапевтичната доза при хора - 10 mg или 0,2 mg/kg). На фона на тези дози се постига високо ниво на препарата в майчината кръв като експозицията въз основа на съотношението на AUC е 475 пъти по-висока, отколкото тази при хора при доза 10 mg (0,2 mg/kg). Значителното преминаване на препарата през плацентата води до нива във феталните тъкани 42-49% от тези в майчината плазма.

Не са установени неблагоприятни ефекти върху развитието на плода при плъхове и зайци, третирани по време на бременността или лактацията с rizatriptan в дози, многократно надвишаващи терапевтичните дози при човека. Значителното преминаване на rizatriptan през плацентата е документирано въз основа на плазмените и тъканните нива у плода.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

Във всяка пресована таблетка се съдържат следните неактивни съставки: Lactose Monohydrate Ph.Eur 30.25/60.5 mg/tab., Microcrystalline Cellulose Ph.Eur 47.5/95.0 mg/tab., Pregelatinized Starch BP 9.5/19.0 mg/tab., Ferric Oxide (Red) E 172 0.0095/0.019 mg/tab. и Magnesium Stearate Ph.Eur 0.475/0.95 mg/tab.

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

36 месеца

6.4. Специални условия на съхранение

Съхранява се при стайна температура.

6.5. Данни за опаковката

MAXALT таблети от 10 mg се предлага в алюминиеви блистери по 2 таблети (1блистер x 2 таб.) и 6 таблети (2 блистера x 3 таб.), опаковани в картонена кутия.

MAXALT таблети от 5 mg се предлага в алюминиеви блистери по 2 таблети (1блистер x 2 таб.) и 6 таблети (2 блистера x 3 таб.), опаковани в картонена кутия.

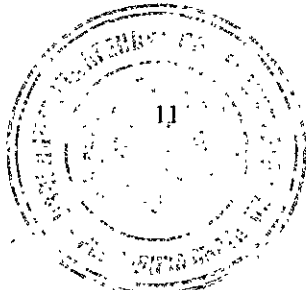
6.6. Препоръки при употреба

Няма

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Merck Sharp & Dohme IDEA Inc.,
Schaffhauserstrasse 136,
8152 Glattbrugg, Switzerland

8. Регистрационен номер в регистъра по чл. 28 ЗЛАХМ



5 mg 9900194
10 mg 9900195

9. Дата на първо разрешение за употреба на лекарствения продукт

12.Юли.1999

10. Дата на последна ревизия на текста

Месец Март 2004 година.

