

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ASPEGIC 500 mg, powder for oral solution in a single dose-sachet

### 2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

DL-LYSINE ACETYLSALICYLATE

(съответстващ количествено на acetylsalicylic acid

900 mg

500 mg)

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за перорален разтвор в саше за еднократен прием

приложение към

разрешение за употреба № 9654/21.09.04

660 / 13.07.04

Министър

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични индикации

- симптоматично лечение на слаба или средно силна болка и/или фебрилитет
- хронични ревматични възпалителни заболявания, остръ ставен ревматизъм при деца
- симптоматично лечение на възпалителни и дегенеративни заболявания на опорно-двигателния апарат при възрастни.

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

##### Начин на приемане

Перорално употреба приложение. За възрастни и деца с тегло над 40 kg (около 12 годишна възраст).

Изпива се веднага след пълното разтваряне на сашето в голяма чаша вода, мляко, или сок.

- При лечение на слаба до средно силна болка и/или фебрилитет

Лечението е предназначено за възрастни и деца с тегло около и над 30 kg (от 9 до 15 години).

##### ♦ За възрастни и деца с тегло над 50 кг (около 15 години):

Максималната дневна доза е 3g ацетилсалацицилова киселина, тоест 6 сашета на ден.

Обичайната доза е 1 саше x 500 mg, като дозировката може да се повтори, но след интервал не по-малък от 4 часа. В случай на по-остра болка или фебрилитет, 2 сашета x 500 mg, като при необходимост дозировката може да се повтори, но след интервал не по-малък от 4 часа.

При всички случаи да не се надвишава вземането на 6 сашета на ден.

##### Пациенти в напреднала възраст:

Максималната препоръчана дневна доза е 2 g ацетилсалацицилова киселина, тоест 4 сашета на ден.

Обичайната доза е 1 саше x 500mg, като дозировката може да се повтори, но след интервал не по-малък от 4 часа. В случай на по-остра болка или фебрилитет, 2 сашета x 500 mg, като при необходимост дозировката може да се повтори, но след интервал не по-малък от 4 часа.



**При всички случаи да не се надвишава вземането на 4 сашета на ден.**

♦ **За деца с тегло от 30 до 50 kg (около 9-15 години).**

Дозировката се определя спрямо телесното тегло и следователно се избира възможно най-подходящата доза за деца. Приближителните години като функция на телесното тегло са дадени за по-лесно определяне на дозата.

Препоръчаната дневна доза на ацетилсалицилова киселина е около 60 mg/kg дневно, разделена на 4 или 6 приема, тоест около 15 mg/kg на всеки 6 часа или 10 mg/kg на всеки 4 часа.

**За деца с тегло от 30 до 40 kg (около 9-13 години), дозата е едно саше на прием, като дозировката може да се повтори при необходимост след 6 часа, но да не се надвишават 4 сашета дневно.**

**За деца с тегло от 41 до 50 kg (около 12 - 15 години), дозата е едно саше на прием, като дозировката може да се повтори при необходимост след 4 часа, но да не се надвишават 6 сашета дневно.**

**Честота на употреба**

Редовната употреба предотвратява появата на рецидиви при болка и фебрилитет.

Възрастни: Дозите се вземат през интервал не по-малък от 4 часа.

Деца (от 30 до 50 kg), тоест около 9 до 15 година възраст): дозите се прилагат през равни интервали от време, включително и през нощта: да се спазва описаната по-горе дозировка.

Продължителност на употреба: пациентите трябва да бъдат информирани, че в случай на фебрилитет да не употребяват ацетилсалицилова киселина повече от 3 дни, или 5 дни в случай на болка без консултация с лекар или стоматолог.

**- Възпалителни заболявания на опорно-двигателния апарат:**

Предназначено за възрастни и деца с тегло около и над 20 kg.

Възрастни: Дневната доза е **максимум от 4 до 6 g** 3 до 6 g дневно, разделени през целия ден на 3-4 приема, приемани през интервал не по-малък от 4 часа.

Указание: две сашета от 500 mg на всеки 6 часа.

Дозировката се редуцира при пациенти в напреднала възраст.

Деца: тази дозова форма е за деца с тегло над 20 kg.

Дневната доза е **максимум от 50 mg/kg до 100mg/kg** дневно, разделени през целия ден на 4-6 приема, приемани през интервал не по-малък от 4 часа.

**4.3 Противопоказания**

Този лекарствен продукт не трябва да се употребява в следните случаи:  
- при известна алергия към ацетилсалицилова киселина или към другите помощни вещества,



- анамнеза за астма, предизвикана от употребата на салицилати или субстанции с подобни свойства, по-специално нестероидни противовъзпалителни средства,
- последния тримесец от бременността ( $\geq 500$  mg/ доза на ден) (виж. *Бременност и кърмене*),
- активна пептична язва,
- придобити или органични хеморагични нарушения,
- хеморагичен рисък,
- тежка чернодробна недостатъчност,
- тежка бъбречна недостатъчност
- неконтролирана тежка сърдечна недостатъчност,
- в комбинация с метотрексат, ако последния е използван в дози по-високи от 15 mg на седмица (виж Лекарствени взаимодействия)
- в комбинация с перорални антикоагуланти, в случай, че салицилати се използват в големи дози (виж Лекарствени взаимодействия), особено при лечение на ревматични заболявания.

~~Не се препоръчва в следните случаи:~~

- ~~– когато се използва съвместно с:~~
- ~~– Перорални антикоагуланти (за аспирин дози  $< 3$  г на ден при възрастни),~~
- ~~– Други нестероидни противовъзпалителни лекарства (за високи дози аспирин  $\geq 3$  г на ден при възрастни),~~
- ~~– хепарин,~~
- ~~– тиклопидин,~~
- ~~– уриказурнични средства~~
- ~~(виж: Лекарствени и други форми на взаимодействие)~~
- ~~– по време на кърмене~~

#### 4.4 Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба.

##### Нредпазни мерки при употреба

- При едновременна употреба с други лекарствени средства и за да се избегне риска от предозиране, да не се употребява в комбинация с лекарствени продукти, в чийто състав има ацетилсалицилова киселина.
- При продължителна употреба на високи дози аналгетици, при появя на главоболие не трябва да се вземат дози по-високи от приеманите. Редовната употреба на аналгетици, особено комбинация от аналгетици може да доведе до бъбречни лезии с риск от бъбречна недостатъчност.
- Синдром на Reye, много рядко животозастрашаващо състояние, е бил наблюдаван при деца, страдащи от вирусна инфекция (по-специално варицела и състояния подобни на инфлуенца) при употребата на ацетилсалицилова киселина. В такива случаи ацетилсалицилата киселина се използва само след консултация с лекар и когато друго друго лечение се е оказало неефективно. При наличието на постоянно повръщане, нарушения на съзнанието или промени в поведението, лечението с ацетилсалицилова киселина се прекъсва веднага.



- При някои случаи на тежки форми на G6PD недостатъчност, високи дози на ацетилсалицилова киселина могат да причинят хемолиза. Употребата на ацетилсалицилова киселина при наличие на G6PD недостатъчност се извършва под медицински контрол.
- При кърмачета под 1 месец употребата на ацетилсалицилова киселина се прилага само в определени ситуации и по лекарско предписание.
- Стrog медицински контрол се извършва при следните състояния:
  - анамнеза за пептична язва, гастрит или гастроинтестинално кървене
  - бъбречна или чернодробна недостатъчност
  - астма: при някои пациенти астматичният пристъп може да е свързан с алергия към нестероидни противовъзпалителни лекарства или към ацетилсалицилова киселина, като в тези случаи медикаментът е противопоказан.
  - метрорагия или менорагия (risk от обилно и продължително кръвотечение по време на менструация)
  - употреба на интраутеринно средство (виж: Лекарствени и други форми на взаимодействия).
- Гастро-интестинално кървене или язви/перфорация могат да се появят по всяко време на лечението, независимо че симптоми за това не се наблюдават както по време на употребата на медикамента, така и преди това. Относителният риск се увеличава при пациенти в напреднала възраст, при пациенти с ниско тегло, и пациенти, подлежащи на лечение с антикоагуланти или тромбоцитни антиагреганти (виж Лекарствени взаимодействия).  
При наличие на гастро-интестинално кървене лечението се прекъсва веднага.
- Сашета от 500 mg не са подходящи за деца с тегло под 30 kg по отношение на индикацията "симптоматично лечение на слаба или средно силна болка и/или фебрилитет", или деца с тегло под 20 kg за индикацията "заболявания на опорно-двигателния апарат". За тях се прилагат други подходящи дозови форми.
- Независимо, че инхибиторният ефект на ацетилсалициловата киселина, върху тромбоцитната агрегация се наблюдава при много ниски дози и персистира няколко дни след последния прием, препоръчително е пациентите да бъдат предупреждавани за възможен риск от кървене дори и при малки хирургически интервенции(напр. екстракция на зъб).
- Ацетилсалициловата киселина променя нивата на пикочна киселина (в аналгетична дози, ацетилсалициловата киселина увеличава нивата на пикочната киселина чрез подтискане на екскрецията; в дози, използвани в ревматологията, ацетилсалициловата киселина има урикузуричен ефект).
- Медицинско наблюдение е необходимо при следните взаимодействия (виж Лекарствени взаимодействия):
  - + Ниски дози салицилати и перорални антикоагуланти,
  - + Високи дози салицилати и други нестероидни противовъзпалителни средства (над 3g/дневно),



+ Тромбоцитни антиагреганти, парентерален хепарин, урикозурични средства (бензбромарон, пробенецид), антидиабетични средства (инсулин, високи дози салицилати (над 3г дневно) и диуретици, системни глюокортикоиди (без хидрокортизон, използван за лечение при заболяване на Addison), ангиотензин конвертиращи ензимни инхибитори, ангиотензин II антагонисти (за високи дози салицилати, над 3 г/дневно), и метотрексат (под 15 mg седмично).

- При високи дози в ревматологията, е препоръчително да се наблюдава за при знаци на предозиране. При наличие на шум в ушите, намаление на слуха, или замаяност, дозировката и лечението се коригират.

При деца се препоръчва мониториране на нивата на ацетилсалициловата киселина в кръвта, особено в началото на лечението.

- Поради наличие на лактоза, този лекарствен продукт е противопоказан при конгенитална галактоземия, глюкозо-галактозен синдром на малабсорбция, или лактазна недостатъчност.

- Ако сте бременна или планирате да забременеете, ацетилсалицилова киселина се използва само след консултация с лекар. При установена бременност по време на употреба на ацетилсалицилова киселина, е необходимо да се консултирате с лекар.

#### **4.5 Лекарствени и други форми на взаимодействие**

Описани са следните взаимодействия между: ацетилсалицилова киселина и нестероидни противовъзпалителни средства, ticlopidine и clopidogrel, tirofiban, eptifibatid и abciximab, и iloprost.

Рискът от кървене нараства при употребата на няколко тромбоцитни антиагреганти, както и при комбинираното приложение на хепарин или аналогови средства (hirudin), перорални антикоагуланти и тромболитици. Това изисква особено наблюдение, осигурявайки постоянен клиничен и лабораторен контрол.

#### **ПРОТИВОПОКАЗАНИ КОМБИНАЦИИ**

+ Перорални антикоагуланти (високи дози салицилати  $\geq 3\text{g}$  на ден при възрастни): изместване на пероралните антикоагуланти от плазмените протеини.

+ Метотрексат когато дозите са по-големи от или равни на 15 mg на седмица. Нарастване на хематологичната токсичност на метотрексата (намален бъбречен клирънс на метотрексата, и изместване на метотрексата от плазмените протеини от ацетилсалициловата киселина.

#### **- Непропоръчителни комбинации**

Поради увеличения риск от кървене, чрез подтикане функцията тромбоцитите и увреждане на гастроуденалната мукоза се препоръчва комбинирането с:



**+ Перорални антикоагуланти**

Ниски дози на ацетилсалицилова киселина: увеличен риск от кървене (потискане функцията тромбоцитите и увреждане на гастроудоденалната мукоза). Изиска се наблюдение, особено времето на кървене.

**+ Други нестероидни противовъзпалителни средства:**

Високи дози ацетилсалицилова киселина (над 3г/дневно): увеличен риск от гастро-интестинално кървене и язви (адитивен синергизъм).

**+ Хепарин (парентерална употреба)**

Увеличен риск от хеморагия (подтискане на тромбоцитната функция и увреждане на гастроудоденалната мукозна мембра на, резултат от ацетилсалициловата киселина).

За аналгетично и антипиретично действие да се използват средства, различни от ацетилсалициловата киселина, например парацетамол.

**+ Урикозурични агенти (benzobromarone, probenecid)**

Относно benzobromarone: ацетилсалицилова киселина в дозировка не повече от 3г/дневно. Намаляване на урикозуричния ефект поради елиминирането на пикочна киселина в бъбрените тубули.

Да се използва друг аналгетик.

**- Комбинации, изискаващи предпазни мерки при употреба**

**+ Антидиабетични средства: инсулин**

Увеличен хипогликемичен ефект при високи дози на ацетилсалицилова киселина (хипогликемичен ефект на ацетилсалициловата киселина).

Да се информира пациентът и да се следят нивата на глюкозата.

**+ Диуретици:**

При високи дози ацетилсалицилова киселина (над 3г дневно): остра бъбречна недостатъчност при дехидратирани пациенти (намалена гломерулна филтрация, дължаща се на редукция в синтезата на бъбрените простагландини). Следователно и намаляване на антихипертензивния ефект.

Хидратиране на пациентът и изследване на бъбречната функция при започване на лечението.

**+ Кортикоステроиди (глюкокортикоиди) (системно приложение), други освен хидрокортизон, използван като заместителна терапия при болест на Addison:**

Понижени нива на салицилати в кръвта по време на лечение с кортикоステроиди и рисък от предозиране с ацетилсалицилова киселина след прекъсване на лечението (кортикоステроидите ускоряват елиминирането на ацетилсалицилова киселина). Необходимо е коригиране на дозата на ацетилсалициловата киселина по време на едновременната им употреба, както и след прекъсване лечението с глюкокортикоиди.

**+ Ангиотензин конвертиращи ензимни инхибитори и ангиотензин II антагонисти:**

Високи дози ацетилсалицилова киселина (над 3г/дневно): остра бъбречна недостатъчност при високо-рискови пациенти (в напреднала възраст или при дехидратирани пациенти) поради намалена гломерулна



фильтрация, причинена от потискане на вазодилаторните простагландини от салицилатите.

Хидратиране на пациентта и изследване на бъбречната функция при започване на лечението.

+ **Метотрексат при дози по-малки от 15 mg на седмица:**

Нарастване на хематологичната токсичност на метотрексата (намален бъбречен клирънс на метотрексата, и изместването му от плазмените протеини от ацетилсалициловата киселина)

Веднъж седмично лабораторен контрол на кръвната картина по време на комбинарана употреба през първите няколко седмици. Засилен контрол при пациенти в напредната възраст и при пациенти с леко отклонение в бъбречната функция.

**КОМБИНАЦИИ, ПРИ КОИТО ТРЯБВА ДА СЕ ВНИМАВА:**

+ **Интраутеринно средство**

Високи дози ацетилсалицилова киселина (над 3g/дневно): спорен е въпросът за намаляване сигурността на вътреутеринната спирала.

+ **Антиациди: магнезиеви, алуминиеви и калциеви соли, окиси и хидрокисиди.**

Увеличена бъбречна екскреция на ацетилсалицилова киселина поради алкализация на урината.

**4.6 Бременност и кърмене**

**БРЕМЕННОСТ**

Изследвания проведени при животни са доказали тератогенните свойства на ацетилсалициловата киселина.

**Първи и втори триместър:**

- непостоянна употреба на ацетилсалицилова киселина: резултати от епидемиологични проучвания изключват появата на тератогенни малформации, причинени при употребата на ацетилсалицилова киселина.

- При по-продължително лечение с аспирин: до сега няма достатъчно данни относно тератогенните свойства на ацетилсалицилова киселина при постоянна употреба в дози над 150 mg на ден по време на първия триместер от бременноста.

**Следователно:**

- Ацетилсалициловата киселина може при необходимост да се предписва в отделни случаи в обичайна дозировка.

- Като предпазна мярка, препоръчително е да се избягва употребата на ацетилсалицилова киселина в доза над 150 mg/дневно при постоянно лечение.

**Клинични данни свързани с феталната токсичност (втори и трети триместър)**

- По време на 4 тия и 5 тия месец от бременността се направят анализ на голям брой жени, при които приемът на аспирин е бил краткотрайен. Резултатите от това проучване не са открити особена токсичност за плода.



Въпреки това епидемиологични проучвания могат да докажат липсата на рисък при употребата на аспирин през този период.

### **Трети триместер:**

Подобно на всички инхибитори на простагландин синтезата, употребата на ацетилсалцицилова киселина в дози по-голями или равни на 500 mg/dose дневно, може да изложи:

- плода на:

\* кардиопулмонарна токсичност с преждевременно затваряне на ductus arteriosus и пулмонарна хипертензия

\* бъбречна дисфункция, която може да прогресира до бъбречна недостатъчност с олигохидрамнион.

- майката и бебето (към края на бременността) – на удължено време на кървене. Това потискане на агрегацията на тромбоцитите съществува дори и при много малки дози.

### **Следователно:**

С изключение на изключително редките случаи (кардиологични или гинекологични), изискващи консултация с лекар или специализирано наблюдение, всички лекарствени средства, съдържащи ацетилсалцицилова киселина са противопоказани през последния триместър от бременността.

### **КЪРМЕНЕ**

Тъй като ацетилсалцициловата киселина преминава в млякото, този лекарствен продукт не се препоръчва по време на кърмене.

### **4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Не оказва влияние.

### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

#### **- Гастроинтестинални реакции:**

- коремна болка,
- явно гастроинтестинално кървене (хематемеза, мелена и т.н.) или окултурно кървене, водещо до желязо-дефицитна анемия. Тези реакции са по-чести при по-високи дози,
- стомашни улцерации и перфорации.

#### **- Влияние върху централната нервна система:**

- главоболие, замаяност,
- чувство за намаление на слуха,
- шум в ушите,

Симптоми, характерни при предозиране

#### **- Хематологични реакции:**

• синдром на кървене (кървене от носа, гингиворагия, пурпура и т.н.) с увеличаване времето на кървене. Тази реакция продължава от 4 до 6 дни след прекъсване употребата на аспирин. Това може да доведе до рисък от кървене в случай на хирургическа интервенция.

#### **- Реакции на свръхчувствителност**



- Уртикария, кожни реакции, астма, анафилактични реакции, ангиоедем.

*Синдром на Reye (виж т.4.4)*

#### **4.9 Предозиране**

Предозирането може да бъде фатално при хора в напреднала възраст и особено при малки деца (терапевтично предозиране или честа, случайна интоксикация)

#### **+ Клинични симптоми:**

Умерено предозиране: симптомите за предозиране са: шум в ушите, чувство за намаление на слуха, главоболие, световъртеж; могат да се контролират чрез намаляване на дозата.

Тежка интоксикация:

*Предозирането при деца може да бъде фатално при еднократна доза от 100 mg/kg.*

Симптомите са: треска, хипервентилация, кетоацидоза, респираторна алкалоза, метаболитна кетоацидоза, кома, кардиоваскуларен шок, респираторна недостатъчност, остра хипогликемия.

#### **Лечение:**

- Пациентът незабавно се отвежда в болница,
- Погълнатото лекарство се отстранява бързо чрез промивка на стомаха и прием на активен въглен,
- Контрол върху киселинния баланс,
- Алкализиране на урината (рН между 7.5 и 8.0) с хемодиализа при тежка интоксикация,
- Симптоматично лечение.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1 Фармакодинамични свойства**

~~АНАЛГЕТИК~~ — периферен

~~АНТИПИРЕТИК~~

~~ПРОТИВОВЪЗПАЛИТЕЛНО~~ — при високи дози

(N. Централна нервна система)

(M. Лекомоторен апарат)

## **ДРУГИ АНАЛГЕТИЦИ И АНТИПИРЕТИЦИ**

ATC N02 BA 01

Лизин ацетилсалицилат (LAS), подобно на аспирина има аналгетично, антипищетично, противовъзпалително и антиагрегантно действие. LAS действа чрез инхибиране на ензима циклооксигеназа, което води до блокиране синтезата на простагландините (PG) и тромбоксана.

Ацетилсалициловата киселина принадлежи към групата нестероидните противовъзпалителни средства с аналгетично, антипищетично, противовъзпалително действие. Действието е базирано на инхибиране на ензима циклооксигеназа, което води до блокиране синтезата на простагландините.



*Ацетилсалициловата киселина подтиска тромбоцитната агрегация чрез блокиране на тромбоксан A<sub>2</sub> тромбоцитната синтеза.*

*Аналгетичният ефект има предимно периферен механизъм. Потискане синтезата на PG намалява чувствителността на сетивните нервни окончания към алгогени медиатори, като ендопероксиди, някои простагландини, брадикинин и др.*

*Противовъзпалителният ефект е свързан с потискане синтезата на PG в зоната на възпалението. Инхибира се активността на ензима циклооксигеназа, под влияние на която от арахидоновата киселина се получават ендопероксиди, а от тях простагландини и тромбоксани.*

*Антипиретичното му действие води до бързо и ефективно намаляване на телесната температура. Осъществява се чрез потискане на образуването, освобождаването, проникването в ЦНС и действието върху терморегулаторните центрове в хипоталамуса на различни пирогени. Антипиретичното му действие е свързано с потискане синтезата на PG.*

*LAS има същите свойства като аспирина, но за разлика от него има по-добра стомашно-чревна поносимост поради съдържанието на лизин.*

### **5.2 Фармакокинетични свойства**

*След абсорбция lysine acetylsalicylate се разпада на ацетилсалицилова киселина и лизин.*

*Ацетилсалицилова киселина се абсорбира бързо и се хидролизира до салицилова киселина в плазмата. Първата се свързва към плазмените протеини. Максималните концентрации в кръвта достигат след 2 или 4 часа. Отделянето в бъбреците се увеличава с pH на урината. Времето на полуразпад на салицилова киселина е от 3 до 9 часа и зависи от дозата. Тъй като DL-lysine acetylsalicylate се разтваря веднага и изцяло във вода, след абсорбция се разпада под формата на ацетилсалицилова киселина.*

#### **Абсорбция**

*Ацетилсалициловата киселина се абсорбира бързо и изцяло веднага след перорален прием. Максимална плазмена концентрация се достига след 15-40 минути.*

*Бионаличността на ацетилсалициловата киселина варира според дозата: около 60 % за дози под 500 mg, и 90 % за дози над 1g поради настъпена чернодробна хидролиза.*

*Ацетилсалициловата киселина се хидролизира бързо до салицилова киселина (активен метаболит)*

#### **Разпределение**

*Ацетилсалициловата киселина и салициловата киселина се разпределят бързо в тъканите. Преминават плацетарната бариера и се намират в майчиното мляко.*

*Салициловата киселина се свързва с плазмените протеини. Времето на полу-разпад на ацетилсалициловата киселина е от 15-20 минути, и за салициловата киселина е от 2 до 4 часа.*



## **Метаболизъм – екскреция**

Ацетилсалициловата киселина се метаболизира изцяло в черния дроб. Отделя се главно в урината под формата салицилова киселина и глюкорониди, както и под формата на salicyluric и gentisic киселини.

## **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Мутагенен и карциногенен потенциал.

Резултатите от проведените ин vitro и ин vivo предклинични проучвания с ацетилсалицилова киселина показват липсата на мутагенен ефект.

В проведените за продължителен период от време проучвания при пълхове и мишки, показват липсата на карциногенен ефект.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Помощни вещества**

Glycine	200 mg
Mandarin flavouring*	40 mg
Ammonium glycyrrhizinate	6 mg

Състав на mandain flavouring: lactose, orange juice, essential oil of mandarin.

### **6.2 Несъвместимости**

Няма

### **6.3 Срок на годност**

3 години

### **6.3 Специални указания за съхранение**

Да се съхранява при температура под 25°C.

### **6.4 Опаковка**

Първична опаковка: хартия, алуминий, полиетилен

Вторична опаковка: картонена кутия

Опаковка от 20 броя сашета.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Sanofi - Synthelabo OTC

9, rue du President Allende

94258 Gentilly Cedex, France

## **8. ПРОИЗВОДИТЕЛ**

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

196, avenue du Marechal Juin

45200 AMILLY, FRANCE

## **9. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР**

20020129

## **10. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА**

13.02.2002



**11. ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА : Януари 2004**

