

Листок-вкладыш – информация для пациента
Кораксан® , (ивабрадин), 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Кораксан® , (ивабрадин), 7,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: ивабрадин

Перед приемом лекарственного 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 или работнику аптеки.
- Лекарственный 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 или работнику аптеки. 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 Кораксан®, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Кораксан®.
3. Как принимать препарат Кораксан®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Кораксан®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Препарат Кораксан® (ивабрадин) показан для лечения:

- Симптомов стабильной стенокардии (которая проявляется болью в области груди) у взрослых пациентов при частоте сердечных сокращений 70 или более ударов в минуту. Препарат применяется у взрослых пациентов, которые не переносят или не могут принимать лекарственные препараты для лечения сердечно-сосудистых заболеваний из группы бета-блокаторов. Он также применяется в комбинации с бета-блокаторами у взрослых пациентов, состояние которых не полностью контролируется приемом бета-блокатора.
- Хронической сердечной недостаточности у взрослых пациентов при частоте сердечных сокращений 70 или более ударов в минуту. Он используется в сочетании со стандартной терапией, включая терапию бета-блокаторами, или при непереносимости или при наличии противопоказаний к применению бета-блокаторов.

О стабильной стенокардии (обычно ее называют «стенокардия»):

Стабильная стенокардия – это сердечно-сосудистое заболевание, которое развивается, если сердце не получает достаточного количества кислорода. Обычно оно проявляется в возрасте от 40 до 50 лет. Наиболее распространенный симптом стенокардии – боль или дискомфорт в области груди. Симптомы стенокардии чаще всего возникают в ситуациях, когда увеличивается частота сердечных сокращений, то есть при физической нагрузке, эмоциональных переживаниях, на холоде или после еды. У людей, которые страдают стенокардией, учащение сердечных сокращений может привести к появлению болей в области груди.

О хронической сердечной недостаточности:

Хроническая сердечная недостаточность – это сердечно-сосудистое заболевание, которое возникает в случае, когда сердце не может нагнать достаточное количество крови для потребностей организма. Наиболее распространенные симптомы сердечной недостаточности – это одышка, утомляемость, усталость и отеки лодыжек.

В чем состоит принцип действия препарата Кораксан®

Препарат Кораксан® в основном работает, снижая частоту сердечных сокращений на несколько ударов в минуту. Это уменьшает потребность сердца в кислороде, особенно в ситуациях, когда вероятно развитие приступа стенокардии. Таким образом препарат Кораксан® помогает контролировать и уменьшать количество приступов стенокардии. Кроме того, поскольку повышенная частота сердечных сокращений отрицательно влияет на работу сердца и прогноз у пациентов с хронической сердечной недостаточностью, специфическое действие ивабрадина, направленное на снижение частоты сердечных сокращений, помогает улучшить работу сердца и прогноз у этих пациентов.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Кораксан®

Не принимайте препарат Кораксан®:

- если у Вас аллергия на ивабрадин или любой из вспомогательных веществ препарата (см. в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас слишком низкая частота сердечных сокращений до начала лечения (менее 70 ударов в минуту) в состоянии покоя;
- если у Вас состояние кардиогенного шока (состояние, при котором необходимо лечение в стационаре);
- если у Вас отмечаются нарушения ритма и проводимости сердца;
- если у Вас развился инфаркт миокарда;
- если у Вас очень низкое артериальное давление;
- если у Вас нестабильная стенокардия (тяжелая форма стенокардии, при которой боли в области груди наступают очень часто при физической нагрузке или без нее);
- если у Вас отмечается ухудшение течения сердечной недостаточности;

- если у Вас установлен электрокардиостимулятор и Вы зависимы от электрокардиостимулятора (Ваш сердечный ритм обеспечивается исключительно электрокардиостимулятором);
- если у Вас тяжелое заболевание печени;
- если Вы принимаете лекарственные препараты, предназначенные для лечения грибковых инфекций (такие как кетоконазол, итраконазол), антибиотики группы макролидов (такие как джозамицин, кларитромицин, телитромицин или эритромицин для приема внутрь), препараты, предназначенные для лечения ВИЧ-инфекции (такие как нелфинавир, ритонавир) или нефазодон (лекарственный препарат для лечения депрессии), или дилтиазем, верапамил (лекарственные препараты для лечения высокого артериального давления или стенокардии);
- если Вы – женщина детородного возраста и не используете надежные методы контрацепции;
- если Вы беременны или пытаетесь забеременеть;
- если Вы кормите ребенка грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом приема препарата Кораксан® проинформируйте лечащего врача:

- если Вы имеете нарушения ритма сердца (которые могут проявляться нерегулярным сердцебиением, ощущением сердцебиения, усилением боли в груди) или постоянная форма фибрилляции предсердий (разновидность нарушений сердечного ритма), или выявлено отклонение от нормы на электрокардиограмме (ЭКГ), которое называется «синдром удлинённого интервала QT»;
- если у Вас отмечаются такие симптомы, как утомляемость, головокружение или одышка (это может быть признаком слишком низкой частоты сердечных сокращений);
- если у Вас отмечаются симптомы, которые могут свидетельствовать о фибрилляции предсердий (частота сердечного ритма в состоянии покоя более 110 ударов в минуту) или выявлены другие типы аритмий, связанные с функцией синусового узла;
- если Вы недавно перенесли инсульт (нарушение мозгового кровообращения);
- если у Вас очень низкое или умеренно низкое артериальное давление;
- если у Вас неконтролируемая артериальная гипертония, особенно после изменения антигипертензивной терапии;
- если у Вас тяжелая сердечная недостаточность или сердечная недостаточность в сочетании с отклонением от нормы на ЭКГ, называемым «блокада ножки пучка Гиса»;
- если у Вас выявлено хроническое заболевание сетчатки глаза;
- если у Вас выявлено заболевание печени умеренной степени тяжести;
- если у Вас имеется тяжелое заболевание почек.

Если у Вас отмечается одно из вышеуказанных состояний, то проконсультируйтесь со своим лечащим врачом перед приемом препарата Кораксан®.

Дети и подростки

Лекарственный препарат Кораксан® противопоказан для детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Кораксан®

Сообщите своему лечащему врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или планируете начать прием каких-либо других препаратов.

Если Вы принимаете один из нижеперечисленных препаратов, обязательно проинформируйте об этом своего лечащего врача, так как может потребоваться коррекция дозы препарата Кораксан® или наблюдение:

- флуконазол (противогрибковый лекарственный препарат),
- рифампицин (антибиотик),
- барбитураты (применяются при нарушениях сна или эпилепсии),
- фенитоин (применяется при эпилепсии),
- *Hypericum perforatum*, или зверобой продырявленный (траволечение депрессии),
- лекарственные препараты, удлиняющие интервал QT на ЭКГ, которые используются для лечения нарушений сердечного ритма или других состояний:
- хинидин, дизопирамид, ибутилид, соталол, амиодарон (применяются для лечения нарушений сердечного ритма),
- бепридил (лекарственный препарат для лечения стенокардии),
- некоторые типы лекарственных препаратов для лечения беспокойства, шизофрении или других психозов (такие как пимозид, зипразидон, сертиндол),
- лекарственные препараты для лечения малярии (такие как мефлохин или галофантрин),
- эритромицин внутривенно (антибиотик),
- пентамидин (противопротозойный препарат),
- цизаприд (применяется при гастроэзофагеальном рефлюксе),
- некоторые типы диуретиков, которые могут снижать уровень калия в крови.

Взаимодействие с пищей и напитками

Во время лечения препаратом Кораксан® избегайте употребления грейпфрутового сока.

Беременность и грудное вскармливание

Не принимайте препарат Кораксан®, если Вы беременны или планируете беременность (см. раздел "Не принимайте препарат Кораксан®").

Если Вы беременны и принимали или продолжаете принимать препарат Кораксан®, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Если Вы женщина, способная к деторождению, не принимайте препарат Кораксан®, пока не будете применять надежные меры контрацепции (см. раздел "Не принимайте препарат Кораксан®").

Не принимайте препарат Кораксан®, если Вы кормите ребенка грудью (см. раздел "Не принимайте препарат Кораксан®"). Сообщите своему лечащему врачу, если Вы кормите

грудью или намереваетесь начать кормить грудью, поскольку грудное вскармливание должно быть прервано, если Вам необходимо принимать препарат Кораксан®.

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

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Прием препарата Кораксан® может привести к появлению преходящих нарушений световосприятия (кратковременное ощущение повышенной яркости в ограниченной зоне поля зрения, см. "Возможные нежелательные реакции"). Если у Вас возникло такое нарушение световосприятия, будьте осторожны при управлении транспортными средствами или работе с механизмами в ситуациях, когда существует вероятность резкой смены освещенности, особенно при вождении в ночное время.

Препарат Кораксан® содержит лактозу

Если у Вас имеется непереносимость некоторых сахаров, проконсультируйтесь с лечащим врачом перед приемом данного препарата.

3. Прием препарата Кораксан®

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

Если Вы получаете лечение по поводу стабильной стенокардии

Рекомендуемая доза

Начальная доза не должна превышать одну таблетку препарата Кораксан® 5 мг два раза в день. Если у Вас продолжают сохраняться симптомы стенокардии, и доза (5 мг два раза в день) хорошо переносится, то врач может увеличить дозу. Поддерживающая доза не должна превышать 7,5 мг два раза в день. Ваш лечащий врач подберет необходимую Вам дозировку.

В некоторых случаях (например, пациентам в возрасте 75 лет и старше) лечащий врач может назначить половину дозы, то есть половину таблетки Кораксан® 5 мг (что соответствует 2,5 мг ивабрадина) утром и половину таблетки 5 мг – вечером.

Способ применения

Внутри, во время еды, по одной таблетке утром и вечером.

Продолжительность применения

Продолжительность применения устанавливается вашим лечащим врачом.

Если Вы получаете лечение по поводу хронической сердечной недостаточности

Рекомендуемая доза

Обычная рекомендуемая начальная доза лекарственного препарата Кораксан® – одна таблетка 5 мг два раза в день. При необходимости доза может быть увеличена до 7,5 мг два раза в день.

Ваш лечащий врач решит, с какой дозы следует начинать лечение.

В некоторых случаях (например, пациентам в возрасте 75 лет и старше) лечащий врач может назначить половину дозы, то есть половину таблетки Кораксан® 5 мг (что соответствует 2,5 мг ивабрадина) утром и половину таблетки 5 мг – вечером.

Способ применения

Внутри, во время еды, по одной таблетке утром и вечером.

Продолжительность применения

Продолжительность применения устанавливается вашим лечащим врачом.

Если Вы приняли препарат Кораксан® в большей дозе, чем следовало

После приема слишком большой дозы препарата Кораксан® Вы можете почувствовать одышку или слабость, как следствие чрезмерного снижения частоты сердечных сокращений. В этом случае немедленно обратитесь к лечащему врачу.

Если Вы забыли принять препарат Кораксан®

Если Вы забыли принять таблетку, примите следующую дозу в обычное время. Не удваивайте ее, стремясь компенсировать пропущенную дозу.

На блистере, в который упакованы таблетки, напечатан календарь, который поможет Вам запомнить, когда Вы принимали препарат Кораксан® в последний раз.

Если Вы прекратили принимать препарат Кораксан®

Поскольку лечение стенокардии или хронической сердечной недостаточности обычно проводится постоянно, Вам следует проконсультироваться с лечащим врачом, прежде чем прекращать прием препарата.

Если действие препарата Кораксан® кажется Вам слишком сильным или слишком слабым, обратитесь к лечащему врачу.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы по приему препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата Кораксан® и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения одной из следующих серьезных нежелательных реакций:

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

- ангионевротический отек (отек лица, языка или горла, который может сопровождаться затруднением дыхания или глотания).

Очень редко (могут возникать не более, чем у 1 человека из 10000):

- атриовентрикулярная блокада II степени, атриовентрикулярная блокада III степени;
- синдром слабости синусового узла (эти нарушения могут проявляться неритмичным сердцебиением).

Другие возможные нежелательные реакции

Наиболее частые нежелательные реакции данного лекарственного препарата связаны с механизмом действия и зависят от дозы:

Очень часто (могут возникать у более, чем 1 человека из 10):

Зрительные нарушения световосприятия (кратковременное ощущение повышенной яркости, чаще всего вызванное резкими изменениями освещенности). Они также могут быть описаны как ореол, цветовые вспышки, разложение изображения на отдельные части или множественные изображения.

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

- головная боль, особенно в первый месяц терапии;
- головокружение, возможно связанное с брадикардией;
- нечеткость зрения (расплывчатость);
- брадикардия (замедление сердечного ритма);
- атриовентрикулярная блокада I степени (удлиненный интервал PQ на ЭКГ);
- желудочковые экстрасистолы (ощущение перебоев в работе сердца);
- фибрилляция предсердий (неритмичное быстрое сердцебиение);
- неконтролируемое артериальное давление.

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

- эозинофилия (повышенное содержание эозинофилов (один из видов клеток крови – лейкоцитов (белых кровяных телец));
- гиперурикемия (высокий уровень мочевой кислоты в крови);
- обморок, возможно связанный с брадикардией;
- диплопия (двоение в глазах);
- нарушение зрения;
- вертиго (ощущение кружения);
- ощущение сердцебиения;
- наджелудочковые экстрасистолы (ощущение перебоев в работе сердца);
- артериальная гипотензия (низкое артериальное давление), возможно связанная с брадикардией;
- одышка (затрудненное дыхание);
- тошнота;
- запор;
- диарея;

- боль в животе;
- кожная сыпь;
- спазмы мышц;
- астения, возможно связанная с брадикардией;
- утомляемость, возможно связанная с брадикардией;
- повышенная концентрация креатинина в плазме крови;
- удлинение интервала QT на ЭКГ.

Редко (могут возникать не более чем, у 1 человека из 1000):

- кожный зуд;
- крапивница;
- эритема;
- недомогание, возможно связанное с брадикардией.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные 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.

Российская Федерация

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Тел: +7 800 550 99 03

<http://www.roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Армения

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий»

Тел.: (+374 60) 83-00-73, (+374 10) 23-08-96, (+374 10) 23-16-82

Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарств: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

<http://pharm.am>

Республика Беларусь

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

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Тел.: +375 (17) 231 85 14

Факс.: +375 (17) 252 53 58

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29

<http://www.rceth.by>

Республика Казахстан

010000, г. Астана, район Байконур, ул. А.Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Тел.: +7 (717) 278 99 11

<http://www.ndda.kz>

Кыргызская Республика

720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25

Департамент лекарственного обеспечения и медицинской техники при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики

Тел.: +996 (312) 21-92-78

<http://pharm.kg>

5. Хранение препарата Кораксан®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на блистере и на картонной пачке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 30 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Кораксан® содержит:

- Действующим веществом является ивабрадин (в виде гидрохлорида):
Кораксан® 5 мг: каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 5 мг ивабрадина (эквивалентно 5,39 мг ивабрадина гидрохлорида).
Кораксан® 7,5 мг: каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 7,5 мг ивабрадина (эквивалентно 8,09 мг ивабрадина гидрохлорида).
- Вспомогательными веществами являются: лактозы моногидрат, магния стеарат, крахмал кукурузный, мальтодекстрин, диоксид кремния коллоидный безводный.
- Пленочная оболочка: гипромеллоза, титана диоксид (E171), макрогол 6000, глицерин, магния стеарат, краситель железа оксид желтый (E172), краситель железа оксид красный (E172).

Внешний вид препарата Кораксан® и содержимое его упаковки

Кораксан®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг:

Овальные, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, оранжево-розового цвета, с насечками с двух боковых сторон и гравировкой «5» на одной стороне и  на другой стороне.

Кораксан[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 7,5 мг:

Треугольные таблетки, покрытые пленочной оболочкой, оранжево-розового цвета, с гравировкой «7.5» на одной стороне и  на другой стороне.

По 14 таблеток в блистер (ПВХ/Ал). По 1, 2 или 4 блистера с инструкцией (листочком-вкладышем) в пачку картонную, с контролем первого вскрытия (при необходимости).

По 26 таблеток в блистер (ПВХ/Ал). По 2 блистера с инструкцией (листочком-вкладышем) в пачку картонную, с контролем первого вскрытия (при необходимости).

Держатель регистрационного удостоверения

"Лаборатории Сервье" / Les Laboratoires Servier

92284 Франция, Сюрен Седекс, ул. Карно 50 / 50 rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, France

Производитель

"Лаборатории Сервье Индастри" / Les Laboratoires Servier Industrie

905, шоссе Саран, 45520 Жиди, Франция / 905 route de Saran, 45520 Gidy, France

или

ООО "СЕРВЬЕ РУС"

108828 Россия, г. Москва, поселение Краснопахорское, квартал 158, владение 2, стр. 1

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Российская Федерация

АО "Сервье"

Адрес: 125196, г. Москва, ул. Лесная, дом 7, этаж 7/8/9

Тел.: +7 (495) 937 07 00

Факс: +7 (495) 937 07 01

Эл. почта: servier.russia@servier.com

Республика Казахстан и Кыргызская Республика

ТОО "Сервье Казахстан"

Адрес: 050020, г. Алматы, пр. Достык 310Г

Тел.: +7 (727) 386 76 62

Эл. почта: kazadinfo@servier.com

Республика Беларусь

Представительство УАО "Les Laboratoires Servier" (Французская Республика) в

Республике Беларусь

Адрес: 220030, г. Минск. ул. Мясникова, 70, оф. 303

Тел.: +375 (17) 306 54 55/56

Эл. почта: officeby@servier.com

Республика Армения

Представительство "Лаборатории Сервье"

Адрес: 0002, г. Ереван, улица Амиряна, 15, магазин 100, Кентрон

Тел.: +374 (10) 50 50 74

Эл. почта: pvarmenia@servier.com

Листок-вкладыш пересмотрен 06/2025

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте Союза.

<https://ees.eaunion.org>

Листок-вкладыш доступен на всех языках Союза на веб-сайте Союза.

Қосымша парақ – пациентке арналған ақпарат
Кораксан[®], (ивабрадин), 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған
таблеткалар
Кораксан[®], (ивабрадин), 7,5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған
таблеткалар

Әсер етуші зат: ивабрадин

Дәрілік препаратты қабылдағанға дейін қосымша парақты толығымен оқып шығыңыз, өйткені онда Сіз үшін маңызды ақпарат бар.

- Қосымша парақты сақтаңыз. Сізге оны қайтадан оқу қажет болуы мүмкін.
- Егер Сізде қосымша сұрақтар туындаса, емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне хабарласыңыз.
- Дәрілік препарат тек Сізге тағайындалды. Оны басқа адамдарға бермеңіз. Бұл ауруының симптомдары Сіздікіне сәйкес келсе де, оларға зиян тигізуі мүмкін.
- Егер Сізде қандай да бір жағымсыз реакциялар пайда болса, емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне жүгініңіз. Бұл ұсыным кез келген болуы мүмкін жағымсыз реакцияларға, оның ішінде қосымша парақтың 4-бөлімінде аталмаған реакцияларға қолданылады.

Қосымша парақтың мазмұны

1. Кораксан[®] қандай препарат және ол не үшін қолданылады.
2. Кораксан[®] препаратын қабылдар алдында нені білу керек.
3. Кораксан[®] препаратын қалай қабылдауға болады.
4. Болуы мүмкін жағымсыз реакциялар.
5. Кораксан[®] препаратын сақтау.
6. Қаптаманың ішіндегісі және өзге де мәліметтер.

1. Кораксан[®] қандай препарат және ол не үшін қолданылады

Кораксан[®] препараты (ивабрадин) төмендегілерді емдеу үшін көрсетілген:

- Жүрек жиырылу жиілігі минутына 70 соғу немесе одан да көп болатын ересек пациенттерде тұрақты стенокардия симптомдары (кеуде аймағындағы ауырсынумен көрінеді). Препарат бета-блокаторлар тобынан жүрек-қантамырлар ауруларын емдеуге арналған дәрілік препараттарды қабылдамайтын немесе қабылдай алмайтын ересек пациенттерде қолданылады. Ол сондай-ақ жағдайы бета-блокаторды қабылдаумен толық бақыланбайтын ересек пациенттерде бета-блокаторлармен біріктірілімде қолданылады.
- Ересек пациенттерде жүрек жиырылу жиілігі минутына 70 немесе одан да көп соғу болатын жүректің созылмалы жеткіліксіздігі. Ол бета-блокаторлармен емдеуді қоса, стандартты еммен үйлесімде немесе бета-блокаторларды қолдануға жақпаушылық кезінде немесе қарсы көрсетілімдер болған кезде қолданылады.

Тұрақты стенокардия туралы (әдетте «стенокардия» деп аталады):

Тұрақты стенокардия – бұл жүрек-қантамырлары ауруы, жүрекке оттегі жеткілікті мөлшерде жетпеген кезде дамиды. Әдетте ол 40-тан 50 жасқа дейінгі аралықта білінеді. Стенокардияның ең көп кездесетін симптомы – кеуде аймағындағы ауырсыну немесе жайсыздық. Стенокардия симптомдары көбінесе жүректің жиырылу жиілігі жоғарылаған жағдайларда, яғни дене жүктемелері, эмоционалды қобалжулар кезінде, суықта немесе тамақтан кейін туындайды. Стенокардиямен ауыратын адамдарда жүрек жиырылуының жиілеуі кеуде аймағында ауырсынуға әкелуі мүмкін.

Созылмалы жүрек жеткіліксіздігі туралы:

Созылмалы жүрек жеткіліксіздігі – бұл жүрек-қантамырлар ауруы, организмнің қажеттіліктері үшін жүрек жеткілікті мөлшерде қанмен қамтамасыз ете алмайтын жағдайда пайда болады. Жүрек жеткіліксіздігінің жиі кездесетін симптомдары – енгігу, қажу, шаршау және тобық ісінуі.

Кораксан® препаратының әсер ету қағидасы қандай

Кораксан® препараты негізінен жүректің жиырылу жиілігін минутына бірнеше соғуға азайту арқылы жұмыс істейді. Бұл жүректің оттегіне деген қажеттілігін, әсіресе стенокардия ұстамасы дамуы ықтимал жағдайларда азайтады. Осылайша Кораксан® препараты стенокардия ұстамаларының санын бақылауға және азайтуға көмектеседі. Сонымен қатар, жүрек соғу жиілігінің жоғарылауы жүрек жұмысына және жүректің созылмалы жеткіліксіздігі бар пациенттердің болжамына теріс әсер ететіндіктен, ивабрадиннің жүрек жиырылу жиілігін төмендетуге бағытталған нақты әсері осы пациенттерде жүрек жұмысын және болжамды жақсартуға көмектеседі.

2. Кораксан® препаратын қабылдар алдында нені білу керек

Кораксан® препаратын қабылдамаңыз:

- егер Сізде ивабрадинге немесе препараттың кез келген қосымша заттарына (қосымша парақтың 6-бөлімін қараңыз) аллергия болса;
- егер Сізде емдеу басталғанға дейін тыныш күйде жүректің жиырылу жиілігі тым төмен (минутына 70 соғудан аз) болса;
- егер Сізде кардиогенді шок жағдайы болса (стационарда емдеу қажет жағдай);
- егер Сізде жүрек ырғағы мен өткізгіштігінің бұзылуы білінсе;
- егер Сізде миокард инфарктісі дамыса;
- егер Сізде артериялық қысым өте төмен болса;
- егер Сізде тұрақсыз стенокардия болса (стенокардияның ауыр түрі, онда кеуде аймағындағы ауырсыну дене жүктемесі кезінде немесе онсыз жиі пайда болады);
- егер Сізде жүрек жеткіліксіздігі ағымының нашарлауы байқалса;
- егер сізде электрокардиостимулятор орнатылған болса және Сіз электрокардиостимуляторға тәуелді болсаңыз (сіздің жүрек соғу ритміңіз тек қана электрокардиостимулятормен қамтамасыз етіледі);
- егер Сізде бауырдың ауыр ауруы болса;

- егер Сіз зәң инфекциясын емдеуге арналған дәрілік препараттарды (мысалы, кетоконазол, итраконазол), макролидтер тобының антибиотиктерін (мысалы, джозамицин, кларитромицин, телитромицин немесе эритромицин), АИТВ инфекциясын емдеуге арналған препараттарды (мысалы, нелфинавир, ритонавир) немесе нефазодон (депрессияны емдеуге арналған дәрілік препарат), немесе дилтиазем, верапамил (жоғары артериялық қысымды немесе стенокардияны емдеуге арналған дәрілік препараттар) қабылдап жүрсеңіз;
- егер Сіз бала туу жасындағы әйел болсаңыз және контрацепцияның сенімді әдістерін пайдаланбайтын болсаңыз;
- егер Сіз жүкті болсаңыз немесе жүкті болғыңыз келіп жүрсе;
- егер Сіз бала емізіп жүрсеңіз;

Айрықша нұсқаулар мен сақтандыру шаралары

Кораксан® препаратын қабылдар алдында емдеуші дәрігерге хабарлаңыз:

- егер Сізде жүрек ырғағының бұзылуы болса (жүректің ретсіз соғуы, жүрек қағуын сезіну, кеудедегі ауырсынудың күшеюі) немесе жүрекше фибрилляциясының тұрақты түрі (жүрек ырғағы бұзылуының әр түрі) немесе электрокардиограммада (ЭКГ) қалыптан ауытқу анықталса, ол «ұзартылған QT аралығы синдромы» деп аталады;
- егер Сізде қажу, бас айналу немесе еңтігу сияқты симптомдар болса (бұл тым төмен жүрек жиырылуы жиілігінің белгісі болуы мүмкін);
- егер Сізде жүрекше фибрилляциясын көрсететін симптомдар болса (тыныш күйде жүрек ырғағы жиілігі минутына 110 соғудан жоғары) немесе синустық түйіннің функциясымен байланысты аритмияның басқа типтері анықталса;
- егер Сіз жақында инсульт алсаңыз (ми қан айналымының бұзылуы);
- егер Сізде артериялық қысымы өте төмен немесе орташа төмен болса;
- егер Сізде бақыланбайтын артериялық гипертония болса, әсіресе гипертензияға қарсы терапияны өзгереткеннен кейін;
- егер Сізде жүректің ауыр жеткіліксіздігі немесе «Гис шоғыры тармағының блокадасы» деп аталатын ЭКГ-да қалыптан ауытқумен қатар жүретін жүрек жеткіліксіздігі болса;
- егер Сізде созылмалы торқабық ауруы анықталса;
- егер Сізде орташа ауырлық дәрежесіндегі бауыр ауруы анықталса;
- егер Сізде бүйректің ауыр ауруы болса.

Егер Сізде жоғарыда көрсетілген жай-күйдің бірі байқалса, Кораксан® препаратын қабылдар алдында өзіңіздің емдеуші дәрігеріңізбен кеңесіңіз.

Балалар мен жасөспірімдер

Кораксан® дәрілік препаратын 18 жасқа дейінгі балалар мен жасөспірімдерге қолдануға болмайды.

Басқа препараттар және Кораксан® препараты

Егер Сіз қандай да бір басқа препараттарды қабылдап жүрсеңіз, жақында қабылдаған болсаңыз немесе қабылдауды бастауды жоспарлап жүрсеңіз, емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне хабарлаңыз.

Егер Сіз төменде аталған препараттардың бірін қабылдайтын болсаңыз, бұл туралы міндетті түрде өзіңіздің емдеуші дәрігеріңізге хабарлаңыз, өйткені Кораксан® препаратының дозасын түзету немесе бақылау қажет болуы мүмкін:

- флуконазол (зеңге қарсы дәрілік препарат),
- рифампицин (антибиотик),
- барбитураттар (ұйқының бұзылуы немесе эпилепсия кезінде қолданылады),
- фенитоин (эпилепсия кезінде қолданылады),
- *Hypericum perforatum*, немесе шілтер жапырақты шайқурай (депрессияны шөппен емдеу),
- ЭКГ-дағы QT аралығын ұзартатын дәрілік препараттар, олар жүрек ырғағының бұзылуын немесе басқа жағдайларды емдеу үшін қолданылады:
- хинидин, дизопирамид, ибутилид, соталол, амиодарон (жүрек ырғағының бұзылуын емдеу үшін қолданылады),
- бепридил (стенокардияны емдеуге арналған дәрілік препарат),
- мазасыздықты, шизофренияны немесе басқа психоздарды емдеуге арналған дәрілік препараттардың кейбір түрлері (мысалы, пимозид, зипразидон, сертиндол),
- безгекті емдеуге арналған дәрілік препараттар (мысалы, мефлохин немесе галофантрин сияқты),
- эритромицин вена ішіне (антибиотик),
- пентамидин (протозойға қарсы препарат),
- цизаприд (гастроэзофагеальді рефлюкс кезінде қолданылады),
- қандағы калий деңгейін төмендететін диуретиктердің кейбір типтері.

Тамақпен және сусындармен өзара әрекеттесуі

Кораксан® препаратымен емдеу кезінде грейпфрут шырынын ішуден аулақ болыңыз.

Жүктілік және бала емізу

Егер Сіз жүкті болсаңыз немесе жүктілікті жоспарласаңыз, Кораксан® препаратын қабылдамаңыз ("Кораксан® препаратын қабылдамаңыз" бөлімін қараңыз).

Егер Сіз жүкті болсаңыз және Кораксан® препаратын қабылдасаңыз немесе қабылдауды жалғастырып жатсаңыз, бұл туралы емдеуші дәрігерге хабарлаңыз.

Егер Сіз бала тууға қабілетті әйел болсаңыз, контрацепцияның сенімді шараларын қолданғанша Кораксан® препаратын қабылдамаңыз ("Кораксан® препаратын қабылдамаңыз" бөлімін қараңыз).

Егер Сіз бала емізіп жүрсеңіз, Кораксан® препаратын қабылдамаңыз ("Кораксан® препаратын қабылдамаңыз" бөлімін қараңыз). Егер сіз бала емізіп жүрсеңіз немесе

емшекпен емізуді бастағыңыз келсе, емдеуші дәрігерге хабарлаңыз, өйткені егер Сізге Кораксан® препаратын қабылдау қажет болса, бала емізу тоқтатылуы тиіс.

Егер Сіз жүкті болсаңыз немесе бала емізіп жүрсеңіз, жүктімін деп ойласаңыз немесе жүктілікті жоспарлап жүрген болсаңыз, препаратты қолданар алдында өз емдеуші дәрігеріңізбен кеңесіңіз.

Көлік құралдарын басқару және механизмдермен жұмыс істеу

Кораксан® препаратын қабылдау жарық қабылдаудың өтпелі бұзылыстары пайда болуына әкелуі мүмкін (көру өрісінің шектеулі аймағында жоғары айқындылықты қысқа мерзімді сезіну, "Болуы мүмкін жағымсыз реакцияларды" қараңыз). Егер Сізде түс қабылдаудың осындай бұзылуы пайда болса, көлік құралдарын басқару кезінде немесе жарықтандырудың күрт өзгеруі мүмкін жағдайларда, әсіресе түнде көлік жүргізу кезінде механизмдермен жұмыс жасағанда абай болыңыз.

Кораксан® препаратының құрамында лактоза бар

Егер Сізде кейбір қанттардың жақпаушылығы болса, осы препаратты қолданар алдында емдеуші дәрігермен кеңесіңіз.

3. Кораксан® препаратын қабылдау

Әрқашан Кораксан® препаратын емдеуші дәрігердің ұсынымдарына толық сәйкестікте қабылдаңыз. Күмән болған жағдайда емдеуші дәрігермен немесе дәріхана қызметкерімен кеңесіңіз.

Егер Сіз тұрақты стенокардияға қатысты ем алсаңыз

Ұсынылатын доза

Бастапқы доза күніне екі рет Кораксан® 5 мг препаратының бір таблеткасынан аспауы тиіс. Егер Сізде стенокардия симптомдары сақталса және доза (5 мг күніне екі рет) жағымдылығы жақсы болса, дәрігер дозаны арттыруы мүмкін. Демеуші доза күніне екі рет 7,5 мг аспауы тиіс. Сіздің дәрігеріңіз Сізге қажет дозаны таңдайды.

Кейбір жағдайларда (мысалы, 75 және одан асқан жастағы пациенттерге) емдеуші дәрігер дозаның жартысын, яғни таңертең Кораксан® 5 мг таблеткасының жартысын (бұл 2,5 мг ивабрадинге сәйкес келеді) және кешке 5 мг таблетканың жартысын тағайындай алады.

Қолдану тәсілі

Ішке, тамақтану кезінде бір таблеткадан таңертең және кешке.

Қолдану ұзақтығы

Қолдану ұзақтығын сіздің емдеуші дәрігеріңіз белгілейді.

Егер Сіз жүректің созылмалы жеткіліксіздігінен емделіп жүрсеңіз

Ұсынылатын доза

Кораксан® дәрілік препаратының әдеттегі ұсынылатын бастапқы дозасы – 5 мг бір таблетка күніне екі рет. Қажет болса, дозаны күніне екі рет 7,5 мг дейін арттыруға болады.

Емдеуді қай дозадан бастау керектігін Сіздің емдеуші дәрігеріңіз шешеді.

Кейбір жағдайларда (мысалы, 75 және одан асқан жастағы пациенттерге) емдеуші дәрігер дозаның жартысын, яғни таңертең Кораксан® 5 мг таблеткасының жартысын (бұл 2,5 мг ивабрадинге сәйкес келеді) және кешке 5 мг таблетканың жартысын тағайындай алады.

Қолдану тәсілі

Ішке, тамақтану кезінде бір таблеткадан таңертең және кешке.

Қолдану ұзақтығы

Қолдану ұзақтығын сіздің емдеуші дәрігеріңіз белгілейді.

Егер Сіз Кораксан® препаратын қажет болғаннан жоғары дозада қабылдасаңыз

Кораксан® препаратының тым үлкен дозасын қабылдағаннан кейін Сіз жүрек жиырылу жиілігінің шамадан тыс төмендеуі салдарынан енгіту немесе әлсіздік сезінуіңіз мүмкін. Бұл жағдайда дереу емдеуші дәрігерге қаралыңыз.

Егер Сіз Кораксан® препаратын қабылдауды ұмытып кетсеңіз

Егер Сіз таблетка қабылдауды ұмытып кетсеңіз, әдеттегі уақытта келесі дозаны қабылдаңыз. Қабылданбаған дозаны өтеуге тырысып, оны екі есе арттырмаңыз. Таблеткалар салынған блистерде Кораксан® препаратын соңғы рет қабылдағаныңызды есте сақтауға көмектесетін күнтізбе басылған.

Егер Сіз Кораксан® препаратын қабылдауды тоқтатқан болсаңыз

Стенокардияны немесе жүректің созылмалы жеткіліксіздігін емдеу әдетте үнемі жүргізілетіндіктен, препаратты қабылдауды тоқтатпас бұрын Сіздің дәрігермен кеңескеніңіз жөн.

Егер Кораксан® препаратының әсері Сізге тым күшті немесе тым әлсіз болып көрінсе, емдеуші дәрігерге қаралыңыз.

Егер Сізде препаратты қабылдау бойынша қосымша сұрақтар туындаса, емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне жүгініңіз.

4. Болуы мүмкін жағымсыз реакциялар

Барлық дәрілік препараттар сияқты, Кораксан® препараты жағымсыз реакциялар туғызуы мүмкін, бірақ олар барлығында бола бермейді.

Осы дәрілік препараттың жиі кездесетін жағымсыз реакциялары әсер ету механизмімен байланысты және дозаға байланысты:

Жиі емес (100 адамның көп дегенде 1-еуінде пайда болуы мүмкін):

- ангионевроздық ісіну (тыныс алудың немесе жұтынудың қиындауымен бірге жүруі мүмкін беттің, тілдің немесе тамақтың ісінуі).

Өте сирек (10000 адамның көп дегенде 1-еуінде пайда болуы мүмкін):

- II дәрежелі атриовентрикулярлық блокада, III дәрежелі атриовентрикулярлық блокада;
- синус түйінінің әлсіздік синдромы (бұл бұзылулар жүрек соғуының ырғақсыздығымен білінуі мүмкін).

Басқа болуы мүмкін жағымсыз реакциялар

Бұл дәрілік препараттың көбірек жиіліктегі жағымсыз реакциялары әсер ету механизмімен байланысты және дозаға тәуелді:

Өте жиі (10 адамның 1-ден көбінде пайда болуы мүмкін):

Жарық қабылдаудың көру бұзылыстары (көбінесе жарықтың күрт өзгеруінен туындайтын қысқа мерзімді жарқырауды сезімі). Олар сондай-ақ арайлану, түрлі-түсті жарқылдау, кескіннің жеке бөліктерге немесе бірнеше кескіндерге ыдырауы ретінде сипатталуы мүмкін.

Жиі (10 адамның 1-еуінде пайда болуы мүмкін, одан көп емес):

- бас ауыруы, әсіресе емнің бірінші айында;
- бас айналуы, брадикардиямен байланысты болуы мүмкін;
- анық көрмеу (бұлыңғырлану);
- брадикардия (жүрек ырғағының баяулауы);
- I дәрежелі атриовентрикулярлық блокада (ЭКГ-дағы PQ аралығының ұзаруы);
- қарыншалық экстрасистолалар (жүрек жұмысындағы үзілісті сезіну);
- жүрекше фибрилляциясы (жүректің ырғақсыз жылдам соғуы);
- бақыланбайтын артериялық қысым.

Жиі емес (100 адамның 1-еуінде пайда болуы мүмкін, одан көп емес):

- эозинофилия (эозинофилдер санының артуы (қан жасушаларының бір түрі – лейкоциттер (қанның ақ денешіктері));
- гиперурикемия (қандағы несеп қышқылының жоғары деңгейі);
- брадикардиядан болуы мүмкін естен тану;
- диплопия (көзге қосарланып көріну);
- көрудің бұзылуы;
- вертиго (бас айналуын сезіну);
- жүрек қағуын сезіну;
- қарыншаустілік экстрасистолалар (жүрек жұмысындағы үзілісті сезіну);
- артериялық гипотензия (артериялық қысымның төмен болуы), брадикардиямен байланысты болуы да мүмкін;
- енгігу (тыныс алу қиындауы);
- жүрек айнуы;
- іш қатуы;
- диарея;

- іштің ауыруы;
- тері бөртпесі;
- бұлшықет түйілулері;
- астения, брадикардиямен байланысты болуы да мүмкін;
- қажығыштық, брадикардиямен байланысты болуы да мүмкін;
- қан плазмасындағы креатинин концентрациясының жоғарылауы;
- ЭКГ-дағы QT аралығының ұзаруы.

Сирек (1000 адамның 1-еуінде пайда болуы мүмкін, одан көп емес):

- терінің қышуы;
- есекжем;
- эритема;
- дімкәстік, брадикардиямен байланысты болуы да мүмкін.

Жағымсыз реакциялар туралы хабарлама

Егер Сізде қандай да бір жағымсыз реакциялар болса, емдеуші дәрігермен кеңесіңіз. Оларға қосымша парақта көрсетілмеген кез келген жағымсыз реакциялар да жатады. Сіз сондай-ақ жағымсыз реакциялар туралы тікелей хабарлай аласыз (төменнен қараңыз). Жағымсыз реакциялар туралы хабарлай отырып, Сіз препараттың қауіпсіздігі туралы көбірек ақпарат алуға көмектесесіз.

Ресей Федерациясы

109012, Мәскеу қ., Славянская даңғылы, 4 үй, 1 құр.

Денсаулық сақтау саласындағы федералды қадағалау қызметі (Росздравнадзор)

Тел: +7 800 550 99 03

<http://www.roszdravnadzor.gov.ru>

Армения Республикасы

0051, Ереван қ., Комитас даңғ., 49/5

«Дәрілер мен медициналық технологияларды сараптау орталығы» МКЕҰ

Тел.: (+374 60) 83-00-73, (+374 10) 23-08-96, (+374 10) 23-16-82

Дәрілер қауіпсіздігі мониторингі бөлімінің жедел желі телефоны: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

<http://pharm.am>

Беларусь Республикасы

220037, Минск қ., Товарищеский тұйық көш., 2а үй

«Денсаулық сақтаудағы сараптама және сынақ орталығы» УК

Тел.: +375 (17) 231 85 14

Факс.: +375 (17) 252 53 58

Фармакологиялық қадағалау бөлімінің телефоны: +375 (17) 242 00 29

<http://www.rceth.by>

Қазақстан Республикасы

010000, Астана қ., Байқоңыр ауданы, А. Иманов көш., 13 («Нұрсәулет 2» БО)

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК

Тел.: +7 (717) 278 99 11

<http://www.ndda.kz>

Қырғыз Республикасы

720044, Бішкек қ., 3-я Линия көш., 25

Қырғыз Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі жанындағы Дәрілермен және медициналық техникамен қамтамасыз ету департаменті

Тел.: +996 (312) 21 92 78

<http://pharm.kg>

5. Кораксан® препаратын сақтау

Препаратты балалардың қолы жетпейтін, бала оны көре алмайтындай жерде сақтаңыз. Блистерде және картон қорапшасында көрсетілген жарамдылық мерзімі (сақтау мерзімі) өткеннен кейін препаратты қолданбаңыз.

Жарамдылық мерзімінің өтетін күні осы айдың соңғы күні болып табылады.

30 °С-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Препаратты кәрізге немесе тұрмыстық қалдықтармен бірге тастамаңыз. Дәріхана қызметкерінен енді қажет болмайтын препаратты қалай утилизациялау (жою) керектігін тексеріңіз. Бұл шаралар қоршаған ортаны қорғауға мүмкіндік береді.

6. Қаптаманың ішіндегісі және өзге де мәліметтер

Кораксан® препаратының құрамында:

- Әсер етуші заты - ивабрадин (гидрохлорид түрінде):
Кораксан® 5 мг: үлбірлі қабықпен қапталған әрбір таблетканың құрамында 5 мг ивабрадин (5,39 мг ивабрадин гидрохлоридіне баламалы) бар.
Кораксан® 7,5 мг: үлбірлі қабықпен қапталған әрбір таблетканың құрамында 7,5 мг ивабрадин (8,09 мг ивабрадин гидрохлоридіне баламалы) бар.
- Қосымша заттар: лактоза моногидраты, магний стеараты, жүгері крахмалы, мальтодекстрин, сусыз коллоидты кремнийдің қостотығы.
- Үлбірлі қабық: гипромеллоза, титанның қостотығы (E171), макрогол 6000, глицерин, магний стеараты, темірдің сары тотығы бояғышы (E172), темірдің қызыл тотығы бояғышы (E172).

Кораксан® препаратының сыртқы түрі және оның қаптамасының ішіндегісі

Кораксан®, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, 5 мг:

Сопақша, екі беті дөңес, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, қызғылт сары-қызғылт түсті, екі бүйір жағында кертіктері және бір жағында  және екінші жағында «5» өрнегі бар.

Кораксан® , үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, 7,5 мг:

Үлбірлі қабықпен қапталған үшбұрышты таблеткалар, қызғылт сары-қызғылт түсті, бір жағында  және екінші жағында «7.5» өрнегі бар.

14 таблеткадан блистерде (ПВХ/Ал). 1, 2 немесе 4 блистерден нұсқаулығымен (қосымша парағымен) бірінші ашылуы бақыланатын (қажет болған жағдайда) картон қорапшада.

26 таблеткадан блистерде (ПВХ/Ал). 2 блистерден нұсқаулығымен (қосымша парағымен) бірінші ашылуы бақыланатын (қажет болған жағдайда) картон қорапшада.

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

"Лаборатории Сервье" / Les Laboratoires Servier

92284 Франция, Сюрен Седекс, Карно көш. 50 / 50 rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, France

Өндіруші

"Лаборатории Сервье Индастри" / Les Laboratoires Servier Industrie

905, шоссе Саран, 45520 Жиди, Франция / 905 route de Saran, 45520 Gidy, France

немесе

"СЕРВЬЕ РУС" ЖШҚ

108828 Ресей, Мәскеу қ., Краснопахорск қонысы, 158 квартал, 2 иелік, 1 құр.

Препарат туралы кез келген ақпарат алу үшін, сондай-ақ наразылықтар туындаған жағдайда тіркеу куәлігі ұстаушысының өкіліне жүгіну қажет:

Ресей Федерациясы

"Сервье" АҚ

Мекенжайы: 125196, Мәскеу қ., Лесная көш.,

7 үй, 7/8/9 қабат

Тел.: +7 (495) 937 07 00

Факс: +7 (495) 937 07 01

Эл. пошта: servier.russia@servier.com

Қазақстан Республикасы және Қырғыз Республикасы

"Сервье Қазақстан" ЖШС

Мекенжайы: 050020, Алматы қ., Достық даңғ. 310Г

Тел.: +7 (727) 386 76 62

Эл. пошта: kazadinfo@servier.com

Беларусь Республикасы

"Les Laboratoires Servier" УАҚ (Француз

Республикасы) Беларусь Республикасындағы өкілдігі

Мекенжайы: 220030, Минск қ. Мясников көш., 70, 303 кеңсе

Тел.: +375 (17) 306 54 55/56

Эл. пошта: officeby@servier.com

Армения Республикасы

"Лаборатории Сервье" өкілдігі

Мекенжайы: 0002, Ереван қ., Амирян көшесі, 15, 100 дүкен, Кентрон

Тел.: +374 (10) 50 50 74

Эл.пошта: pvarmenia@servier.com

Қосымша парак қайта қаралды 06/2025

Басқа ақпарат көздері

Препарат туралы толық мәліметтер Одақтың веб-сайтында бар:

<https://eec.eaeunion.org>

Қосымша парақ Одақтың веб-сайтында Одақтың барлық тілдерінде қолжетімді.

Дата утверждения 28.11.2025