

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Есопрекс 10 mg филмиранi таблетки Есциталопрам

Esoprex 10 mg film-coated tablets
Escitalopram

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Есопрекс и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Есопрекс
3. Как да приемате Есопрекс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Есопрекс
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	Към Ред. № <i>20090301</i>
Разрешение № <i>31359</i>	03-11-2015
Одобрение № <i>/</i>	

1. Какво представлява Есопрекс и за какво се използва

Есопрекс съдържа есциталопрам и се използва за лечение на депресия (големи депресивни епизоди) и тревожни разстройства (като паническо разстройство с или без агорафобия, което представлява страх от присъствие на места, където оказването на помощ може да бъде невъзможно, социално тревожно разстройство, генерализирано тревожно разстройство и обсесивно-компулсивно разстройство).

Есциталопрам принадлежи към група антидепресанти, наречени селективни инхибитори на обратното поемане на серотонина (СИОПС). Тези лекарства действат на серотониновата система в мозъка като увеличават нивото на серотонина. Разстройствата в серотониновата система се считат за важен фактор при развитие на депресия и свързани с нея заболявания.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Есопрекс

Не приемайте Есопрекс

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към есциталопрам или някоя от останалите съставки на Есопрекс (изброени в т.б.).
- ако приемате други лекарства, които принадлежат към група наречена МАО-инхибитори, включително селегилин (използван за лечение на Паркинсонова болест), моклобемид (използван за лечение на депресия) и линезолид (антибиотик).



- ако сте родени с или сте имали епизод на нарушен сърден ритъм (регистриран в електрокардиограма при функционално изследване на сърцето).
- ако приемате лекарства за нарушен сърден ритъм или които могат да повлияят сърден ритъм (вж. т. 2 "Други лекарства и Есопрекс").

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете това лекарство, ако страдате от някакво друго състояние или заболяване, тъй като Вашият лекар може да вземе това предвид.

- Ако получите припадъци по време на лечението или имате епилепсия. Лечението с Есопрекс трябва да се преустанови, ако се появят припадъци или се наблюдава повишена честота на припадъците (вижте също точка 4).
- Ако страдате от чернодробно увреждане или сте с увредена бъбречна функция. Може да се наложи Вашият лекар да коригира дозата.
- Ако имате диабет. Лечението с Есопрекс може да промени гликемичния контрол. Може да се наложи корекция на дозата инсулин и/или пероралните хипогликемични средства.
- Ако имате намалено ниво на натрий в кръвта.
- Ако имате склонност към лесно кървене или кървонасядания.
- Ако сте подложени на електроконвултивно лечение.
- Ако имате коронарна болест на сърцето.
- Ако имате или сте имали сърдечни проблеми или сте имали скорошен сърден пристъп.
- Ако сте забавена сърдечна честота при покой и да сте с повищено изльчване на соли в резултат на продължителна диария и повръщане при заболяване или при лечение с обезводняващи таблетки.
- Ако имате ускорена и неритмична сърдечна честота, слабост, колапс или замайване при изправяне, което може да е вследствие на нарушения на сърден ритъм.
- Ако страдате от проблем с очите, например определени видове глаукома или имате анамнеза за глаукома (повищено налягане в окото).

Моля, имайте предвид

Както и при останалите лекарствени продукти за лечение на депресия или свързани заболявания, подобренето не се постига незабавно. След като започнете лечение с Есопрекс може да минат няколко седмици преди да почувстувате някакво подобреие. При лечение на паническо разстройство обикновено са необходими 2-4 седмици преди да се стигне до някакво подобреие. В началото на лечението някои пациенти могат да изпитват повищена тревожност, която изчезва при продължаване на лечението. Поради това е много важно да следвате точно лекарските указанията и да не преустановявате лечението или да променяте дозата, без да се консултирате с Вашия лекар.

Мисли за самоубийство и влошаване на Вашата депресия или тревожно разстройство.

Ако сте депресирани и/или имате тревожни разстройства, можете понякога да имате мисли да се самонараните или самоубиете. Те могат да се засилят, когато започнете да приемате за пръв път антидепресанти, тъй като за всички тези лекарства е необходимо време, преди да започнат да действат, обикновено около две седмици, но понякога и по-дълго.

Има по-голяма вероятност да мислите така:

- Ако преди това сте имали мисли да се самоубиете или да се самонараните.
- Ако сте младеж. Информацията от клиничните проучвания показва, че съществен риск за суицидно поведение при младежи (под 25 годишна възраст) са психотропни състояния, които са били лекувани с антидепресант.



Ако някога имате мисли за самонараняване или самоубийство, свържете се с Вашия лекар или незабавно отидете в болница.

Може да е полезно да кажете на роднина или близък приятел, че сте депресирани или имате тревожно разстройство и да ги помолите да прочетат тази листовка. Можете да ги помолите да Ви кажат, ако мислят, че Вашата депресия или тревожност се влошават или ако те се тревожат за промени във Вашето поведение.

Някои пациенти с манийно-депресивно заболяване могат да навлязат в манийна фаза. Това се характеризира с необичайни и бързо променящи се идеи, неадекватно чувство за щастие и прекомерна физическа активност. Ако изпитате подобни усещания, свържете се с Вашия лекар.

Симптоми, като неспокойствие или трудност да се седи или стои прав на едно място, също могат да се появят през първите седмици от лечението. Незабавно информирайте Вашия лекар, ако имате такива симптоми.

Понякога може да не осъзнавате описаните по-горе симптоми и поради това може да е полезно да помолите приятел или роднина да Ви помогне като Ви наблюдава за възможни прояви или промени в поведението Ви.

Незабавно уведомете Вашия лекар или се обърнете към най-близката болница, ако по време на лечението имате обезпокоителни мисли или състояния или се появи някой от описаните по-горе симптоми.

Деца и юноши на възраст под 18 години

Есопрекс трябва нормално да не се използва за деца и юноши под 18 години. Също така трябва да знаете, че пациентите под 18 години имат повишен риск от нежелани реакции, като суициден опит, суицидни мисли и враждебност (предимно агресия, опозиционно поведение и гняв), когато приемат този клас лекарства. Независимо от това, Вашият лекар може да предпише Есопрекс за пациенти под 18 години, тъй като той/тя решава дали това е в техен интерес. Ако Вашият лекар е предписал Есопрекс за пациент под 18 години и Вие искате да обсъдите това, моля обърнете се отново към Вашия лекар. Трябва да информирате Вашия лекар, ако се появи или влоши някой от изброените по-горе симптоми, когато пациентите под 18 години приемат Есопрекс. Освен това, дългосрочните ефекти на Есопрекс върху безопасността за растежа, съзряването и развитието на познавателните способности и поведението в тази възрастова група все още не са установени.

Други лекарства и Есопрекс

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Уведомете Вашият лекар, ако приемате някое от следните медикаменти:

- „Неселективни инхибитори на моноаминооксидаза (МАО)”, съдържащи фенелзин, ипрониазид, изокарбоксазид, ниаламид и транилципромин като активни съставки. Ако сте приемали някое от тези лекарства, ще трябва да изчакате 14 дни преди да започнете приема на Есопрекс. След като преустановите приема на Есопрекс, трябва да изчакате 7 дни преди да започнете да приемате което и да е от тези лекарства.
- „Обратими, селективни МАО-А инхибитори”, съдържащи моклобемид (използван за лечение на депресия).
- „Необратими, селективни МАО-В инхибитори”, съдържащи селегилин (използван за лечение на Паркинсонова болест). Те повишават риска от нежелани лекарствени реакции.
- Антибиотикът линезолид.
- Литий (използван за лечение на манийно-депресивни разстройства)
- Имипрамин и дезипрамин (и двата използвани за лечение на депресия)



- Суматриптан и подобни лекарства (използвани за лечение на мигрена) и трамадол (използван при силна болка). Те увеличават риска от нежелани лекарствени реакции.
- Симетидин и омепразол (използвани за лечение на стомашна язва), флуоксамин (антидепресант) и тиклопидин (използван за намаляване на риска от мозъчен удар). Те могат да предизвикат повишени кръвни нива на Есопрекс.
- Жъlt кантарион (*hypericum perforatum*) – билков продукт, използван при депресия.
- Ацетилсалицилова киселина и нестероидни противовъзпалителни средства (лекарства, използвани за облекчаване на болка или разреждане на кръвта, т.н. антикоагуланти). Комбинацията с тези лекарства може да доведе до кървене.
- Варфарин, дипиридамол и фенпрокумон (лекарства, използвани за разреждане на кръвта, т.н. антикоагуланти). Вашият лекар вероятно ще провери коагулационното време на кръвта Ви, когато започва и спира лечението с Есопрекс, за да провери дали дозата антикоагулант, която приемате все още е адекватна.
- Мефлокин (използван за лечение на малария), бупропион (използван за лечение на депресия) и трамадол (използван за лечение на силна болка), поради възможния риск от снижаване на гърчовия праг.
- Невролептици (лекарства за лечение на шизофрения, психози) поради възможен риск от снижаване на гърчовия праг, и антидепресанти.
- Флекаинид, пропафенон и метопролол (използвани при сърдечно-съдови заболявания), дезипрамин, кломипрамин и нортриптилин (антидепресанти) и рисперидон, тиоридазин и халоперидол (антipsихотици). Може да се наложи Вашият лекар да коригира дозата Есопрекс.
- Лекарства, които намаляват кръвните нива на калий или магнезий, тъй като тези състояния повишават риска от животозастрашаващи нарушения на сърденчния ритъм.

Не приемайте Есопрекс, ако приемате лекарства за нарушения на сърденчния ритъм или лекарства, които могат да повлияят на ритъма на сърцето, като клас IA и III антиаритмици, антипсихотици (напр фенотиазинови деривати, пимозид, халоперидол), трициклични антидепресанти, някои антимикробни агенти (напр спарфлоксацин, моксифлоксацин, еритромицин IV, пентамидин, лекарства против малария, в частност халофантрин), някои антихистамини (астемизол, мизоластин). Ако имате някакви допълнителни въпроси за това, трябва да говорите с Вашия лекар.

Есопрекс с храна, напитки и алкохол

Както при много други лекарства, комбинирането на Есопрекс с алкохол не е препоръчително, макар че не се очаква Есопрекс да взаимодейства с алкохол.

Бременност, кърмене и фертилитет

Информирайте Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Не приемайте Есопрекс, ако сте бременна, освен ако не сте обсъдили рисковете и възможните ползи, които произтичат от това с Вашия лекар.

Преди раждане трябва да уведомите Вашата акушерка и/или Вашия лекар, ако сте приемали Есопрекс. Приеман по време на бременност, особено през последните 3 месеца от бременността, лекарства като Есопрекс могат да повишат риска от сериозно заболяване на бебетата, наречено персистираща белодробна хипертония на новороденото (PRHN), при която бебето диша по-бързо и посинява. Обикновено тези симптоми започват през първите 24 часа след раждането. Ако забележите подобни симптоми у Вашето бебе, трябва да се свържете незабавно с Вашата акушерка и/или Вашия лекар.

Ако приемате Есопрекс през последните 3 месеца от Вашата бременност, трябва да знаете, че при новороденото могат да бъдат наблюдавани нежелани реакции: прилаган, промеждъци в телесната температура, затруднения при хранене, повръщане, ниски стойности на кръвната захар, вдървени или отпуснати мускули, живи рефлекси, трепор, нервност, раздражителност,



летаргия, постоянен плач, съниливост и трудно заспиване. Ако Вашето бебе има някой от тези симптоми, моля, свържете се незабавно с Вашия лекар.

Ако се използва по време на бременност, Есопрекс при никакви обстоятелства не трябва да бъде прекъсван внезапно.

Не приемайте Есопрекс, ако кърмите, освен ако сте обсъдили рисковете и възможните ползи, които произтичат от това с Вашия лекар.

В проучвания при животни е доказано, че циталопрам, лекарство подобно на есциталопрам, понижава качеството на спермата. Теоретично, това може да засегне фертилитета, но все още влияние върху фертилитета при хора не е наблюдавано

Шофиране и работа с машини

Не се препоръчва да шофирате или да работите с машини преди да установите как Ви действа Есопрекс.

3. Как да приемате Есопрекс

Винаги приемайте Есопрекс точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Възрастни

Депресия

Обичайната препоръчителна доза Есопрекс е 10 mg като еднократна дневна доза. Дозата може да бъде увеличена от Вашия лекар до максимално 20 mg дневно.

Паническо разстройство:

Началната доза Есопрекс е 5 mg като еднократна дневна доза през първата седмица, преди да бъде увеличена на 10 mg дневно. Дозата може да бъде допълнително увеличена от Вашия лекар до максимално 20 mg дневно.

Социално тревожно разстройство

Обичайната препоръчителна доза Есопрекс е 10 mg като еднократна дневна доза. В зависимост от това как реагирате на лечението с това лекарство, Вашият лекар може или да намали дозата до 5 mg дневно или да я увеличи до максимално 20 mg дневно.

Генерализирано тревожно разстройство:

Обичайно препоръчуваната доза Есопрекс е 10 mg еднократно дневно. Дозата може да бъде увеличена от Вашия лекар до 20 mg максимално дневно.

Обсесивно-компултивно разстройство

Обичайната препоръчителна доза Есопрекс е 10 mg като еднократна дневна доза. Дозата може да бъде увеличена от Вашия лекар до максимум 20 mg дневно.

Пациенти в старческа възраст (над 65 години)

Обичайната препоръчителна начална доза Есопрекс е 5 mg като еднократна дневна доза. Дозата може да бъде увеличена от Вашия лекар до 10 mg дневно.

Деца и юноши (под 18 години)

Обикновено Есопрекс не трябва да се дава на деца и юноши. За допълнителна информация, моля, вижте точка 2 "Преди да приемете Есопрекс".

Есопрекс може да бъде приеман с или без храна. Прегълнете таблетката цяла с малко вода.
Не дъвчете таблетките, тъй като имат горчив вкус.



Ако е необходимо, можете да разделите таблетката като я поставите на равна повърхност с делителната черта нагоре. Тогава таблетката може да бъде счупена, като натиснете в двета ѝ края надолу, използвайки и двета си показалеца.

Продължителност на лечението

Могат да минат няколко седмици, преди да почувствате подобрене. Продължете да приемате Еопрекс, дори ако мине известно време преди да почувствате подобрене в състоянието си.

Не променяйте дозата на лекарството преди да сте разговаряли за това с Вашия лекар.

Продължете да приемате Еопрекс толкова дълго, колкото ви е предписал Вашия лекар. Ако преустановите лечението си прекалено рано, симптомите могат да се появят отново. Препоръчително е лечението да продължи поне 6 месеца след като сте се почувствали добре.

Ако сте приели повече от необходимата доза Еопрекс

Ако сте приели повече от предписаната доза Еопрекс, свържете се незабавно с Вашия лекар или отделението за спешна помощ в най-близката болница. Направете това дори, ако нямаете признания на дискомфорт. Някои от признаците на предозиране могат да бъдат замайване, трепер, ажитация (възбуда), конвулсии (гърчове), кома, гадене, повръщане, промяна на сърденчния ритъм, намалено кръвно налягане и промяна в електролитно-солевия баланс. Вземете с Вас опаковката Еопрекс, когато отивате при лекаря или в болницата.

Ако сте пропуснали да приемете Еопрекс

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Ако пропуснете да вземете отделна доза и се сетите за това преди да сте си легнали вечерта, вземете я незабавно. На следващия ден продължете лечението по обичайния начин. Ако се сетите за пропуснатата доза през нощта или на следващия ден, не приемайте дозата и продължете по обичайния начин.

Ако сте спрели приема на Еопрекс

Не спирайте да приемате Еопрекс, докато Вашият лекар не ви каже да го направите. Когато завършите курса на лечение, обикновено се препоръчва дозата Еопрекс постепенно да се намали в продължение на няколко седмици.

Когато спрете да приемате Еопрекс, особено ако го направите внезапно, възможно е да почувствате появата на симптоми на отнемане. Те са чести при спиране на лечението с Еопрекс. Рискът е по-голям, когато Еопрекс е бил използван по-дълго време или във високи дози, или когато дозата е била намалена прекалено бързо. Повечето хора намират тези симптоми за леки и самозатихващи в рамките на две седмици. При някои пациенти, обаче, те могат да бъдат тежки по интензитет или да бъдат продължителни (2-3 месеца и повече). Ако получите симптоми на отнемане, когато прекратите приема на Еопрекс, моля, уведомете Вашия лекар. Той или тя може да поиска от Вас да започнете отново приема на таблетките и да ги спрете по-бавно.

Симптомите на отнемане включват: усещане за замайване (неустойчивост или загуба на равновесие), усещане за иглички и изтръпване, усещане за парене и (по-рядко) усещане за електрически удар, включително в главата, смущения в съня (ярки сънища, кошмар, невъзможност да спите), усещане за тревожност, главоболие, гадене, изпотяване (включително нощно изпотяване), усещане за беспокойство или ажитация, трепер (треперене), усещане за обърканост или дезориентация, свръхемоинтелигентност или раздразнителност, диария (редки изпражнения), зрителни смущения, колеблив или тежък пулс (палпитации).



Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства и това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции обикновено отзуваат след няколко седмици лечение. Моля, не забравяйте, че някои от реакциите могат да бъдат също така симптоми на Вашето заболяване и поради това да изчезнат, когато започнете да се подобрявате.

Посетете Вашия лекар, ако по време на лечението получите някоя от следните нежелани реакции:

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 пациенти):

- Необичайно кървене, включително на стомашно-чревния тракт и ректално кървене

Редки (може да засегнат до 1 на 1000 пациенти):

- ако усетите подуване на кожата, езика, устните или лицето, или имате затруднения при дишане или прегълъщане (алергична реакция), свържете се с Вашия лекар или отидете в болница незабавно.
- Ако имате висока температура, ажитираност (възбуда), объркане, треперене и резки контракции на мускулите, това могат да бъдат признания на рядкото състояние, наречено серотонинов синдром. Ако се почувствате така, уведомете Вашия лекар.

Ако почувствате следните нежелани реакции, трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар или да отидете в болница незабавно:

- трудности при уриниране, напр. задържане на урина
- припадъци (гърчове), виж също т. 2 „Предупреждения и предпазни мерки“
- пожълтяване на кожата и бялото на очите са признания на нарушена чернодробна функция/хепатит
- ускорена, неритмична сърдечна дейност, припадъци, които могат да са симптоми на живото-засташаващо състояние, известно като Torsades de Pointes

В допълнение към горното, има съобщения и за следните нежелани реакции:

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души):

- Повдигане (гадене)
- Главоболие

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- запушване на носа или секреция от носа (синузит)
- намален или увеличен апетит
- тревожност, неспокойство, абнормни сънища, трудно заспиване, съниливост, замайване, прозяване, трепор, кожно настърхване
- диария, запек, повръщане, сухота в устата
- увеличено потене
- болка в мускулите и ставите (артралгия и миалгия)
- сексуални смущения (забавена еякуляция, проблеми при ерекцията, намалено сексуално желание, а жените могат да имат трудности при достигане до оргазъм)
- умора, треска
- увеличено тегло

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- намалено тегло



- копривна треска (уртикария), обрив, сърбеж (пруритус)
- скърцане със зъби, ажитация, нервност, пристъп на паника, обърканост
- нарушен сън, променен вкус, припадъци (синкоп)
- разширени зеници (мидриаза), зрителни смущения, звънене в ушите (тинитус)
- косопад
- вагинално кървене
- ускорен сърдечен ритъм
- подуване на ръцете или краката
- кървене от носа

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):

- агресия, деперсонализация, халюцинации
- бавен сърдечен ритъм
- събития свързани с опити за самоубийство, вижте също точка 2 „Предупреждения и предпазни мерки“.

Някои пациенти са докладвали (с неизвестна честота):

- намалени нива на натрий в кръвта (симптомите са чувство на гадене и неразположение с мускулна слабост или обърканост)
- замайване при изправяне поради ниско кръвно налягане (ортостатична хипотония)
- абнормни стойности на чернодробния функционален тест (повишени стойности на чернодробни ензими в кръвта)
- двигателни разстройства (неволево свиване на мускулите)
- болезнени ерекции (приапизъм)
- кървене, в това число от кожата и лигавиците (екхимози) и ниско ниво на тромбоцитите (тромбоцитопения)
- внезапно подуване на кожата или лигавиците (ангиоедем)
- увеличаване количеството на отделена урина (неадекватна секреция на антидиуретичен хормон - АДХ)
- изтичане на кърма при жени, които не кърмят
- мания
- промяна в сърдечния ритъм (наречено удължен QT- интервал, регистрирано в електрокардиограма, електрическа активност на сърцето).

В допълнение, известни са определен брой нежелани реакции, които се случват при лекарства, действащи по сходен на есциталопрам начин (активната съставка на Есопрекс). Те са:

- двигателно беспокойство (акатизия)
- анорексия.

Мисли за самонараняване или за самоубийство (случаи на суицидна идеация и суицидно поведение са докладвани при лечение с есциталопрам или ранно прекратяване на лечението (вижте също точка 2 „Предупреждения и предпазни мерки“)).

При пациенти, приемащи този лекарствен продукт, се наблюдава повишен рисков от фрактури на костите.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез: Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.boda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на новачел информация относно безопасността на това лекарство.



5. Как да съхранявате Еопрекс

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

Не използвайте Еопрекс след срока на годност отбелязан върху картонената кутия и етикета след "Годен до:". Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Еопрекс

Активното вещество е есциталопрам. Всяка таблетка Еопрекс съдържа 10 mg есциталопрам (като оксалат).

Другите съставки са:

Сърцевина: микрокристална целулоза (E 460), кроскармелоза натрий (E 468), силициев диоксид колоиден безводен, магнезиев стеарат (E 470b).

Обвивка: хипромелоза (E 464), титанов диоксид (E 171) и макрогол 400.

Как изглеждат филмирани таблетки Еопрекс и съдържание на опаковката

Еопрекс се предлага като филмирани таблетки от 10 mg.

Еопрекс 10 mg са овални (прибл. 8,1 x 5,6 mm), бели, филмирани таблетки с делителна черта от едната страна. Таблетките могат да бъдат разделени на две равни половини.

Еопрекс се предлага в следните видове опаковки:

30 филмирани таблетки

60 филмирани таблетки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Zentiva k.s.,
U Kabelovny 130
102 37 Prague 10
Чешка република

Производител

Saneca Pharmaceuticals a.s.,
Nitrianska 100, 920 27, Hlohovec,
Словакия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

Санофи-Авентис България ЕООД
1303 София, бул. Ал. Стамболовски 103, България
Тел: 02/ 970 53 00, Факс: 02/ 970 53 33



e-mail: bg-medical-info@sanofi.com

Този лекарствен продукт е регистриран в страните членки на ЕИП под следните наименования:

Австрия:	Esoprex 10 mg - Filmtabletten
Чешка република:	Esoprex 10 mg
България:	Есопрекс 10 mg филмирани таблетки
Словакия:	Esoprex 10 mg
Естония:	Eslorex 10 mg
Румъния:	Eslorex 10 mg, comprimate filmate

Дата на последно преразглеждане на листовката:
29.10.2015

