

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	20230115
Разрешение №	63840 / 01-11-2023
BG/MA/MP -	
Одобрение №	

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Неладекс 3500 IU/6000 IU/1 mg/ml капки за очи, суспензия
 Neladex 3500 IU/6000 IU/1 mg/ml eye drops, suspension

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml суспензия съдържа 3500 IU неомицин сулфат (*neomycin sulphate*), 6000 IU полимиксин В сулфат (*polymyxin B sulphate*) и 1 mg дексаметазон (*dexamethasone*).

Помощно(и) вещество(а) с известно действие: всеки милилитър от суспензията съдържа 0,04 mg бензалкониев хлорид.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Капки за очи, суспензия.

Представява бяла суспензия без мирис.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Възпалителни очни заболявания, податливи на стероидна терапия, за които е предписан кортикостероид и където повърхностната бактериална инфекция или рискът от бактериална очна инфекция съществува (като възпалителни състояния на клепачната и склерална конюнктиви, роговицата и предния очен сегмент, хроничен преден увеит и увреждане на роговицата от химични, радиационни или термични изгаряния, или проникване на чужди тела).

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Употреба при юноши и възрастни, включително старческа възраст

При леки състояния, дозата е една до две капки в конюнктивалния сак на засегнатото око (очи) до 4-6 пъти дневно. Честотата на прилагане трябва да се намалява постепенно на основание подобрене в клиничните показатели. Трябва да се внимава терапията да не се прекъсва преждевременно.

При тежки състояния, дозата е една до две капки на всеки час, с постепенно намаляване на възпалителния процес.

Специални популации

Чернодробно и бъбречно увреждане

Неладекс не е изследван при пациенти от тези популации. Въпреки това, поради ниската системна абсорбция на активните вещества след локално приложение на лекарствения продукт, не е необходима специална дозировка.

Педиатрична популация

Безопасността и ефективността при педиатрични пациенти не са установени.



Начин на приложение

За очно приложение.

Бутилката трябва да се разклати добре преди употреба.

За да се предотврати замърсяване на апликатора-капкомер и суспензията, трябва да се внимава да не се докосват клепачите, заобикалящата ги област или други повърхности с върха на апликатора-капкомер на бутилката.

Препоръчва се притискане на назолакрималния канал и внимателно затваряне на клепача след приложение. Това може да редуцира системната абсорбция на лекарствени продукти за очно приложение и като резултат да се намалят системните нежелани реакции.

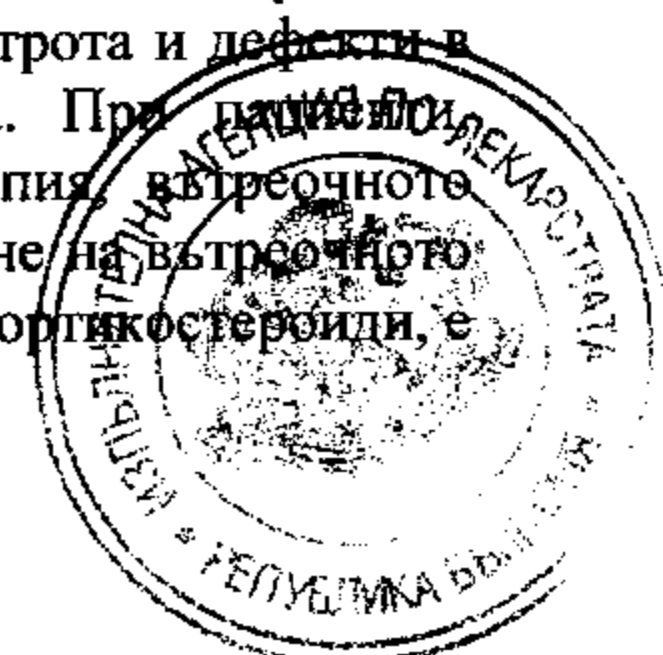
При използване на повече от един офталмологичен лекарствен продукт за локално приложение е необходим интервал от 5 минути помежду им. Мазта за очи трябва да се постави последна.

4.3 Противопоказания

- свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1;
- херпес симплекс кератит (*Herpes simplex keratitis*);
- ваксинация за вариола, варицела и други вирусни заболявания на роговицата или конюнктивата;
- гъбични заболявания на очните структури или нелекувани паразитни инфекции на окото;
- микобактериални очни инфекции.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

- при някои пациенти може да се появи чувствителност към локално прилагани аминогликозиди, като неомицин. Степента на реакциите на свръхчувствителност може да варира от локални ефекти до обща реакция като еритема, сърбеж, уртикария, кожен обрив, анафилаксия, анафилактоидни реакции или булозни реакции. Ако се прояви реакция на свръхчувствителност по време на употребата на това лекарство, лечението трябва да се преустанови;
- като допълнение, локалното приложение на неомицин може да доведе до повишена чувствителност на кожата;
- може да се появи кръстосана свръхчувствителност към други аминогликозиди и затова трябва да се има предвид възможността, пациентите, чувствителни към локално приложения неомицин, да бъдат чувствителни към други локално и/или системно прилагани аминогликозиди;
- сериозни нежелани реакции, включително невротоксичност, ототоксичност и нефротоксичност са наблюдавани при пациенти, получаващи системно неомицин или при локално приложение върху отворени рани или наранена кожа. Нефротоксични и невротоксични реакции са наблюдавани също и при системно приложение на полимиксин В. Независимо че тези реакции не са наблюдавани след локално очно приложение на този продукт, се препоръчва повишено внимание при едновременната му употреба със системни аминогликозиди или терапия с полимиксин В;
- продължителната употреба на очни кортикостероиди може да доведе до очна хипертензия и/или глаукома, с увреждане на зрителния нерв, намалена зрителна острота и дефекти в зрителното поле, и образуване на задна субкапсуларна катаракта. При пациенти, получаващи продължителна офталмологична кортикостероидна терапия, вътреочното налягане трябва да се проверява редовно и често. Рискът от повишаване на вътреочното налягане и/или образуване на катаракта, индуцирани от употребата на кортикостероиди, е по-голям при предразположени пациенти (напр. диабетици).



Педиатрична популация

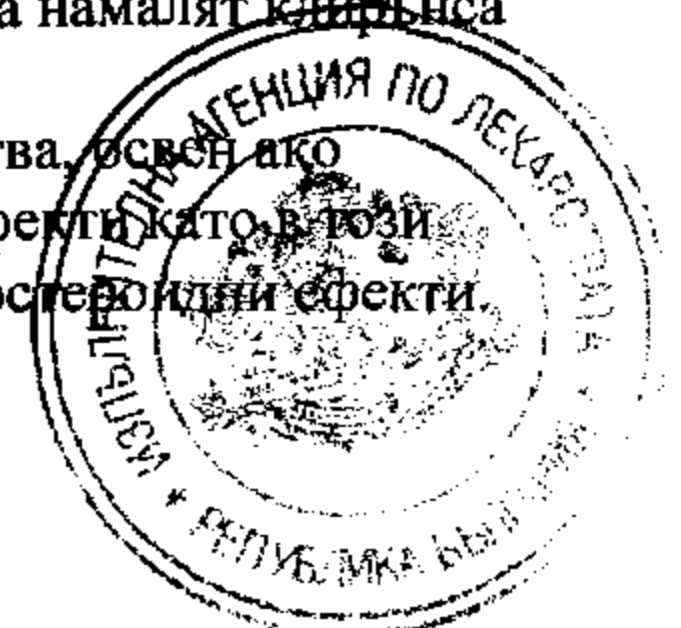
Това е особено важно при педиатрични пациенти, тъй като рискът от кортикостероид-индуцирана очна хипертензия може да бъде по-голям при деца и може да се появи по-рано, отколкото при възрастните. Неладекс не се препоръчва за употреба при педиатрични пациенти.

- синдром на Cushing и/или надбъбречна недостатъчност, свързани със системната абсорбция на дексаметазон за очно приложение, може да се появят след интензивна или продължителна непрекъсната терапия при предразположени пациенти, включително деца и пациенти, лекувани с инхибитори на СУРЗА4 (включително ритонавир и кобицистат). В такива случаи, лечението трябва да се спре чрез постепенно намаляване на дозата;
- кортикостероидите могат да намалят резистентността към и да спомогнат за създаването на нечувствителни бактериални, гъбични, паразитни или вирусни инфекции и да маскират клиничните симптоми на инфекцията;
- гъбичните инфекции са суспектни при пациенти с персистираща язва на роговицата. При поява на гъбична инфекция, лечението с кортикостероиди трябва да се преустанови;
- както и при други анти-инфекциозни антибиотици, продължителната употреба на неомицин и полимиксин В може да доведе до свръхрастеж на нечувствителни микроорганизми, включително гъбички. Ако възникне суперинфекция, прекратете използването и назначете алтернативно лечение;
- ако този лекарствен продукт се прилага при пациенти с глаукома, лечението трябва да бъде ограничено до две седмици, освен ако продължителността му е оправдана; вътреочното налягане трябва да се следи редовно при тези пациенти;
- кортикостероидите за локално очно приложение могат да забавят заздравяването на рани на роговицата. Известно е, че НСПВС за локално приложение също забавят заздравяването. Едновременната употреба на стероиди за локално приложение и локални НСПВС може да повиши възможността за проблеми при оздравителния процес, (вж т. 4.5);
- известно е, че при употребата на локални кортикостероиди са възможни перфорации, когато се прилагат при заболявания, причиняващи изтъняване на роговицата или склерата;
- зрителни смущения. При системно и локално приложение на кортикостероиди са възможни съобщения за зрителни смущения. Ако при пациент са налице симптоми като замъглено зрение или други зрителни смущения, пациентът трябва да бъде насочен за консултация с офталмолог за оценка на възможните причини, които могат да включват катаракта, глаукома или редки заболявания като централна серозна хориоретинопатия (ЦСХ), за които се съобщава след системно и локално използване на кортикостероиди;
- носенето на контактни лещи не се препоръчва по време на лечение на очно възпаление или инфекция. Неладекс съдържа бензалкониев хлорид, който може да предизвика дразнене и е известно, че обезцветява меките контактни лещи. Да се избягва контакт с меки контактни лещи. В случай, че на пациентите е позволено да носят контактни лещи, те трябва да бъдат инструктирани да отстраняват контактните лещи преди приложението на Неладекс и да изчакат поне 15 минути преди да ги поставят обратно.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са описани клинично значими взаимодействия с Неладекс.

- едновременната употреба на стероиди за локално приложение и локални НСПВС може да повиши възможността за проблеми със заздравяване на роговицата;
- при пациенти, лекувани с ритонавир, концентрацията на дексаметазон в плазмата може да се увеличи (вж. т. 4.4);
- СУРЗА4 инхибитори (включително ритонавир и кобицистат): могат да намалят клирънса на дексаметазон, което води до засилване на ефектите и надбъбречна недостатъчност/синдром на Cushing. Комбинацията трябва да се избягва, освен ако ползата надхвърля увеличения риск от системни кортикостероидни ефекти. В този случай пациентите трябва да бъдат проследявани за системни кортикостероидни ефекти.



Взаимодействия са докладвани с отделните компоненти след системно приложение. Въпреки това, системната абсорбция на активните вещества е толкова ниска, че рискът от взаимодействие е минимален.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Няма или има ограничени данни от употребата на дексаметазон, неомицин или полимиксин В при бременни жени. Аминогликозидните антибиотици като неомицин преминават през плацентата в плода след венозно приложение при бременни жени. Неклинично и клинично системно прилагане на аминогликозиди показват индуциране на ототоксичност и нефротоксичност. При администриране на ниската доза от прилагането на този локален продукт, не се очаква неомицин да причини ототоксичност или нефротоксичност на плода в утробата. При проучване с плъхове, които са приемали перорално неомицин в дози до 25 mg/kg тегло/ден, не са установени данни за токсичност на майката, токсичност за плода или тератогенност. Продължителната или повтаряща се употреба на кортикостероиди по време на бременност се асоциира с увеличен риск от изоставане по време на вътрематочния растеж. Децата, родени от майки, които са получавали значителни дози от кортикостероиди по време на бременността си, трябва да бъдат наблюдавани внимателно за признаци на хипоадrenalизъм (вж. т. 4.4). Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност след системно и очно приложение на дексаметазон (вж. т. 5.3). Няма данни относно безопасността на полимиксин В при бременни животни. Неладекс не се препоръчва по време на бременност.

Кърмене

Не е известно дали локално прилаганите в окото дексаметазон, неомицин или полимиксин В се отделят в майчиното мляко.

Аминогликозидите се отделят в кърмата след системно приложение. Няма данни дали дексаметазон и полимиксин В преминават в майчиното мляко. Въпреки това, вероятно е да не бъде открито количество от дексаметазон, неомицин и полимиксин В в кърмата и да не може да доведе до клинични ефекти при кърмачето при правилното използване от майката на този продукт за локално очно приложение. Рискът за кърмачето не може да бъде изключен. Трябва да се прецени дали да се прекрати кърменето или да се преустанови/да не се пристъпва към терапията с Неладекс, като се имат предвид ползата от кърменето за детето и ползата на майката от лечението.

Фертилитет

Няма данни дали използването на неомицин или полимиксин В се отразява върху фертилитета при мъже и жени. Има недостатъчни клинични данни, за да може да се оцени ефекта от дексаметазон върху фертилитета при мъже и жени. При изследвания на плъхове, инжектирани с хорион гонадотропин (ЧХГ), дексаметазон не е причинил неблагоприятни ефекти върху фертилитета им.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Неладекс няма или има незначително влияние върху способността за шофиране и работа с машини. Временно замъгляване на зрението или други зрителни смущения могат да повлияят способността за шофиране или работа с машини. Ако при поставянето на лекарствения продукт зрението се замъгли, пациентът трябва да изчака докато зрението се проясни, преди да шофира или да работи с машини.



4.8 Нежелани лекарствени реакции

Следните нежелани лекарствени реакции са съобщавани по време на клинични проучвания с Неладекс и са класифицирани в съответствие със следната конвенция: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1\ 000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1\ 000$), много редки ($< 1/10\ 000$), или с неизвестна честота (не може да бъде определена от наличните данни). В рамките на всяка честотна група, нежеланите реакции са представени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Системо-органични класове	Предпочитан термин от MedDRA
Нарушения на очите	<i>Нечести:</i> кератит, повишено вътреочно налягане, сърбеж в очите, очен дискомфорт, дразнене на очите

Допълнителните нежелани реакции, установени след пост-маркетингово наблюдение, включват следното.

Честотите не могат да бъдат оценени от наличните данни. В рамките на всеки системо-органичен клас, нежеланите реакции са представени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Системо-органични класове	Предпочитан термин от MedDRA
Нарушения на имунната система	свръхчувствителност
Нарушения на ендокринната система	синдром на Cushing, надбъбречна недостатъчност (вж. т. 4.4)
Нарушения на нервната система	главоболие
Нарушения на очите	язвен кератит, замъглено зрение (вж. също т. 4.4), фотофобия, мидриаза, птоза на клепача, болка в очите, оток на очите, усещане за чуждо тяло в очите, очна хиперемия, увеличено слъзоотделяне
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	синдром на Stevens-Johnson

Описание на избрани нежелани реакции

При някои пациенти е възможно да се появи чувствителност към локално приложените аминогликозиди. Освен това, локалното приложение на неомидин може да доведе до кожна чувствителност (вж. т. 4.4). Продължителната употреба на локални кортикостероиди за очно приложение може да доведе до повишаване на вътреочното налягане, с увреждане на зрителния нерв, намалена зрителна острота и дефекти в зрителното поле, както и образуването на задна субкапсуларна катаракта (вж. т. 4.4). Развитието на вторични инфекции може да се появи след употребата на комбинации, съдържащи кортикостероиди или антимикуробни вещества (вж. т. 4.4).

Поради наличието на кортикостероидна съставка, при заболявания, причиняващи изтъняване на роговицата или склерата, е налице по-висок риск от перфорация (вж. т. 4.4).

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ №8
1303 София
тел.: +35928903417
уебсайт: www.bda.bg



4.9 Предозиране

Поради характеристиките на този препарат, предназначен за локална очна употреба, не се очакват никакви допълнителни токсични ефекти, при приложението му в окото нито в препоръчаната доза, нито в случай на случайно поглъщане на съдържанието от бутилката. В случай на локално предозиране, Неладекс може да се измие от окото (очите) с хладка вода.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: офталмологични, противовъзпалителни и антиинфекциозни средства в комбинация; кортикостероиди и антиинфекциозни средства в комбинация агент. АТС код: S01CA01

Механизъм на действие

Дексаметазон

Точният механизъм на противовъзпалително действие на дексаметазон не е известен. Той потиска множество възпалителни цитокини и образува множество глюкокортикоидни и минералокортикоидни ефекти.

Полимиксин В

Полимиксин В е цикличен липопептид, който прониква през клетъчната стена на Грам-отрицателни бактерии, за да дестабилизира цитоплазмената мембрана. Той е по-малко активен срещу Грам-положителни бактерии.

Неомицин

Неомицин е аминокликозиден антибиотик, който основно проявява своя ефект върху бактериални клетки чрез инхибиране на полипептидно свързване и синтеза на рибозомите.

Механизъм на резистентност

Резистентността на бактериите към полимиксин В е от хромозомен произход и е рядка. Значение има модификацията на фосфолипидите на цитоплазмената мембрана.

Резистентността към неомицин настъпва по няколко различни механизми, включително (1) промени на рибозомните субединици в бактериалната клетка; (2) интерференция в транспортирането на неомицин в клетката и (3) инактивация (промяна в реда) на аденилатните, фосфорилатни и ацетилатни класове модифицирани ензими. Генетичната информация за продукцията на инактивиращи ензими може да бъде пренесена по бактериалните хромозоми или плазмиди.

Гранични стойности

Всеки ml Неладекс съдържа 6000 IU полимиксин В сулфат и 3500 IU неомицин сулфат. Граничните стойности и *in vitro* спектърът, както е посочено по-долу, се основават на двойната активност на полимиксин В или неомицин. Граничните стойности, изброени тук, са базирани на придобитата резистентност за специфични щамове, открити в очни инфекции и съотношението в IU на полимиксин В към неомицин в Неладекс:

Резистентни гранични стойности: >5:2,5 до >40:20 в зависимост от бактериалните щамове

Чувствителност

Информацията, посочена по-долу дава приблизителна насока за вероятността за чувствителност на микроорганизмите към полимиксин В или неомицин в Неладекс. Представянето по-долу изброява бактериални щамове, възстановени от външни очни инфекции.



Разпространението на придобитата резистентност може да варира в различните географски области и от времето за определени щамове, затова е желателно да се използва местна информация за резистентността, особено при лечение на тежки инфекции. При необходимост трябва да се потърси съвет от специалисти, когато локално преобладаващата резистентност е такава, че поставя под въпрос приложимостта на комбинацията на полимиксин В или неомидин, както в Неладекс, поне при някои видове инфекции.

ОБИКНОВЕНО ЧУВСТВИТЕЛНИ ЩАМОВЕ

Аеробни Грам-положителни микроорганизми

Bacillus cereus

Bacillus megaterium

Bacillus pumilus

Bacillus simplex

Corynebacterium accolens

Corynebacterium bovis

Corynebacterium macginleyi

Corynebacterium propinquum

Corynebacterium pseudodiphtheriticum

Staphylococcus aureus (methicillin susceptible – MSSA)

Staphylococcus capitis

Staphylococcus epidermidis (methicillin susceptible – MSSE)

Staphylococcus pasteurii

Staphylococcus warneri

Staphylococcus mutans

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми

Haemophilus influenza

Klebsiella pneumoniae

Moraxella catarrhalis

Moraxella lacunata

Pseudomonas aeruginosa

ЩАМОВЕ, ЗА КОИТО ПРИДОБИТАТА РЕЗИСТЕНТНОСТ МОЖЕ ДА Е ПРОБЛЕМ

Staphylococcus epidermidis (methicillin resistant – MRSE)

Staphylococcus hominis

Staphylococcus lugdunensis

ОРГАНИЗМИ С НАСЛЕДЕНА РЕЗИСТЕНТНОСТ

Аеробни Грам-положителни микроорганизми

Enterococci faecalis

Staphylococcus aureus (methicillin resistant – MRSA)

Streptococcus mitis

Streptococcus pneumonia

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми

Serratia species

Анаеробни бактерии

Propionibacterium acnes



Фармакодинамични ефекти

Дексаметазон е един от най-мощните кортикостероиди, с относително противовъзпалително въздействие по-голямо от тази на преднизолон или хидрокортизон.

Клинични проучвания

Не са извършвани нови клинични проучвания с капки за очи съдържащи дексаметазон-неомицин-полимиксин В.

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на капки за очи съдържащи дексаметазон-неомицин-полимиксин В не са проучвани при деца. За информация относно начин на приложение, предпазни мерки и предупреждения за педиатрични пациенти, вижте съответно точка 4.2 и точка 4.4.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Дексаметазон - след локално очно приложение в конюнктивалния сак, кортикостероидите като дексаметазон се абсорбират във вътреочната течност и може да се получи системна абсорбция. Въпреки това, тъй като дозировката при локално очно приложение е по-малка в сравнение при системното прилагане, обикновено няма клинично доказателство за системна абсорбция. Пероралната бионаличност на дексаметазон при субекти и пациенти без увреждания е в границите на 70-80%.

Неомицин - изследвания при зайци показват, че след локално очно приложение, неомицин се абсорбира бавно във вътреочната течност. Абсорбцията се увеличава, ако роговицата е с нарушена повърхност. Пероралната абсорбция на неомицин е ниска, със средна стойност от 2,5%.

Полимиксин В - предполага се, че полимиксин В не се абсорбира от конюнктивалния сак. Системно приложен полимиксин В не се разпределя във вътреочната течност, дори при наличие на възпаление. Системна абсорбция не се отчита при приложение в окото. Полимиксин В не се абсорбира перорално и обикновено се прилага повърхностно или интравенозно.

Разпределение

Дексаметазон - след интравенозно приложение, обемът, който се разпределя в неподвижно състояние е 0,58 l/kg. *In vitro* не се наблюдава промяна в свързването на човешките плазмени протеини при концентрации на дексаметазон от 0,04 до 4 µg/ml със средна стойност на свързване на протеините от 77,4%.

Неомицин - обемът на разпределение за неомицин е 0,25 l/kg с ниска стойност за свързване на плазмените протеини от 20%.

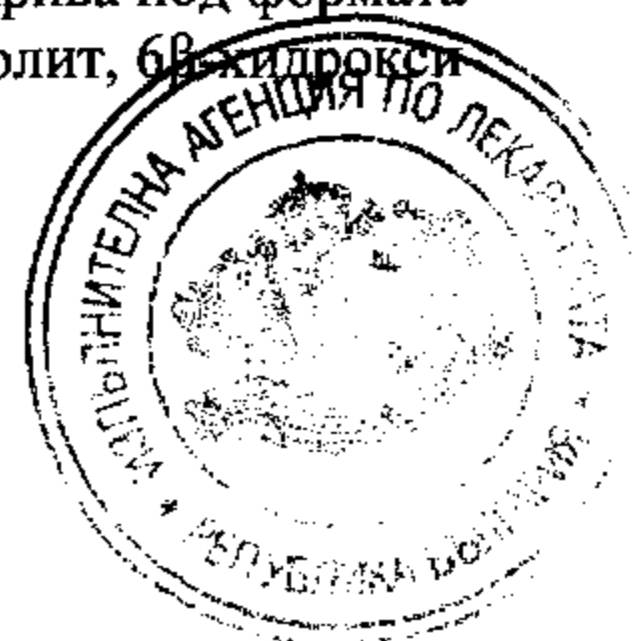
Полимиксин В - полимиксин В има малък обем на разпределение (0,07-0,2 l/kg) при сериозно болни пациенти. Полимиксин В има средно свързване към плазмените протеини при пациенти без увреждания (56%), въпреки това, този процент се увеличава до 90% при сериозно болни пациенти, където плазмените протеини, към които полимиксин В се свързва, алфа I-гликопротеин, може да достигнат 5-кратно увеличение в кръвния серум поради стрес.

Биотрансформация

Дексаметазон - след перорално приложение на дозата, 60% от дозата се открива под формата на 6-β-хидроксидексаметазон, а 5-10% се открива като допълнителен метаболит, 6β-хидрокси-20-дихидродексаметазон.

Неомицин — метаболизмът на неомицин е незначителен.

Полимиксин В - не е известно.



Елиминиране

Дексаметазон - след интравенозно приложение, системният клирънс е 0,125 l/hr/kg. Времето на полуживот е докладвано като 3–4 часа, но е установено, че е малко по-дълго при мъжете. Тази наблюдавана разлика не се свързва към промените на системния клирънс, а към разликите в обема на дистрибуция в човешкото тяло. След системно приложение, 2,6% от непромененото лекарство се открива в урината.

Неомицин - системно абсорбиралият неомицин принципно се изхвърля непроменен в изпражненията (97%) и в урината (1%).

Полимиксин В - общият клирънс на полимиксин В е 0,27-0,81 ml/min/kg при сериозно болни пациенти (например сепсис), като <1% от интравенозната доза се открива като непроменено лекарство в урината, което предполага, че пътят на елиминиране не е през бъбреците и води до дълъг полу-живот в плазмата. Полимиксин В не се проявява като субстрат или инхибитор на основния цитохром P450s.

Връзка(и) фармакокинетика - фармакодинамика

Връзката фармакокинетика - фармакодинамика след локално очно приложение не е установена.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни показват, че няма специална опасност за хората при локално очно приложение на дексаметазон, неомицин или полимиксин В, на базата на конвенционалните проучвания за токсичност при многократно прилагане, генотоксичност или проучвания за карциногенен потенциал. При неклинични проучвания на възпроизвеждането и развитието са наблюдавани ефекти от дексаметазон само при дози, считани за значително надвишаващи максималната човешка доза при локално очно приложение, което показва че няма почти никаква връзка към клиничната употреба при краткосрочен курс на терапия с ниски дози. Има малко или няма налични данни относно безопасността на неомицин и полимиксин В в неклинични проучвания на възпроизвеждането и развитието.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Бензалкониев хлорид
Динатриев едетат
Натриев хлорид
Полисорбат 80
Натриев хидроксид
Солна киселина
Хипромелоза (хидроксипропилметилцелулоза Е464)
Пречистена вода

6.2. Несъвместимости

Неприложимо

6.3. Срок на годност

Пет години.

Срок на годност след първо отваряне: 4 седмици.



6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Неладекс е бяла суспензия без мирис, която се доставя в бяла, непрозрачна LDPE бутилка с апликатор-капкомер и обем от 5 ml, затворена с бяла HDPE-LDPE капачка. Всяка бутилка е поставена в картонена кутия с листовка за пациента.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Ворлд Медисине Европа ЕООД
бул. Симеоновско шосе 130, ет. 3
1700 София
България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. №:20230115

9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 09.06.2023

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

09/2023

