



КАРБОЛИТ

«ОДОБРЕНО»
ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан 12.04.2022г. №5

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ

Торговое название препарата: Карболит

Действующее вещество (МНН): лития карбонат

Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь

Состав:

1 таблетка содержит:

активное вещество: лития карбонат ВР 300 мг;

вспомогательные вещества: лактоза, микрокристаллическая целлюлоза, крахмал кукурузный, кальция фосфат двухосновной (дигидрат), меллитилдиоксидбензоат, пропилидиоксидбензоат, очищенная вода, тальк очищенный, магнезия стеарат, натрия крахмала гликолат, кремний коллоидный безводный.

Описание: круглые, плоские таблетки без покрытия от белого до почти белого цвета с насечкой на одной стороне и гладкие – с другой.

Фармакогруппа/фармакологическая группа: антипсихотические, нормотимические, седативное средство.

Код АТХ: N05AN01

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Нормотимическое средство (нормализует психическое состояние, не вызывая общей заторможенности), оказывает также антидепрессивное, седативное и антиманиакальное действие. Эффект обусловлен ионами лития (Li⁺), которые, являясь антагонистами ионов натрия (Na⁺), вытесняют их из клеток и тканей, снижают биоэлектрическую активность нейронов мозга. Ускоряется распад биогенных аминов (снижается содержание норадреналина и серотонина в тканях мозга). Повышается чувствительность нейронов гиппокампа и др. областей мозга к действию дофамина. Взаимодействует с липидами, образуя комплекс при метаболизме ионизта. В терапевтических концентрациях литий блокирует активность инозин-1-фосфатазы и снижает концентрацию нейронального инозита, играющего роль в регуляции чувствительности нейронов. Благоприятное действие препаратов лития при манирии может быть связано с изменением концентраций серотонина; при депрессии - с усилением серотонинергической активности и снижением регуляции функции бета-адренорецепторов.

Фармакокинетика

Всасывание быстрое и полное в течение 6-8 часов. С белками крови не связывается. Терапевтический диапазон концентраций в крови - в пределах от 0,6 до 1,2 ммоль/л. Время достижения максимальной концентрации в крови (С_{max}) - 1-3 часа. Стабильная концентрация в сыворотке крови достигается через 4 дня. Препарат проникает через гематоэнцефалический барьер (ГЭБ) (концентрация в спинномозговой жидкости составляет половину от уровня в плазме), плацентарный барьер, проникает в грудное молоко. Биотрансформации не подвергается. Первая половина (T_{1/2}) у взрослых - 24 часа, у подростков - 18 часов, у детей пожилого возраста - до 36 часов. Значения T_{1/2} зависят от количества ионов Na⁺ в плазме. Выводится почками - 95%, с фекалиями - менее 1%, с потом - 4-5%. Выведение почками находится в зависимости от соотношений концентраций ионов Li⁺, Na⁺ и K⁺ в крови.

Показания к применению

Маниакальные и гипоманиакальные состояния различного генеза, аффективные психозы (маниакально-депрессивный, шизоаффективный), алкоголизм (аффективные расстройства).

Способ применения и дозы

Обычный режим дозирования таблеток Карболит 300 мг 2 раза в сутки.

Доза определяется уровнем концентрации лития в плазме крови.

В течение первого месяца терапии следует ежедневно контролировать концентрацию лития в плазме крови. При достижении стабильной концентрации контроль проводят ежемесячно, затем 1 раз в 2-3 месяца.

Взрослые: лечение следует начинать в больнице, где можно проводить регулярный мониторинг уровня лития в плазме.

Способ применения и дозы

Внутри (за 3-4 приема, последний раз - перед сном), после еды, начальная доза - 0,6 - 0,9 г/сут с последующим увеличением до 1,2 г/сут, затем дозу ежедневно увеличивают на 0,3 г до достижения суточной дозы 1,5-2,1 г; максимальная суточная доза - 2,4 г. В период подбора терапии концентрация ионов Li⁺ в плазме должна быть не ниже 0,6 и не выше 1,2-1,6 ммоль/л. В дозах, превышающих 2 г/сут, длительность лечения - 1-2 недели.

После исчезновения маниакальной симптоматики суточную дозу постепенно понижают до профилактической дозы (0,6-1,2 г). Если после уменьшения дозы вновь появляются признаки маниии, дозу увеличивают.

При *остром маниакальном состоянии* терапевтическая концентрация ионов Li⁺ в крови должна быть 0,8-1,2 ммоль/л, при поддерживающем лечении - 0,4-0,8 ммоль/л; если концентрация ионов Li⁺ превышает 1,2 ммоль/л, следует снизить суточную дозу.

Положительный результат профилактической монотерапии проявляется при поддержании стабильной концентрации в крови взрослым в пределах 0,4-0,8 ммоль/л не менее 6 месяцев.

Применение у пожилых пациентов

Пациентам пожилого возраста требуется коррекция режима дозирования.

Применение у детей:

Психологическая о безопасности и эффективности применения лития карбоната у детей отсутствует, его использование у данной категории пациентов противопоказано.

Побочные действия

Побочные эффекты обычно связаны с концентрацией лития в сыворотке и менее распространены у пациентов с концентрацией лития в плазме ниже 1,0 ммоль/л.

Начальная терапия: тремор рук, полиурия и жажда.

Со стороны крови и лимфатической системы: лейкоцитоз.

Со стороны иммунной системы: увеличение количества антител к ядерным антителам.

Со стороны эндокринной системы: нарушения функции щитовидной железы, включая (зутиреоз) до 36 часов. Значения T_{1/2} зависят от гиперпаратиреоза, аденома паращитовидных желез.

Со стороны обмена веществ и питания: гиперкальциемия, гипермагниемия, гипергликемия, анорексия, увеличение веса.

Со стороны нервной системы: кома; идиопатическая внутричерепная гипертензия; синдром необратимой литиевой нейротоксичности (SILENT); энцефалопатия; ступор; судороги; злокачественный нейролептический синдром; миастения; серотониновый синдром; паркинсонизм, симметричные экстра-пирамидные расстройства; атаксия; головокружение; расстройства памяти, легкое когнитивное расстройство в связи с долговременного применения; инстагма; невнятная речь; вертиго; оживление глубоких сухожильных рефлексов; заторможенность; мелкий тремор рук.

Со стороны органов зрения: скотома и затуманенность зрения.

Со стороны сердца: остановка сердца, фибрилляция желудочков, желудочковая тахикардия, желудочковая аритмия, тахикардия типа "пируэт", удлинение интервала QT, кардиомиопатия, аритмия, брадикардия, дисфункция синусового узла, изменения ЭКГ.

Со стороны сосудов: недостаточность периферического кровообращения; гипотензия.

Со стороны желудочно-кишечного тракта: гастрит, тошнота, диарея, рвота, сухость во рту, избыточное слюноотделение. Соли лития могут вызывать диспепсию.

Со стороны кожи и подкожной клетчатки: аллергическая сыпь, обострение псориаза, угревидная сыпь, алопеция, прыщи, папулезные высыпания, фолликулит, зуд, сыпь.

Со стороны костно-мышечной системы и соединительной ткани: мышечная слабость.

Со стороны почек и мочевыводящих путей: симптомы нефрогенного несахарного диабета, нарушение функции почек, необратимые изменения в почках, нефротический синдром, гистологические изменения почек с интерстициальным фиброзом после длительного приема, полиурия, полидипсия.

Со стороны репродуктивной системы и молочной железы: половая дисфункция.

Общие расстройства и реакции: внезапная смерть, отек, астения, вялость, жажда, усталость и недомогание могут быть следствием интоксикации литием.

Некоторые побочные действия отмечаются при повышении уровня лития в крови - см. симптомы в Разделе "Передозировка".

Противопоказания

- гиперчувствительность к литию и другим компонентам препарата;
- тяжелая почечная недостаточность;
- нелеченный или неизлечимый гипотиреоз;
- сердечные заболевания, связанные с нарушением ритма;
- наличие синдрома Бругада / семейный анамнез синдрома Бругада;
- низкий уровень содержания натрия в организме, например, у пациентов с обезвоживанием, пациентов, придерживающихся бессолевой диеты или у пациентов с болезнью Аддисона;
- грубые вскармливание.

Лекарственные взаимодействия

Взаимодействия могут возникать в результате повышения или понижения концентрации лития или же, через другие механизмы, важнейшим из которых является нейротоксичность, которая может возникать при терапевтических концентрациях лития в случае совместного приема с другими лекарственными препаратами, централизованно действующими на ЦНС.

Взаимодействие, приводящие к повышению концентрации лития в сыворотке

Совместное назначение следующих лекарственных препаратов могут привести к повышению концентрации лития и риску токсического воздействия:

- Любой лекарственный препарат, который способен вызывать почечную недостаточность, потенциально может повышать концентрацию лития, вызывая, таким образом, токсическое воздействие. В случае, если применение препарата строго необходимо, требуется тщательный контроль уровня лития в крови и коррекция дозы при необходимости.
- Антибиотики (метронидазол, тетрациклин, ко-тримоксазол, триметоприм).
- Антибиотики (метронидазол, тетрациклин, ко-тримоксазол, триметоприм).

N.B. Симптомы токсического воздействия могут возникать при низкой или нормальной концентрации лития при совместном назначении с котримоксазолом или триметопримом. Токсическое воздействие лития было отмечено в отдельных случаях у пациентов, принимающих спектиномицин.

- Нестероидные противовоспалительные препараты (включая селективные ингибиторы ЦОГ-2); в начале начала или прекращения терапии нестероидными противовоспалительными препаратами необходим более частый контроль концентрации лития в сыворотке.

- Лекарственные препараты, оказывающие влияние на ренин-ангиотензиновую систему (ингибиторы АПФ, антагонисты рецепторов ангиотензина II).

- Диуретики (включая растительные препараты). В дополнение к вышеотмеченным видам воздействия, тиазидные диуретики демонстрируют парадоксальный антидиуретический эффект, в результате которого возможна задержка воды и интоксикация литием. Петлевые диуретики (фуросемид и буметанид, этарнатриевая кислота) реже вызывают задержку лития, однако, необходимо соблюдать осторожность.

- Прочие лекарственные средства, влияющие на электролитный баланс, например, стероиды, могут изменять скорость выведения лития, в связи с чем необходимо избегать их совместного применения.

Взаимодействия, приводящие к снижению концентрации лития в сыворотке:

Совместное назначение следующих лекарственных препаратов могут привести к снижению концентрации лития и риску снижения эффективности:

- Производные ксантина (например, теофиллин, кофеин);
- Препараты, содержащие большие количества натрия, например, бикарбонат натрия;
- Ингибиторы карбоангидразы;
- Мочевина.

Взаимодействия, которые могут быть не связаны с повышением или снижением концентрации лития:

Совместное назначение следующих лекарственных препаратов может ускорить появление симптомов токсического воздействия при концентрации лития, находящейся в пределах нормальных значений:

- Антипсихотические препараты, включая атипичные антипсихотики: высокие дозы оланзапина, клоzapина и галоперидола;
- Карбамазепин;
- Фентанил;
- Метилдопа;
- Клоназепам;
- Трициклические и тетрациклические антидепрессанты;
- Блокаторы кальциевых каналов: Данные препараты могут вызывать нейротоксические реакции в терапевтических дозах;
- Неиромышечные блокаторы; Литий может вызывать нейротоксические реакции в терапевтических дозах.

Селективные ингибиторы обратного захвата серотонина: совместный прием с литием может обострить серотониновый синдром. Нестероидные противовоспалительные препараты, включая селективные ингибиторы ЦОГ-2: в начале или при прекращении лечения нестероидными противовоспалительными препаратами необходимо осуществлять более частый мониторинг концентрации лития в сыворотке.

Триптановые препараты: отмечено токсическое воздействие лития, напоминающее серотониновый синдром.

Нейромышечные блокаторы: литий может продлевать действие неиромышечных блокаторов.

Лекарственные препараты, снижающие судорожный порог

Рекомендуется проявлять осторожность при совместном назначении лития и лекарственных препаратов, снижающих судорожный порог, например, антидепрессантами, антипсихотиками, анестетиками и теофилином.

Препараты, удлиняющие интервал QT

Литий может удлинять интервал QT, особенно, при его повышенной концентрации в крови. Таким образом, необходимо избегать совместного назначения препаратов, имеющих потенциальный риск удлинения интервала QT, а также принимать во внимание прочие потенциальные факторы риска, такие, как: пожилой возраст, женский пол, врожденный синдром удлиненного интервала QT, заболевания сердца и щитовидной железы и такие нарушения метаболизма, как гипокальциемия, гипокальциемия и гипомagnesемия. Нижеперечисленные лекарственные препараты могут вызвать удлинение интервала QT и тахикардию типа "пируэт":

- Антиаритмические препараты класса Ia (амодалон, дибензольин, дизопирамид, гидрохинидин, проканамид, хинидин);
- Антиаритмические препараты класса III (амлодолон, азимелид, циземолон, дифетилидем, бунтилад, соталол);
- Антипсихотические препараты (амисульприд, галоперидол, дроперидол, мезоридазин, пимозид, сертиндол, тiorидазин и клазарил);
- Антибиотики (эритромицин, спарфлоксацин при внутривенном введении);
- Антиагонисты серотониновых рецепторов (кестансерин, доласетрон мезилат);
- Антигистаминные препараты (астемзол, терфенадин);
- Антималарийные препараты (производные артемизинина, мефлохин, галофантрин);
- Прочие: триоксид мышьяка, шизаприл и ранолазин.

Контроль ЭКГ необходимо осуществлять после начала лечения; при проявлении у пациента симптоматики или при изменении течения заболевания или терапии, ассоциирующейся с увеличением риска взаимодействия или аритмии.

Нелекарственные взаимодействия:

- Диета с низким содержанием натрия. Быстрое снижение потребления натрия может вызвать повышение уровня лития.

- Сопутствующее заболевание может вызвать литиевую токсичность

Особые указания

Лития карбонат имеет узкое "терапевтическое окно". Необходимая доза препарата должна тщательно подбираться и регулярно корректироваться на основании данных о концентрации лития в плазме крови. При отсутствии возможности регулярного измерения концентрации лития в плазме крови, терапия начинать не следует.

Пожилым пациентам часто требуется более низкие дозы лития для достижения терапевтической концентрации препарата. Они наиболее подвержены токсическому действию лития; экскреция лития также может быть снижена. Симптомы токсичности у пожилых пациентов могут развиваться при концентрациях лития в крови, которые переносятся удовлетворительно молодыми пациентами.

Перед назначением одновременной терапии препаратами лития, во избежание развития токсических эффектов, необходимо проведение тщательного медицинского осмотра до и во время лечения. Перед назначением препарата следует оценить функцию почек, щитовидной железы (до начала терапии литием пациент должен находиться в эутиреоидном состоянии) и сердечно-сосудистой системы, особенно у пациентов с заболеваниями сердечно-сосудистой системы. На фоне лечения требуется периодическая оценка функции почек, щитовидной железы и артериального давления.

У пациентов, принимающих лекарственные препараты, снижающие эпилептический порог и у пациентов с эпилепсией при назначении лития опасность повышается риск развития судорожных состояний.

Есть данные о зарегистрированных случаях повышения внутричерепного давления и отека диска зрительного нерва (синдром ложной опухоли мозга). При развитии данного синдрома терапия препаратом должна быть прекращена. Пациенты должны быть предупреждены о необходимости сообщать врачу о случаях периодической возникающей головной боли и/или зрительных нарушениях.

Следует избегать назначения лития карбоната пациентам с врожденным удлинением интервала QT, а также пациентам, принимающим лекарственные препараты, способные увеличивать интервал QT. Необходимо соблюдать осторожность у пациентов с факторами риска удлинения интервала QT, к которым, прежде всего, относятся болезни сердца, брадикардия, заболевания щитовидной железы, гипокальциемия, гипомagnesемия, гипокальциемия, женский пол и пожилой возраст.

Терапия литием может изменить или усугубить течение синдрома Бругада - наследственного заболевания, связанного с натриевыми каналами сердца и характерным проявлением на ЭКГ (блокада правой ножки пучка Гиса и подъем сегмента ST в правых грудных отведениях), что может привести к остановке сердца или внезапной смерти. Лития карбонат не должен применяться у больных с синдромом Бругада, либо с семейным анамнезом синдрома Бругада. Следует назначать с осторожностью пациентам с остановкой сердца или внезапной смертью в анамнезе.

Не допускаются совместное назначение с антипсихотическими препаратами.

В течение первого месяца терапии концентрацию ионов Li⁺ в плазме крови определяют ежедневно, в дальнейшем по достижении стабильной концентрации контроль проводят ежемесячно, затем - в 2-3 месяца. Возвращение к ежедневному контролю требуется при изменении дозировки лития карбоната; наличии интеркуррентного инфекционного или другого серьезного заболевания; существенных изменениях количества, получаемых натрия и/или жидкости; приеме препаратов, изменяющих почечный клиренс лития; приеме препаратов, влияющих на электролитный баланс.

Пробы крови берут всегда утром, т.е. через 12 часов после приема последней дозы на ночь или через 24 часа после приема одиарной дозы утром.

При назначении длительной терапии литием врач должен давать пациентам четкие инструкции относительно своевременного развития побочных эффектов, а также, рекомендовать срочное обращение за медицинской помощью в случае возникновения таких симптомов.

Эффекты токсического воздействия являются очевидными при концентрации лития в сыворотке крови около 1,5 ммоль/л, однако, возможно их проявление и при более низких концентрациях. При возникновении эффектов токсического воздействия необходимо незамедлительно отменить лечение и всегда относится к этому очень серьезно.

Известно, что лития карбонат уменьшает реабсорбцию натрия в почечных канальцах, что может привести к снижению концентрации натрия. Таким образом, крайне важно для пациентов, соблюдать диету, включая адекватное потребление жидкости (2500-3000 мл) и поваренной соли, по крайней мере, в период стабилизации. Это может отмечено снижение толерантности к литию со стороны желудочно-кишечного тракта и диарей. В таких случаях необходимо дополнительное прием жидкости и поваренной соли под медицинским наблюдением, а также снижение дозы или временное прекращение приема препарата до разрешения состояния.

Прием лития карбоната следует прекратить за 24 часа до большого хирургического вмешательства. При операции в объеме малой хирургии лечение может быть продолжено при условии надлежащего контроля за уровнем жидкости и электролитов.

При почечной недостаточности экскреция лития снижается, что увеличивает риск развития токсических реакций. Литий противопоказан при почечной недостаточности тяжелой степени. При почечной недостаточности легкой и средней степени тяжести требуется тщательный контроль концентрации лития в плазме крови. Контроль функции почек также требуется пациентам с полиурией и полидипсией.

Пациенты, которым назначена длительная терапия лития карбонатом, должны быть проинструктированы относительно симптомов токсичности и получить указание срочно обращаться к врачу при появлении первых признаков таких симптомов.

В начале лечения может спровоцировать депрессию или маниакальное состояние.

На фоне терапии препаратом возможно изменение результатов лабораторных тестов (в том числе лейкоцитов, снижение концентрации тироксина и трийодтиронина, уменьшение клиренса креатинина, альбуминурия и др.)

На фоне терапии препаратом могут регистрироваться следующие патологические изменения на электроэнцефалограмме: диффузное замедление, расширение частотного спектра, потенцирование и дезорганизация фонового ритма.

Применение при беременности и в период лактации

Беременность

Препарат Карболит противопоказан к применению во время беременности, особенно в первом триместре, за исключением случаев, когда терапия литием строго необходима. Лития карбонат проникает через плацентарный барьер. Применение лития карбоната во время беременности, особенно в I триместре, увеличивает риск врожденных пороков, главным образом сердечно-сосудистой системы: прежде всего аномалии Эббинга (гипоплазия правого желудочка и недостаточность трехстворчатого клапана).

Если беременность наступает во время применения препарата, пациентку следует предупредить о возможных рисках для плода. В качестве пренатальной диагностики таким пациентам необходимо проведение ультразвукового исследования, а также электрокардиограммы новорожденного в постнатальном периоде.

В определенных случаях, когда отмена лития характеризуется серьезным риском для пациентки, лечение во время беременности может быть продолжено.

В случае, если продолжение терапии литием в период беременности является необходимым, уровень лития в сыворотке должен тщательно контролироваться путем частых его измерений. Это связано с постепенным изменением функции почек в течение беременности, и ризком ее изменением во время родов. Доза должна быть скорректирована. Прием лития рекомендуется прекратить незадолго до родов и возобновить через несколько дней после них.

Новорожденные с признаками интоксикации литием нуждаются в проведении инфузионной терапии. Новорожденные с низкой концентрацией лития в крови могут иметь вялый вид, не требующий специального лечения.

Период грудного вскармливания

Известно, что лития карбонат проникает в грудное молоко, поэтому при необходимости применения препарата в период лактации следует решить вопрос об отмене грудного вскармливания.

Влияние на способность управлять автомобилем и сложными механизмами

Следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, так как некоторые побочные эффекты лития карбоната на ЦНС, такие как сонливость, могут отрицательно влиять на способность управления транспортным средством и выполнения потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстрых психомоторных реакций.

Передозировка

Лития карбонат имеет узкое "терапевтическое окно". Симптомы передозировки литием (литиевой интоксикации) могут быть следствием сопутствующих заболеваний, ятрогенной и отравления.

Любая передозировка у пациента, находящегося на длительной терапии литием, должна рассматриваться как потенциально серьезное состояние.

Острая передозировка

Острая передозировка обычно несет незначительный риск; у пациентов возникает исключительно слабо выраженные симптомы, независимо от концентрации лития в сыворотке крови. Однако позже, при снижении скорости выведения лития в связи с наличием почечной недостаточности, могут возникнуть более тяжелые симптомы. Летальная доза при однократном приеме, вероятно, превышает 5 г.

Острая передозировка у пациентов, находящихся на длительной терапии литием

Острая передозировка у пациента, находящегося на длительной терапии литием, может привести к тяжелому токсическому воздействию, даже при умеренной передозировке, поскольку внесосудистые ткани уже насыщены литием.

У пациентов с повышенной концентрацией лития в крови риск токсического воздействия выше при наличии следующих патологических состояний: артериальная гипертензия, сахарный диабет, застойная сердечная недостаточность, хроническая почечная недостаточность, шизофрения, болезнь Аддисона.

Симптомы

Появление симптомов может быть отсрочено; максимальная их выраженность может достигать не ранее, чем через 24 часа; в особенности у пациентов, которые не получают терапию литием длительно.

Легкие симптомы: тошнота; диарея; затуманенное зрение; полиурия; головокружение; мелкий тремор покая; мышечная слабость и сонливость. **Умеренные симптомы:** прогрессирующая спутанность сознания; потеря сознания; фасцикулляция; оживление глубоких сухожильных рефлексов; миоклонические сокращения мышц и подергивания; хореоатетонидные движения; недержание мочи или кала; прогрессирующее возбуждение с последующим ступором; гипернатриемия.

Тяжелые симптомы: кома; судороги; мозжечковые симптомы; сердечная аритмия, включая синовариальную блокаду; синусовая и узловая брадикардия; блокада сердца первой степени; артериальная гипотензия или, редко, гипертензия; сосудистая недостаточность; почечная недостаточность.

Лечение:

В случае при нахождении литием неизвестен.

При лечении необходимо прекратить его прием и проводить оценку его концентрации в крови каждые шесть часов. Особое внимание следует уделить поддержанию баланса жидкости и электролитов, а также функции почек. Не следует применять форсированный диурез и диуретики. Необходимая поддерживающая терапия может включать мероприятия по контролю гипотензии и судорог.

Все пациенты должны находиться под наблюдением в течение минимум 24 часов, у детей - минимум, 24 часов. При наличии симптоматики необходим контроль ЭКГ. Должны быть приняты меры по коррекции гипонатриемии.

При приеме препарата в дозе более 4 г в взрослых или в значительном количестве ребенком необходимо промывание желудка - не позднее, чем через час. При хроническом накоплении деконтамации кишечника не эффективна.

Примечание: активированный уголь не абсорбирует литий.

При тяжелом отравлении терапией выбора является гемодиализ. Его необходимо назначать всем пациентам с выраженной неврологической симптоматикой. Данный метод наиболее эффективен для быстрого снижения уровня лития. Однако после прекращения диализа может отмечаться обратное его повышение. Это может потребовать длительного или повторного лечения. Гемодиализ, также, может быть назначен при острой передозировке, острой передозировке на фоне длительной терапии, передозировке при длительной терапии пациентам с выраженными симптомами, независимо от концентрации лития в сыворотке.

Примечание: употребление состояния обычно занимает больше времени, чем снижение концентрации лития в сыворотке, независимо от применяемого метода.

Форма выпуска

10 таблеток для приема внутрь в каждой блистере из Алу/ПВХ.

6 блистеров вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках в картонной упаковке.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°С.

Хранить в недоступном для детей месте.



Срок годности

3 года.

Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптеки

По рецепту.

Владелец торговой марки и регистрационного удостоверения: VEGAPHARM LIFE SCIENCES PVT. LTD., Индия

Производитель:

Psychotropics India Ltd., Индия

Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственного средства на территории Республики Узбекистан:

ООО «Ameliya Pharm Service»,

100070, Республика Узбекистан, г. Ташкент, ул. Глинка, 36.

Тел.: +99878 150 50 81, +99878 150 50 82

E-mail: uzdrugsafety@eviolet.co.uk