

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

Мальтофер®

наименование лекарственного препарата

сироп, 10 мг/мл

лекарственная форма, дозировка

Вифор (Интернэшнл) Инк., Швейцария

наименование производителя, страна

Изменение №1

Дата внесения Изменения « _____ » **081020** 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
<p>Особые указания</p> <p>Суточная доза препарата содержит этанол в количестве от 0,008 г (доза 2,5 мл) до 0,1 г (доза 30 мл). При назначении препарата пациентам с сахарным диабетом следует учитывать, что 1 мл сиропа содержит 0,04 хлебных единиц.</p> <p>Инфекционные заболевания или злокачественные новообразования могут вызывать анемию. Поскольку железо можно принимать лишь после устранения основной причины заболевания, следует определить соотношение пользы и риска лечения.</p> <p>Во время лечения препаратом Мальтофер® может отмечаться тёмное</p>	<p>Особые указания</p> <p>Суточная доза препарата содержит этанол в количестве от 0,008 г (доза 2,5 мл) до 0,1 г (доза 30 мл). При назначении препарата пациентам с сахарным диабетом следует учитывать, что 1 мл сиропа содержит 0,04 хлебных единиц.</p> <p>Инфекционные заболевания или злокачественные новообразования могут вызывать анемию. Поскольку железо можно принимать лишь после устранения основной причины заболевания, следует определить соотношение пользы и риска лечения.</p> <p>Во время лечения препаратом Мальтофер® может отмечаться тёмное</p>

окрашивание кала, однако это не имеет клинического значения.

Препарат содержит 0,28 г сорбитола на мл. Сорбитол является источником фруктозы и может вызывать желудочно-кишечный дискомфорт и слабое слабительное действие. Не рекомендуется принимать препарат Мальтофер[®] пациентам с наследственной непереносимостью фруктозы.

Мальтофер[®] содержит сахарозу в количестве 200 мг/мл, что следует учитывать пациентам с сахарным диабетом. Сахароза может нанести вред зубам.

Препарат содержит незначительные количества этанола (менее, чем 100 мг на 30 мл (максимальная суточная доза)).

Вспомогательные вещества натрия метилпарагидроксibenзоат и натрия пропилпарагидроксibenзоат могут вызывать аллергические реакции (возможно, замедленного типа).

Мальтофер[®] следует применять с осторожностью у пациентов после повторного переливания крови во избежание перегрузки железом.

окрашивание кала, однако это не имеет клинического значения.

Препарат содержит 0,28 г сорбитола на мл. Сорбитол является источником фруктозы и может вызывать желудочно-кишечный дискомфорт и слабое слабительное действие. Не рекомендуется принимать препарат Мальтофер[®] пациентам с наследственной непереносимостью фруктозы.

Мальтофер[®] содержит сахарозу в количестве 200 мг/мл, что следует учитывать пациентам с сахарным диабетом. Сахароза может нанести вред зубам.

Препарат содержит незначительные количества этанола (менее, чем 100 мг на 30 мл (максимальная суточная доза)).

Вспомогательные вещества натрия метилпарагидроксibenзоат и натрия пропилпарагидроксibenзоат могут вызывать аллергические реакции (возможно, замедленного типа).

Мальтофер[®] следует применять с осторожностью у пациентов после повторного переливания крови во избежание перегрузки железом.

Организация, принимающая претензии потребителей

Представительство АО «Вифор (Интернэшнл) Инк.» (Швейцария)

125047, г. Москва, ул. 3-я Тверская-Ямская, д. 44

Телефон +7 (495) 766-25-25

Электронная почта:

info.mo@viforpharma.com

Интернет: www.viforpharma.ru

Организация, принимающая претензии потребителей

Представительство АО «Вифор (Интернэшнл) Инк.» (Швейцария)

125047, г. Москва, ул. Бутырский Вал, д. 10, здание А, этаж 15, офис 36а, БЦ «Белая Площадь»

Телефон +7 (495) 766-25-25

Электронная почта:

info.mo@viforpharma.com

Интернет: www.viforpharma.ru

Менеджер по регуляторным и административным вопросам



Васильева Н.Г.