

## ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лизегора, 10,8 мг, имплантат

### 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: гозерелин

Каждый имплантат содержит 10,8 мг гозерелина (в виде ацетата).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Имплантат.

Белые или почти белые цилиндрические стержни твердого полимерного материала.

### 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### 4.1. Показания к применению

Препарат показан к применению у мужчин в возрасте старше 18 лет для лечения:

- рака предстательной железы

Препарат показан к применению у женщин в возрасте старше 18 лет для лечения:

- рака молочной железы;
- эндометриоза;
- фибромиомы матки (в сочетании с терапией препаратами железа с целью улучшения гематологических показателей и состояния пациенток с фибромиомой и анемией перед оперативным вмешательством).

#### 4.2. Режим дозирования и способ применения

##### Режим дозирования

Препарат Лизегора вводится подкожно в дозе 10,8 мг 1 раз каждые 12 недель.

##### Мужчины

##### Рак предстательной железы

Для терапии рака предстательной железы препарат Лизегора вводится длительно.

##### Женщины

##### Рак молочной железы

Для терапии рака молочной железы препарат Лизегора вводится длительно.

##### Эндометриоз

При эндометриозе длительность терапии не более 6 месяцев (нет клинических данных по безопасности более длительного периода терапии гозерелином). Проведение повторных курсов терапии не рекомендуется ввиду риска потери минеральной плотности костной ткани. Добавление заместительной гормональной терапии комбинированными препаратами (эстроген + гестаген) у пациенток, получающих терапию гозерелином,

снижает потерю костной ткани и уменьшает клинические проявления вазомоторных симптомов.

#### Фибромиома матки

При фибромиоме матки длительность терапии до 3-х месяцев перед оперативным вмешательством (в сочетании с антианемической терапией препаратами железа).

#### Особые группы пациентов

##### *Пациенты пожилого возраста*

Коррекция дозы гозерелина у пожилых пациентов не требуется.

##### *Пациенты с нарушением функции печени*

У пациентов с печеночной недостаточностью коррекции дозы препарата Лизегора не требуется.

##### *Пациентки с нарушением функции почек*

Несмотря на увеличение периода полувыведения у пациентов с почечной недостаточностью. Коррекции дозы препарата Лизегора не требуется.

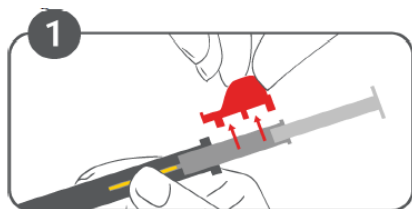
#### Дети

Препарат Лизегора у детей в возрасте от 0 до 18 лет не применяется.

#### Способ применения

Препарат Лизегора вводится подкожно, в области передней брюшной стенки.

#### *Рисунок 1*

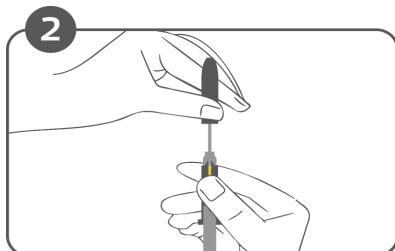


Проведите осмотр пакета-саше на наличие повреждений. Извлеките шприц-аппликатор из стерильной упаковки.

Проверьте, в правильном ли положении находится имплантат в шприце-аппликаторе.

Снимите защитный механизм.

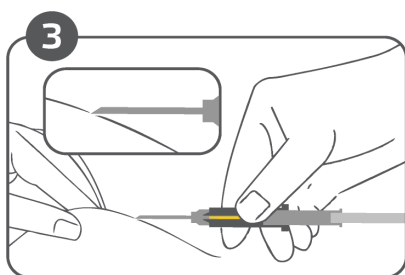
Рисунок 2



Удерживая шприц-аппликатор одной рукой, другой рукой аккуратно снимите с иглы защитный колпачок (Рисунок 2), не касаясь иглы колпачком, чтобы избежать искривления иглы.

В отличие от инъекций растворов, в данном случае не требуется удалять воздушные пузыри, поскольку при попытке это сделать может произойти смещение имплантата.

Рисунок 3

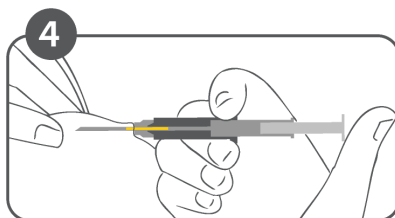


Введите иглу в подкожную ткань (не в мышцы или брюшную полость) передней брюшной стенки выше линии пупка. Захватите кожу пациента и удерживая цилиндр шприца-аппликатора, введите иглу под углом 30 – 45 градусов (почти параллельно коже), располагая иглу срезом вверх (Рисунок 3).

Иглу вводите до тех пор, пока цилиндр шприца-аппликатора не упрется в кожу пациента.

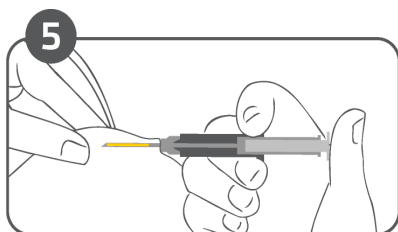
**Данный контакт с кожей должен сохраняться на протяжении всего процесса введения имплантата!**

Рисунок 4



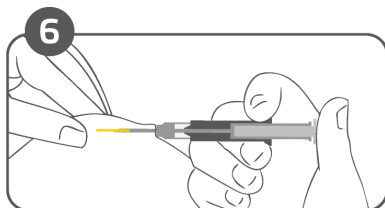
Нажмите на поршень шприца-аппликатора. Имплантат переместится в кончик иглы (Рисунок 4). Ни в коем случае не вытягивайте шприц-аппликатор. В процессе введения цилиндр шприца-аппликатора должен касаться кожи пациента!

Рисунок 5



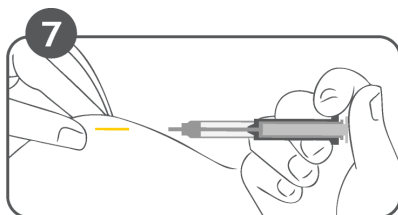
После того, как поршень упрется, процесс извлечения или разблокируется автоматически (Рисунок 5)

Рисунок 6



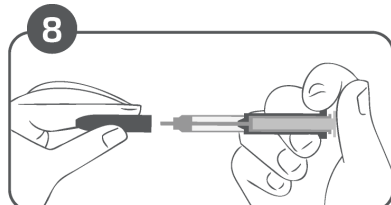
Игла втянется из кожи в цилиндр шприца-аппликатора (Рисунок 6). **Цилиндр шприца-аппликатора должен оставаться в контакте с кожей пациента.** В норме, перемещение поршня и втягивания иглы происходят одним плавным движением.

Рисунок 7



Процедура введения имплантата завершена. Игла полностью втянулась в цилиндр шприца-аппликатора. Выступающий мандрен предохраняет кончик иглы от повреждения.

Рисунок 8



Снова наденьте защитный колпачок (Рисунок 8).

Утилизируйте использованный шприц-аппликатор разрешенным для острых предметов способом (см. раздел 6.6).

Следует соблюдать осторожность при введении гозерелина в переднюю брюшную стенку в связи с близким расположением нижней надчревной артерии и ее ветвей.

С особой осторожностью следует вводить гозерелин пациентам с низким индексом массы тела и/или получающим антикоагулянты в полной дозе (см. раздел 4.4).

В случае необходимости хирургического удаления имплантата гозерелина, его местонахождение может быть определено с помощью УЗИ.

Подробная инструкция по введению лекарственного препарата Лизегора 10,8 мг также приведена на внутренней стороне картонной пачки (потребительской упаковки).

#### 4.3. Противопоказания

- гиперчувствительность к гозерелину, другим аналогам гонадотропин-рилизинг-гормона (ГнРГ) и/или к любому из вспомогательных веществ, представленных в разделе 6.1;
- беременность;
- период грудного вскармливания.

#### 4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

При применении гозерелина сообщалось о реакциях в месте введения препарата, включая боль, гематому, кровотечение и повреждение кровеносного сосуда. В этих случаях необходимо наблюдать пациента с целью выявления возможных признаков или симптомов брюшного кровотечения. В очень редких случаях ошибка при введении препарата приводила к повреждению кровеносного сосуда и геморрагическому шоку, требующих гемотрансфузии и оперативного вмешательства. С особой осторожностью следует вводить гозерелин пациентам с низким индексом массы тела и/или получающим антикоагулянты в полной дозе.

Андрогенная депривация может сопровождаться увеличением интервала QT, хотя причинно-следственная связь с применением гозерелина не установлена. У пациентов с

Deleted: ввозить

удлинением интервала QT в анамнезе или факторами риска его развития, а также у пациентов, принимающих сопутствующие препараты, способные удлинять интервал QT (см. раздел 4.5), до начала применения гозерелина следует оценить соотношение ожидаемой пользы и потенциального риска, включая возможность развития желудочковой тахисистолической аритмии типа «пируэт».

У пациентов, получающих терапию агонистами гонадолиберина, такими как гозерелин, существует повышенный риск возникновения депрессии (которая может быть тяжелой). Пациенты должны быть проинформированы об этом, при появлении симптомов депрессии следует обратиться за медицинской помощью для получения соответствующего лечения. Применение гозерелина может привести к положительным результатам антидопинговых проб.

#### Применение у мужчин

Следует с осторожностью применять гозерелин у пациентов мужского пола с высоким риском развития обструкции мочевыводящих путей или компрессии спинного мозга. У данных пациентов следует осуществлять тщательный мониторинг в течение первого месяца терапии. В случае наличия компрессии спинного мозга или нарушения функции почек, обусловленного обструкцией мочевыводящих путей, или развития этих осложнений следует проводить стандартную терапию данных состояний.

По предварительным данным применение бисфосфоната в комбинации с агонистами ГнРГ у мужчин способствует уменьшению потери минеральной плотности костной ткани.

В связи с возможностью развития толерантности к глюкозе на фоне приема агонистов ГнРГ у мужчин рекомендуется периодически контролировать концентрацию глюкозы в крови.

#### Применение у женщин

У женщин гозерелин в дозировке 10,8 мг показан только для лечения рака молочной железы, эндометриоза и фибром матки. Для женщин, нуждающихся в лечении гозерелином по другим показаниям, применяют гозерелин в дозе 3,6 мг.

При применении гозерелина у женщин до восстановления менструаций должны применяться негормональные методы контрацепции.

Перед началом терапии гозерелином у женщин с сохраненном репродуктивном потенциальном следует исключить беременность.

Применение агонистов ГнРГ у женщин может вызывать снижение минеральной плотности костной ткани. После окончания лечения у большинства женщин происходит восстановления минеральной плотности костной ткани. У пациенток, получавших гозерелин в дозе 3,6 мг для лечения эндометриоза, добавление гормонально-заместительной терапии (эстроген + гестаген ежедневно) снижало потерю минеральной

плотности костей и вазомоторные симптомы. В настоящее время нет опыта применения гормонально-заместительной терапии на фоне терапии гозерелином в дозировке 10,8 мг.

Возобновление менструаций после окончания лечения гозерелином у некоторых пациенток может происходить с задержкой. В редких случаях у некоторых женщин во время лечения аналогами ГнРГ может иметь место наступление менопаузы без восстановления менструаций после окончания терапии.

Применение гозерелина может приводить к увеличению цервикальной резистентности, необходимо соблюдать осторожность при дилатации шейки матки.

Нет данных об эффективности и безопасности терапии гозерелином доброкачественных гинекологических заболеваний продолжительностью более 6 месяцев.

#### **4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия**

Исследования взаимодействия не проводились.

Поскольку андрогенная депривация может удлинять интервал QT, необходимо соблюдать осторожность при совместном применении гозерелина с лекарственными средствами, способными удлинять интервал QT или вызывать желудочковую тахисистолическую аритмию типа «пируэт» (Torsade de Pointes), такими, как антиаритмические препараты IA класса (например, хинидин, дизопирамид) или III класса (например, амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид), метадон, моксифлоксацин, антипсихотические препараты (см. раздел 4.4).

#### **4.6. Фертильность, беременность и лактация**

##### Женщины с детородным потенциалом

Перед началом терапии женщины с сохраненным репродуктивным потенциалом должна быть исключена беременность. В течение всего периода терапии до возобновления менструаций следует использовать негормональные методы контрацепции (см. раздел 4.4.).

##### Беременность

Применение гозерелина во время беременности противопоказано, так как введение агонистов ГнРГ теоретически связано с риском прерывания беременности или аномалий развития плода.

Клинических данных, подтверждающих причинно-следственную связь терапии гозерелином и последующих аномалий развития ооцитов, патологии беременности или ее исхода нет.

##### Лактация

Применение гозерелина в период грудного вскармливания противопоказано. Пациенткам, получающим терапию гозерелином, следует отказаться от грудного вскармливания.

#### 4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Лекарственный препарат Лизегора не влияет или незначительно влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

#### 4.8. Нежелательные реакции

##### Табличное резюме нежелательных реакций

Нежелательные реакции разделены на группы в соответствии с системно-органными классами MedDRA с указанием их частоты: очень часто ( $\geq 1/10$ ); часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ); нечасто ( $\geq 1/1000$ , но  $< 1/100$ ); редко ( $\geq 1/10\,000$ , но  $< 1/1\,000$ ); очень редко ( $< 1/10\,000$ ) или частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Системно-органный класс MedDRA	Частота	Нежелательные реакции
Доброкачественные, злокачественные и неуточненные новообразования (включая кисты и полипы)	очень редко	опухоль гипофиза
	частота неизвестна	дегенерация фиброматозных узлов у женщин с фибромой матки
Нарушения со стороны иммунной системы	нечасто	реакции гиперчувствительности
	редко	анафилактические реакции
Эндокринные нарушения	очень редко	кровоизлияние в гипофиз
Нарушения метаболизма и питания	часто	нарушение толерантности к глюкозе (у мужчин) <sup>1</sup>
	нечасто	гиперкальциемия (у женщин)
Психические нарушения	очень часто	снижение либидо <sup>2</sup>
	часто	изменения настроения, депрессия
	очень редко	психотическое расстройство
Нарушения со стороны нервной системы	часто	парестезия, компрессия спинного мозга (у мужчин), головная боль (у женщин)
Нарушения со стороны сердца	часто	инфаркт миокарда (у мужчин) <sup>3</sup> , сердечная недостаточность (у мужчин) <sup>3</sup>
	частота неизвестна	удлинение интервала QT (см. разделы 4.4 и 4.5)
Нарушения со стороны сосудов	очень часто	«приливы» <sup>4</sup>
	часто	изменения уровня артериального давления (АД), повышение АД или снижение АД <sup>5</sup>
Нарушения со стороны кожи и	очень часто	повышенное потоотделение <sup>6</sup> , акне (у женщин) <sup>7</sup>
	часто	алопеция (у женщин) <sup>8</sup> , сыпь <sup>9</sup>



подкожных тканей	частота неизвестна	алопеция (у мужчин) <sup>8</sup>
Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткани	часто	артралгия (у женщин), боль в костях (у мужчин) <sup>10</sup>
	нечасто	артралгия (у мужчин)
Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей	нечасто	обструкция мочеточников (у мужчин)
Нарушения со стороны репродуктивной системы и молочных желез	очень часто	эректильная дисфункция (у мужчин), сухость слизистой оболочки влагалища и увеличение размера молочных желез (у женщин)
	часто	гинекомастия (у мужчин)
	нечасто	болезненность грудных желез (у мужчин)
	редко	киста яичника (у женщин), синдром гиперстимуляции яичников (у женщин, при совместном применении с гонадотропинами)
Общие нарушения и реакции в месте введения	частота неизвестна	вагинальное кровотечение (у женщин)
	очень часто	реакция в месте введения препарата (у женщин)
Лабораторные и инструментальные данные	часто	реакция в месте введения препарата (у мужчин), временное усиление симптомов заболевания у пациенток с раком молочной железы в начале терапии
	часто	снижение минеральной плотности костной ткани, увеличение массы тела

<sup>1</sup> у мужчин, получавших агонисты ГнРГ, наблюдалось снижение толерантности к глюкозе. Снижение толерантности к глюкозе проявлялось развитием сахарного диабета или ухудшением гликемического контроля (концентрации глюкозы в крови) у пациентов с сахарным диабетом в анамнезе.

<sup>2</sup> связанное с фармакологическим действием препарата, в редких случаях, приводившее к прекращению терапии гозерелином.

<sup>3</sup> риск повышается при одновременном назначении антиандрогенных препаратов (наблюдался в фармако-эпидемиологическом исследовании агонистов ГнРГ, применявшихся для лечения предстательной железы). Эти изменения обычно транзиторные, и разрешаются либо в процесс лечения гозерелином, либо после ее прекращения. В редких случаях эти изменения требовали хирургического вмешательства, включая отмену гозерелина.

<sup>4</sup> связанные с фармакологическим действием препарата, в редких случаях приводившие к отмене терапии гозерелином (могут сохраняться после прекращения введения гозерелина).

<sup>5</sup> эти изменения обычно носят транзиторный характер и разрешаются либо в процессе терапии гозерелином, либо после ее прекращения (в редких случаях требовалась медицинская коррекция АД или прекращение лечения).

<sup>6</sup> связанное с фармакологическим действием препарата и, в редких случаях, приводившее к его отмене, может сохраняться после прекращения введения гозерелина.

<sup>7</sup> в большинстве случаев возникает в течение 1 месяца после начала терапии гозерелином.

<sup>8</sup> у женщин, как правило, незначительно выраженная, но иногда может быть значительная (в том числе у молодых пациенток с доброкачественными новообразованиями); у мужчин проявлялась как выпадение волос по всему телу вследствие снижения концентрации андрогенов в плазме крови.

<sup>9</sup> в основном, незначительно выраженная, которая часто разрешалась на фоне терапии.

<sup>10</sup> в начале лечения пациенты с раком предстательной железы часто могут испытывать временное усиление боли в костях (симптоматическое лечение).

#### *Пострегистрационный опыт применения*

В процессе применения гозерелина отмечены единичные случаи изменений показателей анализа крови, нарушения функции печени, тромбоэмболии легочной артерии и интерстициальной пневмонии, переломы (у мужчин), суицидальные мысли и суицидальное поведение (у женщин).

Кроме того, у женщин, получавших лечение по поводу эндометриоза и фибромиомы матки, сообщалось о следующих нежелательных реакциях: акне, изменение роста волос на теле, сухость кожи, увеличение массы тела, увеличение концентрации холестерина в плазме крови, синдром гиперстимуляции яичников (при применении в комбинации с гонадотропинами), вагинит, вагинальные выделения, нервозность, нарушение сна, усталость, периферические отеки, миалгии, судороги в икроножных мышцах, тошнота, рвота, диарея, запор, ощущение дискомфорта в животе, изменения тембра голоса.

В начале лечения у пациенток с раком молочной железы возможно временное увеличение выраженности симптомов, при этом проводят симптоматическое лечение.

Редко в начале терапии у пациенток с раком молочной железы с метастазами возможно развитие гиперкальциемии. При наличии симптомов гиперкальциемии (например, жажды) необходимо исключать гиперкальцемию.

В редких случаях у некоторых женщин возможно развитие менопаузы во время лечения аналогами ГнРГ и отсутствие возобновления менструаций после прекращения терапии. Неизвестно, является ли это следствие терапии гозерелином или отражением

гинекологического статуса пациенток.

#### Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза - риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств - членов Евразийского экономического союза.

*Российская Федерация*

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

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

тел.: +7 800 550 99 03

email: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

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

Field Code Changed

Field Code Changed

#### **4.9. Передозировка**

##### Симптомы

Случаи передозировки гозерелина у человека немногочисленны. В случае непреднамеренного введения гозерелина ранее запланированного времени или в более высокой дозе не отмечалось клинически значимых нежелательных реакций.

##### Лечение

Проведение симптоматической терапии.

#### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

##### **5.1. Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: противоопухолевые гормональные препараты и антагонисты гормонов; гормоны и родственные соединения; аналог гонадотропин-рилизинг гормона.

Код АТХ: L02AE03

##### Механизм действия

Гозерелин является синтетическим аналогом природного гонадотропин-рилизинг гормона (ГнРГ). При постоянном применении гозерелин ингибирует выведение гипофизом лютеинизирующего гормона (ЛГ), что ведет к снижению концентрации в плазме крови тестостерона (у мужчин) и эстрадиола (у женщин). Данное действие обратимо после прекращения терапии. В начале терапии гозерелином, как и другими агонистами ГнРГ, может наблюдаться временное увеличение концентрации в плазме крови тестостерона (у мужчин) и эстрадиола (у женщин), у некоторых женщин могут отмечаться кровотечения из

влагалища различной длительности и интенсивности.

#### Фармакодинамические эффекты

У мужчин примерно к 21 дню после введения первого имплантата концентрация тестостерона снижается до кастрационных уровней и продолжает оставаться сниженной при постоянном введении гозерелина в дозе 10,8 мг каждые 3 месяца. Такое снижение концентрации тестостерона на фоне терапии гозерелином у большинства пациентов приводит к регрессии опухоли предстательной железы и улучшению клинической симптоматики.

В сравнительных клинических исследованиях было показано, что применение гозерелина у пациентов с метастатическим раком предстательной железы обеспечивает такую же выживаемость, как и хирургическая кастрация.

В объединенном анализе двух рандомизированных контролируемых исследований, в которых сравнивали монотерапию бикалутамидом в дозе 150 мг с кастрацией (преимущественно с помощью гозерелина), не выявлено статистически значимых различий в общей выживаемости между пациентами, получавшими бикалутамид, и пациентов с медицинской кастрацией (отношение рисков = 1,05 [ДИ 0,81 – 1,36]) при местно-распространенном раке предстательной железы. Однако невозможно сделать статистические выводы об эквивалентности двух видов лечения.

В сравнительных исследованиях было показано, что при применении в качестве адъювантной терапии в дополнение к лучевой терапии у пациентов в группе высокого риска с локализованным раком предстательной железы (T1-T2 и ПСА не менее 10 нг/мл, или индекс Глисона не менее 7) или местно-распространенным (T3-T4) раком предстательной железы гозерелин улучшает выживаемость без симптомов заболевания и общую выживаемость. Оптимальная продолжительность адъювантной терапии не установлена. В сравнительном исследовании было показано, что адъювантная гозерелином в течение 3 лет сопровождалась статистически значимым улучшением выживаемости по сравнению с одной лучевой терапией. Показано, что неоадъювантная терапия гозерелином перед лучевой терапией улучшает выживаемость без симптомов заболевания у пациентов с локализованным или местно-распространенным раком предстательной железы высокого риска.

После простатэктомии у пациентов с выявленным распространением опухоли за пределы предстательной железы адъювант гозерелин может увеличивать длительность периодов выживаемости без симптомов заболевания, однако статистически значимое улучшение выживаемости обнаружено только у пациентов с признаками поражения лимфоузлов на момент хирургического лечения. У пациентов с установленными морфологически

стадиями заболевания для принятия решения о назначении адъювантной терапии гозерелином должны иметься дополнительные факторы риска, например уровень ПСА не менее 10 нг/мл или индекс Глисона не менее 7 баллов. Доказательства улучшения клинических исходов при применении неoadъювантной терапии гозерелином перед радикальной простатэктомией отсутствуют.

После введения гозерелина 10,8 мг концентрация эстрадиола в сыворотке у женщин снижается в течение 4 недель после введения первого имплантата и остается сниженной до уровня сравнимого с тем, что наблюдается у женщин в менопаузе. При начальном применении других аналогов ГнРГ и переходе на гозерелин 10,8 мг, снижение концентрации эстрадиола в плазме крови сохраняется. Подавление уровня эстрадиола приводит к лечебному эффекту при гормонально-зависимых формах рака молочной железы, эндометриозе и фибромиомах матки, а также является причиной возникновения аменореи у большинства пациенток.

На фоне терапии агонистами ГнРГ у женщин возможно наступление менопаузы.

В редких случаях у некоторых женщин не происходит восстановления менструаций после окончания терапии.

## **5.2. Фармакокинетические свойства**

### *Абсорбция и распределение*

Биодоступность гозерелина практически полная (около 100%). Введение имплантата гозерелина в дозе 10,8 мг каждые 12 недель обеспечивает поддержание эффективных концентраций без какой-либо кумуляции в тканях. Гозерелин плохо связывается с белками плазмы.

### *Биотрансформация и элиминация*

Период полувыведения ( $T_{1/2}$ ) гозерелина из плазмы крови составляет 2-4 часа у пациентов с нормальной функцией почек.

### Почечная недостаточность

У пациентов с почечной недостаточностью период полувыведения ( $t_{1/2}$ ) увеличивается. При рекомендуемом режиме дозирования имплантата гозерелина в дозировке 10,8 мг (1 раз в 3 месяца) это изменение будет иметь минимальное значение и коррекции дозы для данной популяции пациентов не требуется.

### Печеночная недостаточность

У пациентов с печеночной недостаточностью значительных изменений фармакокинетики гозерелина не наблюдалось.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

### **6.1. Перечень вспомогательных веществ**

Резомер® R202H Поли-D,L-лактид

Резомер® RG752H Поли (D,L-лактид-ко-гликолид) 75:25

### **6.2. Несовместимость**

Не применимо.

### **6.3. Срок годности (срок хранения)**

4 года.

### **6.4. Особые меры предосторожности при хранении**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

### **6.5. Характер и содержание первичной упаковки**

Один имплантат в шприце-апликаторе с защитным механизмом. На шприц наклеивают этикетку.

Один шприц и капсулу осушителя помещают в пакет-саше из ПЭТФ-пленки/АI/ПЭ-пленки.

Один пакет-саше с листком-вкладышем упаковывают в картонную пачку. На внутренней стороне пачки приведено подробное описание с иллюстрациями способа введения лекарственного препарата.

### **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом**

Применять препарат Лизегора можно только в том случае, если пакет не поврежден.

Препарат применяется немедленно после вскрытия. Пакет-саше содержит капсулу осушителя (силикагель), которую следует выбросить после вскрытия пакета. Не есть!

Утилизируйте использованный шприц-апликатор разрешенным для острых предметов способом.

Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в установленном порядке.

## **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Болгария

Зентива Пивот ЕООД

1404 София, район Триадница, бульвар Болгария 69,

офисное здание «Инфинити Тауэр», 7 этаж

тел.: +359 883 301245

email: [regulatory@zentiva.com](mailto:regulatory@zentiva.com)

Field Code Changed

**7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ООО «Зентива Фарма»

127030, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Тверской,

ул. Новослободская, д. 31, стр. 4, помещение VI

тел.: +7 (499) 350-13-48

email: [PV-Russia@zentiva.ru](mailto:PV-Russia@zentiva.ru)

Field Code Changed

**8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ****9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ/ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ  
(ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)**

Дата первой регистрации:

**10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**

Общая характеристика лекарственного препарата Лизегора доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <https://eec.eaeunion.org/>

Field Code Changed