

ИНСТРУКЦИЯ
 ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
 ПРЕПАРАТА

Мертенил®
(Mertenil®)

наименование лекарственного препарата

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5, 10, 20, 40 мг
 лекарственная форма, дозировка

АО «ГЕДЕОН РИХТЕР – РУС», Россия
 наименование производителя, страна

Изменение № 3

Дата внесения Изменения « ____ » _____ 20 ____ г.

Старая редакция	Новая редакция
Торговое название: Мертенил®	Торговое наименование: Мертенил®
Международное непатентованное название: розувастатин	Международное непатентованное наименование: розувастатин (rosuvastatin)
Состав на 1 таблетку: <i>Действующее вещество:</i> розувастатин кальция 5,2/10,4/20,8/41,6 мг (эквивалентно розувастатину 5/10/20/40 мг); <i>Вспомогательные вещества:</i> целлюлоза микрокристаллическая 12, лактозы моногидрат, магния гидроксид, кросповидон (Тип А), магния стеарат; <i>состав пленочной оболочки:</i> Опадрай II белый (тальк, макрогол-3350, титана диоксид Е171, поливиниловый спирт).	Состав: 1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит: <i>Действующее вещество:</i> розувастатин кальция 5,2/10,4/20,8/41,6 мг (эквивалентно розувастатину 5/10/20/40 мг). <i>Вспомогательные вещества:</i> целлюлоза микрокристаллическая (тип 12), лактозы моногидрат, магния гидроксид, кросповидон (тип А), магния стеарат. <i>Состав пленочной оболочки:</i> Опадрай II 85F18422 белый (тальк, макрогол-3350, титана диоксид Е171, поливиниловый спирт).

Старая редакция	Новая редакция
Форма выпуска Таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг, 10 мг, 20 мг и 40 мг. По 10 таблеток, покрытых пленочной оболочкой с дозировкой 5 мг, 10 мг, 20 мг и 40 мг в контурную ячейковую упаковку из фольги ПА/Ал/ПВХ и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 3, 6 или 9 контурных ячейковых упаковок для таблеток с дозировкой 5 мг, 10 мг, 20 мг и 40 мг вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.	Форма выпуска Таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг, 10 мг, 20 мг и 40 мг. По 10 таблеток в блистер из комбинированного трехслойного материала полиамид/алюминий/поливинилхлорид (ПА/Ал/ПВХ) для холодного блистерования и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 3, 6 или 9 блистеров с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.
Срок годности 3 года. Не использовать по истечении срока годности.	Срок годности 3 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.
Условия отпуска из аптек По рецепту.	Условия отпуска Отпускают по рецепту.
Владелец регистрационного удостоверения ОАО «Гедеон Рихтер», Будапешт, Венгрия	Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение ОАО «Гедеон Рихтер» 1103 Будапешт, ул. Дёмрёи, 19-21, Венгрия
Претензии потребителей направлять по адресу: Московское Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» 119049 г. Москва, 4-ый Добрынинский пер., дом 8, Тел: (495) 363-39-50, Факс: (495) 363-39-49	Претензии потребителей направлять по адресу: Московское Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» 119049 г. Москва, 4-й Добрынинский пер., дом 8 Электронный адрес: drugsafety@g-richter.ru Телефон: (495) 363-39-50

Заместитель Директора Представительства
ОАО «Гедеон Рихтер» (Венгрия) г. Москва



Волович Н.В.