

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА**

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Кодово обозначение на продукта - Применение 1	
11-1643	10.03.06
ЧУРОДУСТА	одобрено: 1/09.01.2008

**1. Търговско име на лекарствения продукт**

**1.1. Търговско име на групата лекарствени продукти**

Алергени от храни за диагностика, инжекционен разтвор

Allergens from food for diagnosis, solution for injection

**1.2. Търговско име на отделните лекарствени продукти, включени в групата\***

- В 1. Телешко месо
- В 2. Свинско месо
- В 4. Краве мляко
- В 5. Овче мляко
- В 6. Яйчен жълтък
- В 7. Яйчен белтък
- В 8. Лимони
- В 9. Портокали
- В 10. Домати
- В 11. Ябълки
- В 12. Праскови
- В 13. Сливи
- В 14. Кайсии
- В 15. Круши
- В 16. Банани
- В 17. Ягоди
- В 18. Малини
- В 19. Череши
- В 20. Пъпеш
- В 21. Диня
- В 22. Спанак
- В 23. Зеле
- В 24. Висши гъби
- В 25. Картофи
- В 27. Моркови
- В 28. Тиква
- В 32. Орехи
- В 33. Бадеми
- В 34. Лещици
- В 35. Какао
- В 36. Кафе зърна
- В 37. Боб
- В 38. Грах

\* Алергенните продукти от храни се предлагат в диагностична концентрация, която представлява разрездане на обемна част от основния разтвор на алергения екстракт с определен брой обемни части на разрездащ разтвор на Соса I, предизвикваща у сенсибилизиранi към съответния алерген индивиди появата на положителна кожно-алергична реакция, съизмерима с тази, предизвикана от прилагането на хистаминов стандарт - 0,1 mg хистамин хидрохлорид /ml т. е. пратежава обща алергена активност 1000 биологични единици (BU/ml).



В 39. Леща  
В 40. Ориз  
В 42. Риба сафрид  
В 43. Риба шаран  
В 45. Риба скумрия  
В 46. Лук  
В 48. Овче сирене  
В 49. Краве сирене  
В 51. Брашно  
В 52. Грозде  
В 54. Риба пъстърва  
В 55. Варен колбас  
В 56. Сух пущен колбас  
В 57. Пчелен мед  
В 58. Агнешко месо  
В 59. Пилешко месо  
В 63. Чушки  
В 65. Млечен шоколад  
В 66. Фъстъци  
В 67. Нес кафе  
В 68. Соя

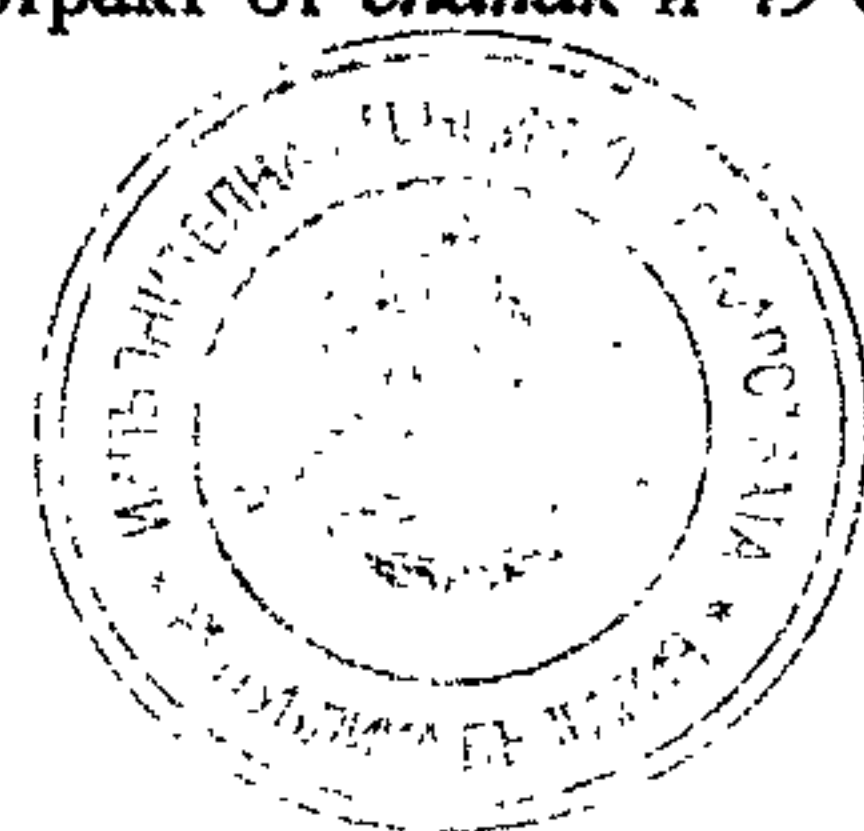
## 2. Количество и качествен състав.

### 2.1. Активно вещество

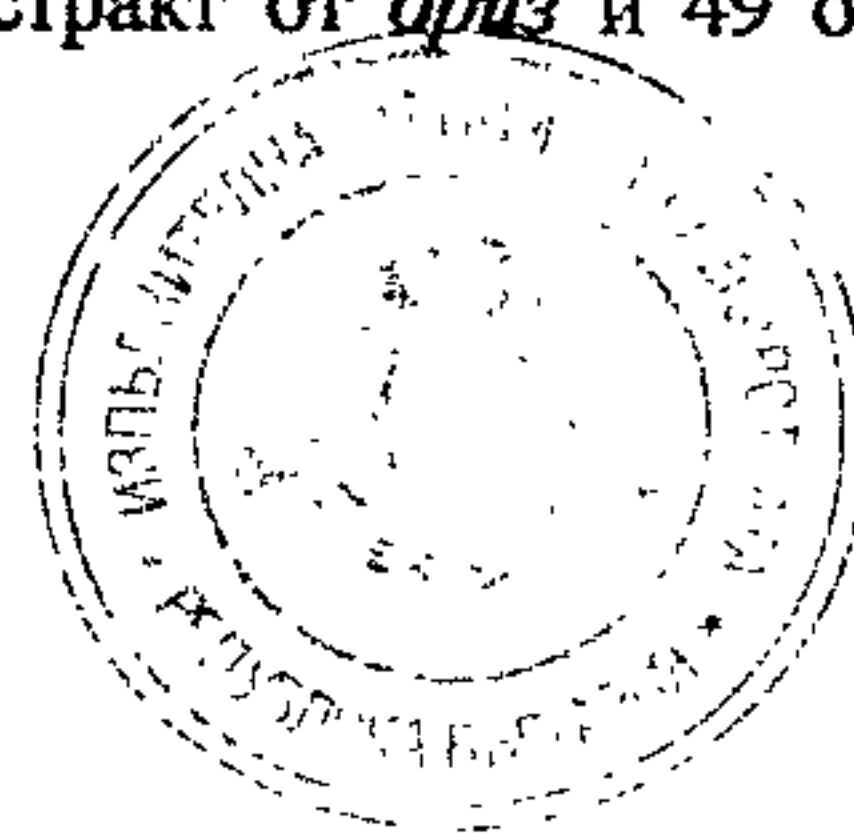
- Една доза (0,05 ml) В 1. Телешко месо съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *телешко месо* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 2. Свинско месо съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *свинско месо* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 4. Краве мляко съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *краве мляко* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 5. Овче мляко съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *овче мляко* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 6. Яйчен жълтък съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *яйчен жълтък* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 7. Яйчен белтък съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *яйчен белтък* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 8. Лимони съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *лимони* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.



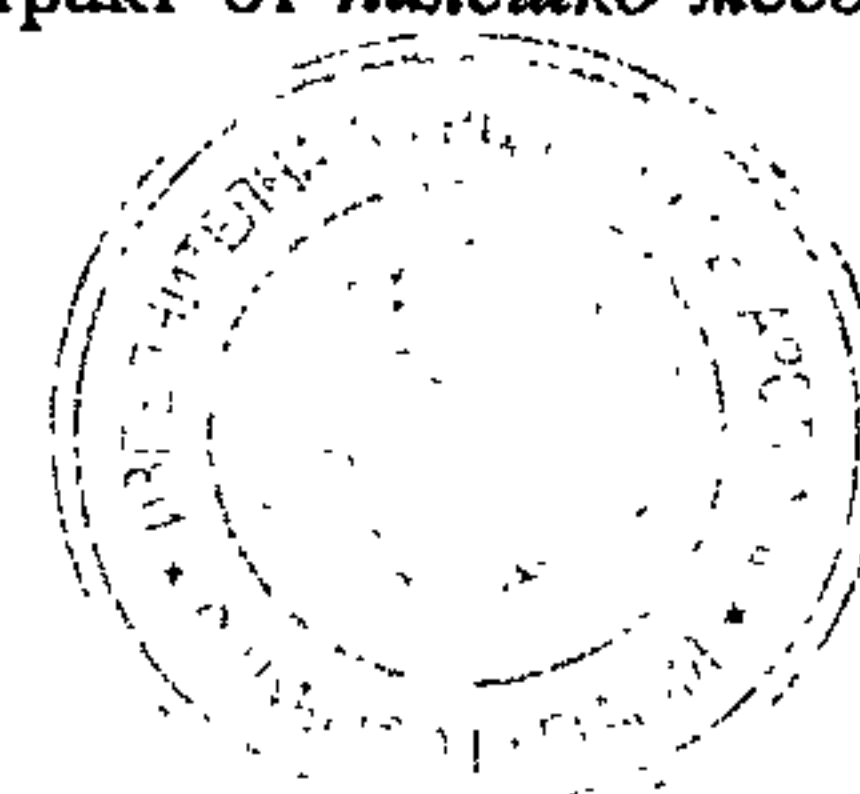
- Една доза (0,05 ml) В 9. Портокали съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *портокали* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 10. Домати съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *домати* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 11. Ябълки съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *ябълки* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 12. Праскови съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *праскови* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 13. Сливи съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *сливи* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 14. Кайсии съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *кайсии* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 15. Круши съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *круши* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 16. Банани съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *банани* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 17. Ягоди съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *ягоди* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 18. Малини съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *малини* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 19. Череши съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *череши* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 20. Пъпеш съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *пъпеш* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 21. Диня съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *диня* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 22. Спанак съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от *спанак* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.



- Една доза (0,05 ml) В 23. Зеле съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от зеле и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 24. Висши гъби съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *висши гъби* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 25. Картофи съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *картофи* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 27. Моркови съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *моркови* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 28. Тиква съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *тиква* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 32. Орехи съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *орехи* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 33. Бадеми съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *бадеми* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 34. Лешници съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *лешници* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 35. Какао съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *какао* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 36. Кафе зърна съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *кафе зърна* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 37. Боб съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *боб* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 38. Грах съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *грах* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 39. Леща съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *леща* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 40. Ориз съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *ориз* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.



- Една доза (0,05 ml) В 42. **Риба сафрид** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *риба сафрид* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 43. **Риба шаран** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *риба шаран* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 45. **Риба скумрия** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *риба скумрия* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 46. **Лук** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *лук* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 48. **Овче сирене** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *овче сирене* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 49. **Краве сирене** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *краве сирене* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 51. **Брашно** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *брашно* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 52. **Грозде** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *грозде* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 54. **Риба тъстърва** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *риба тъстърва* и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 55. **Варен/мек колбас** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *хамбургски салам* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 56. **Сух пущен колбас** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *шпеков салам* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 57. **Пчелен мед** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *пчелен мед* и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 58. **Агнешко месо** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *агнешко месо* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 59. **Пилешко месо** съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергенния екстракт от *пилешко месо* и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.



- Една доза (0,05 ml) В 63. Чушки съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от чушки и 79 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 65. Млечен шоколад съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от шоколад и 19 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 66. Фъстъци съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от фъстъци и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 67. Нес кафе съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от нес кафе и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.
- Една доза (0,05 ml) В 68. Соя съдържа:  
1 обемна част от основния разтвор на алергения екстракт от соя и 49 обемни части разреждащ разтвор на Соса I.

## 2.2. Помощи вещества

Всички алергенни продукти от група "Алергени от храни за диагностика" съдържат:

<i>Натриев хлорид</i>	250,00 µg
<i>Двунатриев фосфат додекахидрат</i>	71,50 µg
<i>Калиев дихидрогенфосфат</i>	17,50 µg
<i>Фенол</i>	200,00 µg
<i>Човешки серумен албумин</i>	10,00 µg
<i>Вода за инжекции</i>	до 0,05 ml

## 3. Лекарствена форма.

Инжекционен разтвор за интрадермално приложение.

## 4. Клинични данни

### 4.1. Показания.

Този лекарствен продукт е предписан само за диагностични цели.

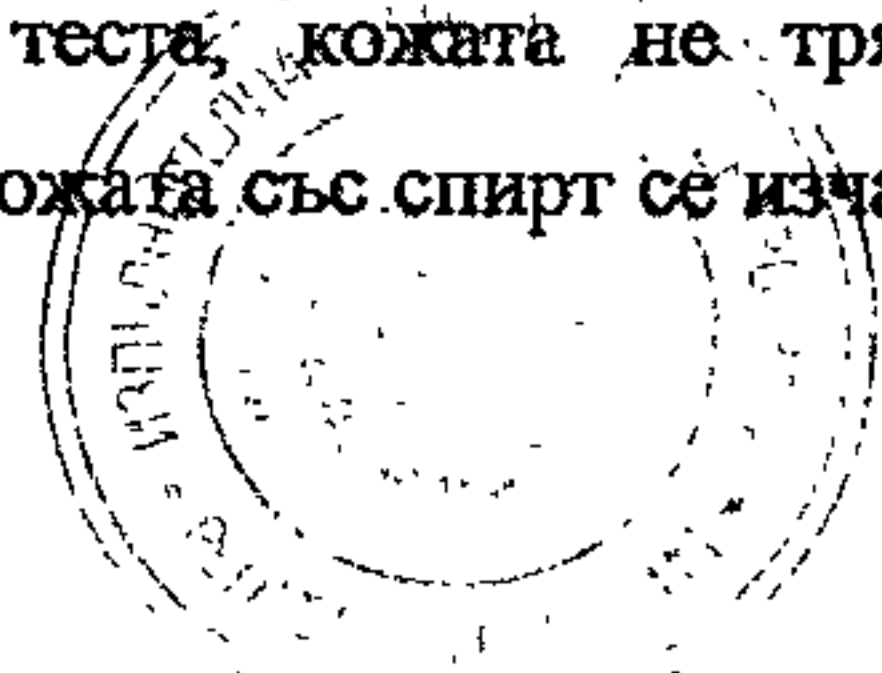
Използва се за диагностика на IgE медирирана алергия към храни.

### 4.2. Дозировка и начин на приложение

- по 0,05 ml;
- интрадермално чрез вътрекожен кожно-алергичен тест.

#### 4.2.1. Техника на изпитването чрез интрадермален кожно-алергичен тест

Интрадермалният кожно-алергичен тест се извършва на воларната (вътрешната) повърхност на предмишница. За извършването на теста, кожата не трябва предварително да бъде третирана. След почистването на кожата със спирт се изчаква



най-малко 2 минути за нормализиране на местното кръвообращение преди началото на теста.

От флакона със стерилна игла за спринцовка от 1 ml се изтегля 0,1 ml от алергена. Внимателно се отстранява проникналият въздух в спринцовката. С така подготвената спринцовка се ввежда строго интрадермално 0,05 ml от алергена, вследствие на което се получава добре оформено кабарче.

Успоредно с алергените за диагностика задължително се правят и две контроли:

- *Отрицателна контрола* - разтвор на Соса (разреждащия разтвор);
- *Положителна контрола* - хистамин хидрохлорид 0,1 mg/ml в разтвор на Соса.

Разстоянието между две кожни преби не трябва да бъде по-малко от 3-3,5 см, за да се избегне смесването на получените кожни реакции.

За всеки алерген за диагностика и всяка от контролите се използува отделна спринцовка и игла.

След завършване на теста спринцовката с останалото количество от алергена в нея се изхвърля.

Отчитането на реакциите, получени с интрадермалния кожно-алергичен тест се извършва след 15 -20 мин. по размера на папулата и еритемата, предварително очертани с химикалка.

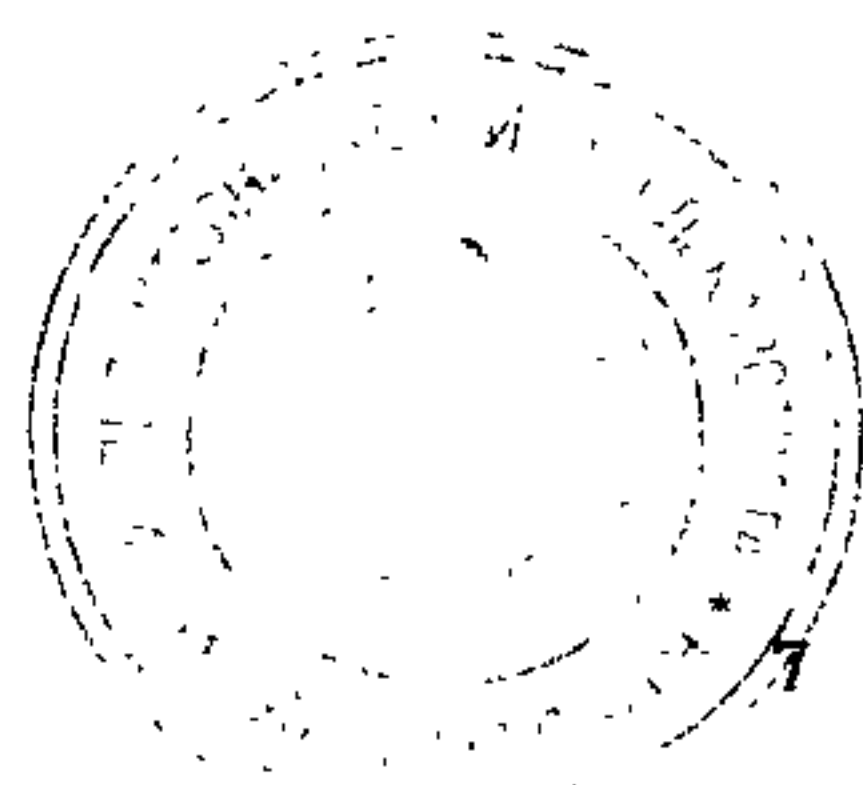
Това става като се измерва най-големия диаметър на папулата /А/ и перпендикулярен на него /Б/. Средният диаметър на папулата /Дп/ се определя по формулата:

$$D_p = \frac{A + B}{2}$$

След това по същия начин се определя и средният диаметър на еритемата (Де).

Резултатът от кожно-алергичната проба представлява дроб с числител средният диаметър на папулата (Дп) в мм и знаменател - средният диаметър на еритемата (Де) в мм.

За положителна се приема всяка реакция със среден диаметър на папулата и еритемата над 7/7 mm.



#### **4.3. Противопоказания.**

##### **4.3.1. Локални противопоказания**

- Остри и хронични екземи.
- Вторични възпалителни или дегенеративни изменения на кожата.
- Усилен дермографизъм, генерализирана уртикария.
- Нарушения на кръвоснабдяването на кожата.

##### **4.3.2. Общи противопоказания**

- Реакция от страна на шоковия орган, преди всичко от страна на дихателната система, конюнктивата и по-рядко от страната на стомашно-чревния тракт, паренхимните органи и други системи.
- Тежки форми на белодробен емфизем, кардиална астма, стари фибропродуктивни форми на белодробна туберкулоза, активни или съмнително активни туберкулозни огнища.
- Тежка коронарна склероза, прекаран инфаркт на миокарда, сърдечна декомпенсация.
- Тежка тиреотоксикоза, декомпенсиран и склонен към ацидоза захарен диабет.
- Бъбречна недостатъчност, прекарани възпалителни заболявания на паренхимните органи в срок 6-12 месеца.
- Злокачествени заболявания
- Бременност.

#### **4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба**

Алергените се прилагат само от лице с медицинско образование и специална алергологична подготовка.

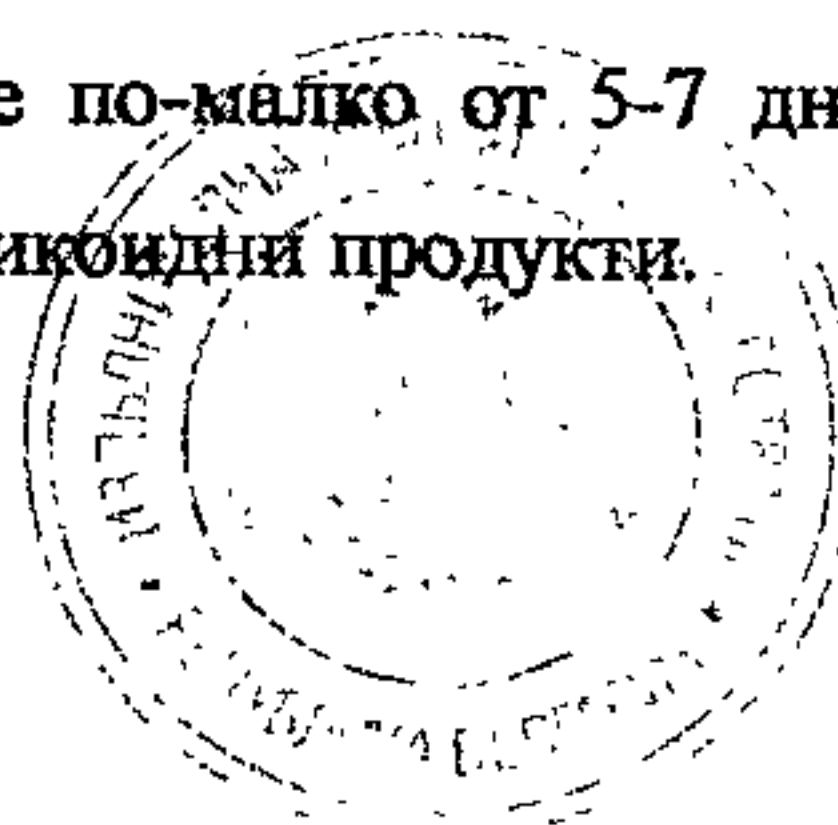
Алергените от хани са предназначени само за интадермални кожно-алерични преби и не бива да се използува за кожно изпитване чрез убождане.

Пациентите трябва да са инструктирани да не се чешат на мястото на теста.

Алергенните продукти на различни фирми не са взаимозаменими

#### **4.5. Лекарствени и други взаимодействия.**

Кожно-алергичните преби с алергени се извършват не по-малко от 5-7 дни след спиране на лечението с антихистаминови или глукокортикоидни продукти.



**4.6. Бременност и кърмене.**

По време на бременност не се провежда рутинна, специфична диагностика на алергичните заболявания.

Няма опасност от извършването на интрадермални алергични преби по време на кърмене.

**4.7. Ефект върху способността за шофиране и работа с машини.**

Извършването на кожно-алергични преби с алергени чрез интрадермален тест не оказва въздействие върху способността за шофиране и работа с машини.

**4.8. Нежелани лекарствени реакции.**

По време или непосредствено след извършването на кожно-алергичните тестове с алергени при силно чувствителни пациенти може да се развие абнормна положителна кожно-алергична реакция, проявяваща се с болка, зачервяване на мястото на теста, отпадналост, а в отделни случаи - засилване или зачестяване на превите на алергичното заболяване (задух, хрема и др.). Много рядко вследствие на кожно-алергичните тестове с алергени може да се развие анафилактичен шок (цианоза; слаб, ускорен или бавен пулс; силно понижаване на кръвното налягане; загуба на съзнание). При настъпване на нежелана реакция трябва да се реагира незабавно съгласно процедурите за третиране на нежелани алергични реакции:

***При силни локални алергични реакции:***

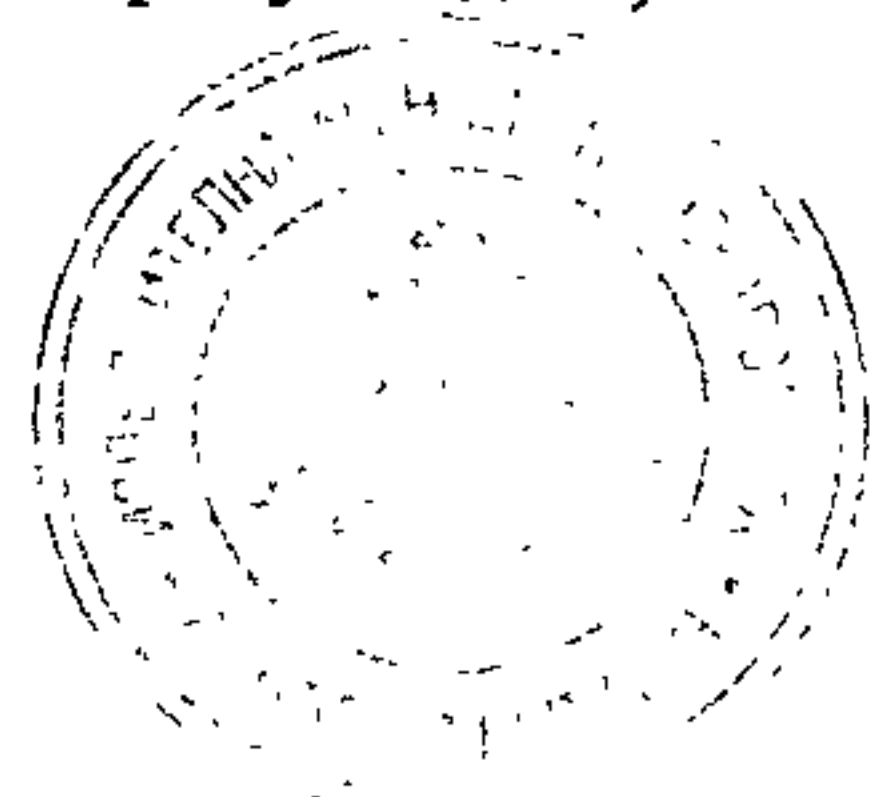
- Поставя се стегната превръзка (турникет).
- Кожата се намазва с антихистаминови или кортикоステроидни унгвенти.
- Перорално се назначават един или два антихистаминови препарата за 2-3 дни.

***При изразени системни реакции се назначават:***

- Антихистаминови препарати парентерално или перорално.
- Кортикостероиди парентерално (i.m. или i.v.) - 1 mg/kg или перорално.
- Инхалаторни селективни бета-агонисти.
- Ксантини парентерално (i.v.). След това перорално (при бронхоспазъм).

***При анафилактичен шок:***

- Избръсва се остатъкът от алергена (при кожно изпитване чрез убождане).
- Поставя се стегната превръзка (турникет).
- Болният се поставя в легнало положение.



- Инжектира се Epinephrine (Adrenalin) 0,1% подкожно. Дозата варира според теглото на индивида от 0,3 до 0,5 ml. С 0,1 - 0,2 ml се инфильтрира около и под мястото на въвеждане на алергена. Останалото количество се инжектира подкожно на другата ръка

- В случай на много тежък или бързо развиващ се шок 0,3 - 0,5 ml Epinephrine (Adrenalin) 0,1% се инжектира i.m. или i.v. При венозно приложение дозата е 0,3 ml (предварително разреден до 1:10000). Въвежда се много бавно (за 15-20 мин. по възможност с перфузор). Адреналинът (една ампула в 500 ml физиологичен разтвор) може да се приложи и капково със скорост 1 ml/мин. При деца Epinephrine (Adrenalin) 0,1% се дозира по 0,01 ml на кг телесно тегло, но еднократната доза не трябва да надвишава 0,3 ml. Инжектира се подкожно най-малко на две места.

В зависимост от общото състояние и кръвното налягане 0,3 - 0,5 ml Epinephrine (Adrenalin) 0,1% се поставя подкожно през 15-30 мин.

- Успоредно се прави венозно Methylprednisolon 1 - 2 mg/kg (80 -120 mg). Непосредствено след това още толкова в 500 ml разтвор на глюкоза (5 g/l) или натриев хлорид (9 g/l). Вливането продължава до стабилизиране на кръвното налягане и изчезване на всички симптоми.
- При възможност се дава кислород с маска или катетър.
- Поддържа се проходимостта на дихателните пътища.

При първа възможност болният се транспортира до отделение за интензивно лечение.

При поява на нежелани реакции съобщете в Бул Био - НЦЗПБ ЕООД,

София 1504, бул. "Янко Сакъзов" № 26, тел. 946 07 87 и 846 81 55.

#### 4.9. Предозиране.

При предозиране на алергенните продукти по време или непосредствено след манипулацията може да се получат местни или общи алергични реакции.

### 5. Фармакологични данни.

#### 5.1. Фармакодинамични свойства.

Действието на алергенните продукти за диагностика се основава на специфичното взаимодействие между приложения алерген и фиксираните върху кожните мастоцити



хомологни IgE антитела, вследствие на което настъпва дегранулация на мастоцитите с отделяне на медиатори, напр. хистамин, и развитие на алергична реакция от I тип.

#### 5.2. Фармакокинетични свойства.

Въведеният в кожата алерген се залавя от специфични за него IgE антитела, разположени по кожните мастоцити. Вследствие на тази реакция настъпва освобождаване на медиатори от мастоцитите и в рамките на 20 минути се развива типична алергична реакция от бърз тип, проявяваща се с развитието на папула и еритема.

#### 5.3. Неклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хората на базата на ковенционалните фармакалагични изпитвания за безопасност, токсичност при многократно приложение, генотаксичност, карциногенен потенциал, репродуктивна токсичност.

### 6. Фармацевтични данни

#### 6.1. Списък на помощните вещества

Натриев хлорид

Двунатриев фосфат додекахидрат

Калиев дихидроген фосфат

Фенол

Човешки серумен албумин

Вода за инжекции

#### 6.2. Физико-химически несъвместимости - не са известни.

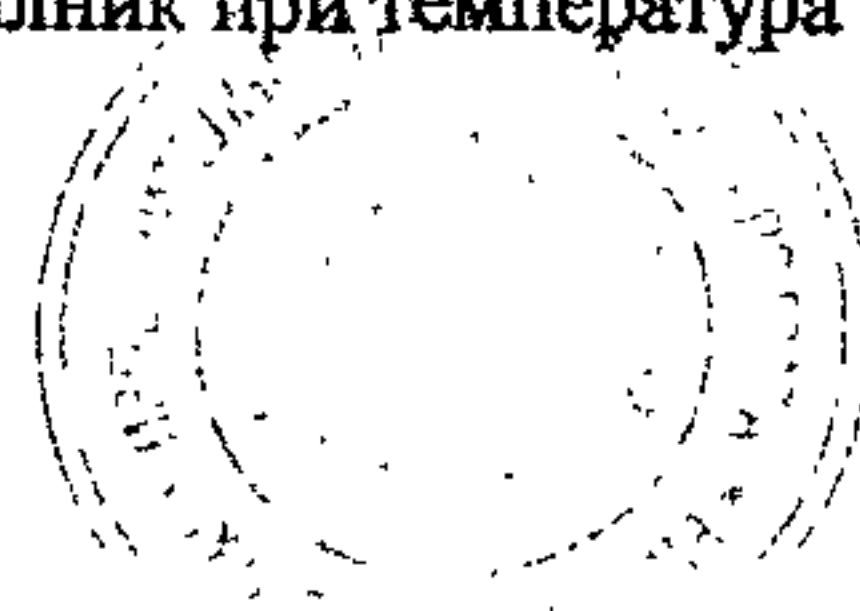
#### 6.3. Срок на годност - 2 години.

Да не се използват след датата на която изтича срокът на годност, посочен върху първичната опаковка. Продуктът е годен за употреба до последния ден на посочения месец.

Алергените от храни за диагностика са годни 1 година от датата на първото пробождане на флакона в рамките на посочения срок на годност от 2 години.

#### 6.4. Специални условия за съхранение.

Алергените за диагностика се съхраняват на тъмно в хладилник при температура от +2 °C до +8 °C.



**Да не се допуска замръзване на алергените!**

**Замръзвалите алергени са негодни за употреба!**

**Съхраняват се на места недостъпни за деца!**

**6.5. Данни за опаковката.**

- 6.5.1. Алергените се разливат по 5 ml в 10 миллилитрови флакони от стъкло тип 1, отговарящи на Ph. Eur. Флаконите се затварят с каучукови тапи, отговарящи на Ph. Eur. Флаконите с тапите се обкатават с алуминиеви капачки.
- 6.5.2. Флаконите с алергенните продукти за диагностика се облепват с етикети с червен цвят, носещи следните обозначения:
- име на диагностичния продукт;
  - номенклатурно означение и наименование на вида на алергена на български език;
  - съдържание на лекарственото вещество в BU/ml;
  - начин на употреба;
  - име на притежателя на разрешението за употребата на продукта;
  - партиден номер;
  - дата на изтичане на срока на годност, изразен като "годен до: (месец/година)";
  - условия на съхранение.
- 6.5.3. Готовите флакони с алергени за диагностика се поставят от 1 до 6 флакона във вторична опаковка (картонена кутия), заедно с листовката за пациента.

**6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа.**

В края на работния ден неизползвания продукт и отпадъчните материали при извършване на изпитванията трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

**7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба.**

Бул Био - НЦЗПБ ЕООД

София, бул. "Я. Сакъзов" № 26, България

тел. 944 61 91      факс. 943 30 75

E-mail: [bulbio@bulbio.com](mailto:bulbio@bulbio.com)

**8. Номер на разрешението за употреба**

20030017

**9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт.**

20/01/2003

**10. Последна редакция.**

07/2007 г.

