

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
**LYRICA 25 mg hard capsules**

**1. ТЪРГОВСКО НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ** **ЛИРИКА 25 mg hard capsules**

LYRICA 25 mg твърди капсули  
ЛИРИКА 25 mg твърди капсули

Приложение към разрешение за употреба № 13928   25.04.00	
700 / 04.04.06	Марк.

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Всяка твърда капсула съдържа 25 mg pregabalin. За помощните вещества, вижте раздел 6.1.

**3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Твърда капсула

Капсула от 25 mg: бяла твърда желатинова капсула, маркирана с "Pfizer" върху капачката и "PGN 25" върху тялото на капулата с черно мастило.

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1. Терапевтични показания**

Невропатична болка

Lytica е показана за лечение на периферна невропатична болка при възрастни.

Епилепсия

Lytica е показана като допълнително лечение при възрастни с парциални припадъци с или без вторична генерализация.

**4.2. Дозировка и начин на приложение**

Дозовият интервал е от 150 до 600 mg на ден разпределени в два или три приема.  
Lytica може да бъде приемана с или без храна.

Невропатична болка

Лечението с pregabalin може да започне с доза от 150 mg на ден. В зависимост от индивидуалния терапевтичен отговор на пациента и поносимостта, дозировката може да бъде увеличена до 300 mg на ден след интервал от 3 до 7 дни, а при необходимост до максимална доза от 600 mg дневно след допълнителен 7-дневен интервал.

Епилепсия

Лечението с pregabalin може да започне с доза от 150 mg на ден. В зависимост от индивидуалния терапевтичен отговор на пациента и поносимостта, дозировката може да бъде увеличена до 300 mg на ден след 1 седмица. Максималната доза от 600 mg на ден може да бъде достигната след още една допълнителна седмица.

Прекратяване на лечението с pregabalin

В съответствие с настоящата клинична практика, ако лечението с pregabalin трябва да бъде прекратено както при невропатична болка така и при епилепсия, се препоръчва това да състани постепенно в рамките минимум на 1 седмица.



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
**LYRICA 25 mg hard capsules**

**Пациенти с нарушена бъбречна функция**

Pregabalin се елиминира от системната циркулация главно чрез бъбречна екскреция в непроменен вид. Тъй като клирънсът на pregabalin е право пропорционален на креатининовия клирънс (вж. раздел 5.2), намаляването на дозата при пациенти с нарушена бъбречна функция трябва да бъде индивидуализирано в съответствие с креатининовия клирънс (CLcr), както е посочено в Таблица 1, като се прилага следната формула:

$$CL_{cr}(\text{ml/min}) = \frac{[140 - \text{възрастта (години)}] \times \text{теглото (kg)}}{72 \times \text{серумния креатинин (mg/dl)}} \quad (\text{x 0.85 за жени})$$

Pregabalin се отстранява ефективно от плазмата чрез хемодиализа (50% от лекарството за 4 часа). При пациенти на хемодиализа дневната доза pregabalin трябва да бъде адаптирана в зависимост от бъбречната функция. В допълнение към дневната доза непосредствено след всяка 4-часова хемодиализа трябва да бъде дадена допълнителна доза (вж. Таблица 1).

**Таблица 1. Адаптиране на дозировката на pregabalin в зависимост от бъбречната функция**

Креатининов клирънс (CL <sub>cr</sub> ) (ml/min)	Обща дневна доза на pregabalin *		Режим на дозиране
	Начална доза (mg/ден)	Максимална доза (mg/ден)	
≥ 60	150	600	ДПД или ТПД
≥ 30 - < 60	75	300	ДПД или ТПД
≥ 15 - < 30	25 – 50	150	Еднократно дневно или ДПД
< 15	25	75	Еднократно дневно
<b>Допълнителна доза непосредствено след хемодиализа (mg)</b>			
	25	100	Еднократна доза +

ТПД = Разделени в три приема

ДПД = Разделени в два приема

\* Общата дневна доза (mg/ден) трябва да бъде разделена, както е указано в режима на дозиране, за да се получат mg/доза

+ Допълнителната доза е еднократна

*Приложение при пациенти с нарушена чернодробна функция*

При пациенти с нарушена чернодробна функция не е необходима промяна на дозировката (вж. раздел 5.2).

*Приложение в детската и юношеска възраст (от 12 до 17 години)*

Безопасността и ефективността на pregabalin при педиатрични пациенти на възраст под 12 години и при юноши не е установена.

Не се препоръчва приложение в детската възраст (вж. раздел 5.3).

*Приложение при пациенти в напредната възраст (над 65 години)*

При пациенти в напредната възраст може да се наложи намаляване на дозата на pregabalin поради намалена бъбречна функция (вж. "Пациенти с нарушена бъбречна функция").

**4.3. Противопоказания**

Свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някое от помощните вещества.



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

**4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба**

Пациенти с редки наследствени заболявания като галактозна непоносимост, дефицит на лактаза на Lapp или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

В съответствие с настоящата клинична практика при някои пациенти с диабет, които наддават на тегло при лечение с pregabalin, е необходимо адаптиране на хипогликемичното лечение.

Лечението с pregabalin е било свързано с виене на свят и съниливост, които биха могли да увеличат честотата на случайно нараняване (падане) при пациенти в напреднала възраст. Следователно, пациентите трябва да бъдат посъветвани да бъдат с повишено внимание, докато не се запознаят с потенциалните ефекти от лечението.

Съществуват недостатъчно данни за спирането на приема на съществуващи антиепилептични лекарства след постигане на контрол на припадъците с pregabalin като добавъчна терапия., за да се премине на монотерапия с pregabalin.

**4.5. Лекарствени и други взаимодействия**

Тъй като pregabalin се екскретира предимно в непроменен вид в урината, метаболизира се пренебрежимо малко при хора (<2% от дозата се установява в урината под формата на метаболити), не инхибира лекарствения метаболизъм *in vitro* и не се свързва с плазмените белтъци, малко вероятно е той да предизвика или да участва във фармакокинетични взаимодействия.

Съответно, в *in vivo* проучвания не са наблюдавани клинично значими фармакокинетични взаимодействия между pregabalin и phenytoin, carbamazepine, валпроева киселина, lamotrigine, gabapentin, lorazepam, oxycodone или ethanol. Популационен фармакокинетичен анализ показва, че пероралните антидиабетни средства, диуретиците, insulin, phenobarbital, tiagabine и topiramate нямат клинично значим ефект върху клирънса на pregabalin.

Едновременното приложение на pregabalin и пероралните контрацептивни средства norethisterone и/или ethinyl oestradiol не повлиява фармакокинетиката при състояние на равновесие на нито едно от тези вещества.

Многократни перорални дози pregabalin, приложени едновременно с oxycodone, lorazepam или ethanol, не водят до клинично значими ефекти върху дишането. Pregabalin вероятно има адитивно действие върху нарушенията на познавателната и двигателната функция, причинени от oxycodone. Pregabalin може да засили ефектите на ethanol и lorazepam.

Не са провеждани специфични проучвания за фармакодинамични взаимодействия при доброволци в напреднала възраст.

**4.6. Бременност и кърмене**

Липсват адекватни данни за употребата на pregabalin при бременни.

Проучванията при животни са показвали репродуктивна токсичност (вж. раздел 5.3). Потенциалният рисък при хора е неизвестен. Следователно, Lyrica не трябва да бъде използвана по време на бременност освен ако ползата за майката явно надхвърля потенциалния рисък за плода. При жени в детеродна възраст трябва да бъде прилагана ефективна контрацепция.

Не е известно дали pregabalin се екскретира в майчиното мляко при хора; той обаче се установява в майчиното мляко при пълхове. Следователно, по време на лечение с pregabalin не се препоръчва кърмене.

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



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

Лурица може да причини виене на свят и съниливост и следователно може да повлияе способността за шофиране или работа с машини. Пациентите се съветват да не шофират, да не работят със сложни машини или да участват в други потенциално рискови дейности докато се разбере дали лечението засяга тяхната способност да извършват тези дейности.

#### 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Клиничната програма на pregabalin е включвала над 9000 пациенти, които са използвали pregabalin, над 5000 от които са взели участие в двойно-слепи плацебо-контролирани проучвания. Най-често съобщавани нежелани реакции са били виене на свят и съниливост. Нежеланите реакции обикновено са били леки до умерени по сила. Честотата на прекъсване на лечението поради нежелани реакции за всички контролирани проучвания е била 13% при пациенти, получаващи pregabalin, и 7% при пациенти, получаващи плацебо. Най-честите нежелани реакции, довели до прекъсване на лечението в групи, лекувани с pregabalin, са били виене на свят и съниливост.

В долната таблица са изброени по класове и честота (много чести ( $>1/10$ ), чести ( $>1/100$ ),  $<1/10$ ), нечести ( $>1/1000$ ,  $<1/100$ ) и редки ( $<1/1000$ ) всички нежелани лекарствени реакции, които са настъпили с честота по-голяма от плацебо и при повече от един пациент.

Изброените нежелани реакции биха могли да бъдат свързани и с подлежащото заболяване и/или съпътстващо лечение.

Система в организма	Нежелани лекарствени реакции
<b>Нарушения на кръвната и лимфна система</b>	
Редки	Неутропения
<b>Нарушения на обмяната и храненето</b>	
Чести	Засилване на апетита
Нечести	Анорексия
Редки	Хипогликемия
<b>Психиатрични нарушения</b>	
Чести	Еуфорично настроение, обърканост, намалено либидо, раздразнливост
Нечести	Деперсонализация, аноргазмия, беспокойство, депресия, възбуда, промени в настроението, засилване на безсънието, потиснато настроение, трудно намиране на думи, халюцинация, патологични сънища, повишено либидо, паническа атака, апатия
Редки	Невъздържаност, повишено настроение
<b>Нарушения на нервната система</b>	
Много чести	Виене на свят, съниливост
Чести	Атаксия, нарушения на вниманието, нарушена координация, нарушения на паметта, трепор, дизартрия, парестезии
Нечести	Когнитивно разстройство, хипостезия, дефект в зрителното поле, нистагъм, говорно нарушение, миоклонус, хипорефлексия, дискинезия, повишена психомоторна активност, виене на свят при изправяне, хиперестезия, агеузия, чувство на парене, интенционен трепор, ступор, синкоп
Редки	Хипокинезия, паросмия, дисграфия
<b>Очни нарушения</b>	
Чести	Замъглено виждане, диплопия
Нечести	Зрително нарушение, сухота в очите, понижена зрителна острота, болки в очите, повишена лакrimация



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
**LYRICA 25 mg hard capsules**

Редки	Фотопсия, дразнене в очите, мидриаза, осцилопсия, нарушено зрително възприятие за дълбочина, загуба на периферно зрение, страбизъм, повищена яркост на образите
<b>Ушни и лабиринтни нарушения</b>	
Чести	Световъртеж
Редки	Хиперакузис
<b>Сърдечни нарушения</b>	
Нечести	Тахикардия
Редки	Атриовентрикуларен блок I степен, синусова тахикардия, синусова аритмия, синусова брадикардия
<b>Съдови нарушения</b>	
Нечести	Зачервяване, горещи вълни
Редки	Хипотония, студени крайници, хипертония
<b>Респираторни, торакални и медиастинални нарушения</b>	
Нечести	Диспнея, сухота в носа
Редки	Назофарингит, кашлица, назална конгестия, епистаксис, ринит, хъркане, стягане в гърлото
<b>Гастроинтестинални нарушения</b>	
Чести	Сухота в устата, запек, повръщане, флатуленция
Нечести	Подуване на корема, повищено слюноотделение, гастроезофагеален рефлукс, хипоестезия на устната кухина
Редки	Асцит, дисфагия, панкреатит
<b>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</b>	
Нечести	Потене, папулозен обрив
Редки	Студена пот, уртикария
<b>Нарушения на скелетномускулната система и съединителната тъкан</b>	
Нечести	Мускулни потрепвания, подуване на ставите, мускулни крампи, миалгия, артралгия, болки в гърба, болки в крайник, мускулна скованост
Редки	Цervикален спазъм, болки във врата, рабдомиолиза
<b>Бъбречни и мицционни нарушения</b>	
Нечести	Дизурия, инконтиненция на урината
Редки	Олигурия, бъбречна недостатъчност
<b>Нарушения на репродуктивната система и млечните жлези</b>	
Чести	Еректилна дисфункция
Нечести	Забавена еякуляция, сексуална дисфункция
Редки	Аменорея, болки в гърдата, секреция от гърдата, дисменорея, хипертрофия на гърдата
<b>Общи нарушения и прояви на мястото на приложение</b>	
Чести	Уморяемост, периферни отоци, чувство за опиянение, едем, нарушена походка
Нечести	Астения, падане, жажда, стягане в гърдите
Редки	Болезнена аназарка, пирексия, тръпки, оток на лицето, подуване на езика
<b>Промени в изследванията</b>	
Чести	Увеличаване на телесното тегло
Нечести	Повишение на аланин аминотрансферазата, повишение на креатинин фосфокиназата в кръвта, повишение на аспартат аминотрансферазата, намаление на броя на тромбоцитите
Редки	Повишение на кръвната захар, повишение на креатинина в кръвта, понижение на калия в кръвта, загуба на телесно тегло, понижение на броя на левкоцитите

#### 4.9. Предозиране



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

---

При предозиране до 15 g не са съобщавани неочеквани нежелани реакции. Лечението при предозиране на pregabalin трябва да включва общи поддържащи мерки и евентуално хемодиализа при нужда (вж. раздел 4.2 Таблица 1).

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ**

### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: антиепилептици, АТС код: N03AX16

Лекарственото вещество pregabalin е аналог на гама-аминомаслената киселина ((S)-3-(aminomethyl)-5-methylhexanoic acid).

#### Механизъм на действие

Pregabalin се свързва с допълнителната субединица ( $\alpha_2-\delta$  белтък) на волтаж-зависимите калиеви канали в централната нервна система, изместявайки мощно [ $^3\text{H}$ ]-gabapentin.

#### Клиничен опит

##### **Невропатична болка**

Ефективността е доказана в проучвания при диабетна невропатия и постхерпетична невралгия. Ефективността не е проучена при други модели на невропатична болка.

Pregabalin е проучен в 9 контролирани клинични проучвания с продължителност до 13 седмици с двукратен дневен прием (ДПД) и до 8 седмици с трикратен дневен прием (ТПД). Като цяло, безопасността и ефективността при режими на дозиране ДПД и ТПД са били сходни.

В клиничните проучвания с продължителност до 13 седмици отслабване на болката е било наблюдавано до края на първата седмица и се е запазило през целия период на лечение.

В контролирани клинични проучвания 35% от пациентите, лекувани с pregabalin, и 18% от пациентите на плацебо са имали подобреие на точковия резултат за оценка на болката с 50%. Сред пациентите без прояви на сънливост такова подобреие е било наблюдавано при 33% от лекуваните с pregabalin и при 18% от пациентите на плацебо. При пациенти с прояви на сънливост терапевтичният отговор е бил 48% в групата с pregabalin и 16% в плацебо-групата.

##### **Епилепсия**

Pregabalin е проучен в 3 контролирани клинични проучвания с продължителност 12 седмици при двукратен (ДПД) или трикратен (ТПД) дневен прием. Като цяло, безопасността и ефективността при режими на дозиране ДПД и ТПД са били сходни.

Намаление на честотата на припадъците е било наблюдавано до края на първата седмица.

### **5.2. Фармакокинетични свойства**

Равновесните фармакокинетични показатели на pregabalin са сходни при здрави доброволци, пациенти с епилепсия, получаващи антиепилептични лекарства, и пациенти с хронична болка.

#### Абсорбция:

Pregabalin се резорбира бързо при приложение на гладко с пикови плазменни концентрации, настъпващи в рамките на един час след приложение както на еднократна доза, така и на многократни дози. Пероралната бионаличност на pregabalin се очаква да е >90% при независима



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

от дозата. След повторен прием равновесни концентрации се достигат в рамките на 24 до 48 часа. Скоростта на резорбция на pregabalin намалява при прием с храна, което води до понижение на  $C_{max}$  с около 25-30% и забавяне на  $t_{max}$  до приблизително 2.5 часа. Приемът на pregabalin с храна, обаче, няма клинично значим ефект върху степента на резорбция на pregabalin.

**Разпределение:**

Предклинични проучвания показват, че pregabalin преминава през кръвно-мозъчната бариера на мишки, плъхове и маймуни. Доказано е, че pregabalin преминава през плацентата при плъхове и се открива в млякото на кърмещи плъхове. При хора обемът на разпределение на pregabalin след перорален прием е приблизително 0.56 l/kg. Pregabalin не се свързва с плазмените белтъци.

**Метаболизъм:**

Метаболизъмът на pregabalin при хора е пренебрежимо малък. След прием на доза радиоактивно белязан pregabalin приблизително 98% от радиоактивността, установена в урината, е била непроменен pregabalin. N-метилираният дериват на pregabalin, основният метаболит на pregabalin, открит в урината, съставлява 0.9% от дозата. В предклинични проучвания не са установени данни за рацемизация на S-енантиомера на pregabalin до неговия R-енантиомер.

**Елиминиране:**

Pregabalin се елиминира от системното кръвообращение главно чрез бъбречна екскреция в непроменен вид. Средното време на полуживот на pregabalin е 6.3 часа. Плазменият и бъбречният клирънс на pregabalin са право пропорционални на креатининовия клирънс (вж. раздел 5.2 Нарушена бъбречна функция).

При пациенти с намалена бъбречна функция или на хемодиализа е необходимо адаптиране на дозата (вж. раздел 4.2, Таблица 1).

**Линейност / нелинейност:**

Фармакокинетичните показатели на pregabalin са линейни в рамките на препоръчителния дневен дозов интервал. Вариабилността на фармакокинетиката на pregabalin между индивидите е малка (<20%). Фармакокинетиката при многократно приложение може да бъде предсказана от данните при еднократен прием. Следователно, не е необходимо рутинно мониториране на плазмените концентрации на pregabalin.

**Фармакокинетика при специфични групи пациенти:**

**Пол**

Клиничните проучвания показват, че полът не оказва клинично значимо влияние върху плазмените концентрации на pregabalin.

**Нарушена бъбречна функция**

Клирънсът на pregabalin е правопропорционален на креатининовия клирънс. Освен това pregabalin се отстранява ефективно от плазмата чрез хемодиализа (след 4-часово хемодиализно лечение плазмените концентрации на pregabalin се понижават с приблизително 50%). Тъй като бъбречното елиминиране е главният път на елиминиране, при пациенти с нарушенa бъбречна функция е необходимо намаляване на дозировката, а след хемодиализа е необходим допълнителен прием (вж. раздел 4.2, Таблица 1).

**Нарушена чернодробна функция**

Не са провеждани специални фармакокинетични проучвания при пациенти с нарушенa чернодробна функция. Тъй като pregabalin не претърпява значим метаболизъм и се екскреира



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

предимно в непроменен вид в урината, нарушената чернодробна функция не би трябвало да променя значимо плазмените концентрации на pregabalin.

Пациенти в напреднала възраст (над 65 години)

Съществува тенденция за намаляване на клирънса на pregabalin с нарастване на възрастта. Това намаление на пероралния клирънс на pregabalin съответства на понижението на клирънса на креатинина, свързано с напредване на възрастта. При пациенти с възрастово обусловено нарушение на бъбречната функция може да се наложи намаляване на дозата на pregabalin (вж. раздел 4.2, Таблица 1).

### **5.3. Предклинични данни за безопасност**

В конвенционални фармакологични проучвания за безопасност при животни pregabalin е показал добра поносимост в дози съответстващи на клинично прилаганите. В проучвания за токсичност с повтарящи се дози, проведени при плъхове и маймуни, са били наблюдавани ефекти върху ЦНС, включително хипоактивност, хиперактивност и атаксия. След продължителна експозиция на pregabalin, съответстваща на експозиция  $\geq 5$  пъти по-голяма от средната експозиция при хора при максимална препоръчителна клинична доза, се наблюдава повишена честота на атрофия на ретината, обично наблюдавана при плъхове албиноси в напреднала възраст.

Pregabalin не е тератогенен при мишки, плъхове или зайци. Фетална токсичност при плъхове и зайци е настъпила само при експозиции, надхвърлящи значително тази при хора. В пренатални/постнатални изследвания за токсичност pregabalin е довел до поява на токсични ефекти върху развитието на поколението при плъхове след експозиции  $>2$  пъти по-големи от максималната препоръчителна експозиция при хора.

Pregabalin не е генотоксичен въз основа на резултати от серия от *in vitro* и *in vivo* изследвания.

При плъхове и мишки са били проведени двугодишни проучвания с pregabalin за карциногенност. При плъхове не са наблюдавани тумори след експозиции до 24 пъти по-големи от средната експозиция при хора при максималната препоръчителна клинична доза от 600 mg/ден. При мишки не е била наблюдавана повишена честота на туморите при експозиции, подобни на средната експозиция при хора, но при по-високи експозиции е била наблюдавана повишена честота на хемангiosарком. Негенотоксичният механизъм на индуцираното от pregabalin образуване на тумори при мишки включва промени в тромбоцитите и пролиферация на ендотелни клетки. Такива тромбоцитни промени не са били установени при плъхове или при хора в рамките на краткосрочни и ограничени дългосрочни клинични проучвания. Липсват доказателства, предполагащи риск при хора.

При млади плъхове видовете токсичност не се различават качествено от тези, наблюдавани при зрели плъхове. Младите плъхове, обаче, са по-чувствителни. При терапевтични експозиции са били установени клинични прояви от ЦНС като хиперактивност и скърдане със зъби и известни промени в растежа (преходно потискане на наддаването на тегло). Ефекти върху цикъла на разгонване са били наблюдавани при експозиция, надхвърляща 5 пъти тази при хора. Невроповеденчески/познавателни ефекти са били наблюдавани при млади плъхове 1-2 седмици след експозиция  $>2$  пъти (отговор към звуков стимул) или  $>5$  пъти (обучение/памет) по-голяма от терапевтичната експозиция при хора.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1. Списък на помощните вещества**

Съдържание на капсулата:  
Lactose monohydrate



**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

---

Maize starch

Talc

Капсулна обвивка:

Gelatin

Titanium Dioxide (E171)

Sodium Laurilsulfate

Silica, colloidal anhydrous

Purified water

Печатно мастило:

Shellac

Black Iron Oxide (E172)

Propylene Glycol

Potassium Hydroxide

#### **6.2. Несъвместимости**

Неприложимо.

#### **6.3. Срок на годност**

3 години.

#### **6.4. Специални условия на съхранение**

Този лекарство не изисква специални условия на съхранение.

#### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

PVC/алуминиеви блистери, съдържащи 14, 21, 56, 84 или 112 (2 x 56) твърди капсули.

PVC/алуминиеви блистери с перфорация за всяка отделна доза, съдържащи 100 x 1 твърди капсули.

Възможно е да не се предлагат на пазара всички видове опаковки.

#### **6.6. Препоръки при употреба**

Няма специални изисквания.

### **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Pfizer HCP Corporation  
235 East 42<sup>nd</sup> Street  
New York, NY 10017 – 5755  
USA

### **8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР**

20050384

### **9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА**

13.07.2005



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА  
*LYRICA 25 mg hard capsules*

---

10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА

