

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

БРИВИАК

торговое наименование лекарственного препарата

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

10 мг, 25 мг, 50 мг, 75 мг, 100 мг

лекарственная форма, дозировка

ЮСБ Фарма СА, Бельгия

наименование производителя, страна

Изменение № 3

Дата внесения Изменения « ____ » 011222 20__ г.

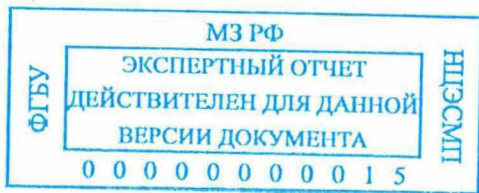
Старая редакция	Новая редакция
<p>ПЕРЕДОЗИРОВКА</p> <p>Клинический опыт передозировки бриварацетама у человека ограничен. У здоровых добровольцев, принимавших однократно бриварацетам в дозе 1400 мг, отмечалась сонливость и головокружение. Специфического антидота для бриварацетама нет. В случае передозировки проводится общая поддерживающая терапия. Поскольку с мочой выводится менее 10% бриварацетама, маловероятно, что гемодиализ будет в значительной степени повышать клиренс бриварацетама (см. раздел «Фармакологические свойства»).</p>	<p>ПЕРЕДОЗИРОВКА</p> <p>Клинический опыт передозировки бриварацетама у человека ограничен. У здоровых добровольцев, принимавших однократно бриварацетам в дозе 1400 мг, отмечались сонливость и головокружение. Дополнительные нежелательные реакции, наблюдавшиеся в пострегистрационной практике, связанные с передозировкой бриварацетама, соответствуют установленному профилю безопасности бриварацетама. Специфического антидота для бриварацетама нет. В случае передозировки проводится общая поддерживающая терапия. Поскольку с мочой выводится менее 10% бриварацетама, маловероятно, что гемодиализ будет в значительной степени повышать клиренс бриварацетама (см. раздел «Фармакологические свойства»).</p>

Менеджер по регистрации

Павловская О. П.



Подпись



151137