


**БЕКИТЕМ**  
**Кыргыз Республикасынын**  
**Саламаттык сактоо министрлигинин**  
**алдындагы Дары каражаттары жана**  
**медициналык буюмдар департаментинин**  
**директорунун орун басары**  
**Кысанов Т.А.**   
**« 10 » Октябрь 2023-ж.**

### **Кошумча баракча – бейтап үчүн маалымат**

**Урдокса®500, жука чел кабык менен капталган таблеткалар, 500 мг**  
Таасир берүүчү зат: урсодезоксихолий кислотасы

**Препаратты кабыл алуудан мурун кошумча баракчаны толугу менен окуп чыгыңыз, анткени анда сиз үчүн маанилүү маалыматтар камтылган.**

- Кошумча баракчаны сактап коюңуз. Сиз аны дагы бир жолу окушуңуз керек болушу мүмкүн.
- Эгерде сизде кошумча суроолор болсо, дарылап жаткан дарыгерге кайрылыңыз.
- Препарат сиз үчүн гана дайындалган. Аны башка адамдарга бербейиз. Бул алардын симптомдору сиздикине дал келген күндө да аларга зыян келтириши мүмкүн.
- Эгер сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар пайда болсо, дарылап жаткан дарыгерге кайрылыңыз. Бул сунуш ар кандай мүмкүн болгон жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчанын 4-бөлүмүндө көрсөтүлбөгөндөргө дагы тиешелүү.

#### **Кошумча баракчанын мазмуну:**

1. Урдокса® 500 препараты деген эмне, жана ал эмне үчүн колдонулат.
2. Урдокса®500 препаратын кабыл алуудан мурун эмнени билишиңиз керек.
3. Урдокс®500 препаратын кабыл алуу.
4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар.
5. Урдокса®500 препаратын сактоо.
6. Таңгакчанын ичиндегилер жана башка маалымат.

#### **1. Урдокса® 500 препараты деген эмне жана ал эмне үчүн колдонулат?**

Урдокса®500 препараты таасир берүүчү зат урсодезоксихолий кислотасын камтыйт. Бул табигый өт кислотасы, ал боор клеткаларын бузулуудан коргойт жана өт айдоочу таасир көрсөтөт.

#### **Колдонууга көрсөтмөлөр**

Урдокса® 500 препараты чондорго жана 3 жаштан жогорку балдарга колдонулат. Өт баштыкчасынын нормалдуу жыйрылуу жөндөмдүүлүгү менен өлчөмү 15 мм диаметрден ашпаган өт баштыкчасындагы холестерин таштарынын эриши.

Комплекстүү дарылоонун курамында:

- декомпенсациянын белгилери жок болгон алгачкы билиардык циррозу;

- билиардык рефлюкс гастритин дарылоо (ичегиден өттүн рефлюкс менен шартталган ашказан былжыр челинин сезгениши);
- баштапкы склероздук холангит (боордун өт жолдорунун сезгенүү оорусу);
- алкогольдук эмес стеатогепатит (боордун сезгениши, анын ткандарынын майлуу ткандары менен алмаштырылышынан улам);
- Муковисцидоз (сырткы бөлүп чыгаруу бездеринин жабыркоосу менен тубаса оору, ал дем алуу жана тамак сиңирүү органдарынын функциясынын оор бузулуусуна алып келет) (комплекттүү дарылоонун курамында) чоңдордо жана 6 жаштан ашкан балдарда.

### **Урдокса® 500 препаратынын таасир берүү ыкмасы**

Урсодезоксихолий кислотасы боордо холестериндин пайда болушун азайтат, өт чыгаруу системасында холестериндин эригичтигин жогорулатат, өттүн пайда болушун жана бөлүнүп чыгышын жөнгө салат. Ал гипогликемиялык таасир көрсөтөт (кандагы канттын деңгээлин төмөндөтөт) жана холестерин таштарынын жарым-жартылай же толук эришине алып келет.

Эгерде эч кандай жакшыруу болбосо же өзүңүздү начар сезсениз, дарыгерге кайрылуу зарыл.

## **2. Урдокса® 500 препаратын кабыл алуудан мурун эмнени билишиңиз керек**

### **Каршы көрсөтмөлөр**

#### **Урдокса® 500 препаратын төмөнкү учурларда кабыл алууга бөлбөйт:**

- эгерде сизде урсодезоксихолий кислотасына, башка өт кислоталарына же ушул препараттын башка курамдык бөлүктөрүнө (коштомго-баракчанын 6-бөлүмүндө көрсөтүлгөн) аллергиясы бар болсо;
- эгерде сизде рентгендик изилдөөдө көрүнүп турган өттөгү таштар болсо (рентгеноконтрасттык кальцификацияланган таштар);
- эгерде сизде өт баштыкчасынын жыйрылуу функциясы бузулса;
- эгерде сизде өт баштыкчасынын жана өт бөлүп чыгаруу жолдорунун курч сезгенүүсү болсо;
- эгерде сизде жалпы өт түтүкчөлөрүнүн же баштыкча түтүгүнүн (өт жолдорунун окклюзиясы) тыгыны бар болсо;
- эгер сизде өт коликасынын эпизоддору тез-тез болсо;
- 3 жашка чейинки балдарда (бул дары түрү үчүн);
- Эгерде сизде боор циррозунун декомпенсацияланган стадиясы бар болсо;
- эгерде сизде боор жана/же бөйрөктөр менен олуттуу көйгөйлөр бар болсо (боордун жана/же бөйрөктүн оор алсыздыгы);
- өт жолдорун жасалма жол менен түзүү боюнча ийгиликсиз операция менен балдарда (портоэнтеростомия) же өттүн нормалдуу агып чыгышын калыбына келтирбестен балдарда өт жолдорунун тубаса жоктугу же тоскоолдугу (атрезиясы).

Эгер жогоруда айтылгандардын бири сизге тиешелүү деп ойлосонуз, дарылап жаткан дарыгерге билдириңиз.

### **Өзгөчө көрсөтмөлөр жана алдын алуучу этияттуулук чаралары**

Урдокса® 500 препаратын кабыл алуудан мурун дарылап жаткан дарыгер менен кеңешиңиз.

Урдокса® 500 препараты менен дарылоонун алгачкы 3 айында дарылап жаткан дарыгер ар бир 4 жумада, андан кийин 3 айда бир боордун функциясына көзөмөл жүргүзүп туруусу керек. Бул үчүн, дарыгер сизге бир нече анализдерди дайындашы мүмкүн.

Урдокса®500 препараты менен дарылоонун натыйжалуулугун баалоо үчүн өттөгү холестерин таштарын эритүү үчүн, дарыгер дарылоону баштагандан кийин 6-10 айдан кийин өт баштыкчасын изилдөөнү жазышы мүмкүн.

Баштапкы билиардык циррозун дарылоодо сейрек учурларда оорунун симптомдору дарылоонун башталышында начарлашы мүмкүн, мисалы, кычышуу күчөйт. Бул учурда, дарылап жаткан дарыгерге кайрылуу керек, ал препараттын дозасын жөнгө салат.

Урдокса®500 препараты менен дарылоо курсу учурунда, эгерде, сизде ич өтүү пайда болсо дарыгеринизге айтыңыз. Бул учурда, сизге препараттын дозасын азайтуу же препаратты кабыл алууну токтотуу керек болушу мүмкүн.

Эгерде сиз төрөт курагындагы аял болсоңуз, Урдокса®500 препаратын кабыл алуудан мурун сиз мүмкүн болгон кош бойлуулукту жокко чыгарууңуз зарыл, жана препарат менен дарылоонун жүрүшүндө сизге контрацепциянын ишенимдүү ыкмаларын колдонууңуз керек. Гормоналдык эмес бойго бүтүүгө каршы каражаттарды же курамында эстроген аз болгон пероралдык контрацептивдерди колдонуу сунушталат, анткени гормоналдык пероралдык контрацептивдер өттөгү таштардын пайда болушун күчөтүшү мүмкүн.

### **Балдар**

Урдокса® 500 препаратын 3 жашка чейинки балдарга же таблеткаларды жута албаган балдарга берүүгө болбойт. Урсодезоксихолий кислотасынын башка түрлөрү балдар үчүн жакшыраак ылайыктуу болушу мүмкүн, дарылап жаткан дарыгерге кайрылыңыз.

### **Башка препараттар жана Урдокса® 500 препараты**

Эгерде сиз кандайдыр бир башка препараттарды кабыл алып жатсаңыз, жакында эле кабыл алган болсоңуз же башка препараттарды колдоно баштасаңыз, дарылап жаткан дарыгеринизге айтыңыз.

Бул өзгөчө маанилүү, эгерде сиз төмөнкүлөрдү кабыл алып жатсаңыз:

- колестирамин, колестипол жана алюминий гидроксиди же смектит (алюминий оксиди) камтыган антациддер, алар ичегиде урсодезоксихолий кислотасынын сиңирилишин азайтат жана ошону менен анын натыйжалуулугун төмөндөтөт. Эгер сиз бул препараттардын кайсынысын кабыл алышыңыз керек болсо, аларды Урдокса®500 препаратын кабыл алуудан 2 саат мурун кабыл алуу керек;
- циклоспорин (иммунитетти басуучу препарат). Сиздин дарылап жаткан дарыгериниз каныңыздагы циклоспориндин деңгээлинин ашыкча көбөйүшүнө жол бербөө үчүн циклоспориндин дозасын азайтууну сунуш кылышы мүмкүн;
- ципрофлоксацин (бактерияга каршы препарат);
- нитрендипин (жогорку кан басымын дарылоо үчүн препарат);
- дапсон (лепра оорусун дарылоо үчүн препарат);
- розувастатин (кандагы холестериндин камтылуусун төмөндөтүүчү препарат);
- эстроген (аялдарга жыныс гормону) препараттары же урсодезоксихолий кислотасынын натыйжалуулугун төмөндөтүүчү клофибрат сыяктуу холестериндин деңгээлин төмөндөтүүчү препарат.

### **Кош бойлуулук, эмчек эмизүү жана фертилдүүлүк**

Эгерде сиз кош бойлуу болсоңуз же бала эмизип жатсаңыз, кош бойлуу болушум мүмкүн деп ойлосоңуз же кош бойлуулукту пландаштырып жатсаңыз, бул препаратты кабыл алуудан мурун дарыгериңиз менен кеңешиңиз.

#### Кош бойлуулук

Урдокса®500 препаратын, эгерде сиз кош бойлуу болсоңуз, эгерде аны айкын зарылчылыктан улам дарыгер дайындап бербесе кабыл алууга болбойт.

#### Бала эмизүү

Бир нече документтик түрдө тастыкталган учурлардын маалыматтарынын негизинде аялдардын эмчек сүтүндөгү урсодезоксихолий кислотасынын деңгээли өтө төмөн, ошондуктан эмчек эмизген балдарда жагымсыз реакциялар күтүлбөйт.

#### Фертилдүүлүк

Урсодезоксихолий кислотасы менен дарылоонун адамдардын фертилдүүлүгүнө тийгизген таасири жөнүндө маалыматтар жок.

Төрөт курагындагы аялдар, эгерде алар контрацепциянын ишенимдүү ыкмаларын колдонгон учурда гана препаратты кабыл ала алышат. Эгерде сиз төрөт курагындагы аял болсоңуз жана өттөгү таштарды эритүү үчүн Урдокса® 500 препаратын кабыл алып жатсаңыз, анда гормоналдык эмес контрацептивдик каражаттарды же курамында эстроген аз болгон пероралдык контрацептивдерди колдонушуңуз керек, анткени гормоналдык пероралдык контрацептивдер өттөгү таштардын пайда болушун күчөтүшү мүмкүн. Дарылоону баштоодон мурун, мүмкүн болгон кош бойлуулукту жокко чыгаруу керек.

#### **Транспорт каражаттарын башкаруу жана механизмдер менен иштөө**

Урсодезоксихолий кислотасы транспорт каражаттарын башкаруу жана механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө таасир этпейт, же таасири минималдуу.

### **3. Урдокса®500 препаратын кабыл алуу**

Препаратты дайыма дарыгердин сунуштарына ылайык кабыл алыңыз. Эгер шектенсеңиз, дарылап жаткан дарыгериңизге кайрылыңыз.

#### **Сунушталган доза**

##### Холестериндик өт таштарын эритүү

Сунушталган доза суткасына 1 кг дене салмагына 10 мг урсодезоксихолий кислотасы болуп саналат, бул төмөнкүгө туура келет:

60 кг чейин	1 таблетка
61–80 кг	1 ½ таблетка
81–100 кг	2 таблетка
100 кг ашык	2 ½ таблетка

Дарылоонун созулуу узактыгы, адатта, 6-24 ай. Эгерде 12 ай дарылоодон кийин таштардын көлөмү азайбаса, анда дарылоочу дарыгер препаратты колдонууну токтотот.

Дарылап жаткан дарыгер ар бир 6 ай сайын таштардын кальцификациясын текшерүү үчүн дарылоонун натыйжалуулугун баалап турат. Эгерде таштар кальцификацияланып калса, дарыгер препаратты кабыл алууну токтотот.

#### Комплекстүү дарылоонун бир бөлүгү катары:

##### *Биринчилик билиардык циррозду дарылоо*

Суткалык дозасы дене салмагына жараша болот жана 1½ дан 3½ таблеткага чейин өзгөрүмдүү.

Дарылоонун алгачкы 3 айынын ичинде суткалык доза бир күн бою бир нече дозага бөлүнүшү керек. Боордун функциясынын көрсөткүчтөрү жакшыргандан кийин, суткалык дозаны бир жолу, кечинде ичсе болот.

Дене салмагы (кг)	Суткалык доза (мг/кг)	Урдокса® 500, жука чел кабык менен капталган таблеткалар, 500 мг			
		биринчи 3 ай			келечекте
		эртен менен	түштө	кечинде	кечинде (бир жолку доза)
47–62	12–16	½	½	½	1 ½
63–78	13–16	½	½	1	2
79–93	13–16	½	1	1	2 ½
94–109	14–16	1	1	1	3
110дон ашык	–	1	1	1 ½	3 ½

Баштапкы билиардык циррозун дарылоо узакка созулушу мүмкүн. Дарылоонун созулуу узактыгы дарылап жаткан дарыгер тарабынан аныкталат.

*Билиардык рефлюкс-гастритин дарылоо*

250 мг (½ таблетка) күн сайын, кечинде, жатар алдында.

Дарылоо курсу 10-14 күндөн 6 айга чейин, зарыл болсо - 2 жылга чейин.

*Биринчилик склероздоочу холангит*

Суткалык доза 12-15 мг/кг 2-3 кабыл алууга бөлүнгөн; зарыл болгон учурда, дарыгер 2-3 жолу кабыл алууга 20 мг/кг дозасын көбөйтө алат.

*Алкоголдук эмес стеатогепатит*

Орточо суткалык дозасы 2-3 кабыл алууга 10-15 мг/кг. Дарылоонун созулуу узактыгы 6-12 ай же андан көп.

*Чоңдордо жана 6 жаштан жогорку балдарда муковисцидоз (комплектүү дарылоонун бир бөлүгү катары).*

Суткасына 20 мг/кг 2-3 жолу кабыл алуу, андан ары зарыл болсо, дозасын суткасына 30 мг/кг чейин көбөйтүү менен.

Дене салмагы (кг)	Суткалык доза (мг/кг дене салмагына)	Урдокса® 500, жука чел кабык менен капталган таблеткалар, 500 мг		
		эртен менен	түштө	кечинде
20–29	17–25	½	–	½
30–39	19–25	½	½	½
40–49	20–25	½	½	1
50–59	21–25	½	1	1
60–69	22–25	1	1	1
70–79	22–25	1	1	1 ½
80–89	22–25	1	1 ½	1 ½
90–99	23–25	1 ½	1 ½	1 ½
100–109	23–25	1 ½	1 ½	2
> 110	–	1 ½	2	2

### **Балдар жана оспүрүмдөрдө колдонуу**

3 жаштан 18 жашка чейинки балдар үчүн дозалар режиминен чондор үчүн дозалар режиминен айырмаланбайт.

3 жашка чейинки балдарга урсодезоксихолий кислотасын суспензия түрүндө кабыл алуу сунушталат.

### **Колдонуу жолу жана (же) ыкмасы**

Ичип кабыл алынат. Таблеткаларды чайнабастан, суюктук менен бүтүндөй жутуп кабыл алуу керек.

Таблетканы сызыгы боюнча (сындыруучу сызыгынан) эки бирдей бөлүккө бөлүүгө болот. Урдокса® 500 препаратынын таблеткасын жутуу кыйын болсо же салмагыңыз 47 кг кем болсо, дарыгер урсодезоксихолий кислотасынын капсуласын же суспензиясын дайындап бериши мүмкүн.

### **Дарылоонун созулуу узактыгы**

Урдокса®500 препараты менен дарылоонун созулуу узактыгы дарылап жаткан дарыгер тарабынан аныкталат.

### **Эгер сиз Урдокса® 500 препаратын керектоодон ашыкча кабыл алган болсоңуз**

Эгер сиз Урдокса®500 препаратынын таблеткаларын өтө көп кабыл алсаңыз, дароо дарылап жаткан дарыгерге кайрылыңыз. Мүмкүн болсо, дарылап жаткан дарыгерге Урдокса® 500 препаратынын таңгагын көрсөтүңүз.

Урсодезоксихолий кислотасынын ашыкча дозасы болгон учурда ич өтүү болушу мүмкүн.

### **Урдокса® 500 препаратын кабыл алууну унутуп калсаңыз**

Кийинки дозаңызды кадимки убакта кабыл алыңыз. Өткөрүлүп жиберилген таблетканын ордун толтуруу үчүн эки эселенген дозаны кабыл албаңыз.

Препаратты кабыл алуу боюнча суроолоруңуз болсо, дарылап жаткан дарыгерге кайрылыңыз.

## **4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар**

Бардык дары препараттар сыяктуу эле, Урдокса®500 препараты жагымсыз реакцияларды жаратышы мүмкүн, бирок баарында эле алар байкала бербейт.

Өтө сейрек кездешүүчү аллергиялык реакциянын төмөнкү белгилеринин бири пайда болсо **Урдокса® 500 препаратын кабыл алууну токтотуңуз жана дароо медициналык жардамга кайрылыңыз (10 000 адамдын адамдын пчпнен 1инде пайда болушу мүмкүн):**

- теринин кызарышы, теринин катуу кычышуусу, териде исиркектер же катуу кычыштырган ыйлаакчалардын пайда болушу (бөрү жатыш).

**Урдокса® 500 препаратын кабыл алууда пайда болушу мүмкүн болгон башка жагымсыз реакциялар:**

**Тез-тез (10 адамдын пчинен 1инде пайда болушу мүмкүн):**

- бош заң же ич өтүү.

**Өтө сейрек (10 000 адамдын ичинен 1инде пайда болушу мүмкүн):**

- курамында кальций көп болгон таштардын пайда болушу (өттөгү таштардын кальцификациясы);
- декомпенсацияланган цирроз деп аталган боордун функциясынын катуу бузулушу, ал препаратты колдонууну токтоткондон кийин жок болот.

### **Жагымсыз реакциялар жөнүндө билдирүү**

Эгерде сизде жагымсыз реакциялар пайда болсо, дарыгер менен кеңешиңиз. Бул ошондой эле коштомо-баракчада көрсөтүлбөгөн ар кандай жагымсыз реакцияларга да тиешелүү. Сиз ошондой эле жагымсыз реакциялар жөнүндө түздөн-түз кабарлай аласыз (төмөндө караңыз). Жагымсыз реакциялар жөнүндө билдирүү менен сиз препараттын коопсуздугу жөнүндө көбүрөөк маалымат алууга жардам бере аласыз.

#### *Россия Федерациясы*

109012, Москва ш., Славянская аянты, 4-үй, 1-курулуш

Саламаттыкты сактоо тармагында көзөмөлдөө боюнча федералдык кызмат (Россалкөз)

Телефон: +7 800 550-99-03

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

[www.roszdravnadzor.gov.ru](http://www.roszdravnadzor.gov.ru)

#### *Казакстан Республикасы*

010000, Астана ш., Байконыр району, А.Иманов көч., 13 («Нурсаулет 2» бизнес борбору)

Казакстан Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин Медициналык жана фармацевтикалык көзөмөл комитетинин «Дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды экспертизалоо боюнча улуттук борбору» ПВХ да РГП

Телефон: +7 7172 78-99-11

Электрондук почта: [farm@dari.kz](mailto:farm@dari.kz)

[www.ndda.kz](http://www.ndda.kz)

#### *Беларусь Республикасы*

220037, Минск, Товарищеский кыска көч., 2а

«Саламаттык сактоодо экспертиза жана сынам жүргүзүү борбору» республикалык унитардык ишканасы

Телефондор: +375-17-231-85-14

Факс: +375-17-252-53-58

Фармакологиялык көзөмөл бөлүмүнүн телефону: +375 17 242-00-29

Электрондук почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

[www.rceth.by](http://www.rceth.by)

#### *Армения Республикасы*

0051, Ереван ш, Комитас промпектиси, 49/5

«Академик Е.Габриелян атындагы Дарыларды жана медициналык технологияларга экспертиза жүргүзүү илимий борбору» ЖТАК

Телефондор: +374 60 83-00-73, +374 10 23-08-96, 23-16-82

Ыкчам байланышуу +374 10 20-05-05; +374 96 22-05-05

Электрондук почта: [vigilance@pharm.am](mailto:vigilance@pharm.am)

[www.pharm.am](http://www.pharm.am)

#### *Кыргыз Республикасы*

720044, Бишкек ш., 3-линия көч., 25

Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти

Телефондор: +996 312 21-92-78

Электрондук почта: [dlsmi@pharm.kg](mailto:dlsmi@pharm.kg)  
[www.pharm.kg](http://www.pharm.kg)

### **5. Урдокса®500 препаратын сактоо**

Препаратты балдар бала көрө албагыдай кылып, балдар жетпеген жерде сактаңыз.  
Препаратты картон кутучада же блистерде "Чейин жарактуу" деген жазуудан кийин көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү (сактоо мөөнөтү) өткөндөн кийин колдонууга болбойт.  
Жарактуулук мөөнөтү - ушул айдын акыркы күнү болуп саналат.  
25 °C дан жогору эмес аба табында сактоо керек.  
Препаратты канализацияга ыргытпаңыз. Керексиз болгон препаратты кантип жок кылууну (утилдештирүү) дарыкана кызматкеринен тактап алыңыз. Бул чаралар айлана-чөйрөнү коргоого мүмкүндүк берет.

### **6. Таңгактын ичиндегилер жана башка маалымат**

#### **Урдокса® 500 препараты төмөнкүлөрдү камтыйт**

Таасир берүүчү зат - урсодезоксихолий кислотасы болуп саналат.

Ар бир жука чел кабык менен капталган таблетка 500 мг урсодезоксихолий кислотасын камтыйт.

Башка ингредиенттер (көмөкчү заттар) микрокристаллдык целлюлоза, коллоиддик кремний диоксиди (Аэросил), повидон К-30, полисорбат 80 (Твин 80), кросповидон, тальк, магний стеараты, гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), макрогол 600 (полиэтиленгликоль 6000), тальк.

#### **Урдокса® 500 препаратынын сырткы корунушу жана таңгакчанын ичиндегилер**

Урдокса® 500 препараты жука чел кабык менен капталган таблеткаларды элестетип турат.  
Узунунан келген формадагы, эки бети томпок, жука чел кабык менен капталган, ак же дээрлик ак түстөгү, учтары тегеректелген, экиге бөлүүчү сызыгы бар таблеткалар.  
Туурасынан кеткен кесилишинде, өзөгү ак же дээрлик ак түстө болот.

10 же 20 таблеткадан поливинилхлориддүү жукадан жана басылып лакталган алюминий фольгадан жасалган контурлуу уячалуу таңгакчага салынган.

Ар бири 10 таблеткадан 1, 3, 5 контурлуу уячалуу таңгакча же ар бири 20 таблеткадан турган 5 контурлуу уячалуу таңгакчалар, кошумча баракчасы менен бирге картон кутуга салынган.

Таңгакчанын бардык өлчөмдөрү сатуу үчүн жеткиликтүү болушу мүмкүн эмес.

#### **Каттоо күбөлүгүнүн ээси жана ондүрүүчү**

*Россия Федерациясы*

"АЛИУМ" АК

Юридикалык дареги: 142279, Москва обл., Серпухов ш., Оболенск кыштагы, А кварталы аймагы, 2-үй.

*Өндүрүштүк аянтынын дареги:* 142279, Москва обл., Серпухов ш., Оболенск кыштагы, А кварталы аймагы, 2-үй.

*Сапатын көзөмөлдөп чыгаруучу:* 142279, Москва областы, Серпухов ш.а., Оболенск кыштагы, А квартал аймагы, 2-үй, 1-курулуш.

Телефон: +7 (495) 646-28-68

Электрондук почта: [info@binnopharmgroup.ru](mailto:info@binnopharmgroup.ru)

**Препарат жөнүндө ар кандай маалымат алуу үчүн, ошондой эле арыз-доолор бөлгөн учурда, каттоо күбөлүгүнүн ээсинин өкүлүнө же каттоо күбөлүгүнүн ээсине кайрылышыңыз керек:**

*Россия Федерациясы*

"АЛИУМ" АК

142279, Москва обл., Серпухов ш., Оболенск кыштагы, А кварталы аймагы, 2-үй.

Телефон: +7 (495) 646-28-68

Электрондук почта: info@binnopharmgroup.ru

*Армения Республикасы*

АНО "Улуттук фармакологиялык көзөмөл жүргүзүү борбору"

Дареги: 105005, Россия, Москва ш., Бауманская көч., 6-үй, 2-курулуш, 9-кабат, 923-кеңсе

Телефон: +7 499 504-15-19, +7 903 799-21-86

Электрондук почта: adversereaction@drugsafety.ru

*Беларусь Республикасы*

АНО "Улуттук илимий фармакологиялык көзөмөл жүргүзүү борбору"

Дареги: 105005, Россия, Москва ш., Бауманская көч., 6-үй, 2-курулуш, 9-кабат, 923-кеңсе.

Телефон: +7 499 504-15-19, +7 903 799-21-86

Электрондук почта: adversereaction@drugsafety.ru

*Казакстан Республикасы*

«ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ (Дарылык коопсуздук)» ЖЧШ

Дареги: 050047, Казакстан, Алматы шаары, Алатау району, Саялы кичи району, 16-үй, 8-батир

Телефон: +7 777 064 27 02, +7 499 504-15-19

Электрондук почта: adversereaction@drugsafety.ru

*Кыргызстан Республикасы*

"Улуттук илимий фармакологиялык көзөмөл борбору" АКЭУ

Дареги: 105005, Россия, Москва ш., Бауманская көч., 6-үй, 2-курулуш, 9-кабат, 923-кеңсе.

Телефон: +996 99 901-50-45, +7 499 504-15-19

Электрондук почта: adversereaction@drugsafety.ru

**Кошумча- баракча кайрадан каралган**

### **Башка маалымат булактары**

Бул препарат жөнүндө толук маалымат Биримдиктин сайтында камтылган  
<http://ees.eaeunion.org/>.

Коштомго-баракча Биримдиктин бардык тилдеринде Биримдиктин веб-сайтында жеткиликтүү.