

## ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

АТОЗИБАН, 7,5 мг/мл, концентрат для приготовления раствора для инфузий

### 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: атозибан.

Каждый мл концентрата содержит 7,5 мг атозибана (в виде ацетата).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Концентрат для приготовления раствора для инфузий.

Прозрачный бесцветный раствор.

### 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### 4.1. Показания к применению

АТОЗИБАН показан к применению у беременных женщин 18 лет и старше при угрозе преждевременных родов в следующих ситуациях:

- регулярные сокращения матки продолжительностью не менее 30 секунд и частотой 4 и более раз в течение 30 минут;
- раскрытие шейки матки от 1 до 3 см (0–3 см у нерожавших женщин) и сглаживание шейки матки более чем на 50 %;
- срок беременности от 24 до 33 полных недель;
- нормальная частота сердечных сокращений у плода.

#### 4.2. Режим дозирования и способ применения

Терапию препаратом АТОЗИБАН должен назначать и проводить квалифицированный врач, имеющий опыт ведения преждевременных родов.

##### Режим дозирования

Препарат АТОЗИБАН вводят внутривенно, незамедлительно после диагностики преждевременных родов, в 3 последовательных этапа:

- 1) вначале в течение 1 минуты болюсно вводится 1 флакон препарата АТОЗИБАН, раствор для внутривенного введения, 6,75 мг/0,9 мл, без разведения (начальная доза 6,75 мг);
- 2) сразу после этого в течение 3-х часов проводится инфузия препарата АТОЗИБАН, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 37,5 мг/5 мл, в высокой дозе (нагрузочная инфузия) 300 мкг/мин;
- 3) после этого проводится продолжительная (до 45 часов) инфузия препарата АТОЗИБАН, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 37,5 мг/5 мл, в низкой дозе 100 мкг/мин.

В таблице представлено полное описание режима дозирования препарата для болюсного введения и последующей инфузии:

| Этап | Режим                                                        | Скорость инъекции/инфузии | Доза атозибана |
|------|--------------------------------------------------------------|---------------------------|----------------|
| 1    | Внутривенная болюсная инъекция 0,9 мл в течение 1 минуты     | Неприменимо               | 6,75 мг        |
| 2    | Внутривенная нагрузочная инфузия в течение 3-х часов         | 24 мл/ч (300 мкг/мин)     | 54 мг          |
| 3    | Дальнейшая продолжительная инфузия длительностью до 45 часов | 8 мл/ч (100 мкг/мин)      | до 270 мг      |

### *Повторное применение*

Если возникает необходимость в повторном применении атозибана, его также следует начинать с болюсного введения раствора для внутривенного введения, 6,75 мг/0,9 мл (этап 1), за которым следует инфузионное введение концентрата для приготовления раствора для инфузий, 37,5 мг/5 мл (этапы 2 и 3).

### Особые группы пациентов

#### *Пациентки с нарушением функции печени и/или почек*

Данные о применении препарата у пациенток с нарушением функции печени или почек отсутствуют.

Нарушение функции почек не требует изменения дозы, поскольку почками выводится очень незначительное количество атозибана.

У пациенток с нарушением функции печени атозибан следует применять с осторожностью (раздел 4.4).

*Пациентки до 18 лет*

Данные по применению атозибана у пациенток до 18 лет отсутствуют.

#### Способ применения

Препарат применяется внутривенно.

Общая продолжительность лечения не должна превышать 48 часов. Максимальная доза препарата АТОЗИБАН на весь курс лечения не должна превышать 330,75 мг атозибана. Внутривенное одномоментное введение препарата необходимо осуществлять сразу после постановки диагноза «преждевременные роды». После введения болюсной инъекции следует начинать внутривенную инфузию (готовится из концентрата для приготовления раствора для инфузий, содержащего атозибан 37,5 мг/5 мл). Если сократительная активность матки сохраняется без изменений на фоне терапии препаратом АТОЗИБАН, следует рассмотреть вопрос об альтернативном лечении.

Инструкции по приготовлению раствора перед применением см. в разделе 6.6.

Нагрузочную инфузию проводят путем введения приготовленного раствора со скоростью 24 мл/ч (т.е. 18 мг/ч) в течение 3 часов. Введение препарата следует проводить под надлежащим медицинским контролем в акушерском отделении. Через 3 часа скорость инфузии снижается до 8 мл/ч.

Для продолжения инфузии необходимо приготовить следующие 100 мл раствора методом, описанным в разделе 6.6.

Необходимо пересчитать количество препарата для соблюдения указанной пропорции в случае использования емкости другого объема.

Для того чтобы достичь точного дозирования препарата, необходимо откалибровать скорость введения в приборе для дозированной внутривенной инфузии в каплях в минуту. Камера для внутривенной микрокапельной инфузии (инфузомат) может обеспечить удобный диапазон скорости инфузии в пределах рекомендованных доз препарата АТОЗИБАН.

В случае необходимости одновременного внутривенного введения других лекарственных средств возможно применение разделенной канюли для внутривенного введения или использования другого места введения. Такой способ позволяет применять независимое управление скоростью инфузии в процессе введения.

### 4.3. Противопоказания

- гиперчувствительность к атозибану или любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1;
- срок беременности менее 24 или более 33 полных недель;
- преждевременный разрыв околоплодного пузыря при беременности сроком более 30 недель;
- аномальная частота сердечных сокращений у плода;
- маточное кровотечение, требующее немедленных родов;
- эклампсия и тяжелая преэклампсия, требующая немедленных родов;
- внутриутробная смерть плода;
- подозрение на внутриматочную инфекцию;
- предлежание плаценты;
- отслоение плаценты;
- любые состояния матери и плода, при которых сохранение беременности представляет опасность;
- период грудного вскармливания (см. раздел 4.6);
- детский возраст до 18 лет.

### 4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

В случае применения атозибана при подозрении на преждевременный разрыв околоплодного пузыря преимущества задержки родов следует сопоставить с потенциальным риском развития хориоамнионита.

Опыт применения атозибана у пациенток с нарушением функций печени и почек отсутствует. Нарушение функции почек не требует изменения дозы, поскольку почками выводится очень незначительное количество атозибана. У пациенток с нарушением функции печени атозибан следует применять с осторожностью (см. разделы 4.2 и 5.2).

Опыт применения атозибана при многоплодной беременности, а также при сроках беременности от 24 до 27 недель ограничен (из-за небольшого числа пациенток, получавших лечение атозибаном). Преимущество применения атозибана в этих подгруппах не установлено.

Возможно повторное применение атозибана, но не рекомендуется применение более 3-х повторных курсов (из-за ограниченного клинического опыта повторного применения).

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

а решение о продлении введения или

### Лактация

Применение атозибана в период грудного вскармливания противопоказано. Если во время беременности женщина кормит грудью ранее родившегося ребенка, на период применения атозибана грудное вскармливание следует прекратить в связи с выделением окситоцина, что может способствовать усилению сокращения матки и нейтрализовать эффект токолитической терапии.

Во время клинических исследований влияния атозибана на лактацию не выявлено. Доказано, что небольшое количество атозибана проникает в грудное молоко.

### Фертильность

Исследования влияния атозибана на фертильность не проводились.

## **4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Неприменимо, учитывая показания к применению.

## **4.8. Нежелательные реакции**

### Резюме профиля безопасности

В ходе клинических исследований описаны возможные нежелательные реакции со стороны организма матери. В общей сложности, у 48 % пациенток, получавших лечение атозибаном, в ходе клинических исследований развивались нежелательные реакции. Наблюдаемые нежелательные реакции были, как правило, средней тяжести. Наиболее часто отмечаемой нежелательной реакцией у женщин являлась тошнота (14 %).

В ходе клинических исследований не было обнаружено специфических нежелательных реакций атозибана у новорожденных. Нежелательные реакции, которые наблюдались у младенцев, были сравнимы с группами плацебо и  $\beta$ -адреномиметиков.

### Табличное резюме нежелательных реакций

Нежелательные реакции представлены по органам и системам в классификации: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1\ 000$ , но  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\ 000$ , но  $< 1/1\ 000$ ), очень редко ( $< 1/10\ 000$ ), частота неизвестна (невозможно оценить на основании имеющихся данных).

| Очень часто                                                         | Часто                    | Нечасто     | Редко                 | Очень редко | Частота неизвестна |
|---------------------------------------------------------------------|--------------------------|-------------|-----------------------|-------------|--------------------|
| <i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>                        |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     |                          |             | аллергические реакции |             |                    |
| <i>Нарушения метаболизма и питания</i>                              |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     | гипергликемия            |             |                       |             |                    |
| <i>Психические нарушения</i>                                        |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     |                          | бессонница  |                       |             |                    |
| <i>Нарушения со стороны нервной системы</i>                         |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     | головная боль            |             |                       |             |                    |
|                                                                     | головокружение           |             |                       |             |                    |
| <i>Нарушения со стороны сердца</i>                                  |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     | тахикардия               |             |                       |             |                    |
| <i>Нарушения со стороны сосудов</i>                                 |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     | артериальная гипотензия  |             |                       |             |                    |
|                                                                     | «приливы»                |             |                       |             |                    |
| <i>Желудочно-кишечные нарушения</i>                                 |                          |             |                       |             |                    |
| тошнота                                                             | рвота                    |             |                       |             |                    |
| <i>Нарушение со стороны кожи и подкожных тканей</i>                 |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     |                          | зуд         |                       |             |                    |
|                                                                     |                          | сыпь        |                       |             |                    |
| <i>Нарушения со стороны репродуктивной системы и молочных желез</i> |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     |                          |             | маточные кровотечения |             |                    |
|                                                                     |                          |             | атония матки          |             |                    |
| <i>Общие нарушения и реакции в месте введения</i>                   |                          |             |                       |             |                    |
|                                                                     | реакция в месте введения | гипертермия |                       |             |                    |

#### *Постмаркетинговый опыт применения*

Респираторные случаи, такие как одышка и отек легких, особенно при сопутствующем применении других лекарственных средств с токолитической активностью, таких как блокаторы «медленных» кальциевых каналов и  $\beta$ -адреномиметики и/или многоплодная беременность, были зарегистрированы в постмаркетинговый период (см. раздел 4.4).

#### Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза–риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата

через национальные системы сообщений о нежелательных реакциях государств — членов Евразийского экономического союза:

*Российская Федерация*

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, строение 1

Телефон: +7 (800) 550-99-03

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

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:  
<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

*Республика Казахстан*

Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения  
«Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»

Комитета медицинского и фармацевтического контроля МЗ РК

Адрес: 010000, г. Астана, ул. Иманова, 13, БЦ «Нурсаулет»

Телефон: + 7 (7172) 78-98-28

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

Адрес в интернете: [www.ndda.kz](http://www.ndda.kz)

*Республика Беларусь*

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Телефон: + (375) 17-299-55-14

Факс: + (375) 17-299-53-58

Электронная почта: [rceth@rceth.by](mailto:rceth@rceth.by)

Адрес в интернете: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

*Республика Армения*

Научный Центр Экспертизы Лекарств и Медицинских Технологий им. академика  
Э. ГАБРИЕЛЯНА

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса 49/4

Телефон: + (374 60) 83-00-73

Адрес в интернете: [www.pharm.am](http://www.pharm.am)

*Кыргызская Республика*

Департамент лекарственного обеспечения и медицинской техники при Министерстве  
Здравоохранения Кыргызской Республики

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, д. 25

Телефон: 0800 800-26-26

Электронная почта: [dlomt@pharm.kg](mailto:dlomt@pharm.kg)

Адрес в интернете: [www.pharm.kg](http://www.pharm.kg)

#### **4.9. Передозировка**

Описано несколько случаев передозировки.

##### Симптомы

Специфические симптомы и признаки передозировки отсутствуют.

##### Лечение

Специфический антидот при передозировке неизвестен.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: другие средства, применяемые в гинекологии.

Код АТХ: G02CX01

##### Механизм действия и фармакодинамические эффекты

Атозибан – синтетический пептид ( $[Mpa^1, D-Tyr(Et)^2, Thr^4, Orn^8]$ -окситоцин). Связываясь с рецепторами окситоцина человека, атозибан является конкурентным антагонистом человеческого окситоцина. В ходе доклинических исследований было показано, что атозибан, взаимодействуя с рецепторами окситоцина, снижает частоту маточных сокращений и тонус миометрия, что приводит к подавлению сократимости матки. Также атозибан связывается с рецепторами вазопрессина, угнетая эффект последнего. При доклинических исследованиях не было выявлено признаков воздействия атозибана на сердечно-сосудистую систему.

В случае развития преждевременных родов у женщины атозибан в рекомендованных дозах подавляет сокращения матки и обеспечивает матке функциональный покой. Расслабление

матки после введения атозибана достигается быстро, в течение 10 минут сократительная активность миометрия значительно снижается, поддерживая стабильный функциональный покой матки ( $\leq 4$  сокращений в час) в течение 12 часов.

### Клиническая эффективность и безопасность

В клиническое исследование фазы III (CAP-001) было включено 742 женщины с преждевременными родами на 23–33 неделе беременности. Пациентки были рандомизированы в 2 группы и получали атозибан или  $\beta$ -адреномиметики (дозу препарата подбирали методом титрования) для снижения родовой деятельности.

Первичная конечная точка – доля женщин с остановленными преждевременными родами, не требующими дополнительного введения токолитических препаратов в течение 7 дней с момента начала лечения.

Вторичная конечная точка – число женщин, у которых были остановлены преждевременные роды в период 48 часов после начала лечения.

Средний срок беременности на момент родов составил  $35,6 \pm 3,9$  и  $35,3 \pm 4,2$  недели у женщин, применявших атозибан и  $\beta$ -адреномиметики, соответственно ( $p = 0,37$ ).

Исследование показало, что у 59,6 % ( $n = 201$ ) и 47,7 % ( $n = 163$ ) беременных женщин, применявших атозибан и  $\beta$ -адреномиметики ( $p = 0,0004$ ) соответственно, были остановлены преждевременные роды, а также не требовалось введение альтернативных токолитиков.

Большая часть негативных результатов применения атозибана была обусловлена плохой переносимостью. Случаи недостаточной эффективности лечения вследствие плохой переносимости препарата ( $p = 0,0003$ ) чаще встречались в группе применения атозибана ( $n = 48$ , 14,2 %), нежели в группе, получавшей  $\beta$ -адреномиметики ( $n = 20$ , 5,8 %).

Данное исследование показало, что вероятность достижения первичной конечной точки (остановка преждевременных родов и отсутствие необходимости введения альтернативных токолитиков в течение 7 дней после начала лечения) сопоставима у пациенток на 24–28 неделях беременности, принимавших атозибан или  $\beta$ -адреномиметики. Также следует отметить, что заключение было сделано на основе данных небольшой выборки ( $n = 129$  пациентов).

В отношении достижения вторичной конечной точки эффективность применения атозибана была сравнима с применением  $\beta$ -адреномиметиков.

Число поступивших в отделение реанимации новорожденных было сходным (приблизительно 30 %), так же, как и длительность пребывания на искусственной

вентиляции легких. Средний вес новорожденного составил  $2491 \pm 813$  г в группе применения атозибана и  $2461 \pm 831$  г в группе применения  $\beta$ -адреномиметиков ( $p = 0,58$ ).

Полученные данные о состоянии здоровья пациенток и новорожденных были сходны в обеих группах. Однако на основе имеющихся данных исключить наличие различий у препаратов нельзя.

Из 361 пациентки, принимавшей атозибан при проведении клинического исследования III фазы, 73 беременные женщины получили 1 повторный курс лечения, 8 женщин – 2 повторных курса, 2 женщины – 3 повторных курса.

При проведении плацебо-контролируемого клинического исследования уровень перинатальной смертности составил 5/295 (1,7 %) в группе пациентов, принимавшей плацебо, и 15/288 (5,2 %) в группе, принимавшей атозибан, включая 2 зафиксированных случая смерти детей в возрасте 5 и 8 месяцев. 11 случаев гибели плода в группе применения атозибана были зафиксированы на 20–24 неделе беременности. Отмечено, что распределение субъектов подгруппы 20–24 недели беременности между группами применения препаратов (группа атозибана – 19 пациенток, плацебо – 4 пациентки) было неравномерным. В подгруппе беременных женщин со сроком беременности более 24 недель уровень перинатальной смертности был сопоставим для обеих групп препаратов (1,7 % в группе плацебо, 1,5 % – в группе атозибана).

В ходе проведения контролируемых рандомизированных исследований безопасность и эффективность применения атозибана у женщин со сроком беременности менее 24 недель не оценивалась.

## 5.2. Фармакокинетические свойства

У здоровых небеременных женщин, получавших атозибан в виде инфузии (от 10 до 300 мкг/мин в течение 12 часов), устойчивая концентрация в плазме крови увеличивалась пропорционально дозе. Было установлено, что фармакокинетические показатели (объем распределения, клиренс и период полувыведения) не зависят от дозы.

### Распределение

В случаях преждевременных родов у женщин, получавших атозибан в виде внутривенной инфузии (300 мкг/мин в течение 6–12 часов), устойчивая концентрация в плазме достигалась в течение 1 часа после начала инфузии (в среднем  $442 \pm 73$  нг/мл, в интервале 298–

533 нг/мл). После прекращения инфузии концентрация препарата в плазме быстро снижается со значениями начального ( $t_\alpha$ ) и конечного ( $t_\beta$ ) периода полувыведения  $0,21 \pm 0,01$  и  $1,7 \pm 0,3$  ч соответственно. Среднее значение клиренса –  $41,8 \pm 8,2$  л/ч. Среднее значение объема распределения составляет  $18,3 \pm 6,8$  л.

Связь атозибана с белками плазмы у беременных женщин составляет от 46 до 48 %. Неизвестно, имеются ли существенные различия в содержании свободной фракции в организмах матери и плода. Атозибан не проникает в эритроциты. Атозибан проникает через плацентарный барьер. После введения атозибана здоровой беременной женщине со скоростью 300 мкг/мин соотношение концентрации атозибана в организме плода и концентрации атозибана в организме матери равно 0,12.

#### Биотрансформация

В плазме крови и моче человека идентифицировано 2 метаболита. Соотношение концентрации основного метаболита М1 и концентрации атозибана в плазме крови составляло 1,4 и 2,8 на второй час после начала инфузии и после ее прекращения соответственно. Неизвестно, накапливается ли М1 в тканях. Основной метаболит М1 приблизительно в 10 раз слабее, чем атозибан, угнетает вызванные окситоцином сокращения матки *in vitro*. Метаболит М1 проникает в грудное молоко (см. раздел 4.6).

Ингибирование атозибаном изоформ цитохрома Р450 маловероятно (см. раздел 4.5).

#### Элиминация

Атозибан определяется в моче в очень малых количествах. Концентрация атозибана в моче в 50 раз меньше концентрации М1. Неизвестно, какая доля атозибана выводится через кишечник.

#### Почечная недостаточность

Опыт применения атозибана при лечении пациенток с нарушением функции почек отсутствует. Нарушение функции почек не требует изменения дозы, поскольку почками выводится очень незначительное количество атозибана (см. разделы 4.2 и 4.4).

#### Печеночная недостаточность

Опыт применения атозибана при лечении пациенток с нарушением функции печени отсутствует. У пациенток с нарушением функции печени следует применять атозибан с осторожностью (см. разделы 4.2 и 4.4).

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

### **6.1. Перечень вспомогательных веществ**

Маннитол

Хлористоводородная кислота (для коррекции pH)

Вода для инъекций

### **6.2. Несовместимость**

Атозибан не следует смешивать с другими препаратами, кроме указанных в разделе 6.6.

### **6.3. Срок годности (срок хранения)**

3 года.

Разведенный лекарственный препарат хранить в холодильнике (2–8 °C) не более 24 часов.

### **6.4. Особые меры предосторожности при хранении**

Хранить и перевозить в холодильнике (2–8 °C). Хранить флакон в оригинальной упаковке (пачке). Не замораживать.

Хранение разведенного лекарственного препарата описано в разделе 6.3.

### **6.5. Характер и содержание первичной упаковки**

По 5 мл во флаконы бесцветного стекла 1-го гидролитического класса вместимостью 10 мл, герметично укупоренные резиновыми бромбутиловыми пробками, обжатые колпачками алюминиевыми или комбинированными.

1 флакон с препаратом вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

### **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом**

#### **Инструкция по приготовлению раствора для инфузии (этап 2 и 3):**

Перед введением раствора флаконы следует осмотреть визуально на предмет наличия нерастворенных частиц и изменения цвета раствора.

Для внутривенной инфузии, которую проводят сразу после введения болюсной дозы, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 37,5 мг/5 мл, разводят в одном из следующих растворов:

- 0,9 % раствор натрия хлорида;
- раствор Рингера лактатный;
- 5 % раствор декстрозы (глюкозы).

Из флакона, содержащего 100 мл одного из вышеперечисленных растворов для разведения, отбирают 10 мл. Затем во флакон вводят 10 мл (2 флакона по 5 мл) концентрата для приготовления раствора для инфузий, 37,5 мг/5 мл, для получения концентрации 75 мг атозибана в 100 мл.

Полученный таким образом раствор должен быть прозрачным, бесцветным и не должен содержать нерастворенных частиц.

#### Утилизация

Особые требования отсутствуют.

## **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Российская Федерация

ООО «ПРОМОМЕД РУС»

Адрес: 129090, г. Москва, проспект Мира, дом 13, строение 1, офис 13

Телефон: +7 (495) 640-25-28

Электронная почта: [reception@promo-med.ru](mailto:reception@promo-med.ru)

### **7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Претензии потребителей направлять по адресу:

*Российская Федерация и Республика Армения:*

ООО «ПРОМОМЕД РУС»

Адрес: 129090, г. Москва, проспект Мира, дом 13, строение 1, офис 13

Телефон: +7 (495) 640-25-28

Круглосуточный телефон горячей линии фармаконадзора: 8-800-777-86-04 (бесплатно)

Электронная почта: [reception@promo-med.ru](mailto:reception@promo-med.ru), [armenia@drugsafety.ru](mailto:armenia@drugsafety.ru),  
[adversereaction@drugsafety.ru](mailto:adversereaction@drugsafety.ru)

*Республика Казахстан:*

ТОО «Decalog» (ДЕКАЛОГ)

Адрес: 050050, г. Алматы, ул. Глазунова, 41А-4

Телефон: +7 (701) 731-52-18

Электронная почта: [decalog@nur.kz](mailto:decalog@nur.kz), [kazakhstan@drugsafety.ru](mailto:kazakhstan@drugsafety.ru)

*Республика Беларусь:*

ООО «МЕДТЕХПРОМ»

Адрес: 220118, г. Минск, ул. Машиностроителей, д. 29, пом. 1

Телефон: + (375) 17-336-04-51, + (375) 17-336-04-20

Электронная почта: [medtehprom@tuf.by](mailto:medtehprom@tuf.by), [belarus@drugsafety.ru](mailto:belarus@drugsafety.ru)

*Кыргызская Республика:*

ОсОО «ДАСМЕД»

Адрес: 720043, г. Бишкек, ул. Садыгалиева, д.1

Телефон: + (996) 703-699-466

Электронная почта: [pv@dasmed.kg](mailto:pv@dasmed.kg), [kyrgyzstan@drugsafety.ru](mailto:kyrgyzstan@drugsafety.ru)

## **8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

## **9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)**

Дата первой регистрации:

## **10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**

Общая характеристика лекарственного препарата АТОЗИБАН доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <http://eec.eaeunion.org/>.