ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

Торговое название

Международное непатентованное название

Лекарственная форма Капли глазные 1 мг/мл, 5 мл

состав. 1 мл раствора содержит: *активное вещество* - олопатадин гидрохлорид, эквивалентно олопатадину 1,000 мг,

вспомогательные вещества: бензалкония хлорид, динатрия фосфат дигидрат, натрия хлорид, кислота хлористоводородная 3,6 %, натрия гидроксид 4 %, вода для инъекций, азот**.

** Используется при производстве в качестве инертной среды

Прозрачная бесцветная или слабо- окрашенная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа
Органы чувств. Офтальмологические препараты.
Деконгестанты и антиаллергические препараты.
Антиаллергические препараты другие.
Олопатадин. Код ATX S01GX09

Фармакологические свойства

Фармакологические свойства
Фармакокинетика
Системное всасывание олопатадина при местном применении минимально и составляет в плазме <0,5 нг/мл-1,3 нг/мл- Олопатадина выводится через почики, период полувыведения составляет примерно 8-12 часов. Практически весь олопатадин (60-70% дозы) выводится с мочой в неизмененном виде. В моче также обнаруживались низкие концентрации двух его метаболитов: монодезметила и N-оксида. Учитывая, что олопатадин выделяется в основном с мочой, нарушение почечной функции оказывает влияние на его фармакокинетику, так при тяжелом повреждении почек максимальные концентрации у пациентов (при среднем клиреное креатинина 13,0 мл/мин.) в 2,3 раза выше, чем у здоровых. Плазменные концентрации при местном применении олопатадина в глаза в 50-200 раз ниже, чем при приеме внутрь переносимых пероральных доз олопатадина, поэтому отсутствует необходимость корректировки дозы у пациентов пожилого возраста или при нарушении функции почек. Так как метаболизм в печени является в торостепенным путем выведения олопатадина, корректировка дозы при нарушении функции печени не требуется. Олопатадин хорошо выводится при гемодиализе. Фармакофинамика
Олопатадин является селективным ингибитором Н,—гистаминовых рецепторов, также он угнетает высвобождение медиаторов воспаления из тучных клеток. Оказывает выраженное противоаллертическое (антигистаминовые, мускариновые рецепторы типа 1 и 2 и серотониновые рецепторы.

Показания к применению

лечение признаков и симптомов сезонного аллергического конъюнктивита.

Способ применения и дозы

Спосоо применения и дозва Для меслиного применения: закапывать по 1 капле два раза в день в нижний конъюнктивальный мешок пораженного глаза (8 часов в сутки). При необходимости, лечение может продолжаться до четырех месяцев. Продолжительность лечения устанавливает лечащий врач.

Дети
Плазные капли Аллерайз могут применяться у детей старше 8 лет в такой же дозировке, что и у взрослых. Безопасность и эффективность препарата Аллерайз у детей младше 8 лет не установлена.
Пациенты пожилого возраста
Коррекция дозы у пожилых пациентов не требуется.
Пациенты с нарушением функции почек или печени Не изучалось применение опопатадина в форме глазных капель у пациентов с заболеваниями почек или печени. Однако при печеночной

пациентов с заоолеваниями почек или печени. Однако при печеночной или поченной недостаточности коррекция дозы не требуется. Способ применения Только для применения в глаза. Перед применением необходимо снять крышку с пластикового флакона. Для предупреждения загрязнения содержимого флакона, не следует прикасаться кончиком капельницы к глазам или любой другой следует прикасаться кончиком капельницы к глазам или люоои другом поверхности. Между применением, флакон необходимо держать плотно закрытым. При комбинированной терапии с другими местными лекарственными средствами для глаз, интервал между их применением должен составлять не менее пять минут. Глазные мази следует применять последними.

Побочные действия

Пооочные деиствия Частота встречаемости нежелательных побочных эффектов распределяется следующим образом: очень часто (≥1 / 10); часто (от 1/100 до <1/10); нечасто (от ≥1 / 1000 до <1/10); редко (≥1 / 10 000 до <1/100); очень редко (<1/10 000), частота неизвестна (не может быть оценена по имеющимся данным).

Наиболее частый побочный эффект при лечении: боль в глазу (0,7%).

- Наитой (≥1/10)
 головная боль, дисгевзия, усталость, сухость слизистой носа
 боль, раздражение и сухость глаза, аномальная чувствительность глаз.

Нечасто (от ≥1 / 1000 до <1/100)

- 46-часто (от≥1/1000 до <1/100) ринит, головокружение, гипестезия (пониженная чувствительность) эрозия роговицы, дефект/нарушение эпителия роговицы, точечный кератит, кератит, окрашивание роговицы, выделения из глаза, светобоязнь, размытость эрения, снижение остроты эрения, блефароспазм, ощущение дискомфорта в глазу, глазной зуд, фолликулярные конъюнктивиты, нарушения со стороны конъюнктивы, ощущение инородного тела в глазу, усиленное слезотечение, покраснение или отек век, нарушения со стороны век, гиперемия глаза.</p>
- слезотечение, покраснение или отек век, нарушения со стор гиперемия глаза контактный дерматит, ощущение жжения кожи, сухость кожи

Не известно

- повышенная чувствительность, припухлость лица, дерматит, эритема
- эритема отек роговицы, отек глаз, припухлость глаза, конъюнктивит, мидриаз, нарушение зрения, образование чешуек по краям век диспноэ, синусит, астения, сонливость, недомогание тошнота, рвота. У пациентов с выраженным поражением роговицы очень редко сообщалось, о случаях кальцификации роговицы при применении глазных капель с фосфатами.

- повышенная чувствительность к компонентам препарата детский возраст до 8 лет

Лекарственные взаимодействияИсследования лекарственных взаимодействий не проводились

Исследования лекарственных взаимодеиствии не проводились. Имеются данные, что олопатадин не угнетает реакции метаболизма с участием изоферментов цитохрома Р-450 1A2, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 и 3A4, поэтому не ожидается метаболических взаимодействий с другими, одновременно применяемыми активными веществами, однако при комбинации препарата Аллерайз с другими каплями для глаз, необходимо соблюдать интервал между их применением не менее 5 минут.

Особые указания
После местного применения глазных капель Аллерайз, возможно системное всасывание. При появлении признаков побочной реакции или типерчувствительности необходимо прекратить применение препарата

Бензалкония хлорид, применяемый как консервант для офтальмоло-

препарата. Бензалкония хлорид, применяемый как консервант для офтальмологических препаратов, может вызвать раздражение глаз, ириты, а также
быть причиной точечной кератопатии и/или токсической язвенной
кератопатии. У пациентов с сухим глазом, при поражении роговицы, а
также при частом или длительном применении Аллерайз, необходим
тщательный мониторинг состояния.
Контактные линзы: так как Аллерайз содержит бензалкония хлорид,
следует воздержаться от ношения мягких (гидрофильных) контактных
линз, либо удалять их перед закапыванием. Линзы можно носить в
перерывах между применением препарата и вставлять не ранее, чем
через 15 минут после закапывания.
Применение у пожилых: коррекция дозы не требуется.
Применение при почечной и печеночной недостаточности: у этих
групп пациентов не применялся, но так как системное всасывание
препарата после местного применения минимальное, корректировка
дозы не требуется.
Применение в педиатрии: глазные капли Аллерайз можно применять
удетей (старше 8 лет) в такой же дозировке, что и у взрослых.
Беременность и период лактации: клинчиеских данных по
применению опопатадина у беременных нет. При системном
применению, опопатадина у беременных нет. При системном
применении, опопатадин показал репродуктивную токсичность,
поэтому препарат Аллерайз не рекомендуется беременным и
женщинам детородного возраста, не использующим эффективную
контрацепцию. После перорального применения, олопатадин
и женщинам детородного возраста, не использующим эффективную
контрацепцию. После перорального применения, олопатадин
и женщинам детородного возраста, не использующим эффективную
контрацепцию. После перорального применения, олопатадин
и женщинам детородного возраста, не использующим эффективную
контрацепцию. После перорального применения
особенности запивния лекарственного средства на способность
вособенности влияния лекарственного средства на способность

нельзя. Препарат Аллераиз, не рекомендуется применять матерям, кормящим грудью. Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами: после закапывания возможна временная нечеткость зрения или другие эрительные нарушения, что может негативно повлиять на способность управления автомобилем или другими потенциально опасными механизмами. В этих случаях необходимо постенциально опасными механизмами. В этих случаях необходимо ждать до полного восстановления зрения

Передозировка

Передозировка
Отсутствуют данные по передозировке у людей при случайном или преднамеренном приеме опопатадина внутрь. Олопатадин имеет низкий уровень острой токсичности при локальном применении. При случайном проглатывании всего содержимого флакона с олопатадином, его максимальная системная экспозиция составляет 5 мг. При условии 100% абсорбции, это может привести к дозе 0,5 мг/кг для младенца весом 10 кг. Опыт применения опопатадина у человека по 5 мг 2 раза в день, в течение 2,5 дней, не вызвал значительного удлинения интервала QТс. Диапазон пиковых стационарных концентраций олопатадина в плазме (от 35 до 127 нг/мл), представляет собой 70-кратный запас безопасности при местном применении олопатадина в отношении влияния на реполяризацию сердца. При местном применении, передозировка маловероятна.

Лечение: при попадании в глаза значительного количества препарата, рекомендуется их промыть большим количеством теплой воды, проводить соответствующий мониторинг и наблюдение за пациентом.

орма выпуска и упаковка

Форма выпуска и упаковка
По 5 мл препарата помещают в пластиковый флакон белого цвета
вместимостью 5 мл, укупоренный пробкой-капельницей из
полиэтилена низкой плотности и завинчивающейся крышкой из
полиэтилена высокой плотности сконтролем первого вскрытия.
По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на
казахском и русском языках помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25°C. Не замораживать! Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности 2 года

210да Период применения после первого вскрытия флакона 28 дней при температуре не выше 25°C. Не применять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Производитель/упаковщик Balkanpharma-Razgrad AD, бул. Апрельского восстания 68, 7200 Разград, Болгария

Держатель регистрационного удостоверения BELINDALIMITED, Астра Хаус, Арклоу Роуд, Лондон, Великобритания, SE14 6EB

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства ТОО «СЕРНЕUS MEDICAL» (Цефей Медикап) 050000, Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Панфилова 98, БЦ «OLD SQUARE», телефон: +7 (727) 300 69 71, +7 777 175 00 99 (круглосуточно), электронная почта: cepheusmedical@gmail.com



ДӘРІЛІК ЗАТТЫ МЕДИЦИНАЛЫҚ ҚОЛДАНУ **ЖӨНІНДЕГІ НҰСКАУЛЫК**

іқ атауы аудал Аллерайз

Халыкаралык патенттелмеген атауы Олопатадин

Дәрілік түрі

Көзге тамызатын дәрі 1 мг/мл. 5 мл

мл ерітіндінің құрамында:

белсенді зат - олопатадин гидрохлориді. 1.000 мг олопатадинге бапамапы

косымилы, косымилы заттар: бензалконий хлориді, динатрий фосфат дигидраты, натрий хлориді, хлорсутек қышқылы 3,6 %, натрий гидроксиді 4 %, инъекцияға арналған су, азот **.

Өндіріс кезінде инертті орта ретінде пайдаланылады

Мөлдір түссіз немесе сәл боялған сұйықтық.

Фармакотерапиялык тобы

Сезім мушелері. Офтальмологиялық препараттар. Деконгестанттар және аллергияға қарсы препараттар. Аллергияға қарсы басқа препараттар. Опопатадин ATX коды S016X09

Фармакологиялық қасиеттері
Фармакоминетикасы: жергілікті қолданған кезде олопатадиннің жүйелік сіңірілуі ете аз және плазмада <0,5 нг/мл-1,3 нг/мл құрайды. Олопатадин бүйрек арқылы шығарылады, жартылай шығарылу кезеңі шамамен 8-12 сағатты құрайды. Іс жүзінде бүкіл олопатадин (60-70% доза) өзгермеген күйде несеппен шығарылады. Несепте оның екі метаболитінің: монодезметилдің және №-оксидтің төмен концентрациялары анықталды. Олопатадиннің негізінен несеппен бөлініп шығатынын ескере отырып, бүйрек функциясының бұзылуы оның фармакокинетикасына әсер етеді, бүйректің ауыр зақымдануында ең жоғары концентрациялары дені сау адамдарға қарағанда пациенттерде (орташа креатинин клиренсі 13,0 мл/мин болғанда) 2,3 есе жоғары болды. Олопатадинді көзге жергілікті қолданған кезде плазмалық концентрациялары олопатадиннің көтерімді пероральді дозаларын ішке қабылдауға қарағанда 50-200 есе темен, сондықтан егде жастағы пациенттерде немесе бүйрек функциясы бұзылғанда дозаны түзету қажет емес. Бауырдағы метаболизмі олопатадинні шығарылуының қосалқы жолы болып табылатындықтан, бауыр функциясы бұзылған кезде дозаны түзету қажет емес. Олопатадин гемодиализ кезінде жақсы шығарылады. гемодиализ кезінде жаксы шығарылады.

адренергиялық, допаминдік, 1 және 2 типті мускариндік рецепторларға және серотониндік рецепторларға әсер көрсетпейді.

Қолданылуы
• маусымдық аллергиялық конъюнктивит белгілері мен симптомдарын емдеуде

Қолдану тәсілі және дозалары Жергілікті қолдану үшін: зақымдалған көздің төменгі конъюнкти-вальді қалтасына күніне екі рет 1 тамшыдан <mark>тамызу керек</mark> (тәулігіне 8

сағат). Қажет болғанда, емдеу төрт айға дейін созы<mark>луы мүмкін.</mark> Емдеу ұзақтығын емдеуші дәрігер белгілейді.

ьалалар Аллерайз көзге тамызатын дәрісі 8 жастан асқан балаларға ересектердегідей дозада қолданылуы мүмкін. 8 жастан кіші балаларда Аллерайз препаратының қауіпсіздігі мен тиімділігі анықталмаған. Егде жастағы пациенттер

Егде жастағы пациенттерде дозаны түзету қажет емес

Буйрек немесе бауыр функциясы бұзылған пациенттер Буйрек немесе бауыр аурулары бар пациенттерде көзге тамызатын дөрі түрінде опопатадинді колдану зерттелмеген. Алайда, бүйрек немесе бауыр жеткіліксіздігі кезінде дозаны түзету қажет емес.

Колдану тәсілі

пологиятыны Тек көзге қолдануға арналған. Қолданар алдында пластик құтының қақпағын шешіп алыңыз. Құтының ішіндегісінің ластануын болдырмау үшін тамшылатқыштың ұшын көзге немесе кез келген басқа беткейге тигізбеңіз. Қолдану ұшып көзге немесе кез көлген басқа беткеліг інізоседі. қулдану арасында құтыны жабық күйде ұстау қажет. Кезге арналған басқа да жергілікті дәрілік заттармен біріктірілген ем кезінде оларды қолдану аралықтары кемінде бес минутты құрауы тиіс. Көзге арналған жақпамайларды соңынан қолдану керек.

Жағымсыз әсерлері Жағымсыз әсерлердің кездесу жиілігі былайша бөлінеді: өте жиі (≥1 / 10); жиі (1/100-ден <1/1/0 дейін); жиі емес (≥1 / 1000 -нан <1/100 дейін); дейерк (≥1 / 1000 -нан <1/100 дейін); ете сирек (<1/10 000), жиілігі белгісіз (қолда бар деректер бойынша бағалау мүмкін емес). Емдеген кездегі барынша жиі жағымсыз әсері: көздің ауыруы (0,7%). Жиі (≥1/10)

- Жиі (>1 / 10)
- бас ауыруы, дисгевзия, қажу, мұрын шырышының құрғап кетуі көздің ауыруы, тітіркенуі және құрғап кетуі, көздің аномалиялық

сезімталдығы. *Жиі емес* (≥1 / 1000-нан <1/100 дейін)

- Киі өмес (≥1/1000-нан <1/100 дейін) ринит, бас айналуы, гипестезия (төмен сезімталдық) мөлдір қабықтың эрозиясы, мелдір қабық эпителийінің ақауы/бұзылуы, нүктелік кератит, кератит, мелдір қабықтың боялуы, кезден бөліністер шығуы, кездің қарығуы, бұлыңғыр керу, керу жітілігінің төмендеуі, блефароспазм, кездегі жайсыздық сезімі, кездің қышынуы, фолликулалық конъюнктивиттер, конъюнктива тарапынан болатын бұзылулар, көзде бөгде денені сезіну, кез жасының тоқтамай ағуы, қабақтың қызаруы немесе ісінуі, қабақ тарапынан болатын бұзылулар, көз гиперемиясы жанаспалы дерматит, терінің күйдіру сезімі, терінің құрғап кетуі.

- елесісі жоғары сезімталдық, беттің домбығуы, дерматит, эритема мөлдір қабықтың ісінуі, көздің ісінуі, көздің домбығуы, конъюнктивит, мидриаз, көрудің бұзылуы, қабақ жиектерінің қабыршақтануы диспноэ, синусит, астения, ұйқышылдық, дімкәстік, жүрек айнуы,

лдеу. Мөлдір қабықтың айқын зақымдануы бар пациенттерде фосфаттары бар көзге тамызатын дәріні қолданған кезде мөлдір қабықтың кальцификациясы жағдайлары туралы өте сирек хабарланған.

- Қолдануға болмайтын жағдайлар:
 препарат компоненттеріне жоғары сезімталдық
- 8 жасқа дейінгі балалар

Дәрілермен өзара әрекеттесуі

Дәрілік өзара әрекеттесулерге зерттеулер жүргізілген жоқ. Олопатадин Р-450 цитохромы 1A2, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 және

іқша нұсқаулар

Аирықша нұсқаулар Аллерайз көзге тамызатын дәрісін жергілікті қолданғаннан кейін жүйелік сіңірілуі мүмкін. Жағымсыз реакция немесе аса жоғары сезімталдық белгілері пайда болған кезде препаратты қабылдауды

сезімталдық белгілері пайда болған кезде препаратты қабылдауды тоқтату қажет. Офтальмологиялық препараттар үшін консервант ретінде қолданылатын Бензалконий хлориді кездің тітіркенуін туғызуы, ирит, сондай-ақ нүктелік кератопатияға және /немесе уытты ойық жаралы кератопатияға себеп болуы мүмкін. Көзі құрғайтын, мөлдір қабығы зақымдалған пациенттерде, сондай-ақ Аллерайз препаратын жиі немесе ұзақ қолданғанда пациенттің жай-күйіне мұқият мониторинг жүргізу ұсынылады.

жанаспалы линзалар: Аллерайз курамында бензалконий хлориді Логинствия жүмсақ (гидрофильді) жанаспалы линзаларды тағуға болмайды немесе дәрі тамызар алдында оларды шешіп қою керек. Линзаларды препаратты қолдану аралықтарындағы үзілістерде тағуға болады және тамызғаннан кейін 15 минуттан кейін барып салу

татуға облады және тамызғаннан келіп 13 минуттан келіп оарып салу қажет. Егде жастлағыларға қолдану: дозаны түзету қажет емес. Бүйрек және бауыр жеткіліксіздігі кезінде қолдану: пациенттердің бұл тобында қолданылған жоқ, бірақ жергілікті қолданғаннан кейін препараттың жүйелі сіңірілуі ең төмен болғандықтан, дозаны түзету

препараттың жүйелі сіңірілуі ең темен болғандықтан, дозаны түзету қажет емес. Педиатрияда қолдану: Аллерайз көзге тамызатын дерісін балаларға (8 жастан асқан) ересектердегідей дозада қолдануға болады. Жүктілік және лактация кезеңі: олопатадинді жүкті әйелдерге колдану туралы клиникалық деректер жоқ. Жүйелі қолданған кезде олопатадин репродуктивтік уыттылықты керсетті, сондықтан Аллерайз препаратын жүкті әйелдерге және тиімді контрацепцияны пайдаланбайтын бала тууға қабілетті жастағы әйелдерге қолдану ұсынытмайды. Пероральді қолданғаннан кейін олопатадин емшек сүтімен бөлініп шықты, сондықтан бала үшін қауіпті жоққа шығаруға болмайды. Аллерайз препаратын бала емізетін аналарға қолдану ұсынытмайды. Аллерайз препаратын бала емізетін аналарға қолдану ұсынытмайды.

ұсынылмайды. Дәрілік алттың келік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне өсер ету ерекшеліктері: тамызғаннан кейін уақытша анық көрмеу немесе басқа да көрудің бұзылулары болуы мүмкін, бұл автокөлік немесе басқа да әлеуетті қауіпті механизмдерді басқару қабілетіне жағымсыз әсер етуі мүмкін. Мұндай жағдайларда көру қабілетінің толық қалпына келуін күту қажет.

Артық дозалануы Олопатадинді кездейсоқ немесе әдейі ішке қабылдаған кезде Опопатадинді кездейсоқ немесе әдейі ішке қабылдаған кезде адамдарда артық дозаланғаны туралы деректер жоқ. Олопатадинді жергілікті қолданған кезде жедел уыттылық деңгейі төмен. Опопатадині бар құтының ішіндегісін барлығын кездейсоқ жұтып қойған жағдайда оның ен жоғары жүйелік экспозициясы 5 мг кұрайды. 100% сіңірілген жағдайда бұл салмағы 10 кг сәби үшін 0,5 мг/кг дозаға желуі мүмкін. Адамдарға олопатадинді күніне 2 рет 5 мг-ден 2,5 күн бойы қолдану тәжірибесі QTс аралығының айтарлықтай ұзаруын туындатпады. Плазмада олопатадиннің шектік стационарлық концентрациялар диапазоны (35-тен 127 нг/мл дейін) жүрек реполяризациясына әсер етуіне қатысты олопатадинді жергілікті қолданған кезде 70-еселік кауіпсіздік қоры бар болып табылады. Жергілікті қолданған кезде артық дозапану ықтималдығы аз. Емі: препараттың артық мелшері кезге түсіп кеткен жағдайда оны көп мелшердегі жылы сумен шаю ұсынылады, тиісінше мониторинг жүргізу және пациентті бақылау керек.

Шығарылу түрі және қаптамасы Тығыздығы төмен полиэтиленнен жасалған тамшылатқыш тығынмен тығындалған және алғашқы ашылуы бақыланатын тығыздығы жоғары полиэтиленнен жасалған бұрандалы қақпағы бар, сыйымдылығы 5 мл ақ түсті пластик құтыға 5 мл препараттан

сымымдылығы о ж.л. сқ. 1700 - 200 -

Сақтау шарттары 25°С-ден аспайтын температурада сақтау керек. Мұздатып қатыруға болмайды! Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Жарамдылық мерзімі

2 жыл Құтыны алғаш ашқаннан кейінгі қолдану кезеңі 25 ° С-ден аспайтын температурада 28 күн. Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды.

Дәріханалардан босатылу шарттарь ецепт аркыль

Өндіруші /Қаптаушы Balkanpharma-Razgrad AD, Апрельское восстание бульвары 68, 7200 Разград, Болгария

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы BELINDA LIMITED, Астра Хаус, Арклоу Роуд, Лондон, Ұлыбритания,

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)
«СЕРНЕUS МЕDІСАL» (Цефей Медикап) ЖШС
050000, Қазақстан Республикасын, Алматық, Панфилов к-сі 98, «OLD SQUARE» БО, телефон: +7 (727) 300 6971, +7 777 175 00 99 (тәулікбойы), электронды пошта: cepheusmedical@qmail.com

электронды пошта: cepheusmedical@gmail.com

