

БЕКТЕМ

Кыргыз Республикасынын
Саламаттык сактоо министрлигинин
алдындагы Дары каражаттары жана
медициналык буюмдар департаментинин
директорунун орун басары
Кысанов Т. А.

« 27 »

2025-ж.

Кошумча баракча – бейтап үчүн маалымат

СептаНазал®, 0,1 мг + 5 мг/доза, мурунга колдонуучу дозаланган спрей
Таасир берүүчү заттар: ксилометазолин + [декспантенол]

Препаратты колдонуунун алдында кошумча баракчаны толугу менен окуп чыгыңыз, анткени анда сиз үчүн маанилүү маалымат камтылган.

Препаратты ар дайым кошумча баракчадагы же дарылоочу дарыгердин же дарыкана кызматкеринин сунуштарына ылайык колдонуңуз.

Кошумча баракчаны сактап коюңуз. Мүмкүн, аны дагы бир жолу окуу талап кылынат. Эгерде сизге кошумча маалыматтар же сунуштар керек болсо, анда дарыкана кызматкерине кайрылыңыз.

Эгерде сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар пайда болсо, дарылоочу дарыгеринизге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз. Бул сунуш ар кандай мүмкүн болгон жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчанын 4-бөлүмүндө саналбагандарга да тиешелүү.

Эгерде 5-7 күндүн ичинде абал жакшырбаса же начарлап кетсе, анда сиз дарыгерге кайрылышыңыз керек.

Кошумча баракчанын мазмуну

1. СептаНазал® препараты деген эмне жана ал эмне үчүн колдонулат.
2. СептаНазал® препаратын колдонуунун алдында эмнелерди билүү керек.
3. СептаНазал® препаратын кабыл алуу.
4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар.
5. СептаНазал® препаратын сактоо.
6. Таңгактоонун курамы жана башка маалыматтар.

1. СептаНазал® препараты деген эмне жана ал эмне үчүн колдонулат

СептаНазал® препараты ксилометазолин (гидрохлорид түрүндө) жана декспантенол таасир берүүчү заттарды камтыйт.

«Мурун ооруларын дарылоочу препараттар; деконгестанттар жана жергиликтүү колдонуу

үчүн башка препараттар; симпатомиметиктер, кортикостероиддерсиз айкалыштар» фармадарылык тобуна кирет жана мурун бүткөндө мурундун дем алуусун жакшыртат.

Колдонууга көрсөтмөлөр

СептаНазал® препараты 6 жаштан 18 жашка чейинки курактагы чоңдорго жана балдарга колдонууга көрсөтүлөт.

- ринит (мурундун агышы), курч аллергиялык ринит, поллиноз, синусит, евстахиит, орточо отит (мурун тамактын былжыр челинин шишигин азайтуу үчүн айкалыштырылган дарылоо курамында) кубулуштары менен курч респиратордук оорулар.
- бейтапты мурун жолдорундагы диагностикалык манипуляцияларга даярдоо.

СептаНазал® препаратынын таасир берүү ыкмасы

СептаНазал® препараты мурун көңдөйүнүн былжыр челинин кан тамырларынын ичкеришин шарттайт, мурун тамак былжыр челдин шишигин жана кызарышын (гиперемиясын) жок кылат.

Сунушталган дозада препарат мурун көңдөйүнүн былжыр челин дүүлүктүрбөйт, кызарууну (гиперемия) жаратпайт. Препараттын таасири колдонуудан 2 минутадан кийин пайда болот жана 12 саатка созулат (анын ичинде түнү бою).

Ксилометазолин мурун көңдөйүнүн былжыр челинин кан тамырларын тез тарыткандыктан анын шишигинин жоюлушуна жана былжырдын аз бөлүнүп чыгуусуна алып келет. Ошентип, ксилометазолин мурун бүткөндө мурундун дем алуусун жакшыртат. Ксилометазолин мурундун сезгичтүү былжыр чели менен бейтаптарда жакшы кабылданат, анын таасири былжырдын бөлүнүшүнө тоскоол болбойт. Ксилометазолин мурун көңдөйүнө мүнөздүү болгон рН тең салмактуу мааниге ээ.

Декспантенол – пантотен кислотасынын туундусу болгон В тобундагы витамини болуп саналат, мурун көңдөйүнүн былжыр челинин айыгышына жардам берет, сезгенүүгө каршы аз таасир берет жана мурун көңдөйүнүн былжыр челин коргойт.

Эгерде 5-7 күндүн ичинде абал жакшырбаса же начарлап кетсе, анда сиз дарыгерге кайрылышыңыз керек.

2. СептаНазал® препаратын колдонуунун алдында эмнелерди билүү керек

Каршы көрсөтмөлөр

СептаНазал® препаратын төмөнкү учурларда колдонбонуз:

- эгерде сизде ксилометазолинге жана декспантенолго жана препараттын кошумча заттарына карата гиперсезгичтик (кошумча баракчанын 6-бөлүмдө аталган);
- эгерде сиздин артериалдык басым жогору болсо (артериялык гипертензия);
- эгерде сиздин жүрөгүңүз тез кагышы болсо (тахикардия);
- эгерде сизде холестерин бүртүкчөлөрүнүн пайда болуусу, тамырлардын таруусу жана кан айлануунун бузулушунун белгилери (айкын атеросклероз) менен кан тамырлардын оорусу болсо;
- эгерде сизде көздүн ичиндеги басым жогоруласа (глаукома);
- эгерде сизде калкан беши гормондордун көлөмүн көп иштеп чыккан абал болсо

(гипертиреоз);

- эгерде сизде мурун көңдөйүнүн былжыр челинин ичкериши менен коштолгон узакка созулган сезгенүүсү болсо (атрофиялык ринит);
 - эгерде сиздин териңизде же мурундун былжыр челинде сезгенүү оорулары болсо;
 - эгерде мурда сизге мээ кабыгына хирургиялык кийлигишүүлөр жасалса;
 - эгерде сизде гипофизди алып салуу боюнча операция жасалса (трансфеноиддик гипофизэктомия);
 - эгерде сиз моноаминоксидаза ингибиторлорун (мисалы, депрессияны же Паркинсон оорусун дарылоочу препараттар) (аны токтоткондон кийин 14 күндү кошо алганда), трициклдик же тетрациклдик антидепрессанттарды кабыл алып жатсаңыз.
- Эгерде аталган аныктоолордун бири сизге тиешелүү болсо, анда сөзсүз түрдө дарыгерге кабарлаңыз.

Атайын көрсөтмөлөр жана сактык чаралары

СептаНазал® препаратын колдонуунун алдында дарылоочу дарегириниз же дарыкана кызматкери менен кеңешиңиз:

Бул абдан маанилүү, эгерде:

- сизде кант диабети болсо;
- сизде оор жүрөк-кан тамыр оорулары болсо (анын ичинде жүрөктүн ишемиялык оорусу, стенокардия);
- сизде урук чыктагыч беши чоңойгон болсо (урук чыктагыч безинин гиперплазиясы);
- сиздин бөйрөк үстүндөгү безинин шишиги болсо (феохромцитома);
- сизде порфирия деп аталган пигмент алмашуусун бузулушу болсо;
- сиз баланы эмизип жатасыз;
- сизде уйкусуздук, баш айлануу, жүрөк ритминин бузулушу (аритмия), дене бөлүгүнүн (кол, бут, баш, үн байламталары, тулку) эрксиз ритмикалык термелүүсү (тремор), артериялык басымдын жогорулашы менен коштолгон адреналин рецепторлоруна (адренергиялык препараттар) таасир берүүчү препараттарга карата сезгичтиги жогору болсо;
- сизде аритмия (QT узартылган аралыгынын синдрому) кооптуулугунун өнүгүшү менен электрокардиограммада өзгөчө өзгөрүүлөр болсо.

Арткы кайтарымдуу энцефалопатия синдрому же кайтарымдуу церебралдык вазоконстрикция синдрому

Ксилометазолинди камтыган симпатомиметикалык препараттар менен дарылоо фонунда арткы кайтарымдуу энцефалопатия синдромунун же кайтарымдуу мээ вазоконстрикциясынын сейрек учурлары сүрөттөлгөн. Симптомдору күтүлбөгөн жерден катуу баш оору, жүрөк айлануу, кусуу жана көрүүнүн бузулушун камтыган. Көпчүлүк учурларда, абал жакшырган же кубулуш тиешелүү дарылоодон кийин бир нече күндүн ичинде чечилген. Эгерде сизде жогоруда айтылган белгилер байкалса, анда СептаНазал® препаратын колдонуунун дароо токтотуп, медициналык жардамга кайрылыңыз.

Узак мөөнөттүү колдонуу

СептаНазал® препаратын 7 күндөн ашык эмес колдонуңуз.

Жагымсыз реакциялардын пайда болуу кооптуулугун азайтуу үчүн симптомдорду басаңдатуу үчүн эң кыска убакыттын ичинде эң аз натыйжалуу дозаны колдонуңуз.

Сунушталган дозадан ашпаңыз, айрыкча балдарда жана улгайган адамдарда.

Узак мөөнөттүү колдонуу (7 күндөн ашык) же СептаНазал® препаратын жогорку дозада колдонуу өнөкөт мурундун бүтүшүнө («медикаментоздук ринит» түрүндөгү өнөкөт шишик) жана мурундун көңдөйүнүн былжыр челинин ичкеришине (бузулушуна) алып келиши мүмкүн.

Жүрөк ритминин бузулушу

Эгерде сизде QT узартылган аралыгынын синдрому бар болсо, анда СептаНазал® препаратын колдонуу менен жүрөк ритминин олуттуу бузулушуна (карынчанын аритмиясы) чалдыгуу коркунучу жогорулайт.

Балдар жана өспүрүмдөр

Курагы 0 жаштан 2 жашка чейинки балдарга СептаНазал® препаратын колдонбоңуз, анткени натыйжалуулугу жана коопсуздугу аныкталган эмес.

Курагы 2 жаштан 6 жашка чейинки балдарга СептаНазал® препаратын колдонбоңуз, дозалоо режимин 0,1 мг + 5 мг/дозасы камсыз кыла албагандыгына байланыштуу.

СептаНазал® препаратын колдонуңуз, курагы 6 жаштан 18 жашка чейинки балдарда чоңдордун көзөмөлү астында колдонуу керек.

Курагы 6-11 жаштагы балдарда дарыны дарыгердин кеңеши боюнча колдонуңуз.

Балдарда колдонуунун узактыгы боюнча дарыгерден кеңеш алыңыз.

Башка препараттар жана СептаНазал® препараты

Дарылоочу дарыгерге же дарыкана кызматкерине сиз башка препаратты кабыл алып жаткандыгын, жакында кабыл алгандыгын же кабыл ала башташы мүмкүн экендигин айтыңыз.

СептаНазал® препаратын төмөнкү учурларда колдонбоңуз:

- эгерде учурда сиз моноаминоксидаза ингибиторлорун (мисалы, депрессияны же Паркинсон оорусун дарылоочу препараттарды) кабыл алсаңыз, ошондой эле аларды токтоткондон кийин 14 күндүн ичинде;
- эгерде сиз трициклдик же тетрациклдик антидепрессанттарды кабыл алып жатсаңыз (мисалы, амитриптилин, клопирамин – депрессияны дарылоо үчүн);
- эгерде сиз симпатомиметиктерди кабыл алып жатсаңыз (мисалы, псевдоэфедрин, эфедрин, фенилэфрин, оксиметазолин, ксилометазолин, трамазолин, нафазолин, туаминогептан сыяктуу мурундун бүтүшүн дарылоочу препараттар).

Бул жүрөк жана кан тамыр тараптан жагымсыз реакциялардын пайда болуу кооптуулугун жогорулатышы мүмкүн (мисалы, кан басымынын жогорулашы, жүрөктүн кагышынын жогорулашы).

Кош бойлуулук жана эмчек эмизүү

Эгерде сиз кош бойлуу же эмчек эмизген болсоңуз, кош бойлуу болдум деп ойлосоңуз же кош бойлуулукту пландаштырып жатсаңыз, препаратты колдонуунун алдында дарылоочу дарыгериңиз же дарыкана кызматкери менен кеңешиңиз.

Кош бойлуулук

Кош бойлуу мезгилде СептаНазал® препараттын колдонбоңуз.

Эмчек эмизүү мезгили

Эмчек эмизүү учурунда СептаНазал® препаратын дарыгер менен кеңешкенден кийин гана колдонууга болот. Дарыгер эне менен ымыркайга кооптуулук жана пайда катышын аныктайт. Препаратты дарыгердин көзөмөлү астында колдонуңуз. Сунушталган дозадан ашпаңыз.

Унаа каражаттарын башкаруу жана механизмдер менен иштөө

Системалык жагымсыз реакциялар пайда болгон учурда (баш оору, жүрөктүн кагышын сезүү, артериялык басымдын жогорулашы, көрүүнүн начарлашы), сиз унаа каражаттарын башкарбашыңыз жана механизмдерди иштетпешиңиз керек.

СептаНазал® препараты натрийди камтыйт

Бул дары препаратынын 1 дозасында 1 ммоль (23 мг) аз натрий камтылат, б.а. натрий жок.

3. СептаНазал® препаратын кабыл алуу

Бул препаратты ар дайым ушул кошумча баракчага ылайык колдонуңуз. Эгерде шектенүүлөр пайда болсо, сизди дарылоочу дарыгерден же дарыкана кызматкеринен кеңеш алыңыз.

Сунушталган доза

Чондор

Суткасына 2-3 жолу ар бир мурунга 1 жолу чачуу. Препаратты суткасына 3 жолудан ашык колдонууга болбойт.

Симптомдорду жеңилдетүү үчүн эң кыска убакыттын ичинде минималдуу дозаны колдонуңуз.

Балдарда жана өспүрүмдөрдө колдонуу

Курагы 0 жаштан 2 жашка чейинки балдар

СептаНазал® препаратын курагы 0 жаштан 2 жашка чейинки балдарга колдонбоңуз (препараттын натыйжалуулугу жана коопсуздугу аныктала элек; маалыматтар жок).

Курагы 2 жаштан 6 жашка чейинки балдар

Курагы 2 жаштан 6 жашка чейинки балдарга СептаНазал® препаратын колдонбоңуз, дозалоо режимин 0,1 мг + 5 мг/дозасы камсыз кыла албагандыгына байланыштуу .

Ксилометазолин + [декспантенол] айкалышынын башка дозасы мурунга колдонуучу дозаланган спрей түрүндө (0,05 мг + 5 мг / доза) курагы 2 жаштан 6 жашка чейинки балдарга жакшыраак ылайыктуу болушу мүмкүн, дарылоочу дарыгер же дарыкана кызматкери менен кеңешиңиз.

Курагы 6 жаштан 18 жашка чейинки балдар

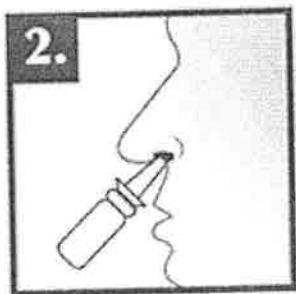
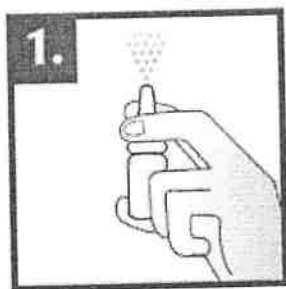
6 жаштан 18 жашка чейинки балдардын дозалоо режими чондордун дозалоо режимине дал келет.

СептаНазал® препаратын колдонуңуз, курагы 6 жаштан 18 жашка чейинки балдарда чондордун көзөмөлү астында колдонуу керек.

Курагы 6-11 жаштагы балдарда дарыны дарыгердин кеңеши боюнча колдонуңуз.

Киргизүү жолу жана (же) ыкмасы

Интраназалдык (мурунга чачуу). Колдонуунун алдында мурунду тазалаңыз.



Колдонуу алдында коргоочу капкакты алып салыңыз.

Спрейди биринчи жолу же көп убакытта колдонбой туруп кайра колдонуунун алдында, бирдей чачылганга чейин, дозалоочу помпалык түзмөктү бир нече жолу басуу керек.

Флакондун учун мурун тешигине тигинен жайгаштырыңыз, мурун аркылуу жай дем алыңыз, ошол эле учурда дозалоочу помпалык түзмөктү бир жолу басыңыз. Башка мурун тешигине процедураны кайталаңыз. Колдонгондон кийин учун кагаз сүлгү менен сүртүп, коргоочу капкакты жабыңыз.

Дарылоонун узактыгы

Жагымсыз реакциялардын пайда болуу кооптуулугун азайтуу үчүн симптомдорду жеңилдетүү үчүн эң кыска убакыттын ичинде эң аз натыйжалуу дозаны колдонуңуз.

СептаНазал® препаратын 5-7 күндөн ашык колдонбоңуз.

Балдарда колдонуунун узактыгы боюнча дарыгерден кеңеш алыңыз.

Эгерде сиз СептаНазал® препаратын керектүүдөн көбүрөөк колдонгон болсоңуз

Эгерде СептаНазал® препараты керектүүдөн көбүрөөк колдонсоңуз же кокустан ичип алсаңыз, сиздин башыңыз айланып, тердөө күчөп, дене температурасынын кескин төмөндөшү, баш оору, жүрөктүн согушу басаңдашы (брадикардия), артериялык басымдын жогорулашы, дем алуунун басаңдашы, кома жана калтыратма пайда болушу мүмкүн. Артериялык басымдын жогорулашынан кийин анын кескин төмөндөшү байкалышы мүмкүн.

Ашыкча дозага шектенүүлөр пайда болгондо, препаратты колдонууну токтотуңуз жана дароо дарыгерге кайрылыңыз, анткени сизге медициналык жардам жана көзөмөл зарыл болушу мүмкүн.

Эгерде сиз СептаНазал® препаратын колдонууну унутуп калсаңыз.

Эгер сизге препараттын кезектеги дозасын колдонууну унутуп калсаңыз, кабатыр болбоңуз. Мүмкүн болушунча тезирээк колдонуп, андан соң кадимкидей колдоно бериниз. Өткөрүп жиберген дозанын ордун толтуруу үчүн кош дозаны колдонбоңуз.

Препаратты колдонуу боюнча суроолоруңуз болсо, дарылоочу дарыгериңизге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз.

4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар

Бардык препараттар сыяктуу эле, бул препарат да жагымсыз реакцияларды жаратышы

мүмкүн, бирок алар бардыгында эле пайда боло бербейт.

Эгер сизде төмөнкү олуттуу жагымсыз реакциялар пайда болсо, СептаНазал® препаратын колдонууну токтотуңуз жана дароо медициналык жардамга кайрылыңыз – сизге тез медициналык жардам көргөзүү же ооруканага жаткыруу талап кылынышы мүмкүн болот.

Өтө сейрек (10 000 адамдан 1 ашык эмес адамда пайда болушу мүмкүн):

- Дем алуунун же жутуунун кыйындашы (ангионевротикалык шишик) менен беттин, эриндердин, тилдин же тамактын капыстан шишиши (ангиоэдема);
- исиркектер, кычышуу (жогорку сезгичтик реакциялары).

СептаНазал® препаратын колдонууда пайда болушу мүмкүн болгон башка жагымсыз реакциялар

Тез-тез (10 адамдан 1 ашык эмес адамда пайда болушу мүмкүн):

- баш оору;
- мурундун дүүлүгүүсү жана/же кургактыгы;
- колдонулган жерде ачышуу;
- мурундун сайгылашуусу;
- чүчкүрүү;
- мурундан тунук агуулар (мурун тамак былжыр челинин гиперсекрециясы);
- мурундан тунук агуулар менен мурундук кыйналып дем алуу жана мурун үчүн тамырды ичкертүүчү тамчыларды/спрейди көп убакыт колдонуунун натыйжасында («медикаментоздук ринит») жыт сезүү сезиминин төмөндөшү;
- жүрөк айлануу.

Сейрек (1 000 адамдан 1 ашык эмес адамда пайда болушу мүмкүн):

- уйкусуздук;
- депрессия (жогорку дозада колдонгондо);
- жүрөктүн кагышын сезүү;
- артериялык басымдын жогорулашы;
- кусуу.

Өтө сейрек (10 000 адамдан 1 ашык эмес адамда пайда болушу мүмкүн):

- көрүүнүн тунуктугунун бузулушу;
- жүрөктүн тез кагышы (тахикардия);
- жүрөк ритминин бузулушу (аритмия).

Жагымсыз реакциялар жөнүндө билдирүү

Эгерде сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар пайда болсо, анда дарылоочу дарыгер же дарыкана кызматкери менен кеңешиңиз. Бул сунуш бардык мүмкүн болгон жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчада көрсөтүлбөгөн реакцияларга да жайылтылат.

Ошондой эле, сиз мүчө мамлекеттин аймагында аныкталган дары препараттарынын натыйжасыздыгы жөнүндө билдирүүлөрдү кошо алганда, дары препараттарга болгон жагымсыз реакциялар (таасирлер) боюнча маалымат базасына жагымсыз реакциялар

жөнүндө билдирсеңиз болот.

Россия Федерациясы

109012, Москва ш., Славянск аянты, 4-үй, 1-курулуш
Саламаттык сактоо тармагындагы көзөмөлдөө боюнча федералдык кызматы
Тел.: +7 (800) 550 99 03

Электрондук почтасынын дареги: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Веб-сайты: <https://roszdravnadzor.gov.ru>

Беларусь Республикасы

220037, Минск ш., Товарищеский туок көчөсү, 2а үй
"Саламаттык сактоодогу экспертизалар жана сыноолор борбору" Республикалык
унитардык ишканасы

Фармакологиялык көзөмөл бөлүмүнүн телефону: + 375 (17) 242 00 29

Факсы: + 375 (17) 242 00 29

Электрондук почтасынын дареги: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

Веб-сайты: www.rceth.by

Казакстан Республикасы

010000, Астана ш., Байконыр району, А. Иманов көч., 13-үй, «Нурсаулет 2» ББ
Казакстан Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин медициналык жана
фармацевтикалык көзөмөлдөө комитетинин "Дары-дармек каражаттарын жана
медициналык буюмдарды экспертизалоонун Улуттук борбору" Чарба жүргүзүү укугундагы
Республикалык мамлекеттик ишканасы

Тел.: + 7 7172 235 135

Электрондук почтасынын дареги: farm@dari.kz

Веб-сайты: www.ndda.kz

Армения Республикасы

0051, Ереван ш., Комитас проспектиси, 49/5 үй
"Академик Э.Габриелян атындагы дары каражаттарынын жана медициналык
технологиялар экспертизасынын илимий борбору"

Тел.: + 374 60 83 00 73

Электрондук почтасынын дареги: admin@pharm.am, vigilance@pharm.am, letters@pharm.am

Веб-сайты: <http://www.pharm.am>

Кыргыз Республикасы

720044, Чүй областы, Бишкек ш., 3-линия көч., 25-үй
Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти

Тел.: + 996 (312) 21 92 86

Электрондук почтасынын дареги: dlsmi@pharm.kg

Веб-сайты: www.pharm.kg

Жагымсыз реакциялар жөнүндө кабарлоо менен, сиз препараттын коопсуздугу жөнүндө
көбүрөөк билүүгө жардам бересиз.

5. СептаНазал® препаратын сактоо

Препаратты бала көрө албагыдай кылып, анын колу жетпеген жерде сактаңыз.
Таңакта «...чейин жарактуу» деген сөздөн кийин көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү
(сактоо мөөнөтү) өткөндөн кийин препаратты колдонууга болбойт.
Жарактуулук мөөнөтү ошол айдын акыркы күнү болуп саналат.

25°C дан жогору эмес аба табында, оригиналдуу таңгакта (флаконт) сактаңыз. Флаконт ачылгандан кийин, препаратты 12 ай ичинде колдонуу керек. Препаратты канализацияга (суу түтүкчөсүнө) таштабаңыз. Дарыкана кызматкеринен кереги тийбей калган препаратты кантип утилизациялоно (жок кылууну) сураңыз. Бул чаралар айлана-чөйрөнү коргоого жардам берет.

6. Таңгактоонун курамы жана башка маалыматтар

СептаНазал® препаратынын курамы

Таасир берүүчү зат болуп ксилометазолин + [декспантенол] саналат.

Дозаланган мурун спрейинин ар бир миллилитринде 1 миллиграмм ксилометазолин (гидрохлорид түрүндө) жана 50 миллиграмм декспантенол бар.

Ар бир дозада 0,1 миллиграмм ксилометазолин (гидрохлорид түрүндө) жана 5 миллиграмм декспантенол камтылган.

Башка ингредиенттер (көмөкчү заттар) болуп төмөнкүлөр саналат: калий дигидрофосфаты, натрий гидрофосфат додекагидраты, инъекция үчүн суу. Кошумча баракчанын 2-бөлүмүн караңыз, «СептаНазал® препараты натрийдн камтыйт» 2-бөлүмүн караңыз.

СептаНазал® препаратынын тышкы көрүнүшү жана таңгактын курамы

Мурунга колдонуучу дозаланган спрей.

Тунук, түссүз эритме.

Жогорку тыгыздыктагы полиэтилен флаконунда 90 доза (10 мл), дозалоочу түзмөк (помпа) жана аралаш материалдын жасалган ачык-айкын түстөгү коргоочу капкагы менен препарат.

1 флакон кошумча баракча менен бирге картон таңгакка салынат.

Каттоо күбөлүгүнүн ээси жана өндүрүүчү

«КРКА, д.д., Ново место» АК / KRKA, d.d., Novo mesto

Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения / Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Дары препараты ЕАЭБге мүчө мамлекеттерде төмөнкү соода аталыштары менен катталган:

Соодадагы аталышы	ЕАЭБ мамлекети
СептаНазал®	Россия Федерациясы
СептаНазал® чоңдор үчүн	Беларусь Республикасы
СептаНазал® чоңдор үчүн	Казакстан Республикасы
СептаНазал® чоңдор үчүн	Армения Республикасы
СептаНазал® чоңдор үчүн	Кыргыз Республикасы

Препарат жөнүндө ар кандай маалымат алуу үчүн, ошондой эле арыз-дооматтар пайда болгон учурда, каттоо күбөлүгүнүн ээсинин өкүлүнө же каттоо күбөлүгүнүн ээсине кайрылуу керек.

Россия Федерациясы

«КРКА-РУС» ЖЧКсы

143500, Москва обл., Истра ш., Москва көч., 50-үй

Тел.: +7 (495) 994 70 70

Факс: +7 (495) 994 70 78

Электрондук почтасынын дареги: krka-rus@krka.biz

Беларусь Республикасы

Беларусь Республикасындагы «КРКА, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto» (Словения

Республикасы) Акционердик коомунун өкүлчүлүгү

220114, Минск ш., Филимонов көч., 25Г үй, 315-кеңсе

Тел.: 8 740 740 9230

Факс: 8 740 740 9230

Электрондук почтасынын дареги: info.by@krka.biz

Казакстан Республикасы

«КРКА Казакстан» ЖЧШ

050040, Алмата ш., КОКТЕМ-1 кичи району, 15А үйү, 601-кеңсе

Тел.: + 7 (727) 311 08 09

Электрондук почтасынын дареги: info.kz@krka.biz

Армения Республикасы

Армения Республикасында «Крка, д.д., Ново место» өкүлчүлүгү

0001, Ереван ш., Налбандян көч., 106/1 үй («САЯТ-НОВА» БИЗНЕС-БОРБОРУ), 103-кеңсе

Тел.: + 374 11 560011

Электрондук почтасынын дареги: info.am@krka.biz

Кыргыз Республикасы

Кыргызстандагы «КРКА, товарна здравил, д.д., Ново место» АКтын өкүлчүлүгү

720040, Чүй областы, Бишкек ш., Эркиндик бульвары, 71-үй, А блогу

Тел.: + 996 (312) 66 22 50

Электрондук почтасынын дареги: info.kg@krka.biz

Кошумча баракча кайра каралып чыккан

Маалыматтын башка булактары

Дары препараты боюнча толук маалыматтар Биримдиктин веб-сайтында камтылган
(<https://ees.eaeunion.org>)

Кошумча баракча Биримдиктин бардык тилдеринде Биримдиктин веб-сайтында
жеткиликтүү.