



ITALIAN QUALITY AND
INNOVATION FOR
ORAL HEALTH

Orabloc®



Articaine HCl 4% and epinephrine 1:100,000 and epinephrine 1:200,000. Injection.

- » Rapid onset of anesthesia within 1-3 minutes.
- » Complete anesthesia lasts about 1 hour for infiltrations, up to 2 hours for nerve block.
- » 10% overage of epinephrine¹.
- » 24 month shelf life at room temperature.
- » Sodium edetate free, methylparaben free and latex free.
- » Most common adverse reactions (incidence >2%) are headache and pain.
- » Each cartridge is sealed individually in the blister for maximum protection.

Orabloc is indicated for local, infiltrative, or conductive anesthesia in both simple and complex dental procedures:

- » For most routine dental procedures, Orabloc containing epinephrine 1:200,000 is preferred.
- » When more pronounced homeostasis or improved visualization of the surgical field are required, Orabloc containing epinephrine 1:100,000 may be used.

Orabloc have a 24 month shelf life

- » Store at room temperature; 25°C (77°F), with brief excursions permitted between 15°C (59°F) and 30°C (86°F).
- » Protect from light.
- » Do not freeze.

Orabloc packaging

- » Each cartridge is individually sealed for maximum protection up to the moment of use.
- » Cartridges packed 10 to a blister tray to avoid glass to glass contact.
- » Blister trays packaged in boxes of 50.

Dosage and administration – Adults

- » For normal healthy adults, the maximum dose of Orabloc administered by submucosal infiltration and/or nerve block should not exceed 7mg/kg (0.175 mL/kg) of articaine HCl.
- » Dosage should be reduced in elderly patients and in patients with cardiac or liver disease.

Pediatric patients ages 4 to 16 years

- » The quantity of Orabloc in children ages 4 to 16 years of age to be injected should be determined by the age and weight of the child and the magnitude of the operation.
- » The maximum dose of Orabloc should not exceed 7 mg/kg (0.175 mL/kg) of articaine HCl (see Use in Specific Populations). Use in pediatric patients under 4 years of age is not recommended.



IMPORTANT SAFETY INFORMATION

Care should be taken to avoid accidental intravascular injection, which may be associated with convulsions followed by coma and respiratory arrest. Local anesthetic solutions that contain a vasoconstrictor should be used cautiously, especially in patients with impaired cardiovascular function or vascular disease. Administration of Orabloc results in a 3 to 5 fold increase in plasma epinephrine concentrations compared to baseline. However, in healthy adults it does not appear to be associated with marked increases in blood pressure or heart rate, except in the case of accidental intravascular injection. The most common adverse reactions (incidence >2%) are headache and pain. Inform patients in advance of the possibility of temporary loss of sensation and muscle function following infiltration and nerve block injections. Instruct patients not to eat or drink until normal sensation returns.

Please see accompanying full prescribing information or visit www.orabloc.com

Orabloc is an amide local anesthetic containing a vasoconstrictor indicated for local, infiltrative, or conductive anesthesia in both simple and complex dental procedures. Orabloc contains sodium metabisulfite. Orabloc is contraindicated in patients who are hypersensitive to products containing sulfites. Products containing sulfites may cause allergic-type reaction including anaphylactic symptoms and life-threatening or less severe asthmatic episodes in certain susceptible people. Please see or download the full prescribing information visit www.orabloc.com

Please see accompanying full prescribing information or visit www.orabloc.com using the QR code.



To learn more about Orabloc call Pierrel at 1-610-989-4222 or email to orabloc@pierrelgroup.com

¹The American Heart Association (AHA) recommends using the lowest possible quantity of epinephrine (Kaplan EL ed. Cardiovascular disease in dental practice. Dallas, TX: American Heart Association, 1986)

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ Ораблэк®

Торговое название препарата: Ораблэк®

Действующее вещество (МНН): артикаина гидрохлорида и адреналина (эпинефрина)

Лекарственная форма: раствор для инъекций 1:100,000/1:200,000

Состав:

1 картридж (1,8 мл) содержит:

Ораблэк 1:100,000

активные вещества: гидрохлорид артикаина 40 мг и эпинефрин битартрат (адреналин битартрат) 0,018 мг.

Ораблэк 1:200,000

активные вещества: гидрохлорид артикаина 40 мг и эпинефрин битартрат (адреналин битартрат) 0,009 мг.

вспомогательные вещества: натрия хлорид, натрия метабисульфит, вода для инъекций.

Описание: прозрачный, бесцветный или почти бесцветный раствор.

Фармакотерапевтическая группа: Местный анестетик для стоматологического использования.

Код АТХ: N01BB58

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Артикаин относится к амидному классу местных анестетиков. Он обратимо ингибирует проведение нервных импульсов за счет блокировки натриевых и калиевых каналов при распространении потенциала действия нерва через механизм действия, аналогичный механизму действия других амидных местных анестетиков, такие как лидокаин, прилокаин и бутивакаин, используемые в стоматологической практике.

Адреналин относится к эндогенным катехоламинам и является мощным стимулятором как α- и β-адренергические рецепторы, поэтому его воздействие на органы-мишени является сложным. Особенно заметным является воздействие на сердце, сосуды и другие гладкие мышцы.

Добавление в раствор адреналина (адреналина) продлевает продолжительность анестезии примерно до 60 мин и снижает риск системных реакций. Это имеет большое значение во время анестезии в богатых сосудами областях.

Включение адреналина вызывает локальную вазоконстрикцию, которая замедляет всасывание артикаина в общий кровоток. Это обеспечивает длительное поддержание активного тканевую концентрацию анестетика, а также минимизацию системной абсорбции обоих активных соединений.

Фармакокинетика

Определенные уровни в плазме показали высокую экспозицию артикаина без накопления, в течение 28 дней повторного введения. Основным метаболитом была артикаиновая кислота. Маленький метаболизм происходит через ферментную систему P450; большая часть окисления артикаина, вероятно, будет осуществляться посредством дегидрогеназ. В плазме артикаин высоко связан с альбумином.

Рекомендуемая максимальная доза для клинического применения у детей и взрослых составляет 7 мг артикаина.

HC1/kg, что соответствует дозе 140 мг артикаина HCl (3,5 мл) для ребенка массой 20 кг, 280 мг (7 мл) для взрослого массой 40 кг или 490 мг артикаина HCl (12,25 мл) для взрослого массой 70 кг. Следовательно исследования токсичности при повторных дозах указывают на широкий предел безопасности, порядка примерно В 7,5 раз превышает рекомендованную максимальную клиническую дозу.

Адреналин неэффективен после перорального приема, поскольку он быстро конъюгируется и окисляется в слизистой оболочке желудочно-кишечного тракта и печени. Всасывание из подкожных тканей происходит медленно из-за местной вазоконстрикции. Всасывание происходит быстрее после внутримышечного введения.

чем после подкожной инъекции. При распылении относительно концентрированных растворов (1%) при вдыхании действие препарата в значительной степени ограничивается дыхательными путями; однако, могут возникнуть системные реакции, такие как аритмии, особенно при использовании больших доз.

Адреналин быстро инактивируется в организме. Печень, богатая обоими ферментами. ответственный за разрушение циркулирующего адреналина (КОМТ и MAO), особенно важно в этом отношении. Хотя в моче нормальных людей появляются лишь небольшие количества, моча больных феохромоцитомой содержит относительно большое количество адреналина, норадреналин и их метаболиты.

Показания к применению

Ораблэк® — препарат для местного обезболивания (местного анестетика) в стоматологии.

Он содержит активные ингредиенты артикаин (местный анестетик) и адреналин (эпинефрин). Адреналин (эпинефрин) сужает кровеносные сосуды. Это уменьшает кровоток в точке, в которой вы получаете иглу от своего врача (местная анемия). Это уменьшает кровотечение при лечении и продлевает эффект местной анестезии.

Ораблэк® используется для местной анестезии при лечении зубов у взрослых, подростков и детей от 4 лет, в том числе:

- операции на слизистой оболочке полости рта или кости, при которых важно большее снижение кровотока,
- хирургия пульпы зуба,
- удаление сломанных зубов,
- более длительные оперативные вмешательства,
- челюстно-лицевая хирургия костей с открытыми деснами,
- удаление кист (заполненных жидкостью полостей в тканях),
- операции в области десны или на границе десны и зуба,
- удаление верхушек корней.

Способ применения и дозы

Ваш стоматолог определяет дозировку и способ введения Ораблэка®. Обычно он руководствуется следующими рекомендациями:

Дозировка

Инъекции 1,8 мл Ораблэка® на зуб обычно достаточно для простого удаления невоспаленных зубов верхней челюсти. В некоторых случаях может потребоваться последующая инъекция 1–1,8 мл для достижения полной местной анестезии.

Как правило, не каждый зуб нуждается в анестезии полным количеством Ораблэка® для удаления соседних зубов.

Количество инъекций обычно может быть уменьшено.

Если необходим разрез или наложение шва на небо, достаточно инъекции примерно 0,1 мл на прокол. При удалении невоспаленных передних коренных зубов на нижней челюсти обычно достаточно инъекции по 1,8 мл на зуб. Если после этого полного эффекта не наступит, ваш стоматолог может сделать последующую инъекцию в объеме 1-1,8 мл. Только в том случае, если место не полностью обезболивается даже после последующей инъекции, ваш стоматолог может провести обширную анестезию всего нижнечелюстного нерва.

В случае операции на челюсти ваш стоматолог дозирует раствор для инъекций Ораблэк® 1:100,000 индивидуально в зависимости от серьезности и продолжительности вмешательства.

Взрослые могут получать до 7 мг артикаина на кг массы тела в ходе лечения. Количества до 500 мг (эквивалентно 12,5 мл раствора для инъекций) обычно переносятся хорошо.

Пожилые люди и больные с тяжелыми нарушениями функции печени и почек

У пожилых пациентов и пациентов с тяжелыми нарушениями функции печени и почек (например, при нефрите или циррозе печени) в крови может возникнуть повышенное количество артикаина. Если вы относитесь к этим группам пациентов, ваш стоматолог должен позаботиться о том, чтобы использовать минимально возможное количество для адекватной анестезии.

Применение у детей и подростков

Если Ораблэк® применяется у детей и подростков, следует использовать минимальный объем, необходимый для достижения адекватной анестезии.

Количество инъекции должно дозироваться индивидуально в соответствии с возрастом и весом ребенка и подростка. Не следует превышать максимальную дозу артикаина в 5 мг на кг массы тела. Этот препарат не изучался у детей младше 1 года.

Способ введения

Ораблэк® предназначен для введения в ротовую полость (стоматологическое применение).

Для предотвращения инфекций (например, передачи гепатита) для каждой инъекции необходимо использовать новые и стерильные шприцы и иглы.

Для одноразового использования. Любой неиспользованный раствор следует выбросить.

При изменении цвета или помутнении лекарство использовать нельзя.

Побочные действия

Как и все лекарства, этот препарат может вызывать побочные действия, хотя они возникают не у всех. **Часто** (может затронуть до 1 из 10 человек)

Тошнота, рвота, нарушение тактильной чувствительности (парестезия), снижение чувствительности во рту и в области лица (гипоестезия); головные боли,

которые предположительно связаны с фракцией адреналина

Нечасто (может затронуть до 1 из 100 человек)

Учащенное сердцебиение (тахикардия), головокружение

Неизвестно (частота не может быть оценена по имеющимся данным)

- Нарушения сердечного ритма, повышение артериального давления, падение артериального давления, снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия), сердечная недостаточность и шок (возможно, опасный для жизни).

- В зависимости от дозы (особенно в случае чрезмерной дозы или случайной инъекции в кровеносный сосуд) могут возникнуть нарушения со стороны нервной системы, например:

- возбуждение, нервозность,
- сонливость, доходящая до потери сознания, комы,
- нарушения дыхания, вплоть до остановки дыхания,
- мышечный тремор, мышечные подергивания, доходящие до конвульсий.
- Во время или вскоре после инъекции местных анестетиков в область головы могут возникнуть временные нарушения зрения (затуманенное зрение, слепота, двоение в глазах).
- Повреждение нервов (например, лицевого нерва) и снижение вкусовой чувствительности во рту и в области лица не являются побочными эффектами, которые могут быть вызваны одним только Ораблэк®ом. Эти побочные действия могут возникнуть при любом стоматологическом вмешательстве и поэтому не могут быть исключены. Они определяются ходом нервов в области инъекции или неправильной техникой инъекции.
- Недостаточное снабжение тканей кислородом, приводящее к отмиранию тканей в результате непреднамеренной инъекции в кровеносный сосуд, может очень редко возникать в области инъекции.
- Могут возникнуть реакции гиперчувствительности (аллергические или аллергоподобные реакции). Они могут проявляться в виде отека или воспаления в месте инъекции. Возникают реакции гиперчувствительности, которые не ограничиваются местом инъекции:
- покраснение,
- зуд,
- воспаление соединительной ткани,
- простуда,
- отек лица (в виде отека Квинке) с отеком верхней и/или нижней губы и/или щек,
- отек гортанной области с чувством стеснения и жалобами при глотании,
- крапивница,
- респираторные жалобы, вплоть до анафилактического шока.
- Из-за содержания метабисульфата натрия очень редко могут возникнуть реакции гиперчувствительности, которые могут проявляться рвотой, диареей, свистящим дыханием, острыми приступами астмы, нарушением сознания или шоком, особенно у больных бронхиальной астмой.
- респираторная дисфункция (тахипноз, брадипноз), которая может привести к апноэ

Дополнительные побочные действия у детей

У детей раннего возраста, по сравнению со взрослыми, повышен риск самоуколов, что может привести к травме мягких тканей, из-за длительного онемения в области рта после стоматологической процедуры.

Если побочные действия возникают внезапно или сильно развиваются, немедленно сообщите об этом врачу. Это особенно важно, потому что некоторые побочные действия фармацевтических препаратов (например, падение артериального давления или респираторные нарушения) могут стать опасными для жизни.

Сообщение о побочных действиях

Если у вас возникнут какие-либо побочные действия, поговорите со своим врачом, стоматологом, фармацевтом или медсестрой. Это включает любые возможные побочные действия, не указанные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о побочных действиях непосредственно через схему «Желтая карточка» по адресу: www.mhra.gov.uk/yellowcard или выполнить поиск «Желтая карточка MHRA» в Google Play или Apple App Store.

Сообщая о побочных действиях, вы можете помочь предоставить больше информации о безопасности этого лекарства.

Противопоказания

- если у вас аллергия на артикаин или другой местный анестетик амидного типа, на адреналин (эпинефрин) или на любой другой компонент этого лекарства (перечислены в разделе 6),
- если вы страдаете тяжелыми нарушениями сердечного ритма (например, АВ-блокадой второй и третьей степени),
- если у вас очень низкий пульс,
- если вы страдаете острой сердечной недостаточностью (острая сердечная недостаточность, например, после инфаркта миокарда (например, сердечного приступа)),
- если у вас очень низкое кровяное давление,
- если вы страдаете бронхиальной астмой и гиперчувствительностью к сульфиту (приступы астмы, провоцируемые сульфитом).
- детям в возрасте до 4 лет

Из-за воздействия фракции адреналина (эпинефрина) Ораблэк® не следует применять на вас:

- если проводится местная анестезия в «терминальной области» кровеносных сосудов (т.е. в области, снабжаемой кровью только ветвями одной артерии),
- если у вас повышенное внутриглазное давление (глаукома),
- если у вас гиперактивная щитовидная железа,
- если вы страдаете от внезапно возникшей тахикардии (пароксизмальная тахикардия),
- если есть отягощенная или определенной формы нарушений сердечного ритма (абсолютная аритмия с высокой частотой пульса),

- если у вас был инфаркт миокарда (например, сердечный приступ) за последние 3-6 месяцев,
- если вы перенесли операцию аортокоронарного шунтирования за последние 3 месяца,
- если вы принимаете определенные бета-блокаторы, такие как пропранолол. Существует опасность гипертонического криза (очень высокого артериального давления) или резкого замедления пульса,
- если вы страдаете феохромоцитомой (адреналинпродуцирующей опухолью, как правило, в мозговом веществе надпочечников),
- если у вас очень высокое кровяное давление,
- если вы одновременно принимаете определенные препараты для лечения депрессии и болезни Паркинсона (трициклические антидепрессанты, ингибиторы МАО (Моноаминоксидазы)). Эти лекарства могут усилить действие адреналина (эпинефрина) на сердечно-сосудистую систему. Это может применяться до 14 дней после завершения лечения ингибиторами МАО.

Предупреждения и меры предосторожности

- Поговорите со своим стоматологом или фармацевтом, прежде чем использовать препарат Ораблор®:
- если у вас дефицит определенного фермента (дефицит холинэстеразы). Это может привести к замедлению и, возможно, усилению действия препарата Ораблор®.
 - при наличии местного воспаления или инфекции в месте введения шприца. В этом случае происходит повышенная абсорбция препарата Ораблор® со снижением эффективности.

- Ораблор® можно назначать только после тщательного медицинского обследования, если вы:
- страдаете от нарушений свертываемости крови,
 - страдаете тяжелой почечной или печеночной недостаточностью (например, в случае нефрита или цирроза печени),
 - получают сопутствующее лечение галогенированными ингаляционными анестетиками (см. раздел Применение с другими лекарственными средствами),
 - страдаете эпилепсией (см. раздел 4).
- Если вы страдаете каким-либо из следующих заболеваний, Ораблор® можно назначать только после тщательного медицинского обследования, и ваш стоматолог должен рассмотреть возможность использования Ораблор® 1:200,000 Артикаина гидрохлорид 4% с раствором адреналина (эпинефрин) для инъекций 1:200,000 вместо Ораблор® 1:100,000. Раствор артикаина гидрохлорида и адреналина (эпинефрина) для инъекций 1:100,000, поскольку первый содержит меньше адреналина (эпинефрина):
- сердечно-сосудистые заболевания, например:
 - стенокардия (нарушение притока крови к сердцу с болью и ощущением стеснения в груди),
 - артериосклероз (сужение артерий из-за отложений, например жиров крови),
 - сердечная недостаточность (слабость сердечной мышцы),
 - ишемическая болезнь сердца (сужение коронарных сосудов),
 - стенокардия (нарушение притока крови к сердцу с болью и ощущением стеснения в груди),
 - после инфаркта миокарда (например, сердечного приступа),
 - нарушения сердечного ритма (нерегулярный пульс),
 - повышенное артериальное давление,
 - нарушения притока крови к головному мозгу,
 - после инсульта,
 - хронический бронхит, эмфизема легких (патологическое перерастание легких),
 - диабет (сахарный диабет),
 - тяжелые тревожные состояния.

- Чтобы избежать побочных эффектов, ваш стоматолог
- проверит свою историю болезни и сопутствующее лечение,
 - сделать пробную инъекцию, если есть риск аллергии на продукт,
 - выбрать дозировку как можно меньше,
 - перед инъекцией тщательно проверьте, чтобы он не задел кровеносный сосуд
- Применение препарата может привести к длительному онемению в области рта после стоматологической процедуры: у маленьких детей следует соблюдать осторожность, чтобы избежать самокусывания, что может привести к повреждению мягких тканей.

Лекарственные взаимодействия

Сообщите своему стоматологу или фармацевту, принимаете ли вы, недавно принимали или могли бы принимать какие-либо другие лекарства. Если вы одновременно применяли другие лекарственные средства для местной анестезии, их воздействие на сердечно-сосудистую и нервную системы может усиливаться.

Ораблор® содержит активный ингредиент адреналина (эпинефрина). Этот активный ингредиент сужает кровеносные сосуды и повышает кровяное давление. Эффект повышения артериального давления адреналина (эпинефрина) может усиливаться некоторыми лекарственными средствами для лечения депрессии и болезни Паркинсона (например, трициклические антидепрессанты и ингибиторы МАО поэтому не следует принимать одновременно). (Пожалуйста, обратите внимание на раздел «2». Что вам нужно знать, прежде чем использовать Ораблор®). Пожалуйста, также обратите внимание на раздел «Не применяйте Ораблор®», касающийся одновременного применения некоторых бета-блокаторов (таких как пропранолол).

Адреналин (эпинефрин) может подавлять высвобождение инсулина из поджелудочной железы. Это может снизить эффект пероральных противодиабетических средств (лекарств для лечения диабета). Если Ораблор® используется одновременно с определенными анестезирующими газами (например, галотаном), это может вызвать нарушения сердечного ритма. Фенотиазины могут влиять на эффекты повышения артериального давления адреналина (эпинефрина). Поэтому следует избегать одновременного лечения. Если сопутствующее лечение необходимо, пациенты должны находиться под тщательным наблюдением.

Обратите внимание: у пациентов, получающих препараты, ингибирующие образование тромбов («разжижающие кровь») (такие как гепарин или ацетилсалициловая кислота), непреднамеренная инъекция в кровеносный сосуд в рамках местной анестезии может привести к серьезному кровотечению, а также склонности к кровотечению. (опасность кровотечения) также может быть в целом повышена. Прием Ораблор® с едой и напитками После приема Ораблор® не следует употреблять пищу до тех пор, пока местный анестетик не перестанет действовать.

Особые указания

Ораблор® нельзя вводить внутривенно (в вену).

Применение при беременности и период лактации

Если вы беременны, ваш стоматолог должен применять Ораблор® только после тщательной оценки риска и пользы.

Для артикаина нет опыта применения при беременности, кроме как при рождении. Экспериментальные исследования на животных показали, что адреналин (эпинефрин) оказывает вредное воздействие на потомство в дозах, превышающих дозы, используемые для стоматологической анестезии. После ошибочного введения Ораблор® в кровеносный сосуд матери может произойти снижение притока крови к матке из-за фракции адреналина (эпинефрина).

Если вы беременны, предпочтительно использовать раствор для инъекций Ораблор® 1:200 000 вместо раствора для инъекций Ораблор® 1:100 000; первый содержит меньше адреналина (эпинефрина). Активные ингредиенты Ораблор® быстро расщепляются вашим организмом. Это означает, что количества активных ингредиентов, которые вредны для ребенка, находящегося на грудном вскармливании, не выделяются в грудное молоко. Поэтому вам не нужно прерывать грудное вскармливание в связи с краткосрочным лечением препарата Ораблор®.

Влияние на способность управлять автомобилем и работать с механизмами

Ваш стоматолог решит, когда вы снова сможете водить машину или работать с механизмами после вмешательства. В соответствующих исследованиях не было выявлено нарушений нормальной способности управлять автомобилем после местной анестезии артикаином.

Передозировка

При чрезмерном употреблении Ораблор® могут возникнуть нарушения функции нервной системы,

- например:
- сонливость,
 - головокружение,
 - тошнота,
 - помутнение сознания,
 - судороги и нарушения дыхания.

Также могут возникнуть нарушения сердечно-сосудистой функции, такие как падение или повышение артериального давления.

Лечение: Такие нарушения требуют стоматологического наблюдения и, возможно, соответствующей терапии у вашего стоматолога. Если у вас есть дополнительные вопросы по применению этого лекарства, обратитесь к своему стоматологу, врачу или фармацевту.

Форма выпуска

Первичная упаковка

Первичный контейнер состоит из стеклянных катриджей объемом 1,8 мл.

Вторичная упаковка

Катриджи запечатаны в прозрачные пластиковые блистеры для удобства осмотра, каждый из которых содержит 10 катриджей и 5 блистеров, помещенных в литографированную коробку вместе с инструкцией по медицинскому применению.

Условия хранения

Хранить при температуре от 20°C до 25°C, в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не следует применять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения:

Pierrel S.p.A. Strada Statale Appia 7 BIS 46/48 81043 Capua (CE) Италия

Выпускающий контроль качества страна:

Pierrel S.p.A. Strada Statale Appia 7 BIS 46/48 81043 Capua (CE) Италия

Производитель:

Pierrel S.p.A. Strada Statale Appia 7 BIS 46/48 81043 Capua (CE) Италия

Наименование и адрес организации принимающей претензий (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:

DENTMED TECHNOLOGY OOO

Адрес: 100097, Ташкент, улица Лутфий, 33,

Узбекистан

Tel: +99871-2780780

Fax: 71 2780780

E-mail: info@dentmed.uz

Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по цифровой маркировке на территории Республики Узбекистан

DENTMED TECHNOLOGY OOO

Адрес: 100097, Ташкент, улица Лутфий, 33,

Узбекистан

Tel: +99871-2780780

Fax: 71 2780780

E-mail: info@dentmed.uz