

Листок-вкладыш - информация для пациента

Мелбек, 15 мг/1,5 мл, раствор для внутримышечного введения

Действующее вещество: мелоксикам

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Мелбек и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Мелбек.
3. Применение препарата Мелбек.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Мелбек.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Мелбек и для чего его применяют

Препарат Мелбек содержит действующее вещество мелоксикам, которое относится к группе нестероидных противовоспалительных средств. Мелоксикам применяется для уменьшения воспаления и боли в суставах и мышцах.

Показания к применению

Препарат Мелбек применяется у взрослых для краткосрочного симптоматического лечения обострения ревматоидного артрита или анкилозирующего спондилита в случае, когда невозможно использовать пероральный или ректальный пути введения препарата.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Мелбек

Не применяйте препарат Мелбек:

- если у Вас аллергия на мелоксикам или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас аллергия на ацетилсалициловую кислоту (аспирин) или другие нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП); если после приема ацетилсалициловой кислоты (аспирина) или других нестероидных противовоспалительных препаратов у Вас когда-либо наблюдались симптомы бронхиальной астмы (затрудненное дыхание), полипы носа,

внезапно развившийся отек кожи или слизистых оболочек, который мог привести к затруднению дыхания (ангионевротический отек) или крапивница;

- если у Вас когда-либо были кровотечения или перфорация (нарушение целостности) желудочно-кишечного тракта, связанное с терапией НПВП;
- если у Вас наблюдается или были в прошлом два или более отдельных эпизода язвы или кровотечения из желудочно-кишечного тракта;
- если у Вас было желудочно-кишечное кровотечение;
- если у Вас было кровоизлияние в головной мозг;
- если у Вас нарушение свертываемости крови;
- если у Вас серьезно нарушена функция печени (тяжелая печеночная недостаточность);
- если у Вас серьезно нарушена функция почек (тяжелая почечная недостаточность) и Вы не проходите процедуру по очистке крови (диализ);
- если у Вас тяжелая сердечная недостаточность с выраженными симптомами;
- в третьем триместре беременности;
- если Вы принимаете препараты для предотвращения образования тромбов в сосудах (антикоагулянты);
- если Вы кормите ребенка грудью;
- у детей и подростков младше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Мелбек проконсультируйтесь с лечащим врачом.

До введения Вам препарата Мелбек обязательно сообщите врачу:

- если у Вас воспаление пищевода (эзофагит) или воспаление желудка (гастрит) в анамнезе или любое другое заболевание желудочно-кишечного тракта, например, язвенный колит, болезнь Крона;
- если у Вас повышенное давление (гипертензия) или Ваше сердце не справляется с перекачиванием крови (хроническая сердечная недостаточность);
- если у Вас состояние, при котором сердце не получает достаточно крови (ишемическая болезнь сердца);
- если у Вас есть заболевания сосудов головного мозга (цереброваскулярные заболевания);
- если у Вас заболевания сосудов конечностей (заболевания периферических артерий);
- если у Вас нарушен баланс жиров в крови (гиперлипидемия);
- если у Вас заболевание, связанное с высоким уровнем сахара в крови (сахарный диабет);
- если Вы курите;
- если ранее у Вас наблюдалась сыпь, связанная с применением мелоксикама;
- если у Вас нарушена функция почек (почечная недостаточность);
- если у Вас нефротический синдром;
- если у Вас волчаночная нефропатия;
- если у Вас гиповолемия (уменьшение объема циркулирующей крови);
- если у Вас тяжелые нарушения функции печени;

- если Вы принимаете препараты для снижения артериального давления (ингибиторы АПФ, антагонисты ангиотензина II, сартаны, диуретики);
- если Вы принимаете препараты, увеличивающие уровень калия в крови;
- если Вы принимаете пеметрексед;
- если Вы пожилого возраста;
- если Вы планируете беременность.

Заболевания желудочно-кишечного тракта

Немедленно прекратите применение препарата Мелбек и обратитесь к лечащему врачу, если Вы заметили признаки желудочно-кишечного кровотечения (черный, дегтеобразный стул) или язвы в желудочно-кишечном тракте (боль в животе).

Аллергические реакции

Немедленно прекратите применение препарата Мелбек и обратитесь к лечащему врачу или в ближайшее отделение экстренной медицинской помощи при возникновении тяжелых кожных реакций, называемых синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, сопровождающихся образованием красных, мишеневидных или округлых пятен, часто с пузырьками в центре, высокой температурой тела, болью и отеком в горле, сильным зудом, шелушением кожи, образованием язв на слизистых полости рта, носа, горла, гениталиях; покраснением и опуханием глаз (конъюнктивит).

Изменение лабораторных показателей функции печени и почек

При применении нестероидных противовоспалительных препаратов, в том числе мелоксикама, возможно изменение показателей функции печени и почек.

Задержка натрия, калия и воды

Препараты с обезболивающим, противовоспалительным и жаропонижающим эффектом, к которым относится и препарат Мелбек, могут влиять на эффективность мочегонных и гипотензивных препаратов или вызывать задержку в организме натрия, калия и воды. Это может привести к усилению отеков, симптомов заболеваний сердца (сердечной недостаточности или гипертензии). Если Вам требуется одновременное применение препарата Мелбек и мочегонных гипотензивных препаратов, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

Ослабленные пациенты

Пожилые, ослабленные и истощенные пациенты хуже переносят нежелательные реакции, в связи с чем для таких пациентов требуется тщательное наблюдение.

Инфекционные заболевания

Применение нестероидных противовоспалительных препаратов может маскировать симптомы инфекционных заболеваний (например, повышение температуры тела).

Нежелательные эффекты можно свести к минимуму, используя самую низкую эффективную дозу в течение наименьшего периода времени, необходимого для контроля симптомов.

Дети и подростки

Не применяйте препарат Мелбек у детей и подростков в возрасте младше 18 лет.

Другие препараты и препарат Мелбек

Сообщите Вашему лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Это особенно относится к перечисленным ниже препаратам, принимаемым одновременно с препаратом Мелбек:

- другие нестероидные противовоспалительные препараты и ацетилсалициловая кислота (аспирин);
- кортикостероиды (например, используемые для лечения воспалительных или аллергических реакций);
- антикоагулянты (препараты, снижающие свертываемость крови, например, варфарин или гепарин);
- тромболитики (препараты, разрушающие тромбы);
- селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (СИОЗС, препараты, применяемые для лечения депрессии и других психических расстройств);
- мочегонные препараты (диуретики);
- препараты для лечения повышенного артериального давления (например, бетаадреноблокаторы, ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента (АПФ), антагонисты ангиотензина II, например, валсартан, лозартан);
- соли калия (применяются для профилактики или лечения низкого уровня калия в крови);
- препараты для подавления иммунной системы (например, циклоспорин, такролимус);
- деферазирокс (препарат для снижения уровня железа);
- препараты лития, применяемые для лечения некоторых психических заболеваний;
- метотрексат (применяется при лечении псориаза, ревматоидного артрита и онкологических заболеваний);
- пеметрексед (противоопухолевый препарат);
- холестирамин (применяется для снижения уровня холестерина);
- препараты для лечения сахарного диабета для приема внутрь (пероральные антидиабетические препараты, например, производные сульфонилмочевины, натеглинид).

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Не принимайте Мелбек в третьем триместре беременности.

Ваш врач может назначить Вам препарат Мелбек во время I и II триместра беременности только в случае крайней необходимости в связи с потенциальным риском выкидыша или пороков развития плода. В этом случае доза препарата и продолжительность лечения должны быть минимальными.

Грудное вскармливание

Не принимайте препарат Мелбек, если Вы кормите грудью, поскольку нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП) проникают в грудное молоко.

Фертильность

Препарат Мелбек может затруднить наступление беременности. Следует обратиться к врачу, если Вы планируете беременность или у Вас есть проблемы с зачатием.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Мелбек не оказывает или оказывает слабое влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. При приеме данного препарата могут возникать нарушения зрения, включая нечеткость зрения, головокружение, сонливость, или другие нарушения со стороны центральной нервной системы. При появлении данных симптомов воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с механизмами.

Препарат Мелбек содержит натрий

Данный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на ампулу, то есть, по сути, не содержит натрия.

3. Применение препарата Мелбек

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Рекомендуемая доза препарата Мелбек составляет 15 мг (1 ампула 1,5 мл) 1 раз в сутки.

Не следует превышать максимальную суточную дозу 15 мг.

Для минимизации риска развития нежелательных реакций врач назначит Вам препарат Мелбек в минимальной эффективной дозе в течение наименьшего периода времени.

Особые группы пациентов

Лица пожилого возраста

Если Вы человек пожилого возраста, рекомендуемая доза составляет 7,5 мг в сутки.

Пациенты с повышенным риском развития нежелательных реакций

Если у Вас повышенный риск развития нежелательных реакций, рекомендуемая доза составляет 7,5 мг в сутки (1/2 ампулы, содержащей 1,5 мл).

Пациенты с нарушением функции почек

Если у Вас почечная недостаточность и Вы находитесь на диализе, доза не должна превышать 7,5 мг в сутки (1/2 ампулы, содержащей 1,5 мл).

Если у Вас легкая или умеренная почечная недостаточность (т.е. клиренс креатинина более 25 мл/мин), снижение дозы Вам не требуется.

Пациенты с нарушением функции печени

Если у Вас легкая или умеренная недостаточность функции печени, снижение дозы Вам не требуется.

Применение у детей и подростков

Лекарственный препарат Мелбек противопоказан детям и подросткам в возрасте младше 18 лет.

Путь и (или) способ введения:

Для внутримышечного введения.

Препарат нельзя вводить внутривенно.

Введение препарата должно выполняться только медицинским работником.

Мелбек вводится медленно глубоко путем инъекции в ягодичу. В случае необходимости повторного введения препарат вводится попеременно в левую и правую ягодичу.

Если у Вас установлен эндопротез тазобедренного сустава, введение препарата следует проводить в ягодицу противоположной стороны.

Если во время введения препарата у Вас возникла сильная боль, введение необходимо немедленно прекратить.

Продолжительность лечения

Обычно ограничиваются однократной инъекцией в начале лечения, в исключительных случаях (например, когда невозможно использовать пероральный или ректальный пути введения мелоксикама) максимальная продолжительность лечения может составлять 2-3 дня.

Если Вы применили препарата Мелбек больше, чем следовало

Препарат будет вводить врач или медицинская сестра, поэтому передозировка маловероятна. Однако, если Вы сомневаетесь в правильности введенной Вам дозы, сообщите об этом врачу или медицинской сестре.

После применения дозы больше рекомендуемой могут появиться следующие симптомы и признаки: летаргия, сонливость, тошнота, рвота, боли в животе (эпигастрии), желудочно-кишечное кровотечение, артериальная гипертензия, нарушение работы почек (острая почечная недостаточность), нарушение работы печени (дисфункция печени), угнетение дыхания, судороги, кома, остановка сердца, сердечно-сосудистая недостаточность.

Если Вы забыли применить препарат Мелбек

Препарат будет вводить врач или медицинская сестра, поэтому ситуация с пропуском дозы маловероятна. Если Вы думаете, что Вам не ввели очередную дозу препарата вовремя, то сообщите об этом врачу или медицинской сестре.

Если Вы прекратили применение препарата Мелбек

Не прекращайте применение препарата Мелбек, не посоветовавшись со своим лечащим врачом, так как это может привести к возвращению Ваших симптомов.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам Мелбек может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите использование препарата Мелбек и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае развития одной из следующих тяжёлых нежелательных реакций:

- аллергические реакции, которые могут проявляться в виде:
 - ангионевротического отека (отек лица, губ, языка или горла, затрудненное дыхание или глотание, сильный зуд кожи, появление сыпи или волдырей, отека в области лодыжек или стоп (отек нижних конечностей));
 - анафилактических реакций (ощущения беспокойства, ощущение покалывания, головокружение, зуд по всему телу, появление зудящих волдырей на коже и слизистых, отеки, хрипы, затрудненное дыхание, обморок);
 - анафилактических реакций (боль и отёк в месте инъекции, ощущение жара, распространяющийся по телу зуд, затруднение дыхания и глотания, кашель, побледнение или покраснение кожи, ощущение сжатия под ребрами, слабость, сильное головокружение, снижение артериального давления, нарушение сознания, судороги).
 - токсического эпидермального некролиза, синдрома Стивенса-Джонсона (образование пузырей и пятен на коже, шелушение кожи, высыпания и кровотечения на слизистых губ,

рта, носа, повышение температуры тела, слабость и ломота в теле, головная боль, кашель, воспаление глаз);

- буллезного дерматита (боль, зуд и отёк, появление на коже больших пузырей, заполненных жидкостью, в месте вскрытия пузырей – образование эрозии, высокая температура, слабость);

- мультиформной эритемы (красные пятна различной формы или волдыри, которые могут возникать в области рта, глаз или на любой другой поверхности тела);

- бронхиальной астмы у лиц с аллергией на ацетилсалициловую кислоту и другие НПВП (затрудненное дыхание, кашель, одышка, свистящее дыхание, охриплость голоса, чувство стеснения в груди);

- нарушений функции печени (может вызвать такие симптомы, как желтуха (пожелтение кожи или глазных яблок), боль в животе, потеря аппетита);

• любые нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта, особенно:

- желудочно-кишечное кровотечение, которое может быть скрытыми или явным (рвота с кровью, стул черного цвета, слабость, головокружение);

- язвы желудка и двенадцатиперстной кишки – гастродуоденальные язвы (боль в животе, нарушение пищеварения, нарушение стула, снижение аппетита);

- нарушения целостности (перфорации) желудочно-кишечного тракта (сильная боль в животе, вздутие живота, тошнота, рвота с кровью, темная окраска стула, чувство напряжения в мышцах живота, повышенное потоотделение, слабость, головокружение, лихорадка, озноб, учащенное сердцебиение);

У лиц пожилого возраста отмечается повышенная частота развития нежелательных реакций при применении НПВП, особенно желудочно-кишечных кровотечений и перфораций, которые могут привести к смерти.

• внезапное нарушение функции почек – острой почечной недостаточности (уменьшение количества мочи или отсутствие мочеиспускания, потеря аппетита, тошнота, рвота, вздутие кишечника, понос или запор, слабость, потливость, заторможенность).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при применении препарата Мелбек:

Очень часто (могут возникать более чем у 1 человека из 10):

- несварение желудка (диспепсия);
- тошнота;
- рвота;
- боль в животе;
- запор;
- метеоризм;
- диарея.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль;
- боль и отечность в месте инъекции.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- снижение уровня красных кровяных клеток (анемия);

- аллергические реакции, исключая анафилактические и анафилактоидные реакции;
- головокружение
- головокружение с ощущением вращения (вертиго);
- сонливость;
- повышение артериального давления;
- внезапное ощущение жара (приливы);
- желудочно-кишечное кровотечение;
- воспаление слизистой рта (стоматит);
- воспаление желудка (гастрит);
- отрыжка;
- нарушение функции печени (например, повышение активности трансаминаз или билирубина);
- отек кожи или слизистых оболочек, например, отек вокруг глаз, лица, губ, рта или горла, который может привести к затруднению дыхания (ангионевротический отек);
- зуд;
- сыпь;
- задержка натрия и воды;
- повышение уровня калия в крови (гиперкалиемия);
- изменения лабораторных показателей функции почек (повышение уровня креатинина и/или мочевины в сыворотке крови);
- отеки, включая отеки нижних конечностей.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- отклонения показателей анализа крови (включая изменение количества лейкоцитов);
- снижение уровня лейкоцитов в крови (лейкопения);
- снижение уровня тромбоцитов в крови (тромбоцитопения);
- изменения настроения;
- ночные кошмары;
- нарушения зрения, в том числе, нечеткость зрения;
- воспаление глаз (конъюнктивит);
- звон в ушах;
- ощущение сердцебиения;
- приступ бронхиальной астмы (у пациентов с аллергией на ацетилсалициловую кислоту или другие НПВП);
- воспаление толстого кишечника (колит);
- язва желудка и верхнего отдела тонкого кишечника (гастродуоденальная язва);
- воспаление пищевода (эзофагит);
- потенциально опасные для жизни кожные высыпания (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз);

- крапивница.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- изменения числа клеток крови, включая изменения соотношения видов белых кровяных клеток (агранулоцитоз);
- нарушение целостности (перфорация) стенок желудочно-кишечного тракта;
- воспаление печени (гепатит);
- буллезный дерматит (изменения на коже с появлением пузырей или волдырей) и мультиформная эритема (серьезная кожная аллергическая реакция, проявляющаяся красными пятнами различной формы или волдырями. Эти изменения могут возникать в области рта, глаз или на любой другой поверхности тела);
- острая почечная недостаточность, особенно у пациентов с факторами риска (заболевания сердца, сахарный диабет или заболевания почек);

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- ощущение нехватки воздуха и реакции со стороны кожи (анафилактические/анафилactoидные реакции);
- спутанность сознания;
- потеря ориентации в пространстве (дезориентация);
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- повышенная чувствительность кожи к солнечному свету (фотосенсибилизация);
- кожная аллергическая реакция, известная как фиксированная лекарственная сыпь, которая при повторном воздействии препарата обычно появляется в прежних местах высыпания и может выглядеть как пятна круглой или овальной формы с покраснением и отеком кожи, образованием волдырей, крапивница, зуд;
- женское бесплодие;
- задержка овуляции.

Применение нестероидных противовоспалительных препаратов, таких как Мелоксикам, может быть связано с небольшим повышением риска развития инфаркта миокарда или инсульта.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375(17) 242 00 29

Факс: +375(17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <http://www.rceth.by/>

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1

Телефон: +7 (499) 578-06-70; +7 (499) 578-02-20

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий Министерства Здравоохранения
Кыргызской Республики

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

Телефон: 996 (312) 21-92-78

Факс: 996 (312) 21-05-08

Электронная почта: dlsmi@pharm.kg

Сайт: <https://www.pharm.kg/>

5. Хранение препарата Мелбек

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на ампуле и картонной коробке после «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не требуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Мелбек содержит

Действующим веществом является мелоксикам.

Каждая ампула (1,5 мл) содержит 15 мг действующего вещества.

Прочими вспомогательными веществами являются: меглюмин, гликофутол, полоксамер 188, глицин, натрия хлорид, натрия гидроксид или хлористоводородная кислота (для коррекции pH), вода для инъекций.

Препарат Мелбек содержит натрий (см. раздел 2).

Внешний вид препарата Мелбек и содержимое упаковки

Желтый прозрачный раствор.

Раствор для внутримышечного введения 15 мг/1,5 мл в ампуле из бесцветного стекла, по 3 ампулы с инструкцией по применению в картонной коробке.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

Турция

Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.

г. Стамбул, квартал Инкылап, ул. Доктора Аднана Бююкдениза, 14, р-н Умрание

Тел.: +90(216) 633 60 00

Факс: +90(216) 633 60 01

Адрес электронной почты: bizeulasin@nobel.com.tr

Производитель

Турция

Идол Илач Долум Санайи ве Тиджарет А.Ш.

пр-т Давутпаша, ул. Джебеалибей, 20, 34020, р-н Топкапы, г. Стамбул

Различные торговые наименования

Мелбек® (Российская Федерация, Кыргызская Республика)

За любой информацией о препарате следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Представительство АО «Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.»,

г. Минск, ул. Немига, дом 5, этаж 4, помещение 71

Телефон: +375 (17) 388-03-84

Адрес электронной почты: nobel@nobel.by

Российская Федерация

Представительство АО «Нобел Илач Санайи Ве Тиджарет А.Ш.»

119421, г. Москва, ул. Новаторов, д. 7А, корп. 2, Бизнес-центр «Навигатор»

Телефон: +7(495) 982-36-84/85

Адрес электронной почты: adversereaction@drugsafety.ru

Кыргызская Республика

Представительство АО «Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.» в КР,

720011, г. Бишкек, ул. Куренкеева 89, 5 этаж

Телефон: +996 (312) 38 03 08

Адрес электронной почты: office@nobel.kg

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза
<http://ees.eaeunion.org>