

**Листок-вкладыш – информация для пациента**

**Трайкор<sup>®</sup>, 145 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

Действующее вещество: фенофибрат

**Перед приемом 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.
- 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. 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 Трайкор<sup>®</sup>, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Трайкор<sup>®</sup>.
3. Прием препарата Трайкор<sup>®</sup>.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Трайкор<sup>®</sup>.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Трайкор<sup>®</sup>, и для чего его применяют**

Препарат Трайкор<sup>®</sup> содержит действующее вещество фенофибрат и принадлежит к группе препаратов, применяемых для лечения повышенного уровня в крови холестерина (гиперхолестеринемии) и триглицеридов (гипертриглицеридемии).

**Показания к применению**

Препарат Трайкор<sup>®</sup> применяется у взрослых в возрасте от 18 лет при следующих состояниях:

- Гиперхолестеринемия и гипертриглицеридемия изолированная или смешанная (дислипидемия тип IIa, IIb, III, IV, V по классификации Фредриксона) у пациентов, для которых диета или другие немедикаментозные лечебные мероприятия (например, снижение массы тела или увеличение физической активности) оказались неэффективными, особенно при наличии связанных с дислипидемией факторов риска, таких как артериальная гипертензия и курение.

- Для лечения вторичной гиперлипидемии препарат принимается в тех случаях, когда гиперлипидемия сохраняется, несмотря на эффективное лечение основного заболевания (например, дислипидемия при сахарном диабете).

### **Способ действия препарата Трайкор®**

Увеличение концентрации холестерина в крови может приводить к развитию закупорки сосудов холестериновыми бляшками. Это заболевание называется атеросклероз. Препарат Трайкор® ускоряет разложение, усиливает выделение из организма с желчью и уменьшает синтез «плохого холестерина» (липопротеинов низкой плотности и липопротеинов очень низкой плотности). Таким образом, концентрация «плохого холестерина» в крови заметно снижается, как следствие, снижается риск развития атеросклероза. Трайкор® замедляет развитие уже имеющихся холестериновых бляшек в сосудах и предотвращает появление новых.

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

## **2. О чем следует знать перед приемом препарата Трайкор®**

### **Противопоказания**

#### **Не принимайте препарат Трайкор®:**

- если у Вас аллергия на фенофибрат, соевые бобы, арахис или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас тяжелые нарушения функции печени – класс С по шкале Чайлд-Пью (включая билиарный цирроз и персистирующее нарушение функции печени неясной этиологии);
- если у Вас тяжелое и умеренное нарушение функции почек (клиренс креатинина ниже 60 мл/мин для данной дозировки препарата);
- если у Вас ранее были повышенная чувствительность к ультрафиолетовым лучам (фотосенсибилизация) или поражения кожи после воздействия ультрафиолетовых лучей (фототоксичность) при лечении фибратами или кетопрофеном;
- если у Вас есть или ранее были заболевания желчного пузыря;
- если Вы кормите грудью;
- если у Вас воспаление поджелудочной железы (хронический или острый панкреатит), за исключением случаев острого панкреатита, обусловленного выраженным повышением уровня триглицеридов в крови (гипертриглицеридемией).

Если Вы сомневаетесь в чем-либо, то проконсультируйтесь с лечащим врачом, прежде чем принимать препарат Трайкор®.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Трайкор® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Это особенно важно, если:

- у Вас есть факторы, предрасполагающие к развитию патологии, при которой нарушается функционирование мышечных клеток (миопатии) и/или разрушению мышечных клеток (рабдомиолиза), такие как:
  - возраст старше 70 лет;
  - у Вас или Ваших родственников есть или были мышечные заболевания;
  - у Вас снижена функция щитовидной железы (гипотиреоз);
  - Вы злоупотребляете алкоголем.
- Вы беременны;
- Вы принимаете внутрь препараты, которые предотвращают образование и рост тромбов (пероральные антикоагулянты);
- Вы принимаете препараты для снижения уровня холестерина в крови – статины (ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы).

Перед тем как приступить к лечению фенофибратом, Ваш врач может назначить Вам соответствующее лечение для устранения причины повышения уровня холестерина в крови, которое вызвано другой патологией.

Если у Вас гиперлипидемия, или Вы принимаете эстрогены или гормональные контрацептивы, содержащие эстрогены, Ваш врач может назначить Вам дополнительное обследование для того, чтобы выяснить, не связано ли повышение концентрации липидов с приемом эстрогенов.

До и во время лечения препаратом Трайкор® Ваш врач периодически может рекомендовать Вам сдавать анализы для контроля состояния Вашего здоровья.

#### Функция печени

При приеме препарата Трайкор® и других средств, снижающих концентрации липидов, у Вас может повыситься активность «печеночных» трансаминаз (выявляется по результатам биохимического анализа крови). В большинстве случаев такое повышение временное, незначительное и бессимптомное.

Ваш врач может назначить Вам анализы для контроля активности трансаминаз каждые 3 месяца в течение первых 12 месяцев и периодически в течение дальнейшего лечения. В случае значительного повышения активности трансаминаз Ваш врач может рекомендовать Вам прекратить лечение препаратом Трайкор®.

Если у Вас появились желтуха или кожный зуд, обратитесь к врачу, так как это могут быть симптомы воспаления печени (гепатита). Ваш врач назначит Вам необходимые анализы, и если у Вас подтвердится диагноз «гепатит», Вам необходимо будет прекратить прием препарата Трайкор®.

## Панкреатит

Возможны случаи развития воспаления поджелудочной железы (панкреатита) в период лечения препаратом Трайкор®.

Основные причины в этих случаях были: недостаточная эффективность препарата у пациентов с тяжелой гипертриглицеридемией, прямое воздействие препарата Трайкор®, а также вторичные явления, связанные с наличием камней или образованием осадка в желчном пузыре, сопровождающихся непроходимостью общего желчного протока.

## Мышцы

При приеме препарата Трайкор® и других лекарственных препаратов, снижающих концентрации липидов, возможны случаи токсического влияния на мышечную ткань. Если у Вас появилась слабость, боль в мышцах (диффузная миалгия), воспаление мышечной ткани, сопровождающееся болезненными ощущениями, покраснением, отеком (миозит), **прекратите прием препарата Трайкор® и обратитесь к врачу.** Это могут быть признаки разрушения мышечной ткани (рабдомиолиза). Риск развития рабдомиолиза может повышаться:

- если у Вас предрасположенность к разрушению мышечной ткани (миопатии и/или рабдомиолизу);
- если Вы старше 70 лет;
- у Вас или Ваших родственников есть или были мышечные заболевания;
- если у Вас нарушение функции почек;
- если у Вас проблема с щитовидной железой (гипотиреоз);
- если Вы злоупотребляете алкоголем;
- Вы принимаете препараты для снижения уровня холестерина в крови – статины (ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы).

## Почечная функция

Сообщите врачу, если у Вас нарушена функция почек или если она была нарушена ранее.

Препарат противопоказан при тяжелой почечной недостаточности (см. «Противопоказания»).

Во время лечения Вам также может потребоваться контроль концентрации креатинина в крови (показатель, характеризующий функцию почек), поскольку отмечались случаи повышения этого показателя, в том числе при применении фенофибрата в сочетании со статинами. В случае если концентрация креатинина превысит 50% от верхней границы нормы Ваш врач может принять решение о прекращении терапии фенофибратом.

## Гематологические нарушения

После начала терапии препаратом Трайкор® у Вас возможно легкое или умеренное снижение уровня гемоглобина, снижение гематокрита и уменьшение количества

лейкоцитов. При длительном приеме препарата значения данных показателей стабилизируются.

Возможно возникновение тромбоцитопении и агранулоцитоза при приеме препарата Трайкор®. На протяжении первых двенадцати месяцев с момента начала терапии препаратом Вам рекомендуется периодически контролировать уровень эритроцитов и лейкоцитов.

#### Реакции гиперчувствительности

На фоне приема препарата Трайкор® были зарегистрированы случаи возникновения тяжелых аллергических реакций (реакций гиперчувствительности), признаки которых могут включать отек лица, губ, языка или горла, резкое снижение давления, обморок, одышку, затруднения при дыхании, хрипы, сильную потливость (анафилаксия и ангионевротический отек). При появлении указанных симптомов **прекратите прием препарата и обратитесь за медицинской помощью** (см. раздел 4).

Также на фоне приема фенофибрата были зарегистрированы случаи возникновения тяжелых кожных реакций, включавших в себя синдром Стивенса – Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, а также лекарственную реакцию с эозинофилией и системными проявлениями (DRESS-синдром). Такие реакции могут развиваться как через несколько дней так и через несколько недель с момента начала терапии фенофибратом.

Если у Вас появились признаки тяжелых кожных реакций, такие как кожная сыпь, обычно в виде пузырей или язв на слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органов, лихорадка, озноб, боль в мышцах, общее плохое самочувствие, нарушения со стороны почек, печени или органов дыхания, **прекратите прием препарата и обратитесь за медицинской помощью** (см. раздел 4).

#### Парадоксальное снижение содержания холестерина ЛПВП

При приеме препарата Трайкор® возможно выраженное снижение содержания холестерина ЛПВП, прекращающееся после отмены приема препарата. Вам необходимо контролировать уровень содержания холестерина ЛПВП в течение нескольких первых месяцев после начала терапии фибратом. При выраженном снижении содержания холестерина ЛПВП следует отменить Трайкор® и продолжить контроль содержания ЛПВП до его возвращения к исходным значениям. **Повторно принимать Трайкор® не следует.**

#### **Дети и подростки**

Не давайте препарат Трайкор® детям в возрасте до 18 лет, поскольку эффективность и безопасность не установлены.

#### **Другие препараты и препарат Трайкор®**

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

#### **Это особенно важно, если Вы принимаете:**

- препараты, которые предотвращают образование и рост тромбов (пероральные антикоагулянты);

- циклоспорин (применяется после пересадки органов и при некоторых заболеваниях иммунитета);
- другие препараты, применяемые для контроля уровня холестерина в крови и лечения атеросклероза (другие фибраты, правастатин, симвастатин, аторвастатин, розувастатин, эзетимиб, секвестранты желчных кислот, такие как холестирамин);
- препараты, применяемые при недостаточности половых гормонов у женщин (эстрогены);
- препараты, применяемые для лечения сахарного диабета (производные тиазолидиндиона – глитазоны).

Если Вы не уверены какие препараты Вы принимаете, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### Беременность

Не применяйте препарат Трайкор® во время беременности без предварительной консультации с врачом. Принимать препарат во время беременности можно только после тщательной оценки соотношения ожидаемой пользы к возможному риску.

#### Грудное вскармливание

Недостаточно информации о выделении фенофибрата и/или его метаболитов в грудное молоко. Нельзя исключить риск для грудных детей. Не применяйте препарат во время грудного вскармливания. При необходимости применения препарата в период лактации грудное вскармливание необходимо прекратить.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат Трайкор® не влияет или влияет в минимальной степени на способность к вождению транспортного средства и управлению механизмами. Однако, если Вы ощущаете головокружение, воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с механизмами.

### **Препарат Трайкор® содержит сахарозу и лактозу**

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

### **Препарат Трайкор® содержит соевый лецитин**

Если у Вас аллергия на арахис или сою, не применяйте этот лекарственный препарат.

### **3. Прием препарата Трайкор®**

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

При лечении препаратом Трайкор® Вам следует продолжить соблюдать диету с низким содержанием холестерина, которую рекомендовал Вам врач.

#### **Рекомендуемая доза**

Рекомендуемая доза для взрослых от 18 лет составляет – по 145 мг (1 таблетка) препарата Трайкор® 1 раз в сутки.

Пациенты, принимающие по 1 капсуле фенофибрата микронизированного 200 мг или по 1 таблетке фенофибрата микронизированного 160 мг в сутки, могут перейти на прием 1 таблетки препарата Трайкор® 145 мг без дополнительной корректировки дозы.

Сообщите врачу, если у Вас нарушена функция почек, поскольку в подобных случаях врач должен подобрать Вам наиболее подходящий режим дозирования препарата с учетом показателя, называемого расчетной скоростью клубочковой фильтрации (см. также «Особые указания и меры предосторожности» в разделе 2 листка-вкладыша).

#### **Путь и (или) способ введения**

Внутрь.

Проглатывайте таблетки целиком, не разжевывая, запивая водой.

Препарат Трайкор® можно принимать в любое время дня, независимо от времени приема пищи.

#### **Продолжительность терапии**

Продолжительность лечения определяется лечащим врачом.

#### **Если Вы приняли препарата Трайкор® больше, чем следовало**

Если Вы считаете, что приняли препарата Трайкор® больше, чем следовало, проконсультируйтесь со своим лечащим врачом или обратитесь за медицинской помощью.

#### **Если Вы забыли принять препарат Трайкор®**

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную таблетку.

#### **Если Вы прекратили прием препарата Трайкор®**

Важно окончить курс лечения, даже если Вы чувствуете себя лучше. Если Вы прекратите принимать препарат Трайкор® слишком рано, то Ваше заболевание может быть не полностью вылечено и его симптомы могут возвратиться или ухудшиться.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

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

**Прекратите прием препарата Трайкор® и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения одного из признаков перечисленных ниже серьезных нежелательных реакций:**

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

- боль, покраснение и отек в ноге (тромбоз глубоких вен нижних конечностей);
- боль в груди, одышка, учащенное неглубокое дыхание, паника, внезапный сильный сухой кашель (тромбоэмболия легочной артерии);
- кожная сыпь, кожный зуд, крапивница (кожные реакции гиперчувствительности).

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):**

- отек лица, губ, языка или горла, резкое снижение давления, обморок, одышка, затруднения при дыхании, хрипы, сильная потливость (реакции гиперчувствительности, включая анафилактические реакции);

**Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):**

- тяжелые кожные реакции, проявляющиеся кожной сыпью, обычно в виде пузырей или язв на слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органов, которая может широко распространиться по всей поверхности кожи, приводя к ее отслаиванию. Сыпь может сопровождаться лихорадкой и ознобом, болью в мышцах и общим плохим самочувствием (многоформная эритема, синдром Стивенса – Джонсона, токсический эпидермальный некролиз);
- разрушение мышечной ткани, проявляющееся болью и отеком мышцы, слабостью, окрашиванием мочи в красно-коричневый цвет (рабдомиолиз).

**Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Трайкор®**

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

- повышение уровня гомоцистеина в крови.

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

- признаки и симптомы расстройства желудочно-кишечного тракта (боль в животе, тошнота, рвота, диарея, метеоризм);
- повышение активности сывороточных трансаминаз.

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

- головная боль;

- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- желчнокаменная болезнь (холелитиаз);
- поражения мышц, например, боль в мышцах (диффузная миалгия), воспаление мышц (миозит), судороги и мышечная слабость;
- эректильная дисфункция;
- повышение концентрации креатинина в сыворотке крови.

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):**

- снижение гемоглобина (в анализе крови);
- снижение лейкоцитов (в анализе крови);
- воспаление печени (гепатит);
- выпадение волос (алопеция);
- патологическая чрезмерная реакция кожи на солнечное излучение (реакции фоточувствительности);
- повышение концентрации азота мочевины в сыворотке крови.

**Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):**

- утомляемость;
- поражение легких (интерстициальное заболевание легких);
- желтуха;
- осложнения желчнокаменной болезни (холелитиаза), например, воспаление желчного пузыря (холецистит), воспалением желчных протоков (холангит), желчная колика.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете собрать больше сведений о безопасности препарата.

*Российская Федерация*

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

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

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

[www.roszdravnadzor.gov.ru](http://www.roszdravnadzor.gov.ru)

*Республика Армения*

«Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий» ГНКО

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

Телефон: (+374 10) 23-08-96, (+374 60) 83-00-73, (+374 10) 23-16-82

Горячая линия: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Электронная почта: [vigilance@pharm.am](mailto:vigilance@pharm.am)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: [www.pharm.am](http://www.pharm.am)

*Республика Беларусь*

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

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

Телефон: (+375 17) 242-00-29

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

*Республика Казахстан*

Республиканское Государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

Телефон: +7 (7172) 235-135

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

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: [www.ndda.kz](http://www.ndda.kz)

## **5. Хранение препарата Трайкор®**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на блистере или картонной пачке после «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните при температуре не выше 25 °С.

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

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

### **Препарат Трайкор® содержит**

Действующим веществом является фенофибрат.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 145 мг фенофибрата микронизированного.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: сахароза, натрия лаурилсульфат, лактозы моногидрат, кросповидон, целлюлоза микрокристаллическая силикатированная, гипромеллоза, докузат натрия, магния стеарат, пленочная оболочка (поливиниловый спирт, титана диоксид, тальк, лецитин соевый, камедь ксантановая).

Препарат Трайкор® содержит сахарозу, лактозу, соевый лецитин (см. раздел 2).

### **Внешний вид препарата Трайкор® и содержимое упаковки**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Продолговатые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с надписью «145» на одной стороне и логотипом на другой стороне таблетки.

По 10 таблеток в ПВХ/ПЭ/ПВДХ/Ал блистер. По 1, 2, 3, 5, 9, 10 блистеров в картонной пачке вместе с листком-вкладышем.

По 14 таблеток в ПВХ/ПЭ/ПВДХ/Ал блистер. По 2, 6, 7 блистеров в картонной пачке вместе с листком-вкладышем.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

Германия

Эбботт Лэбораториз ГмбХ

30173, г. Ганновер, Фройндаллее 9А

### **Производитель**

Франция

Астреа Фонтэн

Рю де Пре Потэ 21121 Фонтэн ле Дижон

или

Россия

АО «ВЕРОФАРМ»

Белгородская обл., г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

*На территории Российской Федерации*

ООО «Эбботт Лэбораториз»,

125171, г. Москва, Ленинградское шоссе, дом 16А, стр. 1

Тел.: +7 (495) 258 42 80

Факс: +7 (495) 258 42 81

Электронная почта: [abbott-russia@abbott.com](mailto:abbott-russia@abbott.com)

*На территории Республики Казахстан*

ТОО «Абботт Казахстан»

050060, г. Алматы, ул. Еділ Ерғожин, дом 1, офис 90

Телефон: +7 (727) 244-75-44

Электронная почта: [pv.kazakhstan@abbott.com](mailto:pv.kazakhstan@abbott.com)

*На территории Республики Беларусь и Республики Армения*

Представительство ООО «Abbott Laboratories GmbH» (Швейцарская конфедерация) в Республике Беларусь

220073, г. Минск, 1-ый Загородный пер., д. 20, офис 1503

Телефон: (+375 17) 259-12-95

Также сообщить в Абботт о нежелательной реакции при применении препарата или о жалобе на качество можно по телефону +380 44 498 6080 (круглосуточно).

Электронная почта: [pv.cis@abbott.com](mailto:pv.cis@abbott.com)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

### **Прочие источники информации**

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