

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского
и фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»
от «05» __07__2022 г.
№ N053980

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Финалгон®

Международное непатентованное название

Нет данных

Лекарственная форма, дозировка

Мазь для наружного применения, 20 г

Фармакотерапевтическая группа

Костно-мышечная система. Препараты для местного применения при суставной и мышечной боли. Препараты для местного применения при суставной и мышечной боли другие. Прочие.

Код АТХ M02AX10

Показания к применению

- с целью улучшения кровотока для местного раздражающего применения при нарушении периферического кровообращения (при спортивной травме, ушибах, боль в суставах и мышцах, повреждения связочного аппарата)
- для стимуляции кровотока в коже перед забором образца крови из капилляра, например из мочки уха или подушечки пальца
- мышечная боль, вызванная чрезмерной физической нагрузкой
- для стимуляции кровотока в коже для лечения боли в мышцах и суставах
- для лечения острой боли в нижней части спины без признаков нейропатического происхождения
- люмбаго
- ишиалгия
- бурсит
- тендовагинит

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- гиперчувствительность к ванилиламиду нониловой кислоты или β-бутоксипропиловому эфиру никотиновой кислоты или к вспомогательным веществам
- очень чувствительная кожа
- открытые раны
- дерматит
- поражённая кожа
- беременность и период грудного вскармливания
- детский и подростковый возраст до 18 лет.

Необходимые меры предосторожности при применении

Финалгон® вызывает местную гиперемию кожи, вследствие чего могут появиться покраснение, ощущение тепла, зуд и жжение в месте нанесения. Эти симптомы могут быть особенно выражены при нанесении избыточного количества Финалгона® или в случае его интенсивного растирания по поверхности кожи. Использование чрезмерного количества Финалгона® или интенсивное растирание может привести к возникновению волдырей на коже.

Пациенты должны быть осведомлены о том, что

- после использования препарата Финалгон® следует немедленно тщательно вымыть руки с мылом во избежание попадания на другие участки кожи или на других людей;
- Финалгон® ни при каких обстоятельствах нельзя наносить на лицо, в глаза, нос или рот, поскольку это может привести к временному отёку лица, боли в области лица, раздражению конъюнктивы, гиперемии глаз, жжению в глазах, нарушению зрения, дискомфорту в полости рта и стоматиту;
- Финалгон® не следует наносить на чувствительные участки кожи как шея, нижняя часть живота или внутренняя сторона бёдер;
- кожа людей со светлыми волосами или чувствительных людей как правило может реагировать сильнее, и поэтому тепловое раздражение может быть достигнуто даже при очень низких дозах Финалгона®;
- до или после нанесения Финалгона® на кожу не следует принимать горячую ванну или душ, поскольку выделение пота или приложение тепла к месту нанесения препарата может вызвать покраснение кожи и интенсивное ощущение тепла даже через несколько часов после нанесения препарата Финалгон®.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Виды взаимодействия с другими препаратами (вводимых местно или системно) неизвестны.

Специальные предупреждения

Финалгон® содержит сорбиновую кислоту. Сорбиновая кислота может вызвать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).

Аллергены

Настоящий лекарственный препарат содержит ароматическую добавку с α -изометилиононом, α -амилциннамальдегидом, α -амилциннамиловым спиртом, анисовым спиртом, экстрактом эвернии шелушащейся (экстрактом древесного мха), бензиловым спиртом, бензилбензоатом, бензилциннаматом, бензилсалицилатом, цитралем, цитронеллолом, кумарином, экстрактом дубового мха, эвгенолом, фарнезолом, гераниолом, α -гексилциннамальдегидом, гидроксицитронеллалем, изоэвгенолом, бутилфенилметилпропионалом (лилиалом), лимоненом, линалоолом, гидроксиизогексил-3-циклогексенкарбоксальдегидом (лиралом), метилгептановым карбонатом, коричневым альдегидом, коричневым спиртом. Упомянутые выше аллергены могут вызывать аллергические реакции.

Бензиловый спирт (входит в список аллергенов)

Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции и лёгкое местное раздражение.

Применение в педиатрии

Безопасность и эффективность Финалгона® у детей и подростков младше 18 лет не установлена.

Во время беременности или лактации

Данные о применении Финалгона® во время беременности и лактации отсутствуют. Поэтому, применение Финалгона® не рекомендуется во время беременности и лактации.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Исследований влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводилось.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Лечение необходимо начинать с нанесения небольшого количества препарата на небольшой участок кожи для проверки индивидуальной реакции. Ответ на Финалгон® может бывает разным и некоторым людям будет достаточно нанести небольшое количество мази для того, чтобы вызвать необходимый разогревающий эффект, тогда как у других разогревающий эффект будет незначительным или отсутствовать.

Начальная доза должна быть не более 1/2 см мази (примерно размером с горошек) на площадь размером с ладонь. Даже небольшие количества дают заметный разогревающий эффект, который происходит через несколько минут после нанесения и достигает максимального эффекта в течение 20-30 минут.

При следующих нанесениях дозу можно увеличить, в зависимости от индивидуальной

переносимости. Максимальная рекомендуемая доза на одно нанесение должна составлять 1 см мази на площадь размером с 1 ладонь. Финалгон® следует использовать по необходимости, до 2-3 раз в день. Максимальная суточная доза не должна превышать 3 нанесений.

Дети

Безопасность и эффективность Финалгона® у детей и подростков младше 18 лет не установлена.

Метод и путь введения

Для наружного применения

Мазь слегка распределить по болезненному участку, используя прилагаемый аппликатор и распределять рукой до появления на коже небольшого блеска. После применения Финалгона® следует тщательно вымыть руки с мылом и водой.

Для стимуляции кровотока в коже перед забором образца крови из капилляра

1-2 см мази на одну обработку. Для подготовки к забору образца крови мазь наносят на предполагаемый участок инъекции (мочка уха или подушечка пальца) приблизительно за 10 минут и втирают в кожу.

Непосредственно перед забором образца крови остатки мази удаляют с кожи и дезинфицируют участок кожи. Рекомендовано ношение одноразовых перчаток. Следует избегать попадания мази на другие участки кожи или на других людей.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Симптомы: эффект гиперемии кожи и тяжесть описанных побочных эффектов может усугубляться после применения избыточного количества препарата Финалгон®. Использование чрезмерных количеств препарата в особенности может привести к возникновению волдырей на поражённом участке кожи в месте нанесения препарата. Передозировка препарата может вызвать системные реакции (покраснение верхней части тела, повышение температуры тела, «приливы» крови, болезненная гиперемия, снижение кровяного давления), поскольку эфиры никотиновой кислоты обладают хорошей чрескожной абсорбцией.

Лечение: при нанесении Финалгона® избыточно, эффект можно уменьшить, протерев кожу тампоном, смоченным в масле (лучше всего в оливковом масле) или креме. Следует применить симптоматическую терапию.

Меры при случайном приёме внутрь: активированный уголь, жидкий парафин, анальгетики, при необходимости.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

В случае возникновения каких-либо вопросов касательно применения данного препарата свяжитесь со своим лечащим врачом.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

Следующие побочные эффекты основаны на пострегистрационном опыте применения и наборе данных 202 пациентов клинических испытаний, получавших лечение мазью 0.4 % нонивамида 2.5 % никобоксил.

Часто

- ощущение жжения кожи
- эритема, зуд
- ощущение жара

Нечасто

- сыпь

Неизвестно(невозможно оценить на основании имеющихся данных)

- анафилактические реакции, реакции гиперчувствительности
- парестезия
- кашель, одышка
- пустулы на месте нанесения, локализованные кожные реакции, волдырь, отёк лица, крапивница

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан <http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

1 г мази содержит

активные вещества:

нонинамид (ванилиламид нониловой кислоты), 4 мг

никобоксила (бутоксипропиловый эфир никотиновой кислоты), 25 мг

вспомогательные вещества: диизопропиладипат, кремния диоксид коллоидный, парафин белый мягкий, кислота сорбиновая, масло лимонное цейлонское¹, вода очищенная

¹ содержит гераниол, цитронеллол, R-лимонен, эвгенол, линалоол, фарнезол, цитраль, α-изометилионон, α-амилциннамальдегид, α-амилциннамиловый спирт, анизоловый спирт, экстракт *Evernia furfuracea*, бензиловый спирт, бензилциннамат, бензилбензоат, бензилсалицилат, кумарин, экстракт *Evernia prunastri*, α-гексилциннамальдегид, гидроксипропилол, изоэвгенол, бутилфенилметилпропионат (лилиал), метил-2-октиноат, коричный альдегид, коричный спирт.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Почти бесцветная или слегка коричневатая, прозрачная или полупрозрачная, почти гладкая, гомогенная мазь с запахом лимонного масла.

Форма выпуска и упаковка

По 20 г препарата помещают в тубы алюминиевые, запечатанные мембраной (алюминиевая пломба), укупоренные полипропиленовой крышкой с пробойником для прокалывания алюминиевой пломбы.

По 1 тубе в комплекте с аппликатором и инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в складную картонную пачку.

Срок хранения

4 года

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Сведения о производителе

Глобофарм фармацевтическая производственная и коммерческая компания

Адрес: Брайтенфуртер Штрассе 251, А-1230 Вена, Австрия

Тел.: +4318031727311

Факс: +4318031727372

Держатель регистрационного удостоверения

Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ

Адрес: 65926 Frankfurt am Main, Germany

Тел.: +08005656010;

Факс: +08005252010

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «Санофи-авентис Казахстан»

Республика Казахстан, 050013, Алматы, пр-т Н.Назарбаев 187 Б

телефон: +7(727) 244-50-96

e-mail: quality.info@sanofi.com

Kazakhstan.Pharmacovigilance@sanofi.com

«Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және
және фармацевтикалық бақылау
комитеті» РММ төрағасының
2022 ж. «05» _____ 07 _____
№ N053980 бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

**Дәрілік препаратты медициналық қолдану
жөніндегі нұсқаулық (Қосымша парақ)**

Саудалық атауы
Финалгон®

Халықаралық патенттелмеген атауы
Деректер жоқ

Дәрілік түрі, дозалануы
Сыртқа қолдануға арналған жақпамай, 20 г

Фармакотерапиялық тобы

Сүйек-бұлшықет жүйесі ауруларын емдеуге арналған препараттар. Тірек - қимыл аппараты ауруларын жергілікті емдеуге арналған препараттар. Тірек-қимыл аппараты ауруларын жергілікті емдеуге арналған басқа да препараттар. Басқа да препараттар.

АТХ коды M02AX10

Қолданылуы

- шеткері қан айналымы бұзылуы кезінде қан ағымын жақсарту мақсатында
- жергілікті тітікендіру үшін қолдануда (спорттық жарақаттар, соғылулар, буынның және бұлшықеттің ауыруы, байлам аппаратының зақымданулары)
- қан үлгісін капиллярдан, мысалы, сырғалықтан немесе саусақ ұшынан алу алдында терідегі қан ағымын стимуляциялау үшін
- шамадан тыс дене жүктемесінен туындаған бұлшықет ауыруларында
- терідегі қан ағымын ынталандыру үшін бұлшықеттер мен буындардағы ауырсынуды емдеу үшін
- арқаның төменгі бөлігінде шығу тегі нейропатиялық белгілерісіз жедел ауырсынуды емдеу үшін
- лумбагода
- ишиалгияда
- бурситте

- тендовагинитте

Қолдануды бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі

Қолдануға болмайтын жағдайлар

- нонил қышқылының ванилиламидіне немесе никотин қышқылының β -бутоксидилді эфиріне немесе қосымша заттарға аса жоғары сезімталдық
- өте сезімтал тері
- ашық жаралар
- дерматит
- зақымдалған тері
- жүктілік және бала емізу кезеңі
- 18 жасқа дейінгі балалар мен жасөспірімдер.

Қолдану кезіндегі қажетті сақтандыру шаралары

Финалгон® тудыратын тері жабындарының жергілікті гиперемиясына байланысты, қызару,

қыздыру сезімі, қышыну немесе шымылдату сезімі пайда болуы мүмкін. Финалгон® препаратының шамадан тыс мөлшері жағылса немесе жақпамай теріге тым қарқынды ысқыланса, бұл симптомдар ерекше айқын білінуі мүмкін. Финалгонның® препаратының шамадан тыс мөлшері немесе шамадан тыс ысқылануы күлдіреуіктердің түзілуіне алып келуі мүмкін.

Пациенттер келесілер туралы білуі тиіс

- Финалгон® препаратын жаққаннан кейін терінің басқа жерлеріне немесе басқа адамдарға тиіп кетпеуі үшін қолды сабынмен мұқият жуу керек;
- Финалгон® препаратын ешқандай жағдайда бетке, көзге, мұрынға немесе ауызға жағуға болмайды, өйткені бұл беттің уақытша ісінуі, беттің ауырсынуы, конъюнктиваның тітіркенуі, көздің гиперемиясы, көздің ашуы, көрудің бұзылуы, ауызда жағымсыз сезімдер және стоматит пайда болуы мүмкін;
- Финалгон® препаратын мойын, іштің төменгі бөлігі немесе жамбастың ішкі жағы сияқты сезімтал тері аймақтарына жағуға болмайды;
- ақшыл шашты немесе сезімтал адамдардың терісі әдетте қатты реакция жасай алады, сондықтан термиялық тітіркенуге тіпті өте төмен Финалгон® препаратының дозаларында да қол жеткізуге болады;
- Финалгон® препаратын теріге жаққанға дейін немесе одан кейін ыстық ванна немесе душқа түсуге болмайды, өйткені Финалгон® препаратын жаққаннан кейін бірнеше сағаттан кейін де, терінің қызаруы мен қатты қыздыру сезімі қатты терлеу немесе қыздырыну кезінде де туындауы мүмкін.

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі

Басқа препараттармен өзара әрекеттесу түрлері (жергілікті немесе жүйелі түрде енгізілген) белгісіз.

Арнайы ескертулер

Финалгон® құрамында сорбин қышқылы бар. Сорбин қышқылы терінің жергілікті реакцияларын (мысалы, жанаспалы дерматит) туғызуы мүмкін.

Аллергендер

Финалгон құрамында α -изометилононмен, α -амилциннамальдегидпен, α -амилциннамил спиртімен, анис спиртімен, қабыршақтанатын эверния экстрактісімен (ағаш мүгі экстрактісімен), бензил спиртімен, бензилбензоатпен, бензилциннаматпен, бензилсалицилатпен, цитралмен, цитронеллолмен, кумаринмен, емен мүгі экстрактісімен, эвгенолмен, фарнезолмен, гераниолмен, α -гексилциннамальдегидпен, гидроксцитронеллалмен, изоэвгенолмен, бутилфенилметилпропионалмен (лилиалмен), лимоненмен, линалолмен, гидроксиизогексил-3-циклогексенкарбоксальдегидпен (лиралмен), метилгептан карбонатымен, даршын альдегидімен, даршын спиртімен хош иісті қоспа бар.

Жоғарыда аталған аллергиялық реакцияларды тудыруы мүмкін.

Бензил спирті (аллергендер тізіміне кіреді)

Бензил спирті аллергиялық реакциялар мен аздап жергілікті тітіркенуді тудыруы мүмкін.

Педиатрияда қолдану

18 жасқа дейінгі балалар мен жасөспірімдерде Финалгон® препаратының қауіпсіздігі мен тиімділігі анықталған жоқ.

Жүктілік немесе лактация кезінде

Финалгон® препараты жүктілік және лактация кезінде қолдану туралы деректер жоқ. Сондықтан Финалгон® препаратын қолдану жүктілік және лактация кезінде ұсынылмайды.

Препараттың көлік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері

Көлік құралдарын басқару және механизмдермен жұмыс істеу қабілетіне әсер ету бойынша зерттеулер жүргізілген жоқ.

Қолдану жөніндегі нұсқаулар

Дозалау режимі

Емдеуді жеке реакцияны тексеру үшін препараттың аз мөлшерін терінің кішкене аймағына қолданудан бастау керек. Финалгонға® препаратына жауап әр түрлі болуы мүмкін және кейбір адамдарға қажетті жылыну әсерін тудыру үшін аз мөлшерде жақпамай қолдану жеткілікті болады, ал басқаларында қыздыратын әсері шамалы немесе жоқ болады.

Бастапқы доза алақандай өлшемдегі аймаққа ½ см жақпамайдан (шамамен бұршақ дәніндей) аспауы керек. Тіпті аз мөлшерде болса да, айтарлықтай қыздыратын әсерін береді, ол қолданғаннан кейін бірнеше минуттан кейін пайда болады және 20-30 минут ішінде ең жоғары әсерге жетеді.

Келесі қолдану кезінде дозаны төзімділігіне байланысты арттыруға болады. Ең жоғары ұсынылатын дозасы бір жағуда алақандай өлшемдегі тері бөлігіне 1 см жақпамайды құрайды. Финалгон® препаратын қажеттілігіне қарай күніне 2-3 рет қолдану керек. Ең жоғары тәуліктік доза 3 қолданудан аспауы тиіс.

Балалар

18 жасқа дейінгі балалар мен жасөспірімдерде Финалгон® препаратының қауіпсіздігі мен тиімділігі анықталған жоқ.

Енгізу әдісі мен жолы

Сыртқа қолдануға арналған

Жақпамайды қоса берілген аппликатордың көмегімен ауырсыну аймағына жеңіл ысқылап және теріде кішкене жылтыр пайда болғанша қолыңызбен жағыңыз. Финалгон® препаратын қолданғаннан кейін қолды сабынмен және сумен мұқият жуу керек.

Капиллярдан қан үлгісін алу алдында терідегі қан ағымын стимуляциялау үшін

Бір өңдеуге 1-2 см жақпамай. Қан үлгісін алуға дайындау үшін жақпамай инъекцияның болжамды аймағына (сырғалық немесе саусақтың ұшы) шамамен 10 минут бұрын қолданылады және теріге жағылады.

Қан үлгісін алудың алдында жақпамай қалдықтары теріден алынып, терінің аумағы дезинфекцияланады. Бір рет қолданылатын қолғап кию ұсынылады. Жақпамайдың терінің басқа жерлеріне немесе басқа адамдарға түсуіне жол бермеу керек.

Артық дозаланған жағдайда қабылдануы тиіс шаралар

Симптомдары: тері гиперемиясының әсері және сипатталған жағымсыз әсерлердің ауырлығы Финалгон® препаратының артық мөлшерін қолданғаннан кейін күшеюі мүмкін. Препараттың шамадан тыс мөлшерін қолдану, әсіресе препаратты қолдану орнында жағылған терінің зақымдалған бөлігінде күлдіреуіктер пайда болуына әкелуі мүмкін. Никотин қышқылының эфирлері теріге жақсы сіңетіндіктен, препараттың артық дозалануы жүйелік реакцияларды тудыруы мүмкін (дененің жоғарғы бөлігінің қызаруына, дене температурасының жоғарылауына, қан «кернеулеріне», ауыр гиперемияға, артериялық қысымның төмендеуіне).

Емі: Финалгон® препаратын шамадан тыс қолданған кезде, теріні майға (ең жақсы зәйтүн майына) малынған тампонмен немесе креммен сүрте отырып жұмсартуға болады. Симптоматикалық емді қолдану керек.

Кездейсоқ ішке қабылдаған жағдайда қолданатын шаралар: қажеттілігіне қарай белсендірілген көмір, сұйық парафин, анальгетиктер.

Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіну үшін медицина қызметкерінен кеңес алуға бару жөнінде нұсқаулар

Осы препаратты қолдануға қатысты қандай да бір сұрақтар туындаған жағдайда емдеуші дәрігермен хабарласыңыз.

ДП стандартты қолданған кезде байқалатын жағымсыз реакциялардың сипаттамасы және осы жағдайда қабылдауға тиісті шаралар

Келесі жағымсыз әсерлер тіркеуден кейінгі қолдану тәжірибесіне және 0.4% нонивамид және 2.5% никобоксил жақпамаймен ем қабылдаған 202 клиникалық сынақ пациенттерінің деректер жиынына негізделген.

Жиі

- терінің шымылдату сезімі
- эритема, қышыну
- ыстықты сезіну

Жиі емес

- бөртпе

Белгісіз

- анафилаксиялық реакциялар, аса жоғары сезімталдық реакциялары
- парестезия
- жөтел, ентигу
- жағу орнындағы пустулалар, жергілікті тері реакциялары, күлдіреуіктер, беттің ісінуі, есекжем

Жағымсыз дәрілік реакциялар туындаған кезде медицина қызметкеріне, фармацевтика қызметкеріне немесе дәрілік препараттардың тиімсіздігі туралы хабарламаны қоса, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (әсерлер) бойынша ақпараттық деректер базасына тікелей жүгіну қажет

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК <http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер

Дәрілік препараттың құрамы

1 г жақпамайдың құрамында

белсенді заттар:

нонивамид (нонил қышқылының ванилиламиді), 4 мг
никобоксил (никотин қышқылының бутоксиэтил эфири),
25 мг

қосымша заттар: диизопропиладипат, коллоидты кремнийдің қостотығы, жұмсақ ақ парафин, сорбин қышқылы, цейлондық лимон майы, тазартылған су

Сыртқы түрінің, иісінің, дәмінің сипаттамасы

Түссіз дерлік немесе сәл қоңырқай, мөлдір немесе жартылай мөлдір, тегіс, лимон майының иісі бар гомогенді жақпамай.

Шығарылу түрі және қаптамасы

20 г жақпамайдан жарғақша жапсырылған (алюминий пломба), алюминий пломбаны тесуге арналған тескіші бар полипропилен қақпақпен тығындалған алюминий сықпада.

1 сықпадан аппликатормен және медициналық қолдану жөніндегі мемлекеттік және орыс тіліндегі нұсқаулықпен жиынтықта картон қорапшаға салынады.

Сақтау мерзімі

4 жыл

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сақтау шарттары

25°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары

Рецептсіз

Өндіруші туралы мәліметтер

Глобофарм фармацевтикалық өндірістік және коммерциялық компаниясы

Мекенжайы: Брайтенфуртер Штрассе 251, А-1230 Вена, Австрия

Тел.: +4318031727311

Факс: + 4318031727372

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ

Мекенжайы: 65926 Frankfurt am Main, Germany

Тел.:+08005656010;

Факс:+08005252010

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттардың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)

«Санофи-авентис Қазақстан» ЖШС

Қазақстан Республикасы, 050013, Алматы қ., Н. Назарбаев д-лы, 187Б

телефон: +7(727) 244-50-96

e-mail: quality.info@sanofi.com

Kazakhstan.Pharmacovigilance@sanofi.com