

Лікарський засіб Церезим® 400 ОД (іміглюцераза): у доповнення до відео інструкцій про належне застосування лікарського засобу як додатковий матеріал для мінімізації ризиків

Заклик щодо повідомлень

Повідомлення про підозрювані побічні реакції після реєстрації лікарського засобу є важливою процедурою. Це дозволяє продовжувати моніторинг співвідношення «користь/ризик» для лікарського засобу. Медичних працівників просять повідомляти про усі підозрювані побічні реакції у Державний експертний центр МОЗ України.

Державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства здоров'я охорони України»: вул. Антона Цедіка 14, м. Київ, 03057.

Електронна форма карти-повідомлення знаходиться за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Контактні дані компанії

Якщо у Вас виникли будь-які питання або необхідна додаткова інформація, будь ласка звертайтеся у службу з питань забезпечення інформацією у ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»: тел: +380 44 354 20 00, e-mail: Medinfo.Ukraine@sanofi.com.

Про небажані реакції також можна повідомляти до компанії ТОВ «Санофі-Авентіс Україна» упродовж 24 годин з моменту їх виникнення за адресою: Pharmacovigilance-UA@sanofi.com.