

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА**

ВАКСИГРИП®

(инактивированная сплит-вакцина для профилактики гриппа)

ШТАММЫ 2019/2020 гг.

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ: П N014493/01

ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ

Ваксигрип® (инактивированная сплит-вакцина для профилактики гриппа)

ГРУППИРОВОЧНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ

Вакцина для профилактики гриппа (инактивированная)

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Суспензия для внутримышечного и подкожного введения

СОСТАВ

На 1 дозу вакцины (0,5 мл)

Действующие вещества

Вирусы гриппа, культивированные на куриных эмбрионах, инактивированные расщепленные, представленные штаммами, эквивалентными следующим:

- А/Брисбен/02/2018 IVR-190, подобный А/Брисбен/02/2018 (H1N1)pdm09	15 мкг гемагглютинаина
- А/Канзас/14/2017 NYMC X-327, подобный А/Канзас/14/2017 (H3N2)	15 мкг гемагглютинаина
- В/Мэриленд/15/2016 NYMC ВХ-69А, подобный В/Колорадо/06/2017	15 мкг гемагглютинаина

Вспомогательные вещества

Буферный раствор, содержащий натрия хлорид, калия хлорид, натрия гидрофосфата дигидрат, калия дигидрофосфат, воду для инъекций | до 0,5 мл

Не содержит адъювантов и консервантов.

Производственные примеси (в следовых количествах): формальдегид, октоксинол-9, неомицин, овальбумин.

ОПИСАНИЕ

Слабо опалесцирующая, слегка беловатая жидкость

ХАРАКТЕРИСТИКА

Штаммовый состав вакцины и количественное содержание действующих веществ соответствует рекомендациям ВОЗ и решению ЕС для Северного полушария по составу гриппозных вакцин сезона 2019/2020 гг. и рекомендациям ВОЗ по производству и контролю вакцин против гриппа (инактивированных).

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА

МИБП-вакцина

КОД АТХ

J07BB02

ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Механизм действия

Рекомендуется ежегодно проводить вакцинацию в связи с тем, что заболеваемость гриппом носит сезонный характер, циркулирующие штаммы вируса могут меняться из года в год, а иммунитет в течение года после вакцинации снижается.

Выработанный иммунитет к определенному типу или подтипу вируса гриппа дает ограниченную защиту или не защищает в отношении других типов вируса гриппа. Антитела, выработанные к определенному антигену вируса гриппа, могут не обеспечить защитный эффект в отношении измененного антигена вируса того же типа или подтипа. Частое изменение антигенов может приводить к ежегодной смене штаммового состава вакцины для профилактики гриппа. Таким образом, вакцины для профилактики гриппа нормированы в отношении состава гемагглютининов тех штаммов вируса гриппа, которые наиболее

вероятно будут циркулировать в грядущем эпидемическом сезоне.

Иммуногенность

Вакцина Ваксигрип® формирует развитие специфического иммунитета к эпидемически актуальным штаммам вируса гриппа типов А и В, содержащимся в данной вакцине. Иммунитет вырабатывается между 2-й и 3-й неделей после вакцинации и сохраняется от 6 до 12 месяцев.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Специфическая профилактика гриппа у взрослых и детей с 6-месячного возраста.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- гиперчувствительность к какому-либо из компонентов вакцины, а также к куриным или яичным белкам, неомицину, формальдегиду и октоксинулу-9;
- тяжелые аллергические реакции после предшествующего введения данной вакцины или вакцины, содержащей те же компоненты;
- сильная реакция (температура выше 40 °С, отек и гиперемия в месте введения свыше 8 см в диаметре) или осложнение на предыдущее введение препарата;
- острые инфекционные или неинфекционные заболевания, обострение хронических заболеваний – вакцинацию проводят через 2-4 недели после выздоровления или в период ремиссии. При нетяжелых ОРВИ, острых кишечных заболеваниях вакцинацию проводят после нормализации температуры.

С ОСТОРОЖНОСТЬЮ

Вакцину Ваксигрип® следует применять с осторожностью у лиц с тромбоцитопенией или с нарушениями со стороны свертывающей системы крови вследствие возможности возникновения кровотечения после внутримышечной инъекции.

Медицинский работник должен располагать лекарственными средствами и инструментами, необходимыми для оказания медицинской помощи, в случае развития редких анафилактических реакций, вызванных введением вакцины.

Синкопальное состояние (обморок) может развиваться в результате или до любой вакцинации в качестве психогенного ответа на инъекцию. Следует предусмотреть меры для предотвращения травм при падении и медицинской помощи при синкопальной реакции.

ПРИМЕНЕНИЕ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ И В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ

Беременность

Имеющиеся данные об использовании вакцины у беременных не указывают на возможность отрицательного воздействия вакцинации на плод и организм женщины.

Вакцинация препаратом Ваксигрип® может проводиться, начиная со второго триместра беременности. По медицинским показаниям, при наличии повышенного риска развития послегриппозных осложнений, использование данной вакцины рекомендуется вне зависимости от срока беременности.

Грудное вскармливание

Вакцина Ваксигрип® может использоваться в период грудного вскармливания.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Дозы и режим дозирования (график вакцинации)

Учитывая изменчивость вирусов гриппа и продолжительность сохранения иммунного ответа в странах с умеренным климатом рекомендуется проводить вакцинацию для профилактики гриппа ежегодно в осенне-зимний период, а в странах с тропическим климатом - в начале эпидемического сезона.

Таблица 1. Рекомендуемая доза вакцины в зависимости от возраста

Возраст	Доза	Количество доз
Дети от 6 до 35 месяцев включительно	0,25 мл	Однократно или двукратно*
Дети от 3 до 8 лет включительно	0,5 мл	Однократно или двукратно*
Дети от 9 лет и взрослые	0,5 мл	Однократно

*детям младше 9 лет, впервые вакцинируемым против гриппа, показано двукратное введение вакцины Ваксигрип® с интервалом в один месяц.

Способ применения

Вакцина вводится внутримышечно или глубоко подкожно.

Рекомендуемая область введения:

- дети от 6 до 11 месяцев включительно – переднебоковая поверхность бедра;
- дети от 12 месяцев до 35 месяцев включительно – переднебоковая поверхность бедра или область дельтовидной мышцы при наличии достаточной мышечной массы;
- дети от 36 месяцев и взрослые - область дельтовидной мышцы.

Не допускается внутрисосудистое введение препарата!

Перед применением вакцину следует выдержать до комнатной температуры. Непосредственно перед применением встряхнуть до образования однородной суспензии (слабо опалесцирующая, слегка беловатая жидкость).

При использовании шприца, содержащего 0,5 мл вакцины, для иммунизации детей, которым показано введение дозы 0,25 мл, необходимо удалить половину объема шприца, содержащего 0,5 мл вакцины. При этом шприц следует держать в вертикальном положении, а ограничитель хода поршня следует продвигать до тех пор, пока он не достигнет тонкой черной линии, нанесенной на шприц. Ввести оставшийся объем 0,25 мл.

Перед применением шприц с вакциной следует осмотреть визуально на предмет наличия в ней посторонних примесей и (или) нехарактерной окраски. В любом из этих случаев вакцина не должна использоваться.

Вакцину нельзя смешивать с каким-либо другим лекарственным препаратом в одном шприце. После введения вакцины любой остаток препарата и шприц должны быть утилизированы согласно официальным рекомендациям.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Резюме профиля безопасности

Порядка 10 300 лиц в возрасте от 6 месяцев в клинических исследованиях получили вакцину Ваксигрип®.

В зависимости от вакцинального анамнеза и возраста детей дозировка и количество доз вакцины различались (см. информацию о детях и подростках в подразделе «Перечень нежелательных реакций в виде таблиц»).

Большинство нежелательных реакций имели легкую и среднюю степень тяжести, обычно развивались в первые 3 дня после вакцинации и разрешались в течение 3 последующих дней. Наиболее часто сообщаемой нежелательной реакцией в месте введения в течение 7 дней после вакцинации препаратом Ваксигрип® во всех возрастных группах была болезненность в месте инъекции.

Наиболее часто сообщаемой общей реакцией в течение 7 дней после вакцинации препаратом Ваксигрип® была головная боль у взрослых и детей в возрасте от 9 до 17 лет включительно, миалгия у детей в возрасте от 3 до 8 лет включительно, повышение температуры тела у детей в возрасте от 24 до 35 месяцев включительно и раздражительность у детей в возрасте от 6 до 23 месяцев включительно.

Перечень нежелательных реакций в виде таблиц

Приведенные ниже данные суммируют частоту нежелательных реакций, которые сообщались после вакцинации препаратом Ваксигрип® в ходе клинических исследований и опыта пострегистрационного применения в мире.

Нежелательные явления перечислены по частоте встречаемости в соответствии со следующей классификацией:

Очень часто ($\geq 10\%$);

Часто ($\geq 1\%$ до $< 10\%$);

Нечасто ($\geq 0,1\%$ до $< 1\%$);

Редко ($\geq 0,01\%$ до $< 0,1\%$);

Очень редко ($< 0,01\%$);

Частота неизвестна (нельзя оценить по имеющимся данным).

Взрослые

Профиль безопасности основан на данных, полученных:

- в ходе клинических исследований у более чем 5 000 взрослых в возрасте от 18 до 60 лет включительно и 4 000 взрослых старше 60 лет,
- в ходе пострегистрационного применения в общей популяции (*).

Таблица 2. Частота нежелательных реакций у взрослых в возрасте от 18 до 60 лет включительно и у взрослых старше 60 лет.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ	ЧАСТОТА
<i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i>	
Лимфаденопатия ⁽¹⁾	Нечасто
Транзиторная тромбоцитопения	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>	
Аллергические реакции (гиперчувствительность к препарату ⁽²⁾ , атопический дерматит ⁽²⁾ , крапивница ^(2, 5) , боль в ротоглотке, приступ затрудненного дыхания ⁽¹⁾ , аллергический ринит ⁽²⁾ , насморк ⁽¹⁾ , аллергический конъюнктивит ⁽²⁾)	Нечасто
Аллергические реакции (отечность лица, зуд ^(2, 5) , эритема, сыпь, эпизоды ощущения приливов крови ⁽³⁾ , высыпания на слизистой полости рта ⁽³⁾ , ощущение онемения в области рта ⁽³⁾ , раздражение в горле, одышка ^(2, 5) , чихание, заложенность носа ⁽²⁾ , заложенность верхних дыхательных путей ⁽²⁾ , покраснение глаз(а) ⁽²⁾)	Редко
Аллергические реакции (эритематозные кожные высыпания, ангионевротический отек, шок)	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны нервной системы</i>	
Головная боль	Очень часто
Головокружение ⁽⁷⁾ , сонливость ⁽⁷⁾	Нечасто
Снижение чувствительности ⁽²⁾ , нарушение чувствительности	Редко

Невралгия, судороги, энцефаломиелит, неврит, синдром Гийена-Барре	Неизвестна*
Нарушения со стороны сосудов	
Васкулит, в частности пурпура Шенлейна-Геноха, в ряде случаев с транзиторным поражением почек	Неизвестна*
Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта	
Диарея, тошнота	Нечасто
Боль в животе ⁽²⁾ , рвота	Редко
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей	
Повышенная потливость ⁽¹⁾	Нечасто
Нарушения со стороны обмена веществ и питания	
Снижение аппетита	Редко
Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани	
Миалгия	Очень часто
Артралгия ⁽¹⁾	Нечасто
Общие расстройства и нарушения в месте введения	
Болезненность/боль в месте введения, недомогание ⁽⁴⁾	Очень часто
Повышение температуры тела ⁽⁶⁾ , озноб, эритема в месте введения, уплотнение в месте введения, припухлость в месте введения	Часто
Астения ⁽¹⁾ , слабость, кровоподтек в месте введения, зуд в месте введения, чувство тепла/жара в месте введения ⁽¹⁾ , дискомфорт в месте введения	Нечасто
Гриппоподобный синдром ⁽²⁾ , шелушение в месте введения ⁽³⁾ , повышенная чувствительность в месте введения ⁽²⁾	Редко

⁽¹⁾ редко у взрослых старше 60 лет

⁽²⁾ сообщалось в ходе клинических исследований у взрослых в возрасте от 18 до 60 лет включительно

⁽³⁾ сообщалось в ходе клинических исследований у взрослых старше 60 лет

⁽⁴⁾ часто у взрослых старше 60 лет

⁽⁵⁾ частота неизвестна у взрослых старше 60 лет

⁽⁶⁾ нечасто у взрослых старше 60 лет

⁽⁷⁾ редко у взрослых в возрасте от 18 до 60 лет включительно

Дети и подростки

В зависимости от вакцинального анамнеза дети от 6 месяцев до 8 лет включительно получали одну или две дозы вакцины Ваксигрип®. Дети / подростки в возрасте от 9 до 17 лет включительно получили одну дозу вакцины Ваксигрип®.

Дети в возрасте от 6 до 35 месяцев включительно получали вакцину в объеме 0,25 мл, а дети

в возрасте от 3 лет – в объеме 0,5 мл.

Дети / подростки в возрасте от 3 до 17 лет включительно:

Профиль безопасности основан на данных, полученных:

- в ходе клинических исследований у 363 детей в возрасте от 3 до 8 лет включительно и 296 детей / подростков в возрасте от 9 до 17 лет включительно,
- в ходе пострегистрационного применения в общей популяции (*).

У детей в возрасте от 3 до 8 лет включительно наиболее часто сообщаемыми реакциями в течение 7 дней после введения вакцины Ваксигрип® были боль в месте введения (59,1 %), эритема в месте введения (30,3 %), миалгия (25,0 %), недомогание (22,3 %) и припухлость в месте введения (22,1 %).

У детей / подростков в возрасте от 9 до 17 лет включительно наиболее часто сообщаемыми реакциями в течение 7 дней после введения вакцины Ваксигрип® были боль в месте введения (65,3 %), головная боль (28,6 %) и миалгия (27,6 %).

Таблица 3. Частота нежелательных реакций у детей в возрасте от 3 до 17 лет включительно.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ	ЧАСТОТА
<i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i>	
Лимфоаденопатия ^(1, 6)	Нечасто
Транзиторная тромбоцитопения	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>	
Аллергические реакции (крапивница, сыпь, зуд ^(1, 6) , боль в ротоглотке ⁽¹⁾)	Нечасто
Аллергические реакции (эритематозные кожные высыпания, одышка, ангионевротический отек, шок)	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны нервной системы</i>	
Головная боль	Очень часто
Головокружение ⁽²⁾	Нечасто
Невралгия, нарушение чувствительности, судороги, энцефаломиелит, неврит и синдром Гийена-Барре	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны сосудов</i>	
Васкулит, в частности пурпура Шенлейна-Геноха, в ряде случаев с транзиторным поражением почек	Неизвестна*

<i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i>	
Диарея ⁽¹⁾ , боль в животе ⁽¹⁾	Нечасто
<i>Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани</i>	
Миалгия	Очень часто
<i>Общие расстройства и нарушения в месте введения</i>	
Болезненность/боль в месте введения, эритема в месте введения, припухлость в месте введения, уплотнение в месте введения ⁽³⁾ , недомогание, озноб ⁽⁴⁾	Очень часто
Повышение температуры тела, кровоподтек в месте введения ⁽⁵⁾	Часто
Зуд в месте введения, чувство тепла/жара в месте введения ⁽²⁾ , дискомфорт в месте введения ⁽²⁾ , плач ⁽¹⁾ , астения ⁽²⁾ , слабость	Нечасто

⁽¹⁾ Сообщалось в ходе клинических исследований у детей в возрасте от 3 до 8 лет включительно

⁽²⁾ Сообщалось в ходе клинических исследований у детей / подростков в возрасте от 9 до 17 лет включительно

⁽³⁾ Часто у детей / подростков в возрасте от 9 до 17 лет включительно

⁽⁴⁾ Часто у детей в возрасте от 3 до 8 лет включительно

⁽⁵⁾ Нечасто у детей / подростков в возрасте от 9 до 17 лет включительно

⁽⁶⁾ Частота неизвестна у детей / подростков в возрасте от 9 до 17 лет включительно

Дети в возрасте от 6 до 35 месяцев включительно:

Профиль безопасности основан на данных, полученных:

- в ходе клинических исследований у 101 ребенка в возрасте от 6 до 35 месяцев включительно,
- в ходе пострегистрационного применения в общей популяции (*).

Наиболее часто сообщаемыми реакциями в течение 7 дней после введения вакцины Ваксигрип® были раздражительность (50,9 %), болезненность в месте введения (36,6 %), эритема в месте введения (34,0 %), необычный плач (34,0 %), повышение температуры тела (29,0 %) и снижение аппетита (28,3 %).

Таблица 4. Частота нежелательных реакций у детей в возрасте от 6 до 35 месяцев включительно.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ	ЧАСТОТА
<i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i>	
Транзиторная тромбоцитопения, лимфоаденопатия	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>	
Аллергические реакции (зуд, эритематозные кожные высыпания, крапивница, одышка, ангионевротический отек, шок)	Неизвестна*

<i>Нарушения со стороны обмена веществ и питания</i>	
Снижение аппетита ⁽¹⁾	Очень часто
<i>Нарушение психики</i>	
Необычный плач ⁽¹⁾ , раздражительность ⁽¹⁾	Очень часто
<i>Нарушения со стороны нервной системы</i>	
Головная боль ⁽²⁾ , сонливость ⁽¹⁾	Очень часто
Нарушение чувствительности, судороги, энцефаломиелит	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны сосудов</i>	
Васкулит, в частности пурпура Шенлейна-Геноха, в ряде случаев с транзиторным поражением почек	Неизвестна*
<i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i>	
Диарея, рвота ⁽¹⁾	Часто
<i>Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани</i>	
Миалгия ⁽²⁾	Очень часто
<i>Общие расстройства и нарушения в месте введения</i>	
Болезненность в месте введения, эритема в месте введения, уплотнение в месте введения, кровоподтек в месте введения, припухлость в месте введения, повышение температуры тела	Очень часто
Озноб ⁽²⁾	Часто

⁽¹⁾ Сообщалось у детей в возрасте от 6 до 23 месяцев включительно

⁽²⁾ Сообщалось у детей в возрасте от 24 до 35 месяцев включительно

Особые группы пациентов

Несмотря на то, что было включено лишь ограниченное количество лиц с сопутствующими заболеваниями, исследования, проведенные у пациентов после трансплантации почек, пациентов с бронхиальной астмой или у детей в возрасте от 6 месяцев до 3 лет с заболеваниями, при которых имеется особо высокий риск развития серьезных осложнений, связанных с гриппом, не показали существенных различий в профиле безопасности вакцины Ваксигрип® у этих групп пациентов.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Зарегистрированные нежелательные явления в случае передозировки вакциной Ваксигрип® соответствуют профилю безопасности препарата, описанному в разделе «Побочное действие».

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ

Вакцина Ваксигрип® может применяться одновременно (в один день) с другими вакцинами. При этом препараты должны вводиться в разные участки тела с использованием разных шприцев.

Вакцину нельзя смешивать с каким-либо другим лекарственным препаратом в одном шприце. После вакцинации против гриппа отмечалось ингибирование печеночного клиренса фенитоина, теофиллина и варфарина, однако в рамках последующих исследований возникновения нежелательных эффектов в связи с этим феноменом обнаружено не было.

При введении вакцины Ваксигрип® лицам, проходящим иммуносупрессивную терапию, иммунный ответ после вакцинации может быть сниженным.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Вакцина Ваксигрип® эффективна в отношении штаммов вируса, из которых она была произведена, или в отношении близкородственных штаммов.

При введении вакцины Ваксигрип® лицам со сниженной способностью к выработке антител, обусловленной генетическим дефектом, иммунодефицитом, а также лицам, проходящим иммуносупрессивную терапию, иммунный ответ после вакцинации может быть сниженным.

Влияние на лабораторное и диагностическое тестирование

В течение нескольких дней после вакцинации могут иметь место случаи ложноположительных результатов при определении антител к ВИЧ-1, вирусу гепатита С и, особенно, человеческому Т-лимфотропному вирусу 1 типа методом иммуноферментного анализа (ИФА). Ложноположительный результат может быть связан с образованием IgM в ответ на введение вакцины. В этих случаях проверка результата, полученного в ИФА, производится с помощью методики вестерн-блоттинга.

ВЛИЯНИЕ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ

Исследования по изучению влияния вакцины Ваксигрип® на способность управлять автомобилями и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности (работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.) не проводились.

ФОРМА ВЫПУСКА

Суспензия для внутримышечного и подкожного введения, 0,5 мл/доза.

По 0,5 мл вакцины в шприце, по 1 шприцу в закрытой ячейковой упаковке.

По 1 закрытой ячейковой упаковке с инструкцией по применению в картонную пачку.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте.

Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

При температуре от 2 до 8 °С. Не замораживать.

СРОК ГОДНОСТИ

12 месяцев.

Датой окончания срока годности считается последний день месяца, указанного на упаковке.

Не использовать после истечения срока годности.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Отпускают по рецепту.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

Все стадии производства:

Санофи Пастер С.А., Франция

Sanofi Pasteur S.A.,

1541, avenue Marcel Merieux 69280, Marcy l'Etoile, France.

или

Санофи Пастер С.А., Франция

Sanofi Pasteur S.A.,

Parc Industriel d'Incarville, 27100, Val de Reuil, France.

ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ / ОРГАНИЗАЦИЯ, ПРИНИМАЮЩАЯ ПРЕТЕНЗИИ ОТ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ

Санофи Пастер С.А., Франция.

Организации, принимающие претензии от потребителей:

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

109074, Москва, Славянская пл., 4, стр. 1

Тел.: +7 (499) 578-01-31

Электронный адрес: pharm@roszdravnadzor.ru

и/или

АО «Санофи Россия» 125009, г. Москва, ул. Тверская, 22

Тел.: +7 (495) 721-14-00

Факс: +7 (495) 721-14-11