

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского и
фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»

от « ____ » _____ 20__ г.
№ _____

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Регимед

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Раствор для внутримышечного введения, 5мл

Фармакотерапевтическая группа

Пищеварительный тракт и обмен веществ. Витамины. Витамин В1, простые и комбинации с витаминами В6 и В12. Витамин В1 в комбинации с витамином В6 и/или витамином В12.

Код АТХ А11DB

Показания к применению

- системные неврологические заболевания, связанные с подтвержденным дефицитом витаминов В₁, В₆ и В₁₂, восполнить который путем коррекции диеты не представляется возможным

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- гиперчувствительность к действующим веществам или любому из вспомогательных веществ
- острая декомпенсированная сердечная недостаточность, нарушения сердечной проводимости
- период беременности и кормления грудью
- детский возраст до 12 лет

Необходимые меры предосторожности при применении

Препарат Регимед вводится исключительно внутримышечно (в/м), ни в коем случае не внутривенно (в/в) в кровоток. При случайном попадании в вену пациент должен наблюдаться врачом или должен быть госпитализирован, в зависимости от тяжести симптомов.

Препарат при длительном применении более шести месяцев может вызвать нейропатию.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Витамин В1. Тиамин полностью разрушается в растворах, содержащих сульфиты. Другие витамины инактивируются в присутствии продуктов распада витамина В1 (низкая концентрация ионов железа может предотвратить эту инактивацию).

Витамин В₁ (тиамин) не следует одновременно применять с окисляющими веществами, хлоридом ртути, йодидом, карбонатом, ацетатом, таниновой кислотой, железа аммония цитратом, а также фенobarбитоном натрия, рибофлавином, бензилпенициллином, декстрозой и метабисульфитом. Медь ускоряет разрушение витамина В₁; кроме того, тиамин утрачивает свое действие при увеличении значений рН (более 3).

Витамин В6. Терапевтические дозы витамина В6 могут ослаблять эффективность леводопы, аналогично леводопа снижает эффект терапевтических доз витамина В6. Взаимодействия наблюдаются с изониазидом, D-пеницилламином и циклосерином, D-пеницилламином, адреналином, норадреналином, сульфонидами, которое снижает эффект пиридоксина.

Одновременное применение препарата Регимед с витамином С может привести к ослаблению действия витамина В₆.

Препарат Регимед может уменьшить эффективность действия противоопухолевого препарата алтретамина.

Витамин В12. Цианокобаламин несовместим с окисляющими веществами и солями тяжелых металлов, может усиливать аллергические реакции, вызванные витамином В₁.

Препарат Регимед нельзя смешивать с другими лекарственными препаратами.

Специальные предупреждения

С микробиологической точки зрения после вскрытия ампулы препарат подлежит немедленному введению. Раствор для инъекций не следует вводить внутривенно, вводится исключительно внутримышечно (в/м). Кратковременное внутримышечное введение витамина В12 может вызвать

временное повреждение спинного мозга, вызванное недостатком витамина В12 или усиление малокровия, вызванного недостатком в организме витамина В12.

Длительное применение препарата или превышение рекомендуемых доз, может привести к тяжелой сердечной недостаточности, тромбозу, тромбоэмболии, усилению выработки в организме эритроцитов и увеличению их общего количества. У предрасположенных пациентов возможно развитие аллергических реакций на витамины, в этих случаях необходимо прекратить введение препарата и срочно обратиться к врачу, так как может потребоваться срочная медицинская помощь.

При длительном лечении более 6-12 месяцев, ежедневные дозы витамина В6, превышающие 50 мг, а также при кратковременном приеме (более 2 месяцев) дозы витамина В6 более 1 г в день могут вызывать развитие заболевания с нарушением работы периферических нервов. В случае появления симптомов периферической нейропатии (при нарушении чувствительности с ощущением жжения, покалывания, ползания мурашек), лечение необходимо прекратить.

Необходимо соблюдать осторожность при назначении витамина В6 (пиридоксина гидрохлорида) пациентам с язвенной болезнью желудка и двенадцатиперстной кишки, ишемической болезнью сердца, т.к. применение препарата может спровоцировать обострение заболевания.

Витамин В12 противопоказан больным псориазом из-за возможного ухудшения заболевания.

Этот лекарственный препарат содержит бензиловый спирт, поэтому его не следует применять у недоношенных детей или новорожденных, так как это может вызвать у них токсические и аллергические реакции.

Применение в педиатрии

Не применимо.

Во время беременности или лактации

Во время беременности рекомендуемая суточная доза применения витамина В1 составляет 1,2 мг во втором триместре, 1,3 мг в третьем триместре; витамина В6 - 1,9 мг с четвертого месяца; витамина В12 – 2,6 мкг. Превышение указанных доз во время беременности возможно только в случае подтвержденного тяжелого дефицита витаминов В1 и В6.

Витамины В1, В6 и В12 проникают в грудное молоко.

Высокие дозы витамина В6 могут ингибировать выработку молока.

Решение о применении препарата во время беременности и в период лактации в случаях тяжелого дефицита витаминов В1, В6 и В12

принимается только лечащим врачом и после тщательной оценки пользы и рисков.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами
Обычные, рекомендуемые дозы препарата Регимед не влияют на способность управлять транспортным средством или работать с движущимися механизмами. Особых мер предосторожности не требуется.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

В случае выраженного и острого болевого синдрома для быстрого достижения высокой концентрации препарата в крови, лечение целесообразно начинать с одной внутримышечной инъекции (2,0 мл) в сутки, ежедневно в течение 5-10 дней. После снятия болевого синдрома и при легких формах заболевания в дальнейшем переходят либо на терапию лекарственной формой для приема внутрь, либо на более редкие инъекции (2-3 раза в неделю в течение 2-3 недель) с возможным продолжением лечения другой лекарственной формой для приема внутрь.

Рекомендуется еженедельный осмотр врача.

Кратность введения: один раз в сутки.

Метод и путь введения

Инъекции выполняются глубоко внутримышечно. При случайном попадании в вену, пациент должен находиться под наблюдением врача или госпитализирован в стационар (в зависимости от выраженности симптомов).

Частота применения с указанием времени приема

Лечение начинают с 1-й инъекции (2 мл) в сутки, ежедневно, в течение 5-10 дней.

Длительность лечения

После снятия болевого синдрома и при легких формах заболевания переходят в дальнейшем либо на терапию лекарственной формой для приема внутрь, либо на более редкие инъекции (2-3 раза в неделю в течение 2-3 недель) с возможным продолжением терапии лекарственной формой для приема внутрь.

Рекомендуется осмотр врача еженедельно.

Переход на терапию лекарственной формой для приема внутрь рекомендуется осуществлять в наиболее возможный короткий срок.

Пожилые

На основании имеющихся данных какие-либо ограничения по применению препарата в рекомендуемой дозировке у пожилых пациентов отсутствуют.

Пациенты печеночной недостаточностью

У пациентов с нарушением функции печени препарат может применяться в обычной дозировке.

Пациенты с почечной недостаточностью

У пациентов с нарушением функции почек препарат может применяться в обычной дозировке.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Симптомы: головокружение, аритмия, судороги.

Лечение: отмена препарата, симптоматическая терапия.

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

При необходимости посоветуйтесь со своим лечащим врачом.

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

Редко:

- реакции гиперчувствительности на бензиловый спирт

Очень редко:

- реакции гиперчувствительности (например, кожная сыпь, экзантема, затрудненное дыхание, шок, ангионевротический отек)
- тахикардия
- приступы потливости, акне, кожные реакции, выраженные зудом и крапивницей

Исключительно редко / В единичных случаях:

- нарушения в месте введения: системные реакции при быстром введении (случайная внутривенная инъекция, инъекция в ткани с интенсивным кровоснабжением) или при передозировке. В этом случае могут возникнуть головокружение, рвота, брадикардия, аритмия, спутанность сознания и судороги
- ощущение жжения в месте введения

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»

<http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

Один мл препарата содержит

<i>активные вещества:</i> тиамина гидрохлорид	50 мг,
пиридоксина гидрохлорид	50 мг,
цианокобаламин	0,40 мг,

вспомогательные вещества: спирт бензиловый 5.0 мг, динатрия эдетат 0.15 мг, вода для инъекций до 1.0 мл.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Прозрачная жидкость красного цвета.

Форма выпуска и упаковка

По 5 мл в ампулы оранжевого стекла.

По 6 ампул вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в пластиковый поддон и вкладывают в картонную коробку.

Срок хранения

Срок хранения 2 года

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Сведения о производителе

Help S.A., Pedini Ioanninon, Ioannina, 45500, Греция

Тел. +302102815353; +302102811850

Эл. Почта: info@help.com.gr

Держатель регистрационного удостоверения

Spey Medical Ltd., Lynton House 7-12 Tavistock Square, Лондон, WC1H 9LT, Великобритания

Эл. Почта: info@spey.eu

Тел. +44 203 598 2050

Факс: +44 203 598 2055

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 «Serpheus Medical» (Цефей Медикал): 050045, Республика Казахстан, г. Алматы, Проспект Аль-Фараби, дом 7, ЖК «Нурлы Тау», блок 5А, офис 247, телефон: +7 (727) 300 69 71, +7 777 175 00 99 (круглосуточно),

электронная почта: drugsafety@evolet.co.uk

По вопросам дистрибуции: +7 (727) 271 80 78; +7 775 772 98 09, info@neolife.kz

«Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық бақылау комитеті»
РММ төрағасының
20_ ж. «_____» _____
№ _____ бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

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

Саудалық атауы
Регимед

Халықаралық патенттелмеген атауы
Жоқ

Дәрілік түрі, дозасы
Бұлшықет ішіне енгізуге арналған ерітінді, 5 мл

Фармакотерапиялық тобы
Ас қорыту жолы және зат алмасу. Дәрумендер. В1 дәрумені,
қарапайымдар және В6 және В12 дәрумендерімен біріктірілімдер. В6
дәруменімен және/немесе В12 дәруменімен біріктірілген В1 дәрумені.
АТХ коды А11DB

Қолданылуы
- диетаны түзету арқылы толтыру мүмкін болмайтын В₁, В₆ және В₁₂
дәрумендерінің расталған тапшылығына байланысты жүйелі
неврологиялық аурулар

Қолдануды бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі
Қолдануға болмайтын жағдайлар

- әсер етуші заттарға немесе қосымша заттардың кез келгеніне аса жоғары сезімталдық
- жедел декомпенсацияланған жүрек жеткіліксіздігі, жүрек өткізгіштігінің бұзылулары
- жүктілік және бала емізу кезеңі
- 12 жасқа дейінгі балалар

Қолданған кездегі қажетті сақтандыру шаралары

Регимед препараты тек бұлшықет ішіне (б/і) енгізіледі, ешбір жағдайда қан ағымына вена ішіне (в/і) енгізуге болмайды. Кездейсоқ венаға енгізілген жағдайда, пациентті дәрігер бақылауы керек немесе симптомдардың ауырлығына байланысты ауруханаға жатқызу керек.

Препарат алты айдан астам уақыт ұзақ қолданылғанда нейропатияны тудыруы мүмкін.

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі

В1 дәрумені. Тиамин құрамында сульфиттер бар ерітінділерде толығымен жойылады. Басқа дәрумендер В1 дәруменінің ыдырау өнімдерінің қатысуымен белсенділігін жояды (темір иондарының төмен концентрациясы бұл инактивацияны болдырмауы мүмкін).

В1 дәруменін (тиамин) тотықтырғыш заттармен, сынап хлоридімен, йодидпен, карбонатпен, ацетатпен, танин қышқылымен, темірдің аммоний цитратымен, сондай-ақ натрий фенобарбитонымен, рибофлавинмен, бензилпенициллинмен, декстрозамен және метабисульфитпен бір мезгілде қолдануға болмайды. Мыс В₁ дәруменінің ыдырауын тездетеді; бұдан бөлек, тиамин рН мәнінің жоғарылауы кезінде өз әсерін жоғалтады (3-тен артық).

В6 дәрумені. В6 дәруменінің емдік дозалары леводопаның тиімділігін әлсіретуі мүмкін, сол сияқты леводопа В6 дәруменінің емдік дозаларының әсерін төмендетеді. Изониазидпен, D-пеницилламинмен және циклосеринмен, D-пеницилламинмен, адреналинмен, норадреналинмен, пиридоксиннің әсерін төмендететін сульфаниламидтермен өзара әрекеттесу байқалады.

Регимед препаратын С дәруменімен бір мезгілде қолдану В₆ дәруменінің әсерінің әлсіреуіне әкелуі мүмкін.

В12 дәрумені. Цианокобаламин тотықтырғыш заттармен және ауыр металл тұздарымен үйлеспейді, В₁ дәруменінен туындаған аллергиялық реакцияларды күшейтуі мүмкін.

Регимед препаратын басқа дәрілік препараттармен араластыруға болмайды.

Арнайы ескертулер

Микробиологиялық тұрғыдан алғанда, ампуланы ашқаннан кейін препарат дереу енгізілуі тиіс. Инъекцияға арналған ерітіндіні вена ішіне енгізуге болмайды, тек бұлшықет ішіне (б/і) енгізіледі. В12 дәруменін қысқа мерзімді бұлшықет ішіне енгізу В12 дәруменінің жеткіліксіздігінен туындаған жұлынның уақытша зақымдануын немесе организмде В12

дәруменінің жеткіліксіздігінен туындаған қан аздығының күшеюін тудыруы мүмкін.

Препаратты ұзақ уақыт қолдану немесе ұсынылған дозадан асыру ауыр жүрек жеткіліксіздігіне, тромбозға, тромбоэмболияға, организмде эритроциттер өндірілуінің күшеюіне және олардың жалпы санының артуына әкелуі мүмкін. Бейім пациенттерде дәрумендерге аллергиялық реакциялар дамуы мүмкін, бұл жағдайларда препаратты енгізуді тоқтату және шұғыл дәрігерге қаралу қажет, себебі жедел медициналық көмек қажет болуы мүмкін.

6-12 айдан астам уақыт бойы ұзақ емдеу кезінде В6 дәруменінің 50 мг-нан асатын күнделікті дозалары, сондай-ақ күніне 1 г-нан артық В6 дәруменінің дозаларын қысқа мерзімде (2 айдан астам) қабылдау кезінде шеткері жүйкенің жұмысы бұзылуымен аурудың дамуын тудыруы мүмкін. Шеткері нейропатия симптомдары пайда болған жағдайда (күйдіру, шаншу, жыбырлату сезімдерімен сезімталдық бұзылуы кезінде) емдеуді тоқтату қажет.

Асқазан мен он екі елі ішектің ойық жарасы, жүректің ишемиялық ауруы бар пациенттерге В6 дәруменін (пиридоксин гидрохлориді) тағайындағанда сақ болу керек, өйткені препаратты қолдану аурудың асқынуына түрткі болуы мүмкін.

В12 дәруменін аурудың ықтималды нашарлауына байланысты псориазы бар науқастарға қолдануға болмайды.

Бұл дәрілік препараттың құрамында бензил спирті бар, сондықтан оны шала туған балаларда немесе жаңа туған нәрестелерде қолдануға болмайды, себебі бұл оларда уытты және аллергиялық реакциялар тудыруы мүмкін.

Педиатрияда қолдану

Қатысты емес.

Жүктілік немесе лактация кезінде

Жүктілік кезінде В1 дәруменін қолданудың ұсынылатын тәуліктік дозасы екінші триместрде 1,2 мг, үшінші триместрде 1,3 мг құрайды; төртінші айдан бастап В6 дәрумені - 1,9 мг; В12 дәрумені – 2,6 мкг құрайды. Жүктілік кезінде көрсетілген дозаны арттыру В1 және В6 дәрумендерінің ауыр тапшылығы расталған жағдайда ғана мүмкін болады.

В1, В6 және В12 дәрумендері емшек сүтіне енеді.

В6 дәруменінің жоғары дозалары сүт өнімділігін тежеуі мүмкін.

Препаратты жүктілік кезінде және лактация кезінде В1, В6 және В12 дәрумендерінің қатты тапшылығы жағдайында қолдану туралы шешімді

пайдасы мен қауіптерін мұқият бағалағаннан кейін емдеуші дәрігер ғана қабылдайды.

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

Регимед препаратының әдеттегі, ұсынылатын дозалары көлік құралын басқару немесе қозғалатын механизмдермен жұмыс істеу қабілетіне әсер етпейді. Арнайы сақтық шаралары қажет емес.

Қолдану жөніндегі нұсқаулар

Дозалау режимі

Айқын және жедел ауырсыну синдромы болған жағдайда препараттың қандағы жоғары концентрациясына тез қол жеткізу үшін емдеуді 5-10 күн бойы күн сайын тәулігіне бір венаішілік инъекциядан (2,0 мл) бастаған жөн. Ауырсыну синдромын басқаннан кейін және аурудың жеңіл түрлері кезінде одан әрі ішке қабылдауға арналған дәрілік түрмен емдеуге немесе ішке қабылдауға арналған басқа дәрілік түрмен емдеуді ықтималды жалғастыра отырып барынша сирек инъекцияға (2-3 апта бойы аптасына 2-3 рет) көшеді.

Апта сайын дәрігерге қаралып тұру ұсынылады.

Енгізу жиілігі: тәулігіне бір рет.

Енгізу әдісі мен жолы

Инъекциялар терең бұлшықетке жасалады. Венаға кездейсоқ түскен кезде пациент дәрігердің бақылауында болуы немесе стационарға жатқызылуы тиіс (симптомдардың айқындылығына байланысты).

Қабылдау уақытын көрсете отырып қолдану жиілігі

Емді тәулігіне 1- инъекциядан (2 мл), күн сайын, 5-10 күн ішінде бастау керек.

Емдеу ұзақтығы

Ауырсыну синдромын басқаннан кейін және аурудың жеңіл түрлері кезінде одан әрі ішке қабылдауға арналған дәрілік түрмен емдеуге немесе ішке қабылдауға арналған басқа дәрілік түрмен емдеуді ықтималды жалғастыра отырып барынша сирек инъекцияға (2-3 апта бойы аптасына 2-3 рет) көшеді.

Апта сайын дәрігерге қаралып тұру ұсынылады.

Ішке қабылдауға арналған дәрілік түрімен емдеуге көшуді мүмкіндігінше қысқа мерзімде жүргізу ұсынылады.

Қарттар

Қолда бар деректер негізінде егде жастағы пациенттерде препаратты ұсынылған дозада қолдану бойынша қандай да бір шектеулер жоқ.

Бауыр жеткіліксіздігі бар пациенттер

Бауыр функциясы бұзылған пациенттерде препарат әдеттегі дозада қолданылуы мүмкін.

Бүйрек жеткіліксіздігі бар пациенттер

Бүйрек функциясы бұзылған пациенттерде препарат әдеттегі дозада қолданылуы мүмкін.

Артық дозаланған жағдайда қабылдануы тиіс шаралар

Симптомдары: бас айналу, аритмия, құрысулар.

Емі: препаратты қабылдауды тоқтату, симптоматикалық ем.

Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіндіру үшін медицина қызметкеріне кеңес алуға жүгіну жөніндегі ұсынымдар

Қажет болса, өз емдеуші дәрігеріңізбен кеңесіңіз.

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

Сирек

- бензил спиртіне аса жоғары сезімталдық реакциялары

Өте сирек:

- аса жоғары сезімталдық реакциялары (мысалы, тері бөртпесі, экзантема, тыныс алудың қиындауы, шок, ангионевроздық ісіну)

- тахикардия

- тершендік ұстамалары, акне, қышыну және есекжеммен көрінетін тері реакциялары

Өте сирек / Бірлі-жарым жағдайларда:

- енгізу орнындағы бұзылулар: жылдам енгізу кезіндегі жүйелік реакциялар (кездейсоқ вена ішіне инъекциялау, қарқынды қанмен қамтамасыз етілген тіндерге инъекциялау) немесе артық дозаланғанда. Бұл жағдайда бас айналу, құсу, брадикардия, аритмия, сананың шатасуы және құрысулар пайда болуы мүмкін

- енгізу орнында күйдіру сезімі

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

«Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК
<http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер

Дәрілік препараттың құрамы

Бір мл препараттың құрамында

белсенді заттар: тиамин гидрохлориді 50 мг,
пиридоксин гидрохлориді 50 мг,
цианокобаламин 0,40 мг,

қосымша заттар: бензил спирті 5.0 мг, динатрий эдетаты 0.15 мг,
инъекцияға арналған су 1.0 мл-ге дейін.

Сыртқы түрінің иісінің, дәмінің сипаттамасы

Қызыл түсті мөлдір сұйықтық.

Шығарылу түрі және қаптамасы

5 мл-ден қызғылт сары түсті шыны ампулаларда.

6 ампуладан медициналық қолдану жөніндегі қазақ және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен бірге пластик тұғырға салып, картон қорапқа салынады.

Сақтау мерзімі

Сақтау мерзімі 2 жыл

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сақтау шарттары

Жарықтан қорғалған жерде, 25°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары

Рецепт арқылы

Өндіруші туралы мәлімет

Help S.A., Pedini Ioanninon, Ioannina, 45500, Греция

Тел. +302102815353; +302102811850

Эл. Пошта: info@help.com.gr

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

Spey Medical Ltd., Lynton House 7-12 Tavistock Square, Лондон, WC1H 9LT,
Ұлыбритания

Эл. Пошта: info@spey.eu

Тел. +44 203 598 2050

Факс: +44 203 598 2055

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

«Serpheus Medical» (Цефей Медикал) ЖШС: 050045, Қазақстан Республикасы, Алматы қ., Әл-Фараби даңғылы, 7 үй, «Нұрлы Тау» ТК, 5А блогы, 247 кеңсе, телефон: +7 (727) 300 69 71, +7 777 175 00 99 (тәулік бойы),

электронды пошта: drugsafety@evolet.co.uk

Дистрибуция мәселелері бойынша: +7 (727) 271 80 78; +7 775 772 98 09,

info@neolife.kz