



«Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық бағылу
комитеті РММ» төрағасының
2023 ж. «2» мамыр
№0062863 бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

ДӘРІЛІК ПРЕПАРАТТЫ МЕДИЦИНАЛЫҚ ҚОЛДАНУ ЖӨНІНДЕГІ НҰСҚАУЛЫҚ (Қосымша парақ)

Саудалық атауы
Сетимед

Халықаралық патенттелмеген атауы
Левоцетиризин

Дәрілік түрі, дозасы
Үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, 5 мг

Фармакотерапиялық тобы
Респираторлық жүйе. Жүйелік әсер ететін антигистаминді препараттар.
Пиперазин туындылары. Левоцетиризин.
АТХ коды R06AE09

Қолданылуы
Сетимед препараты ересектерде, 6 жастан асқан балаларда және жасөспірімдерде:
• мұрынның шырышты қабығының аллергиялық қабынуын (ринит) симптоматикалық емдеу, оның ішінде тұрақты аллергиялық ринит
• сезімталық идиопатиялық есеккемді емдеу (терідегі қатты қышытын, тез өршілген, бозғылт-қызылт күлдіреуіктер) үшін қолданылады.

Қолдануға бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі
• левоцетиризин дигидрохлоридіне, цетиризинге, гидроксизинге, пиперазиннің кез келген басқа туындыларына немесе қосымша заттардың кез келгеніне жоғары сезімталдық
• диаліз жүргізілді талап ететін бүйректің ауыр ауруы (терминалды созылмалы бүйрек жеткіліксіздігі - шумақтық фильтрацияның есептік жылдамдығы (ШФЕЖ) 15 мл/мин төмен)
• емшекпен емізу кезеңі
• тұқым қуалайтын галактоза жақпаушылығы, Ларр лактаза ферментінің жеткіліксіздігі және/немесе глюкоза-галактоза сінюінің төмендеуі
• 6 жасқа дейінгі балалар (балалардың осы тобына арналған дәрілік препараттардың арнайы сұйық түрлері қолданылады).

Қолданған кездегі қажетті сақтандыру шаралары
Бүйрек жеткіліксіздігі орташа ауырлықтан ауырма дейінгі егде жастағы пациенттерде дозаны түзету ұсынылады.
Егер бауыр мен бүйректің ауыр ауруы болса, қолдануды бастамас бұрын емдеуші дәрігермен кеңесу керек, себебі препараттың дозасын түзету қажет болуы мүмкін.
Егер сізде ауыр бүйрек ауруы (бүйрек жеткіліксіздігі) болса, Сетимед препаратын қолданар алдында емдеуші дәрігерге жүгіну қажет, себебі бүйрек жұмысының бұзылу дәрежесіне байланысты сізге препаратты барынша сирек қолдану қорсетілуі мүмкін немесе қолданылмауы мүмкін. Бүйрек аурулары бар (бүйрек жеткіліксіздігі) балаларда левоцетиризинді қолдану жөніндегі деректер жоқ.

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттестіуі
Левоцетиризинмен өзара әрекеттестеу бойынша арнайы зерттеулер, соның ішінде CYP3A4 индукторларымен зерттеулер жүргізілмеген.
Сетимед препараты антипириминен, азитромицинмен, циметидинмен, диазепаммен, эритромицинмен, глипизидпен, кетоканазолмен және псевдоэфедринмен клиникалық маңызды жағымсыз әсерлердің байқалмағанын көрсетті.
Күнне бір рет теofilлиннің 400 мг дозасын бірнеше рет қабылдаумен жүргізілген зерттеуде цетиризин клиренсі (16%) азайған, ал теofilлин деңгейі цетиризинмен бір мезгілде қолданғанда өзгерген жоқ.
Ритонавирдің (күнне екі рет 600 мг-ден) және цетиризиннің (күнне 10 мг-ден) бірнеше мөрте дозаларын қолдана отырып жүргізілген зерттеуде цетиризиннің әсері шамамен 40% - ға артты, ал цетиризинді қатар қолдану салдарынан ритонавирдің әсері елеусіз (-11%) өзгерген.
Сетимед препаратын тамақпен бірге қабылдаған кезде оның сіңу деңгейі азаяды, дегенмен сіңу жылдамдығы төмендейді. Сетимед препаратын тамақпен бірге қабылдаған кезде оның сіңу деңгейі төмендемейді, дегенмен сіңу жылдамдығы төмендейді.
Кейбір жағдайларда, Сетимед препаратын алкогольмен немесе жүйісін бәсеңдететін басқа да препараттармен бір мезгілде қабылдау зейін қоюдың анағұрлым жақсы төмендеуіне және жұмысқа қабілеттіліктің нашарлауына әкелуі мүмкін.

Арнайы ескертулер
Препаратты алкогольмен бір мезгілде қабылдау ұсынылмайды.
Егер зәр шығаруды кешіктіруге бейім факторлар болса (мысалы, жүлынның зақымдануы, қуық асты безінің ұлғаюы), препаратты қабылдау Сетимед препаратын аса сақтықпен қабылдау қажет, себебі бұл зәрді ұстап қалу қаупін арттыруы мүмкін.
Егер сізде бұрын құрысулар немесе энпелсия ұстамалары байқалса, Сетимед препаратын қолданған кезде абай болу керек, өйткені құрысулардың даму қаупі артуы мүмкін.
Сетимед препаратын, басқа да аллергияға қарсы (антигистаминді) препараттар сияқты организмнің терінің аллергиялық сынамаларына реакциясын азайтуы мүмкін, сондықтан оларды орында алдында препаратты қабылдағанда 3 күнен аз үзіліс жасау қажет.
Қосымша заттар:
Сирек тұқым қуалайтын галактоза жақпаушылығында, организмде Лапп лактаза ферментінің жеткіліксіздігі немесе глюкоза-галактоза сінюінің төмендеуінде бұл препаратты қабылдауға болмайды.
Сетимед препаратын қабылдауды тоқтатқаннан кейін, емдеуді бастамас бұрын болмаған жағдайда да қышты пайда болуы мүмкін. Қышқну өз бетінше жоғалуы мүмкін, бірақ кейде ол өте күшті болуы мүмкін және мұндай жағдайларда дәрігер Сетимед препаратымен емдеуді жалғастыра алады. Емдеу қайта басталғаннан кейін симптомдар жоғалуы тиіс.

Педиатрияда қолдану
Осы дәрілік препаратты 6 жастан кіші балаларда қолдану ұсынылмайды, өйткені бұл кезде таблеткаларды жұтуда қиындықтар болуы және препаратты дозалау қиын болуы мүмкін. Осы жастағы балалар үшін қолайлы, сұйық дәрілік түрлер шығарылады.
Жүктілік немесе лактация кезінде
Жүкті әйелдерде левоцетиризинді қолдану туралы деректер іс жүзінде жоқ немесе шектеулі (жүктіліктің 300-ден аз нәтижесі). Алайда, жүктілік кезінде цетиризин, левоцетиризин рашематын қолдану (жүктіліктің 1000-нан астам нәтижесі) даму ақауларымен, жатыршілік және неонаталдық (туылғаннан бастап басталып, туылғаннан кейін 28 күннен кейін аяқталатын кезең) уытты өсермен қатар жүрмеді. Жануарларға жүргізілген эксперименттік зерттеулер препараттың жүктілікке, ұрықтың ішілік дамуына немесе туылғаннан кейінгі жағдайына тікелей немесе жанама жағымсыз әсерін анықтаған жоқ.
Жүктілік, бала емдеу, жүктіліктің болуы немесе баланың туылуын жоспарлау туралы болжам туралы емдеуші дәрігерге хабарланса.
Қажет болса, жүктілік кезінде Сетимед препаратын қолдануды қарастыруға болады. Жүктілік кезінде препаратты сақтықпен қабылдау керек.
Сетимед препараты емшек сүтімен шығарылуы мүмкін болғандықтан, емшек сүтімен қоректенетін балаларда жағымсыз реакциялар болуы мүмкін, сондықтан Сетимед препаратын емізетін аналарға тағайындағанда абай болу керек.
Препараттың кәлік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері
Кейбір пациенттерде левоцетиризинді қолдану кезінде ұйқышылық, шаршау және астения (әлсіздік) байқалғандықтан, автокөлікті басқаруды жоспарлау, қызметтің ықтимал қауіпті түрлеріне қатысу немесе жылжымалы жабдықта жұмыс жүргізу кезінде Сетимед препаратына өз реакциясын ескеру қажет.

Қолдану жөніндегі нұсқаулар
Дозалау режимі
Ересектер, жасөспірімдер және 6 жастан асқан балалар үшін етдетегі ұсынылатын тәуліктік доза 5 мг құрайды (қабықпен қапталған 1 таблетка).
2 жастан 6 жасқа дейінгі балалар үшін левоцетиризиннің арнайы педиатриялық дәрілік түрлерін қолдану ұсынылады, себебі қабықпен қапталған таблетканың дозаларын түзету мүмкін емес.
Tableтканы бір уақытта қабылдауға тырысыңыз. Егер сіз Сетимед препараты жеткіліксіз немесе шамадан тыс әсер етеді деп ойласаңыз, емдеуші дәрігерге хабарласыңыз.
Егде жастағы пациенттер
Бүйрек жеткіліксіздігі бар егде пациенттерде орташа айқыннан ауырма дейін дозаны түзету ұсынылады (төмендегі кестені қараңыз).
Бауыр жеткіліксіздігі бар пациенттер
Тек бауыр жеткіліксіздігі бар пациенттерде дозаны түзету қажет емес. Егер бауыр мен бүйректің ауыр ауруы болса, қолдануды бастамас бұрын дәрігермен кеңесу керек, себебі препараттың дозасын түзету қажет болуы мүмкін (төмендегі кестені қараңыз).
Бүйрек жеткіліксіздігі бар пациенттер
Бүйрек функциясына байланысты дозаларды қабылдау арасындағы интервалдар жекешеленуі тиіс (ШФЕЖ- шумақтық фильтрацияның есептік жылдамдығы). Дозаны түзету үшін келесі кестеге жүгінудің жеке дозаны төменде көрсетілгендей түзетіңіз.

Бүйрек функциясы бұзылған пациенттер үшін дозаны түзету:		
Тобы	ШФЕЖ (мл/мин) (шумақтық фильтрацияның есептік жылдамдығы)	Дозасы және қабылдау жиілігі
Бүйректің қалыпты қызметі	≥ 30	Күнне бір рет 1 таблетка
Бүйрек қызметі бұзылуының жеңіл дәрежесі	60 – < 90	Күнне бір рет 1 таблетка
Бүйрек қызметі бұзылуының орташа дәрежесі	60 – < 90	2 күн сайын бір рет 1 таблетка
Бүйрек қызметінің бұзылуының ауыр дәрежесі	15 – < 30 (диализ жүргізу қажет емес)	3 күн сайын бір рет 1 таблетка
Бүйрек жетіспеушіліктің терминальді сатысы	< 15 (диализ жүргізу қажет етеді)	Қолдануға болмайды

Балалар
Бүйрек жеткіліксіздігі бар балаларда дозаны жеке түзету керек (пациенттің бүйрек клиренсін, оның жасын және дене салмағын ескере отырып). Бүйрек аурулары (бүйрек жеткіліксіздігі) бар балаларда левоцетиризинді қолдану бойынша деректер жоқ.

Енаізу әдісі мен жолы
Tableткаларды іше қабылдау, толығымен жұту және сұйықтықпен ішу керек.
Қабылдау уақыты көрсетілген қолдану жиілігі
Tableтканы Сетимед препаратының тиімділігіне ерекше әсер етпейді. Тәуліктік дозаны бір дозада қабылдау ұсынылады
Емдеу ұзақтығы
Қолдану ұзақтығын емдеуші дәрігер аурудың көріністерін ескере отырып анықтайды, сондықтан симптомдар жоғалғаннан кейін, емдеу тоқтатылуы және олар пайда болған кезде қайта жаңартылуы мүмкін немесе аллергиядердің әсер ету кезеңінде жүргізілуі мүмкін.
Аурудың белгілеріне және оның тарихына сәйкес мерзімді аллергиялық ринитті (апасына төрт күннен аз немесе жылына төрт аптадан аз байқалатын белгілер) емдеу қажет; емдеу симптомдар жоғйланғаннан кейін тоқтатылуы және пайда болғаннан кейін қайта басталуы мүмкін. Тұрақты аллергиялық ринит жағдайында (симптомдары апасына төрт күннен артық немесе жылына төрт аптадан астам уақытта байқалса), аллергиядердің әсер ету кезеңінде пациентке үздісіз терапия ұсынылуы мүмкін.
Левоцетиризинді қолданудың клиникалық тәжірибесі бар емдеу ұзақтығы кемінде 6 ай. Созылмалы есеккем және созылмалы аллергиялық ринит кезінде цетиризинді (рацемат) бір жылға дейін қолданудың клиникалық тәжірибесі бар.

Артық дозаланған жағдайда қабылдауға тиіс шаралар
Симптомдары: ұйқышылық (ересектерде). Балаларда бастапқыда ұйқышылыққа ауысатын қозу, мазасыздық пайда болуы мүмкін.
Емі: спецификалық антидот жоқ. Артық дозаланған жағдайда симптоматикалық немесе демеуші ем ұсынылады. Препаратты қабылдағаннан кейін көп ұзамай асқазанды шаюға болады. Гемодиализ тиімді емес.
Дәрілік препараттың қолдану тәсілін ауыр түсіндіру үшін медицина қызметкеріне кеңес алуға жүгінуді жөніндегі нұсқаулар
Дәрілік препаратын қолдану тәсілін түсіндіру үшін емдеуші дәрігерден кеңес алуға жүгіну ұсынылады.

ДП стандартты қолданған кезде байқалатын жағымсыз реакциялардың сипаттамасы және осы жағдайда қабылдауға тиісті шаралар
Клиникалық сынақтар деректері
Ересектер мен 12 жастан асқан жасөспірімдер
18-ден 71 жасқа дейінгі әйелдер мен ерлердің қатысуымен жүргізілген клиникалық зерттеулерде 5 мг левоцетиризин тобындағы 15,1% пациенттерде плацебо тобындағы 11,3% салыстығанда кем дегенде бір жағымсыз жанама реакция байқалды.

Осы жағымсыз реакциялардың 91,6% жеңіл немесе орташа ауырлық дәрежесінде болды.
Клиникалық зерттеулерде 5 мг левоцетиризин үшін жағымсыз жанама құбылыстарға байланысты препаратты тоқтату жиілігі 1,0% (9/935) және плацебо үшін 1,8% (14/771) құрады.
Левоцетиризинмен клиникалық зерттеулер күніне ұсынылатын 5 мг дозада дәрілік препаратты қабылдаған 935 пациенттің қамтыды, 5 мг левоцетиризинді немесе плацебо қолданған кезде, қатысушылардың осы санына 1% және одан көп жиілікпен жағымсыз жанама реакциялар жағдайлары байқалды (жиі: ≥1 / 100 –ден <1/10 дейін).
Жілі (1-10%)

Жағымсыз реакциялар	Плацебо (n=771)	Левоцетиризин 5 мг (n=935)
Бас ауыруы	25 (3,2 %)	24 (2,6 %)
Ұйқышылық	11(1,4 %)	49 (5,2 %)
Ауыздың құрғап кетуі	12 (1,6 %)	24 (2,6 %)
Шаршау	9 (1,2 %)	23 (2,5 %)

Алдағы уақытта, әлсіздік немесе іштің ауруы сияқты жағымсыз реакциялардың сирек жағдайлары жиі емес (≥1 / 1000 <1/100 дейін) байқалды.
5 мг левоцетиризинді қолданған кезде, ұйқышылық, шаршау және әлсіздік сияқты тыныштандыратын жағымсыз реакциялардың жиілігі (дәрілік препараттардан туындаған ашушаңдықтың немесе толқудың төмендеуі және ұйқышылық әсері) плацебо (3,1%) қолданғандағыға қарағанда жалпы жиірек (8,1%) болды.
Балалар
6 айдан 11 айға дейінгі және 1 жастан 6 жасқа дейінгі балалардың қатысуымен екі плацебо-бақыланатын зерттеулерде 159 пациент 2 апта бойы күн сайын 1,25 мг дозада және тиісінше күніне екі рет 1,25 мг левоцетиризин қабылдады. Левоцетиризин немесе плацебо үшін жағымсыз реакциялардың жиілігі 1% және одан да көп болды.

Жүйелік-ағзаның жіктелуі	Плацебо (n= 83)	Левоцетиризин (n= 159)
Асқазан-ішек жолдарының бұзылыстары		
Іш өту	0	3 (1,9%)
Қусу	1 (1,2 %)	1 (0,6%)
Іш кату	0	2 (1,3%)
Жүйе жүіесінің бұзылыстары		
Ұйқышылық	2 (2,4%)	3 (1,9%)
Психикалық бұзылыстар		
Ұйқыш бұзылуы	0	2 (1,3%)

6-12 жастағы балалардың қатысуымен салыстырмалы жасырын плацебо-бақыланатын зерттеулер жүргізілді, онда 243 бала қолдану кезеңінің әр түрлі ұзақтығымен, бір аптадан 13 аптаға дейін күн сайын 5 мг левоцетиризинді қабылдады. Левоцетиризин немесе плацебо үшін дәрілік заттарға жағымсыз реакциялардың жиілігі 1% шегінде немесе одан көп байқалды.

Жағымсыз реакциялар	Плацебо (n=240)	Левоцетиризин 5 мг (n=243)
Бас ауыруы	5 (2,1 %)	2 (0,8 %)
Ұйқышылық	1(0,4 %)	7 (2,9 %)

Кейбір жағымсыз әсерлер өте ауыр болуы мүмкін және дереу медициналық араласуды қажет етеді.
Егер келесі белгілердің бірі байқалса, **дереу дәрігерге қаралу керек**: терінің және шырышты қабаттардың тез ісінуі (ангионевротикалық ісіну) немесе препаратқа ауыр, өмірге қауіп төндіретін аллергиялық реакция (анафилаксия), сондай-ақ агрессия, қозу, галлюцинация, депрессиялық көңіл-күй (депрессия), ұйқысыздық, суицидтік ойлар, түнгі армандар, құрысулар. Бұндай жағымсыз әсерлер сирек кездеседі, бірақ өте ауыр. Егер олар дамыған болса, препаратты қабылдауды тоқтатып, дереу дәрігермен кеңесу керек. Емдеу болмаса, бұл құбылыстар өлімге әкелуі мүмкін.
Барлық дәрі-дәрмектер сияқты, препарат жағымсыз реакцияларды тудыруы мүмкін, бірақ олар бәрінде бола бермейді.
Жағымсыз реакциялар жиілігінің сандық критерийлері және жағымсыз реакциялардың жүйелік-орган классификациясына сәйкес және олардың пайда болу жиілігіне қарай жіктелуі (жағымсыз құбылыстардың жиілігін айқындау мынадай критерийлерге сәйкес жүргізіледі): өте жиі (≥ 1/10), жиі (≥ 1/100-ден <1/10-ға дейін), жиі емес (≥ 1/1000-нан < 1/100-ге дейін), сирек (≥ 1/10000-нан < 1/1000-ға дейін), өте сирек (< 1/10000), белгісіз (қолда бар деректер бойынша бағалау мүмкін емес).

Иммундық жүйенің бұзылуы:
Белгісіз: аллергиялық реакциялар (жоғары сезімталдық), соның ішінде өмірге қауіп төндіретін ауыр аллергиялық реакция (анафилаксия)

Метаболизм және тамақтану бұзылыстары:
Белгісіз: тобыттың жоғарылауы

Психикалық бұзылулар:
Белгісіз: агрессия, қозу, галлюцинация, депрессиялық көңіл-күй (депрессия), ұйқысыздық, суицидтік ойлар, қорқынышты түстер

Жүйе жүіесінің бұзылуы:
Белгісіз: құрысулар, жану сезімі бар сезімталдықтың бұзылуы, шаншу, қыбырлату, бас айналу, естен тану, бұлшықет қысқаруынан туындаған дене бөліктерінің немесе бүкіл дененің еріксіз, ырақты қозғалысы, дөм сезудің бұзылуы

Есту органдары мен балғитигін бұзылуы:
Белгісіз: бас айналу (вертиго)

Көру органы тарапынан бұзылулықтар
Белгісіз: көру қабілетінің бұзылуы, бұлыңғыр көру, кездік бақыланбауға кенбей айналуы (окулогирация)

Жүрек жүіесінің бұзылуы:
Белгісіз: жүрек соғуы, жүрек жиі соғуы (тахикардия)

Тыныс алу жүйесінің, кеуде және көкірек қуысының бұзылыстары:
Белгісіз: ентігу

Асқазан-ішек жолдарының бұзылуы:
Белгісіз: жүрек айнуы, құсу, сұйық нәжіс

Гепатобилиарлы жүйенің бұзылуы (бұл жүйенің мүшелеріне мыналар жатады: бауыр, өт бақы, бауыршілік және бауырдан тыс өт жолдары):
Белгісіз: бауырдың қабыршығы (гепатит)

Бүйрек және зәр шығару жолдарының бұзылуы:
Белгісіз: ауыр, қиын, зәр шығарудың жоғарылауы (диурезия), зәрді ұстап қалу

Тері мен тері астындағы тіндерінің бұзылуы:
Белгісіз: терінің және шырышты қабықтың тез ісінуі (ангиодезма), тұрақты дәрілік көртпе, қышу, көртпе, тез дамып келе жатқан, қатты қышытын, бозғылт қызғылт көрпіштер (есеккем)

Тірек-қимыл аппараты мен дәнекер тінінің бұзылуы:
Белгісіз: бұлшықет ауруы, буын ауруы

Енаізу орнындағы жалпы бұзылулар мен бұзылулар:
Белгісіз: ісіну

Зерттеу:
Белгісіз: салмақ қосу, бауыр сынамаларының функционалдық бұзылуы.

Жекелеген жағымсыз әсерлер сипаттамасы
Сетимед препаратын қабылдауды тоқтатқаннан кейін қышыну байқалған.

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 сарптау ұлттық орталығы» ШЖК РММ <http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер
Дәрілік препараттардың құрамы
Үлбірлі қабықпен қапталған бір таблетканың құрамында:
белсенді зат - левоцетиризин дигидрохлориді, 5,0 мг;
қосымша заттар: лактоза моногидраты, микрокристалды целлюлоза, магний стевараты, қабғыты: Онадар қы (Y-1-7000); (гипрометеллоза, титанның қостотығы (Е 171), полиэтиленгликоль (ПЭГ 400)).

Сыртқы түрінің ісінуі, дәмінің сипаттамасы
Соплаша пішінді, екі беті деңес, бір жағында "L9C2" және екінші жағында "5" әрнегі бар, ақ немесе сұр-ақ түсті үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар.

Шығарылу түрі және қаптамасы
Поливинилхлорид/поливинилхлоридтен және алюминий фольгадан немесе бағытталған полиамидтен, алюминий фольгадан, поливинилхлоридті үлбірден және алюминий фольгадан жасалған пішінді ұяшықты қаптамада 10 таблеткадан.
2 пішінді ұяшықты қаптамадан медициналық қолдану жөніндегі қазақ және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен бірге картон қоралшаға салынған.

Сақтау мерзімі
Сақтау мерзімі 3 жыл
Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сақтау шарттары
25 °С-ден аспайтын температурада сақтау керек.
Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары
Рецепт арқылы

Өндіруші туралы мәлімет
SYNTHON HISPANIA SL, Испания
c/Castello, 1
08830 Sant Boi De Llobregat, Барселона, Испания
Тел: +34 936 40 156
synthon.es@synthon.com

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы
VEGAPHARM LLP Unit 18, 53 Norman Road, Greenwich Centre Business Park, Лондон, Ұлыбритания SE10 9QF.
Тел: +442035982050
E-mail: info@vegapharm.com

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың тіркеуде кейінгі қауіпсіздігін қарағалауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)
"Cepheus Medical" ЖШС (Цефей Медикал)
050045, Қазақстан Республикасы, Алматы қ., Әл-Фараби даңғылы, 7 үй, ЖК «Нұрлы Тау», 5А блок, 247 көңсе
Тел.: +7 (727) 300 69 71, +7 777 175 00 99 (тәулік бойы)
cephusmedical@gmail.com