

LEMTRADA[®]
alemtuzumab

Vodič za pacijente

Važne bezbednosne
informacije za pacijente
koji započinju terapiju
lekom LEMTRADA

SADRŽAJ

1. Uvodne informacije o leku LEMTRADA	03
2. Pregled terapije lekom LEMTRADA	04
3. Neželjene reakcije	07
4. Druge korisne informacije	13
5. Planiranje vašeg rasporeda praćenja	14
6. Kako kontaktirati lekara	14

Dobrodošli

Vaš lekar Vam je dao **Vodič za pacijente i Karticu sa upozorenjima za pacijente** kako bi Vas obavestio o Vašoj trenutnoj terapiji lekom LEMTRADA.

- Pažljivo pregledajte **Vodič za pacijente** zajedno sa Vašim lekarom prilikom prvog propisivanja leka LEMTRADA i redovno prilikom svake kontrolne posete. Vodič za pacijente ima za cilj da Vam skrene pažnju na simptome autoimunih poremećaja (stanja u kojima Vaš imuni sistem greškom napada Vaše telo) i na ozbiljne infekcije, kao i na potrebu da se pridržavate testiranja i da obratite pažnju na pojavu simptoma i odmah zatražite medicinsku pomoć ukoliko se pojave. U ovom Vodiču postoji deo za vođenje beleški o svim lekarima koje ćete posećivati radi Vaše zdravstvene zaštite. Ovo uključuje lekare zadužene za lečenje multiple skleroze (MS) i bilo koje druge lekare koje redovno posećujete.
- Namena **Kartice sa upozorenjima za pacijente** je da informiše bilo kog zdravstvenog radnika o Vašoj terapiji lekom LEMTRADA. **Karticu sa upozorenjima za pacijenta morate uvek nositi sa sobom i morate je pokazati svakom zdravstvenom radniku.**

Dodatno, ako Vam Vaši medicinska sestra ili lekar nisu dali Uputstvo za lek (nalazi se u pakovanju leka), molimo da ga zatražite.

Vodič za pacijente nije namenjen da zameni razgovor sa Vašim lekarom ili drugim zdravstvenim radnicima koji leče Vašu multiplu sklerozu (MS). Takođe, treba da se pročita zajedno sa Uputstvom za lek LEMTRADA. Obavestite Vašeg lekara ili zdravstvenog radnika ako primetite bilo koje znake ili simptome opisane u ovom Vodiču.

Poglavlje 1. Uvodne informacije o leku LEMTRADA

Šta je lek LEMTRADA i kako deluje?

LEMTRADA je lek koji se propisuje u tretmanu relapsno-remitentne multiple skleroze (MS) kod odraslih. LEMTRADA ne leči MS, ali može da smanji broj relapsa. Takođe, može da pomogne u usporavanju znakova i simptoma MS-a.

Lek LEMTRADA prilagođava Vaš imunološki sistem sa ciljem da ograniči napade na Vaš nervni sistem. Nakon terapije lekom LEMTRADA možete biti pod povećanim rizikom od razvoja drugih autoimunih stanja ili dobijanja ozbiljnih infekcija. Važno je da razumete ove rizike i način kako da ih pratite.

Poglavlje 2. Pregled terapije lekom LEMTRADA

Kako se daje LEMTRADA?

Lek LEMTRADA se daje infuzijom, pomoću igle kroz koju ulazi u Vaš krvotok. Lek LEMTRADA se primenjuje u najmanje dva ciklusa terapije. Prvi ciklus primenjuje se nekoliko sati tokom 5 dana zaredom. Zatim se, godinu dana kasnije, drugi ciklus primenjuje 3 dana zaredom. Lek LEMTRADA nije kao neki drugi lekovi koje morate da uzimate redovno (na primer, jedanput na dan), da bi delovali. Ispitivanja su pokazala da 2 ciklusa deluju za većinu pacijenata 6 godina i duže. Kod nekih pacijenata dodatna 3 dana terapije mogu biti potrebna u godinama nakon početna 2 ciklusa.

Treba pratiti neželjene reakcije do isteka 4 godine nakon poslednje infuzije leka LEMTRADA (videti na strani 5 **'Da li ću morati da obavljam neke analize nakon terapije lekom LEMTRADA?'**)

Da li moram nešto da učinim PRE početka terapije lekom LEMTRADA?

Kako biste bili sigurni da je LEMTRADA odgovarajući lek za Vas, Vašem lekaru su potrebne neke informacije.

Zbog toga, Vašeg lekara morate obavestiti:

- o o svim lekovima koje uzimate
 - o ako bolujete od neke infekcije
 - o ako Vam je otkriven rak
 - o ako su Vam otkrivene abnormalnosti grlića materice
 - o ako ste trudni ili uskoro planirate trudnoću.
- > Vaš lekar će proveriti vakcine koje ste primili i može da Vas posavetuje da dovršite standardni program vakcinacije ako to niste učinili. Vaš lekar takođe može da Vas posavetuje da primite dodatne vakcine pre početka terapije lekom LEMTRADA.
- > Ako živite u području gde je tuberkuloza česta pojava, Vaš lekar će organizovati odgovarajuće ispitivanje.
- > Vaš lekar će takođe razgovarati o Vašoj djeci. Kako biste smanjili rizik od infekcija nakon Vaše terapije, preporuka je da izbegavate sirovo ili slabo

kuvano meso, meke sireve i nepasterizovane mlečne proizvode dve nedelje pre, tokom i najmanje 1 mesec nakon infuzije leka LEMTRADA.

- Vaš lekar će sprovesti analize krvi i urina (mokraće) pre početka terapije lekom LEMTRADA. Ove analize se vrše kako bi se videlo da li smete da uzimate lek LEMTRADA.

Da li ću morati da obavljam neke analize nakon terapije lekom LEMTRADA?

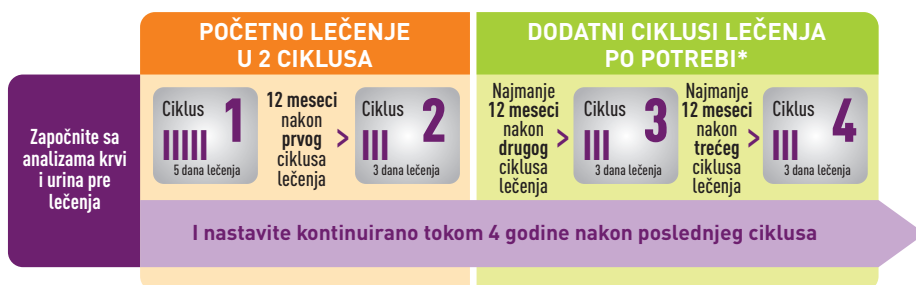
Terapija lekom LEMTRADA može povećati rizik od autoimunih oboljenja (stanja u kojima Vaš imunološki sistem greškom napada Vaše telo). Ona se mogu javiti godinama nakon Vaše terapije (opisan u Poglavlju 4. ovog Vodiča). Zbog toga ćete morati da budete pod nadzorom jednom mesečno, obavljanjem analiza krvi i urina tokom nekoliko godina. Vaš lekar će proveriti rezultate analiza kako bi utvrdio da li su se pojavile neželjene reakcije.

Jako je važno da nastavite da obavljate navedene analize još 4 godine nakon poslednjeg ciklusa terapije lekom LEMTRADA, čak i ako se osećate dobro (nemate vidljive simptome niti neželjene reakcije) i ako su Vam simptomi MS pod kontrolom. Neželjene reakcije se mogu pojaviti godinama nakon poslednjeg ciklusa terapije lekom LEMTRADA. U retkim slučajevima, mogu biti opasne po život, zbog toga je vrlo važno da nastavite da dolazite na kontrolne preglede i da obratite pažnju na simptome. Time ćete omogućiti brzo otkrivanje tegoba i pravovremeno lečenje.

To znači da svakog meseca tokom 4 godine nakon poslednjeg ciklusa terapije lekom LEMTRADA morate da obavljate analize krvi i urina. Vi i Vaš lekar ćete saradivati kako biste osigurali da se obavljanje ovih analiza uklopi u Vaš uobičajen raspored. Ako ste žena, važno je da analize urina ne radite tokom menstrualnog ciklusa, jer tada možete da dobijete pogrešne rezultate.

Kako biste bolje razumeli trajanje efekata terapije i dužinu potrebnog perioda praćenja, Slika 1 prikazuje ovaj proces.

Slika 1: Trajanje efekta lečenja i dužina potrebnog praćenja



***NAPOMENA:** Praćenje pacijenata tokom 6 godina nakon prve infuzije (ciklus 1) pokazalo je da većini pacijenata nije potrebno dodatno lečenje nakon početna 2 ciklusa lečenja.

U sledećoj tabeli je prikazano koje analize morate obavljati, kada i koliko dugo.

Tabela 1: Vrsta i vreme analiza

Analiza	Kada	Koliko dugo?
Pregled krvi	Pre početka terapije i jednom mesečno nakon terapije	Do isteka 4 godine nakon poslednje infuzije leka LEMTRADA
Pregled urina	Pre početka terapije i jednom mesečno nakon terapije	Do isteka 4 godine nakon poslednje infuzije leka LEMTRADA

Poglavlje 3. Neželjene reakcije

Kao što je gore navedeno, pacijenti koji primaju lek LEMTRADA su pod rizikom od ozbiljnih infekcija i određenih autoimunih bolesti. Ove neželjene reakcije mogu da se pojave nedeljama, mesecima i godinama nakon terapije lekom LEMTRADA (odložene neželjene reakcije).

U nastavku teksta, naučićete više o svakoj od tih neželjenih reakcija, uključujući znake i simptome koje možete imati i šta učiniti ako se dogode.

Ozbiljne infekcije

Pacijenti na terapiji lekom LEMTRADA su pod povećanim rizikom za dobijanje ozbiljne infekcije. Ako razvijete simptome ozbiljne infekcije kao što su temperatura, groznica i/ili otečene žlezde, možda ćete morati da se lečite u bolnici.

Takođe, morate da prijavite Vašem lekaru simptome kao što su nedostatak vazduha, kašalj, zviždanje u plućima, bol u grudima ili stezanje i iskašljavanje krvi, jer to može biti prouzrokovano zapaljenjem plućnog tkiva (stanje pod nazivom pneumonitis).

Važno je da lekarima u bolnici kažete da ste primali lek LEMTRADA.

Ako bolujete od ozbiljnih infekcija, obavestite svog lekara pre početka terapije lekom LEMTRADA. Vaš lekar mora da odloži lečenje, dok se infekcija ne izleči.

Ne smete se vakcinisati određenim vrstama vakcina (žive virusne vakcine), ako ste nedavno primali lek LEMTRADA.

Autoimuna stanja

Autoimuna stanja uključuju:

- a) Poremećaj rada tiroidne (štitne) žlezde
- b) Stanje pod nazivom imuna trombocitopenijska purpura (ITP)
- c) Određene vrste bubrežnih bolesti.

Uzrok ovih neželjenih reakcija nije jasan. Međutim, poznato je da ste pod povećanim rizikom od ovih događaja ako ste primili lek LEMTRADA.

Sva ova stanja mogu da se leče ako se rano otkriju, a odlaganje lečenja povećava rizik od komplikacija. Zato je jako važno da prepoznate i odmah prijavite Vašem lekaru bilo koje znake ili simptome tih stanja.

a) Poremećaj rada tiroidne (štitne) žlezde

Tiroidna žlezda se nalazi u donjem delu vrata. Tiroidna žlezda proizvodi hormone koji su važni za celo telo. Kod nekih ljudi, imunološki sistem može greškom da napada ćelije tiroidne žlezde (autoimuna bolest tiroidne žlezde). To utiče na njenu sposobnost da luči i kontroliše nivo hormona.

Lek LEMTRADA vrlo često uzrokuje razvoj poremećaja tiroidne žlezde, uključujući:

- > **povećanu aktivnost tiroidne žlezde (hipertireozu):** tiroidna žlezda stvara previše hormona.
- > **smanjenu aktivnost tiroidne žlezde (hipotireozu):** tiroidna žlezda ne stvara dovoljno hormona.

Uradite analizu krvi pre početka terapije lekom LEMTRADA i svaka 3 meseca nakon početnog ciklusa terapije sve do isteka 4 godine nakon poslednje infuzije. Krvne analize pomoći će lekaru da rano otkrije poremećaje tiroidne žlezde.

Koji su znaci i simptomi povećane aktivnosti tiroidne žlezde?

Simptomi mogu da uključuju:

- > pojačano znojenje
- > neobjašnjiv gubitak telesne težine
- > oticanje očiju
- > nervozu
- > ubrzane otkucaje srca.

Koji su znaci i simptomi smanjene aktivnosti tiroidne žlezde?

Simptomi mogu da uključuju:

- > neobjašnjiv porast telesne težine
- > osećaj hladnoće
- > pojačan osećaj umora
- > novonastali zatvor.

Šta ako mi se pojavi poremećaj tiroidne žlezde?

Obavestite svog lekara ako dobijete bilo koji od ovih simptoma.

Lekar će odlučiti koje je najbolje lečenje za Vas zavisno od vrste poremećaja tiroidne žlezde. Veoma je važno da pratite preporuke lekara kako biste bili

sigurni da će lečenje imati najbolji mogući efekat. Ponekad Vam lekovi nisu potrebni. Međutim, u nekim slučajevima ćete do kraja života morati da uzimate lekove za lečenje poremećaja tiroidne žlezde. U nekim situacijama će možda biti potrebno odstraniti tiroidnu žlezdu.

Ako se kod Vas razvije poremećaj tiroidne žlezde, jako je važno da se pravilno lečite, posebno ako ste žensko i zatrudnite posle primene leka LEMTRADA. Ako se poremećaj tiroidne žlezde ne leči, to može da naškodi Vašoj bebi pre ili posle rođenja.

b) Imuna trombocitopenijska purpura (ITP; poremećaj krvarenja)

ITP je stanje koje uzrokuje smanjenje broja trombocita (krvnih pločica) u krvi. Ozbiljna ITP se javlja kod približno 1% pacijenata koji uzimaju lek LEMTRADA. Trombociti su neophodni za normalno zgrušavanje krvi. ITP može uzrokovati teško krvarenje. Ako se otkrije na vreme, može da se leči, ali ukoliko se ne leči, može uzrokovati teške zdravstvene tegobe, a moguće i smrt.

Analiza krvi pomoći će Vašem lekaru da uoči promene u broju trombocita i tako na vreme otkrije ovu neželjenu reakciju. Zbog toga će lekar da uradi analize krvi pre početka terapije lekom LEMTRADA, a zatim svakog meseca nakon početnog ciklusa terapije sve do isteka 4 godine od poslednjeg ciklusa terapije.

Važno je napomenuti da **ITP može brzo da nastane i može da se pojavi u periodu između analiza krvi**. Stoga je važno da budete upoznati sa znacima i simptomima.

Koji su znaci i simptomi ITP-a?

- > male, raspršene crvene, ružičaste ili ljubičaste tačkice na koži
- > lako nastajanje modrica
- > krvarenje iz posekotine koje se zaustavlja teže nego obično
- > obilnije, duže ili češće menstruacije nego obično
- > krvarenje između dve menstruacije
- > krvarenje iz desni ili nosa koje je prvi put javlja ili treba duže vremena nego obično da se zaustavi
- > iskašljavanje krvi.

Pogledajte **Sliku 2** (na strani 10) koja pokazuje primere modrica i osipa uzrokovanih ITP-om.

Odmah pozovite Vašeg lekara ako imate bilo koji od ovih znakova ili simptoma. Ako Vaš lekar nije dostupan, odmah potražite lekarsku pomoć (npr. na odeljenju hitne pomoći u bolnici) i pokažite im Vašu Karticu za pacijenta leka LEMTRADA.

Šta ako se kod mene razvije ITP?

Najbolje je prepoznati i lečiti ITP **što je ranije moguće**. Zbog toga je jako važno da nastavite da obavljate mesečne analize krvi, kojima se mogu otkriti tegobe i pre pojave simptoma. Takođe, važno je da Vi, članovi Vaše porodice i/ili negovatelji vodite računa o pojavi bilo kog znaka i simptoma opisanih u ovom Vodiču. Odlaganje terapije ITP-a povećava mogućnost razvoja ozbiljnijih tegoba.

Slika 2: Primeri modrica i osipa uzrokovanih ITP-om

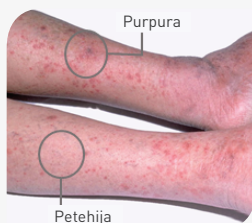
Ove slike pokazuju neke primere modrica i osipa uzrokovanih ITP-om

Napomena: Ove su slike samo vodič kako bi se pokazali primeri modrica i osipa



Primer noge sa blagim ili prekomerno izraženim stvaranjem modrica.

Gde na telu? Važno je napomenuti da se modrice mogu pojaviti bilo gde na Vašem telu, ne samo na Vašim nogama.



Primer nogu s mestimičnim crvenim, ružičastim ili ljubičastim tačkicama ispod kože. One mogu da liče na ubode iglom (petehija) ili mogu biti malo veće (purpura).

Gde na telu? Važno je napomenuti da se tačkice mogu pojaviti bilo gde na Vašem telu, ne samo na Vašim nogama.



Primer mrlja uzrokovanih krvarenjem ispod jezika.

Gde na telu? Može se pojaviti bilo gde u Vašim ustima – ispod jezika, na nepcu, na unutrašnjoj strani obraza, na jeziku ili na Vašim desnim.

Ako se otkrije rano, ITP obično može da se leči. Ako se kod Vas razvije ITP, Vi i Vaš lekar ćete odlučiti koja je terapija najbolja za Vas.

Ako primetite bilo koji od (gore opisanih) znakova ili simptoma, odmah obavestite Vašeg lekara i prijavite simptome. Ako Vaš lekar nije dostupan, morate odmah potražiti hitnu medicinsku pomoć (npr. na odeljenju hitne pomoći u bolnici). Pokažite im Vašu LEMTRADA Karticu za pacijente.

c) Poremećaji bubrega (kao što je bolest sa antitelima na glomerularnu bazalnu membranu)

Lek LEMTRADA može uzrokovati bubrežne tegobe, kao što je stanje poznato kao bolest sa antitelima na glomerularnu bazalnu membranu ili anti-GBM bolest. Anti-GBM bolest je autoimuno stanje koja može da rezultira teškim oštećenjem bubrega. Uz anti-GBM bolest može se javiti i oštećenje pluća, iako nije bilo uočeno u studijama izvršenim sa lekom LEMTRADA. Ako se ne leči, može uzrokovati zastoj rada bubrega koji zahteva hroničnu dijalizu ili presađivanje, a može dovesti i do smrti.

Analize krvi i urina će omogućiti Vašem lekaru da prati moguće znake bubrežne bolesti kako bi na vreme prepoznao ovu neželjenu reakciju. Vaš lekar će uraditi analize krvi i urina pre početka terapije lekom LEMTRADA, a zatim jednom mesečno nakon početnog ciklusa terapije. Ako ste žena, važno je da pregled urina ne radite tokom menstrualnog ciklusa, jer tada možete dobiti pogrešne rezultate. Ove analize treba nastaviti do isteka 4 godine nakon poslednje infuzije.

Važno je napomenuti da se anti-GBM bolest može otkriti na osnovu određenih znakova i simptoma koje treba da imate u vidu.

Koji su znaci i simptomi bubrežnih poremećaja, kao što je anti-GBM bolest?

- > **Krv u urinu:** urin može biti crven ili boje čaja.
- > **Otok:** u Vašim nogama ili stopalima.

Anti-GBM bolest može oštetiti Vaša pluća, što može rezultirati iskašljavanjem krvi.

Što ako nastanu bubrežni poremećaji?

U većini slučajeva, lekari mogu lečiti bubrežne poremećaje. Najbolje je započeti terapiju što je moguće pre. Važno je da budete upoznati sa znacima i simptomima poremećaja bubrega i anti-GBM bolesti i da redovno obavljate laboratorijske preglede (analize krvi i urina). Bubrežni poremećaji će gotovo uvek zahtevati lečenje. Ako je potrebno, lečenje se može započeti odmah.

Ako primetite bilo koji od (gore opisanih) znakova ili simptoma, odmah obavestite Vašeg lekara i prijavite simptome. Ako Vaš lekar nije dostupan, morate odmah zatražiti hitnu medicinsku pomoć.

VAŽNO!

Budući da se sva ta autoimuna stanja mogu javiti brzo, ali i godinama nakon primljenog ciklusa terapije lekom LEMTRADA, jako je važno da nastavite da obavljate analize krvi svakog meseca (čak i ako se osećate dobro).

Takođe morate nastaviti da obraćate pažnju na pojavu znakova i simptoma.



Rano otkrivanje i dijagnoza daju Vam najbolju mogućnost za oporavak



Činite to još 4 godine nakon poslednjeg ciklusa terapije lekom LEMTRADA

Nosite sa sobom Vašu Karticu sa upozorenjima za pacijente i pokažite je svakom zdravstvenom radniku koji učestvuje u Vašem lečenju (uključujući stanja koja nisu multipla skleroza), a posebno u slučaju hitne medicinske intervencije.

Poglavlje 4. Druge korisne informacije

Šta treba da znam o vakcinaciji?

Pre primanja svakog ciklusa terapije lekom LEMTRADA, Vaš lekar će proveriti da li ste obavili sve vakcinacije. Ako je potrebno da se vakcinišete, morate da sačekate 6 nedelja nakon vakcinacije da biste počeli terapiju lekom LEMTRADA. Obavestite Vašeg lekara ako ste već primili vakcinu u prethodnih 6 nedelja.

Plodnost/trudnoća/kontracepcija

Nije poznato da li lek LEMTRADA utiče na plodnost tokom vremena kada je u Vašem organizmu. Obavestite svog lekara ukoliko razmišljate o planiranju trudnoće.

Nije poznato da li lek LEMTRADA može da šteti nerođenom detetu. Morate da koristite efikasne metode kontracepcije kada primete ciklus terapije lekom LEMTRADA i 4 meseca nakon svakog ciklusa terapije lekom LEMTRADA (osim ako Vam Vaš lekar ne kaže da to nije potrebno, jer ne možete da imate dete, na primer ako Vam je urađena histerektomija), kako bi se osiguralo da lek LEMTRADA nije zaostao u Vašem telu pre začeća. Obavezno se posavetujte sa Vašim lekarom ukoliko planirate trudnoću.

Ako ste već trudni, Vi i Vaš lekar treba da odlučite da li korist primene terapije na Vaše zdravlje nadmašuje potencijalni rizik za nerođenu bebu.

Nije poznato da li lek LEMTRADA može da pređe u bebu kroz majčino mleko, ali postoji mogućnost. Preporučuje se da ne dojite tokom svakog ciklusa terapije lekom LEMTRADA i 4 meseca nakon svakog ciklusa terapije. Međutim, mogu postojati prednosti majčinog mleka (koje može pomoći i zaštititi bebu od infekcija). Zato se obratite Vašem lekaru ako planirate da dojite svoju bebu. On/ona će Vas posavetovati o tome šta je najbolje za Vas i Vašu bebu.

Koje druge informacije moram da kažem svom lekaru?

Obavestite Vašeg lekara ili zdravstveni tim o bilo kojim novim zdravstvenim problemima koji su se razvili i bilo kojim novim lekovima koje ste uzimali od Vašeg poslednjeg pregleda. Ti lekovi mogu uključivati lekove koji se propisuju i koji se ne propisuju na lekarski recept, vitamine, i biljne suplemente. Važno je da Vaš lekar bude upoznat sa tim i da upravlja Vašom terapijom.

Poglavlje 5. Planiranje Vašeg rasporeda praćenja

Autoimuna stanja opisana u ovom Vodiču mogu se javiti dugo nakon što ste primili terapiju lekom LEMTRADA. Jako je važno da nastavite mesečne analize 4 godine nakon Vašeg poslednjeg ciklusa terapije (čak i ako se osećate dobro).

Poglavlje 6. Kako kontaktirati lekara

Kako biste se lakše obratili Vašem lekaru ili zdravstvenom timu, molimo Vas da upišete njihove brojeve telefona i adrese u tabelu ispod.

Lekar/ zdravstveni tim	Telefon	Adresa

Poziv na prijavljivanje neželjenih reakcija

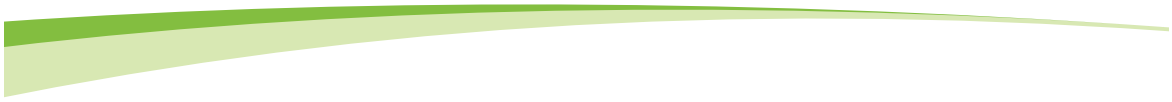
Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:

- *ONLINE prijave dostupne na internet stranici **www.alims.gov.rs** ili*
- *popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici **www.alims.gov.rs** i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu nezeljene.reakcije@alims.gov.rs*

Sumnju na neželjene reakcije za lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek LEMTRADA®, kompaniji Sanofi-Aventis d.o.o. Beograd, telefonom (011 44 22 900), telefaksom (+381 11 44 22 924), putem elektronske pošte (e-mail: info.serbia@sanofi.com, Pharmacovigilance.Serbia@sanofi.com ili pošte (adresa: Sanofi-Aventis d.o.o. Beograd, Španskih boraca 3/VI, 11 070 Beograd).

Kontakt podaci nosioca dozvole za lek

Sanofi-Aventis d.o.o. Beograd,
Španskih boraca 3/VI, 11 070 Beograd
Tel/fax: 011 44 22 900 / 011 44 22 924
E-mail: info.serbia@sanofi.com
Pharmacovigilance.Serbia@sanofi.com



SANOFI GENZYME



Verzija 1, Mart 2019