

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ

160223

СОГЛАСОВАНО

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Иринэкс

раствор для подкожного введения, 140 мг/мл

с.а. Алкон-Куврер н.в., Бельгия (предварительно заполненные шприцы)

Сандоз ГмбХ, Австрия (предварительно заполненные шприц-ручки)

Изменение № 2 160223

Дата внесения изменения « ____ » _____ 20 ____ г.

Старая редакция	Новая редакция
ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ «Сандоз Фармасьютикалс д.д.», Веровшкова 57, 1000 Любляна, Словения / Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1000 Ljubljana, Slovenia.	ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ Новартис Оверсиз Инвестментс АГ, Лихтштрассе 35, 4056 Базель, Швейцария / Novartis Overseas Investments AG, Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Switzerland.

Менеджер по регуляторным проектам
ООО «Новартис Фарма»

Стародубова М. В.