

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ

№ 016165/02-07 10 19

СОГЛАСОВАНО

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

БРЕВИБЛОК

раствор для внутривенного введения 10 мг/мл

Хикма Фармасьютикалз США Инк., США

Изменение № 1

Дата внесения Изменения « ____ » 07 10 19 20 ____ г.

Старая редакция	Новая редакция
Производитель готовой лекарственной формы, фасовка Вест-Ворд Фармасьютикалз Корпорейшн 2 Эстербрук Лейн, Черри Хилл, Нью-Джерси 08003, США	Производитель готовой лекарственной формы, фасовщик Хикма Фармасьютикалз США Инк. 2 Эстербрук Лейн, Черри Хилл, Нью-Джерси 08003, США
Упаковка, серийный выпуск Бакстер Хелскеа Лимитед Какстон Вей, Тетфорд, Норфолк P124 3SE, Великобритания	Упаковщик, выпускающий контроль качества Бакстер СА Бульвар Рене Бранкуа 80, Лессины, 7860, Бельгия
В случае необходимости претензии потребителей направлять по адресу: ЗАО Компания «Бакстер» 125171, г. Москва, Ленинградское шоссе, д.16А, строение 1 Тел.: +7 (495) 647-68-07, Факс: +7(495) 647-68-08	Претензии потребителей направлять по адресу: АО Компания «Бакстер» 125171, г. Москва, Ленинградское шоссе, д.16А, строение 1 Тел.: +7 (495) 647-68-07, Факс: +7(495) 647-68-08

Старший специалист по регистрации продукции
АО Компания «Бакстер»



Иванова А.Ю.