

Исх. № 68/09 от 23 сентября 2024г.Информационное письмо
Специалистам здравоохранения**НЕСКЛЕР (финголимод): изменение
держателя регистрационного удостоверения**

Уважаемые специалисты здравоохранения!

По согласованию с Федеральной Службой по надзору в сфере здравоохранения ООО «ИИХР» сообщает следующее:

- с 21.08.2024 держателем регистрационного удостоверения ЛП НЕСКЛЕР является ООО «ИИХР» (ранее ДРУ было ООО «БиоИнтегратор»)
- Лекарственный препарат НЕСКЛЕР (МНН финголимод) применяется при ремиттирующем рассеянном склерозе у взрослых и детей старше 10 лет для уменьшения частоты клинических обострений и снижения риска прогрессирования нетрудоспособности
- Не рекомендуется применять препарат НЕСКЛЕР у беременных женщин и женщин детородного возраста, не применяющих эффективную контрацепцию.
- Пожалуйста, ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата НЕСКЛЕР
- Материалы для врачей и пациентов/родственников/опекунов, а также форма отчета о течении и исходе беременности после приема препарата НЕСКЛЕР размещены на сайте www.iihr.ru

Информацию о случаях подозреваемых нежелательных реакций и случаях беременности во время приема препарата НЕСКЛЕР просим направлять:

141401, Россия, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1

тел.: +7 (495) 995-49-41

e-mail: safety@iihr.ruwww.iihr.ru

Также напоминаем о необходимости сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях в соответствии с требованиями российского законодательства в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР).

С уважением,
Генеральный директор

Н.А.Папазова