

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ
 ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Гриппол® Квадривалент

Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная субъединичная
 адьювантная
 раствор для внутримышечного и подкожного введения

ООО «НПО Петровакс Фарм», Россия

Изменение № 3

Дата внесения Изменения « ____ » 241220 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
<p>Производитель ООО «НПО Петровакс Фарм» Российская Федерация, 142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1, тел./факс: +7(495) 926-21-07, e-mail: info@petrovax.ru</p>	<p>Производитель/Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение ООО «НПО Петровакс Фарм» Россия, 142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1,</p>
<p>Владелец регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии потребителя: ООО «НПО Петровакс Фарм» Юридический адрес / Адрес для предъявления претензий</p>	<p>тел./факс: +7 (495) 926-21-07, e-mail: info@petrovax.ru; Организация, принимающая претензии от потребителей ООО «НПО Петровакс Фарм» Россия, 142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая,</p>

Старая редакция	Новая редакция
<p>потребителей: Российская Федерация, 142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1, тел.: 8 800 234-44-80, +7(495) 730-75-45, тел./факс: +7(495) 926-21- 07, e-mail: info@petrovax.ru</p> <p>Рекламации на качество препарата по физическим свойствам, фасовке, упаковке и информацию о побочном действии, случаях повышенной реактогенности или развития поствакцинальных осложнений с обязательным указанием номера серии и даты изготовления с последующим представлением медицинской документации направлять в адрес предприятия- производителя ООО «НПО Петровакс Фарм»: e-mail: adr@petrovax.ru</p>	<p>д. 1, тел.: +7(495) 730-75-45, 8 800 234-44- 80, e-mail: adr@petrovax.ru</p> <p>Рекламации на качество препарата по физическим свойствам, фасовке, упаковке и информацию о случаях повышенной реактогенности или развития поствакцинальных осложнений с обязательным указанием номера серии и даты изготовления с последующим представлением медицинской документации направлять в адрес предприятия-производителя ООО «НПО Петровакс Фарм» и в Федеральную Службу по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор).</p>

Представитель
ООО «НПО Петровакс Фарм»



М.А. Гайтукиева