

TEBAZIO® 14 mg

Teriflunomide

Film-Coated Tablets

This leaflet contains important information for you and is prepared by Medical and Pharmacovigilance Dept. of Zistdaru Danesh Co. You should, therefore, read it carefully before taking Tebazio.

In case you need further information, please contact your doctor, pharmacist or Patient-Care Line at Zistdaru Danesh Co.

This medication is indicated for your current complaint only, so you should seriously avoid using it in similar cases or passing it on to others.

This drug has more indications than those mentioned in this leaflet that may be prescribed by your doctor.

Each medication, along with its therapeutic effects may also cause adverse reactions, though all reactions may not be seen in one person. If you get any of the reactions mentioned in this leaflet or any others, consult your doctor, pharmacist or healthcare providers.

In this leaflet you will learn:

1. What is Tebazio?
2. Dosage and administration
3. Dosage Form and Strength
4. Tips before taking Tebazio
5. Warnings and precautions
6. Adverse effects
7. Use in specific populations
8. Tebazio drug interactions
9. Tebazio composition
10. Tebazio storage

1. What is Tebazio?

Tebazio is indicated for the treatment of patients with relapsing-remitting form of multiple sclerosis (RRMS).

2. Dosage and Administration:

The recommended dose of Tebazio is one 14 mg tablet per day.

Tebazio can be taken with or without food.

• Drug Overdose:

In case of accidental drug overdose, contact your doctor or healthcare providers.

Studies indicate that taking more than 70 mg teriflunomide per day for more than 2 (two) weeks in healthy individuals is well tolerated.

In case of overdose with clinical significance or onset of intoxication, cholestyramine or activated charcoal is administered by the doctor for accelerated elimination of the medicine.

• Missed Dose:

In case you forget taking one dose, never take two tablets for the next dose and take your next dose as scheduled.

3. Dosage Form and Strength

Tebazio is available as film-coated (FC) tablets containing 14 mg of teriflunomide colored matt or pale blue. Tebazio is a pentagonal tablet with dose strength 14 imprinted on one side and engraved with the English letter Z on other side.

4. Tips before taking Tebazio:

• Who should not take Tebazio?

• Avoid taking Tebazio if you have:

- Severe hepatic impairment; taking this drug in patients with severe hepatic impairment is contraindicated.
- Pregnancy; taking this drug in pregnant women or females of reproductive potential not using effective contraception is contraindicated because it may cause fetal harm.
- Coadministration with leflunomide; concurrent use of this medicine with leflunomide is contraindicated.

5. Warnings and Precautions

• Blood tests before initiating treatment:

Before you start taking Tebazio, your doctor should

check white blood cell counts and liver function in your last (within last 6 months) blood test report.

• Liver problems

Taking this drug in patients with a history of liver problems can be problematic. Patients with pre-existing acute or chronic liver disease before initiating treatment, should not normally be treated with this drug. Taking this drug in patients with severe hepatic impairment is contraindicated.

Before initiating treatment with Tebazio and for at least six (6) months after starting it, your doctor should monthly monitor your liver function through blood tests.

The doctor should check liver function in patients with symptoms suggestive of hepatic dysfunction like unexplained nausea, vomiting, abdominal pain, fatigue, anorexia, jaundice and/or dark urine.

In case of liver damage due to Tebazio, your doctor may decide to discontinue the drug and liver tests continue until they reach normal levels. Should your doctor diagnosis be that the liver problem is not due to Tebazio, taking the drug is resumed.

• Bone Marrow Effects

-Decreases in white blood cell counts (WBC)

Before starting treatment with Tebazio, your doctor should obtain a complete blood cell count (CBC) to test your blood. Further examination by the physician is based on clinical signs and blood test results.

-Infection

Tell your doctor if after starting treatment with Tebazio you get and not recover from influenza, ear and throat infection, sinusitis, urinary infection, digestive tract infection, etc. Before taking or continuing therapy, pros and cons are reconsidered by your doctor. Infection symptoms include fever, fatigue, body pain, cold and nausea. Taking this drug in patients with immune deficiency and severe uncontrolled infections is not recommended

-Vaccination

Administration of live vaccines while in therapy and for six (6) months after stopping the drug is not recommended.

•Peripheral Neuropathy

Report any tingling and numbness in feet and legs (besides those normally experienced in MS patients) to your doctor if you are over sixty (60) and/or are diabetic and concurrently use this drug with neurotoxic medications.

•Renal Toxicity

Patients under therapy with Tebazio should inform their doctor of prior history of kidney disease.

•Skin Reactions

In case of prior skin reactions due to taking this or other drugs, inform your doctor.

•Increased Blood Pressure

Periodically measure and control your blood pressure before initiating and during treatment with Tebazio. Contact your doctor about any elevations during treatment with Tebazio.

•Respiratory Effects

Respiratory problems like initiation or worsening symptoms of lung diseases(prior to treatment) such as cough, respiratory problems with or without fever should be monitored, and decision to continue Tebazio be made by the doctor.

•Lactose intolerance

Tell your doctor if you are suffering from lactose intolerance, since Tebazio contains lactose monohydrate.

6. Adverse Effects

-Very common (more than 10 percent of patient population):

*CNS: headache

*Skin: hair thinning or hair loss

*Endocrines and metabolism: decreased phosphate levels in blood

*Digestive: diarrhea, nausea

*Liver: increased liver enzymes in blood test

*Blood: decreased neutrophils (type of white blood cells), decreased white blood cell counts

*Other: influenza

-Common (1 to 10 percent of patient population):

*Cardiovascular: increased blood pressure, palpitations

*CNS: anxiety

*Skin: itch, acne, burning sensation

*Endocrine and metabolism: increased levels of potassium in blood test

*Digestive: abdominal pain, toothache, viral digestive problems, weight loss, bloating

*Genitourinary: cystitis

*Blood: decreased levels of blood platelet counts, anemia

*Liver: increased levels of some liver enzymes in blood test

*Neuro-muscular and skeletal: sensory impairment, musculoskeletal pains, sciatica nerve pain, peripheral nerve system damage

*Eye: blurred vision, conjunctivitis

*Kidney: renal failure (transient)

*Respiratory: upper respiratory tract infection, bronchitis, sinusitis

*Other: Herpes simplex virus infection, seasonal allergy

-Rare (less than 1 percent of patient population):

*remission of viral hepatitis, jaundice, heart infarction (MI)

7. Use in specific populations

*Pregnancy:

This drug is in category X.

Administration of this drug in pregnant women or women with reproduction potentials not using effective contraception is contraindicated because it may cause fetal harm.

Contact your doctor if you become pregnant while taking Tebazio and two (2) years after stopping it. In case you are test positive for pregnancy, your doctor should devise a special drug regimen to accelerate elimination of Tebazio from your body to decrease fetal harm.

Consult your doctor in case you wish to become pregnant after stopping Tebazio. Before pregnancy,

the drug should be fully eliminated from your body.

Complete elimination of Tebazio from your body may take up to two (2) years, but may be reduced to a few weeks if given a special drug regimen by your doctor.

*Nursing:

Since it is not clear whether this drug is excreted in mother milk, your doctor should decide to stop the drug or stop nursing and continue using the drug given the importance of therapy in nursing mother.

*Children/Pediatrics:

Safety and efficacy of this drug in children has not been established.

*Elderly/Geriatrics:

There is not enough information available about safety and efficacy of this drug in the elderly.

8. Drug Interactions:

Tell your doctor in case you use other drugs, even herbal drugs and supplements. Tebazio interactions can include:

*Coadministration of Tebazio and leflunomide is contraindicated.

*Coadministration of Tebazio and drugs like repaglinide, paclitaxel, pioglitazone or rosiglitazone should be under your doctor supervision.

*Coadministration of Tebazio and warfarin; accurate follow up and monitoring levels of international normalized ratio (INR) by your doctor is recommended.

*Live Vaccines: Administration of live vaccines while in therapy and six (6) months after stopping Tebazio is not recommended.

*Patients under coadministration of Tebazio and drugs like duloxetine, alosetron, theophylline and tizanidine, given the possibility of decreasing their efficacy, should be supervised by the doctor.

*Coadministration of Tebazio and other drugs affecting immune system (used in treatment of rheumatoid arthritis, irritable bowel syndrome, cancers and MS) is not recommended.

9. Tebazio Composition:

Active Ingredient (AI): Teriflunomide

Inactive Ingredients:

Microcrystalline cellulose, lactose monohydrate, sodium starch glycolate type A, Hydroxypropyl Cellulose, Magnesium stearate, Corn starch, Film coating (RT.Film® NOR Blue 0720)

In case you have a history of allergies or adverse reactions to Tebazio ingredients, consult your doctor or pharmacist before taking it.

10. Tebazio Storage:

Store below 30 ° C.

Keep out of sight and reach of children.

Leaflet prepared by Medical and Pharmacovigilance Dept. of Zistdaru Danesh Co.

Revision No: 00

Edited and revised: Nov. 2018

Patient-Care Line:

Cellphone: +98-935-2203041 & +98-935-2203042 & +98-935-2203043

E-mail address: nursing@zistdaru.ir

Tebazio exclusive website:

<https://tebazio.com/>

Manufactured by: **Zistdaru Danesh Co.**
TEHRAN, IRAN

Website address: www.zistdaru.ir

Head Office Tel: +98-21-42318100



ساخت شرکت زیست دارو دانش تهران – **ایران**

تَبازیو® ۱۴ میلی‌گرم تری فلونوماید

-این دفترچه راهنما دارای اطلاعات مهمی برای شما است و توسط واحد مדיکال و فارماکووپویزیلانس شرکت زیست دارو دانش تهیه گردیده است. بنابراین قبل از مصرف این دارو، مطالب آن را به دقت مطالعه نمایید.

- در صورت نیاز به اطلاعات بیشتر لطفاً با پزشک معالج، داروساز و یا واحد پرستاری و حمایت از بیمار شرکت زیست دارو دانش تماس حاصل فرمایید.

- این دارو تنها برای بیماری دستور پزشک معالج از **کلینستیرامین** یا بنابراین از مصرف آن در موارد مشابه یا توصیه به دیگران، به طور جدّی خودداری فرمایید .

- ممکن است این دارو در درمان بیماری هایی به غیر از آنچه که در این دفترچه راهنما ذکر شده است توسط پزشک معالج شما تجویز گردد.

- هر دارو به موازات اثرات درمانی، ممکن است باعث بروز بعضی عوارض ناخواسته نیز شود. اگرچه همه این عوارض در یک فرد دیده نمی‌شود. درصورت بروز عوارض مذکور در این دفترچه راهنما یا عوارض دیگر با پزشک معالج یا داروساز یا مراکز درمانی مشورت نمایید.

آنچه که در این دفترچه با آن آشنا می‌شوید:

- تَبازیو چیست؟**
- مقدار و نحوه مصرف**
- شکل دارویی**
- نکات مهم قبل از شروع مصرف تبازیو**
- هشدارها و موارد احتیاط**
- عوارض جانبی**
- جمعیت‌های خاص**
- تداخلات دارویی تبازیو**
- اجزای تشکیل دهنده تبازیو**
- نحوه نگهداری صحیح تبازیو**

۱. تبازیو چیست؟

تبازیو جهت درمان بیماران مبتلا به نوع عودکننده- بهبود یابنده مالتیپل اسکلروزیس تجویز می شود.

۲. مقدار و نحوه مصرف

مقدار مصرف توصیه شده تبازیو، یک عدد قرص ۱۴ میلی گرم یک بار در روز است.

تبازیو می تواند قبل یا همراه با غذا مصرف شود.

مصرف بیش از حد دارو

- در صورت مصرف تصادفی بیش از مقدار توصیه شده به پزشک معالج خود و یا مراکز درمانی مراجعه نمایید.

- مطالعات حاکی از آن است که مصرف بیش از ۷۰ میلی گرم روزانه به مدت بیشتر از ۱۴ روز در افراد سالم به خوبی **تحمل** شده است.

- در موارد مصرف بیش از حد با اهمیت بالینی یا بروز مسمومیت باید طبق دستور پزشک معالج از **کلینستیرامین** یا **کربن فعال** برای حذف سریع دارو استفاده گردد.

مصرف فراموش شده:

در صورتی که یک نوبت داروی خود را فراموش کردید، در نوبت بعدی هرگز دو قرص را با هم استفاده نکنید و نوبت بعدی را طبق برنامه عادی ادامه دهید.

۳. شکل دارویی

هر قرص روکش دار تبازیو حاوی ۱۴ میلی گرم داروی تری فلونوماید و به رنگ آبی مات تا آبی کمرنگ است. قرص تبازیو دارای شکل پنج ضلعی است که در یک سمت عدد ۱۴ (مقدار ماده مؤثره دارویی در یک قرص) و در سمت دیگر حرف انگلیسی Z حک شده است.

۴. نکات مهم قبل از شروع مصرف تبازیو

■ چه ماسانی نباید از تبازیو استفاده کنند؟

در موارد زیر از مصرف دارو تبازیو خودداری نمایید:

-**نارسایی شدید کبدی:** مصرف این دارو در بیماران با نارسایی شدید کبدی ممنوع است.

-**بارداری:** مصرف این دارو در بیمارانی که باردار هستند یا در دوره باروری بوده و از روش مطمئنی برای جلوگیری از بارداری استفاده نمی کنند ممنوع است زیرا ممکن است سبب بروز آسیب به جنین بشود.

-**مصرف همزمان با داروی لفلونوماید:** مصرف همزمان این دارو با داروی لفلونوماید ممنوع است.

۵. هشدارها و موارد احتیاط

■ آزمایش خون قبل از شروع درمان:

قبل از شروع مصرف داروی تبازیو باید آخرین آزمایش خون شما (در طی ۶ ماه اخیر) از نظر تعداد سلول های سفید خونی و از نظر عملکرد کبدی، توسط پزشک معالج مورد ارزیابی قرار گیرد .

■ مشکلات کبدی:

مصرف این دارو در بیماران با سابقه ابتلا به بیماری های کبدی می تواند مشکل ساز باشد. بیماران با سابقه ابتلا به بیماری حد یا مزمن کبدی (پیش از شروع درمان) ، به طور معمول نباید با این دارو تحت درمان قرار بگیرند. مصرف این دارو در بیماران مبتلا به بیماری های شدید کبدی ممنوع است.

پزشک معالج شما پیش از شروع درمان با تبازیو و حداقل به مدت ۶ ماه پس از شروع به صورت ماهانه، با تجویز آزمایشات لازم وضعیت کبدی شما را ارزیابی می نماید.

پزشک معالج وضعیت کبدی را به ویژه در آن دسته از بیمارانی که دارای نشانه هایی از بروز اختلال در عملکرد کبدی هستند مثل تهوع با علت نامعلوم ، استفراغ ، درد شکمی ، خستگی، بی اشتهاهی، یرقان و یا ادرار تیره ارزیابی می نماید.

در صورت احتمال بروز آسیب کبدی در اثر مصرف تبازیو، با صلاحدید پزشک شما ادامه‌ی مصرف دارو متوقف می شود و آزمایش های کبدی شما تا زمان رسیدن به حالت طبیعی ارزیابی می گردند. اگر پزشک تشخیص بدهد که آسیب کبدی ناشی از مصرف تبازیو نیست، مصرف دارو دوباره ادامه خواهد یافت.

■ اثرات روی مغز استخوان

● کاهش تعداد گلبول های سفید خون (WBC)

پزشک معالج شما پیش از شروع درمان با تبازیو، با تجویز آزمایش شمارش کامل سلول‌های خونی (CBC) وضعیت خونی شما را ارزیابی می نماید. بررسی بیشتر توسط پزشک بر مبنای نشانه های بالینی و نتایج آزمایش خون صورت می پذیرد.

● عفونت

بعد از شروع درمان با تبازیو، در صورت ابتلا به بیماری هایی مثل آنفولانزا ،عفونت حلق و گوش ،عفونت سینوس، عفونت ادراری، عفونت گوارشی، ... و عدم بهبودی، موارد را به پزشک خود اطلاع دهید. پیش از تجویز یا ادامه مصرف، مزایا و معایب توسط پزشک معالج دوباره ارزیابی می گردند.

نشانه های عفونت شامل : تب، خستگی، بدن درد، سرماخوردگی و تهوع می باشد.

مصرف این دارو در بیماران با نقص ایمنی و در بیماران مبتلا به عفونت های کنترل نشده یا شدید توصیه نمی گردد.

●واکسیناسیون

بهتر است واکسیناسیون با واکسن های زنده حین درمان و تا ۶ ماه پس از قطع مصرف انجام نشود.

■ آسیب سیستم عصبی محیطی

در بیماران با سن بالاتر از ۶۰ سال، در بیماران دیابتی، در مصرف همزمان این دارو با داروهای دیگر مؤثر بر سیستم عصبی، باید بروز گزگز و بی حسی دست و پا (علاوه بر گزگز و بی حسی معمول بیماری ام ایس) به پزشک معالج گزارش گردد.

■ آسیب کلیوی

بیمار مصرف کننده تبازیو در صورت سابقه ابتلا به بیماری های کلیوی باید پزشک معالج را از وضعیت خود آگاه سازد.

■ واکنش های پوستی

در صورت سابقه بروز عوارض پوستی پس از مصرف سایر داروها باید به پزشک معالج اطلاع داده شود.

■ افزایش فشار خون

باید فشار خون پیش از شروع درمان با تبازیو و حین درمان با تبازیو به صورت دوره ای کنترل شود.

در صورت افزایش شمار خون حین درمان با تبازیو باید به پزشک معالج مراجعه نمایید.

■ مشکلات تنفسی

باید مشکلات تنفسی مثل شروع یا بدتر شدن علائم بیماری های ریوی (سابقه ابتلازا قبل) همانند سرفه، اختلال تنفس یا یا بدون تب، بررسی شود و تصمیم گیری درباره ادامه مصرف تبازیو توسط پزشک معالج صورت می پذیرد.

■ عدم تحمل لاکتوز:

در صورتی که مبتلا به عدم تحمل لاکتوز هستید باید این موضوع را به پزشک معالج خود اطلاع دهید، زیرا در ترکیب این دارو از لاکتوز مونوهیدرات استفاده شده است.

۶. عوارض جانبی

عوارض بسیار شایع (بیش تر از۱۰ درصد جمعیت مصرف کننده):

-سیستم عصبی مرکزی : سردرد

-پوستی: ریزش یا نازک شدن موی سر

-غدد و متابولیسم : کاهش مقدار فسفات در آزمایش خون

-گوارشی : اسهال ، تهوع

-کبدی : افزایش سطوح آنزیم های کبدی در آزمایش خون

- خونی : کاهش تعداد نوتروفیل ها (نوعی از گلبول های سفید)، کاهش تعداد گلبول های سفید

-متفرقه : آنفولانزا

عوارض شایع (بین ۱ تا ۱۰ درصد جمعیت مصرف کننده):

-قلبی-عروقی : افزایش فشار خون، تپش قلب

-سیستم عصبی مرکزی:اضطراب

-پوستی : خارش، آکنه، احساس سوزش

-غدد و متابولیسم : افزایش مقدار پتاسیم در آزمایش خون

-گوارشی : درد شکمی، دندان درد، مشکلات گوارشی و یروسی،

کاهش وزن، نفخ شکم

-ادراری - تناسلی : التهاب مثانه

-خونی : کاهش تعداد پلاکت های خونی، آنمی

- کبدی: افزایش مقدار برخی از آنزیم های کبدی در آزمایش خون

- عصبی-عضلانی و اسکلتی : اختلال حسی، درد عضلانی-اسکلتی،

درد عصب سیاتییک، آسیب سیستم عصبی محیطی

-چشمی: تاری دید،التهاب ملتحمه

- کلیوی: نارسایی کلیوی (به صورت گذرا)

-تنفسی: عفونت مجاری تنفسی فوقانی، برونشیت، سینوزیت

-متفرقه : عفونت ویروس هرپس سیمپلکس، حساسیت فصلی

عوارض نادر(کمتر از ۱ درصد جمعیت مصرف کننده):

فعال شدن مجدد هیپاتیت ویروسی، زردی، انفارکتوس قلبی.

۷. جمعیت های خاص:

■ بارداری:

این دارو در رده X بارداری قرار دارد.

مصرف این دارو در بانوانی که باردار هستند یا در دوره باروری بوده و از روش مطمئنی برای جلوگیری از بارداری استفاده نمی‌نمایند ممنوع است، زیرا ممکن است سبب بروز آسیب به جنین شود.

در زمان مصرف تبازیو و تا دو سال بعد از قطع مصرف آن در صورت شک به باردار شدن، بلافاصله به پزشک خود مراجعه نمایید. در صورت قطعى بودن بارداری، با تجویز یک برنامه ویژه دارویی توسط پزشک معالج، تبازیو از بدن شما خارج شده و خطر به وجود آمده برای جنین کاهش خواهد یافت.

در صورت تمایل به بارداری بعد از قطع مصرف تبازیو، باید با پزشک خود مشورت نمایید. قبل از شروع بارداری باید تمام دارو از بدن شما خارج شده باشد. خروج کامل تبازیو از بدن ممکن است ۲ سال به طول بیانجامد که این زمان با تجویز یک برنامه ویژه دارویی به چند هفته قابل کاهش است.

■ مصرف در دوران شیردهی

از آنجایی که ترشح این دارو در شیر مادر مشخص نشده است، قطع مصرف دارو در دوران شیردهی یا قطع شیردهی و ادامه مصرف دارو، با تصمیم پزشک معالج و با توجه به اهمیت ادامه مصرف دارو برای مادر شیرده صورت می گیرد.

■ کودکان:

ایمنی و اثربخشی مصرف این دارو در کودکان هنوز اثبات نشده است .

■ سالمندان:

در حال حاضر در مورد ایمنی و اثربخشی مصرف این دارو در سالمندان اطلاعات کافی در دست نیست.

۸. تداخلات دارویی تبازیو

در صورتی که هم زمان با تبازیو از داروی دیگری حتی داروهای گیاهی و مکمل ها استفاده می‌نمایید، پزشک خود را مطلع سازید. از جمله تداخلات دارویی داروی تبازیو به موارد زیر می‌توان اشاره کرد:

■ مصرف همزمان تبازیو با داروی لفلونوماید ممنوع است.

■ مصرف همزمان تبازیو با داروهای مانند ری‌گلیناید، پکلی تاکسیل، بیوگلیتازون، یا رزگلیتازون باید تحت نظر پزشک باشند.

■ مصرف همزمان تبازیو و وارفارین (پیگیری دقیق و نظارت بر INR طبق دستور پزشک معالج توصیه می گردد)

■ واکسن زنده: بهتر است در زمان درمان با این دارو و تا ۶ ماه پس از قطع مصرف، واکسیناسیون با واکسن های زنده انجام نشود.

■ بیماران در صورت مصرف همزمان تبازیو و داروهای مانند: دوکستین، اوسترون، توفیلین و تیزانیدین به دلیل احتمال کاهش اثر بخشی آنها، باید تحت نظر پزشک باشند.

■ مصرف همزمان تبازیو و سایر داروهای مؤثر بر سیستم ایمنی (که برای درمان بیماری هایی مثل روماتیسم مفصلی، سندرم روده تحریک پذیر، سرطان

ها و ام ایس تجویز شده اند) توصیه نمی گردد.

۱.۹ اجزای تشکیل دهنده تبازیو

ماده مؤثره دارویی: تری فلونوماید

مواد جانبی: میکروکریستالین سلولوز، لاکتوز مونوهیدرات، سدیم استراچ گلیکولات تیب آ، هیدروکسی پروپیل سلولز، نشاسته ذرت، منیزیم استئرات، روکش آبی رنگ قرص (RT.Film@ NOR Blue 0720) چنانچه به هر کدام از اجزای تبازیو سابقه واکنش های حساسیتی و یا بروز عوارض جانبی دارید، باید پیش از مصرف دارو با پزشک معالج یا داروساز مشورت نمایید.

۱.۰ نحوه صحیح نگهداری تبازیو:

تبازیو را در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتی گراد نگهداری نمایید.

تبازیو را دور از دید و دسترس کودکان نگهداری نمایید.

شماره تماس پاسخ گویی واحد پرستاری و حمایت از بیمار شرکت زیست دارو دانش:

۰۹۳۵۲۲۰۳۰۴۱ و ۰۹۳۵۲۲۰۳۰۴۲ و ۰۹۳۵۲۲۰۳۰۴۳ و ۰۹۳۵۲۲۰۳۰۴۱

پست الکترونیک جهت مکاتبه با واحد پرستاری و حمایت از بیمار شرکت زیست دارو دانش: nursing@zistdaru.ir

وب سایت اختصاصی محصول تبازیو ۱۴ میلی‌گرم:

https://tebazio.com/

وب سایت شرک ت زیست دارو دانش:

www.zistdaru.ir

شماره تماس دفتر مرکزی: ۰۲۱-۴۲۳۱۸۱۰۰

شماره بازنگری: ۰۰

تاریخ ویرایش و بازبینی: آبان ماه ۱۳۹۷

ساخت شرکت زیست دارو دانش تهران – ایران.



ساخت شرکت زیست دارو دانش تهران – ایران