

Затверджено згідно наказу № РМ-1948/1

від 23.06.25 р.

Директор з маркетингу

Заворотний С.А. 38265984



Handwritten signature

**Програма інформаційно-маркетингового заходу (інформаційної акції)
«Інформування спеціалістів лікувальних закладів – закладів охорони здоров'я
про лікарські засоби ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна»**

1. Назва Акції та порядок її виконання :

Інформаційна акція (маркетинговий захід) під назвою «Інформування спеціалістів охорони здоров'я про лікарські засоби компанії «ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна» - Каберлін, Лергесан, Локсоф, Цифран СТ (далі — Акція), що реалізується Організатором/Виконавцем в рамках та відповідно до умов цієї Програми, і передбачає отримання учасниками акції інформації про назву, характеристику, лікувальні властивості та можливі побічні дії лікарських засобів. Під час проведення Акції вказана інформація розповсюджується за допомогою інформаційних носіїв (об'єктів матеріального світу – листівок, друкарських, канцелярських виробів тощо), які пов'язані за своїм інформаційним призначенням (інформацією, яка на ньому розміщена) з лікарськими засобами та ТМ компанії «ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна».

Носієм інформації, крім іншого, є клей, маркер та папка разом зі стислою інформацією, що розповсюджується.

Акція проводиться в зазначеній в цій програмі період, серед співробітників лікувальних установ, в містах України, де у компанії працюють штатні працівники.

В рамках проведення Акції передбачена організація та проведення колективних зустрічей представників Організатора/Виконавця акції з професіоналами /спеціалістами лікувальних установ - закладів охорони здоров'я з метою обміну професійною інформацією, яка зазначена в цій програмі про вказані в цій програмі лікарські засоби. При проведенні акції передбачена можливість персоналізованого розповсюдження на таких колективних зустрічах інформаційних носіїв.

2. Деталі Акції:

2.1. Мета акції та юридична підстава для проведення акції:

Акція проводиться з метою інформування спеціалістів лікувальних установ - закладів охорони здоров'я про назву, характеристику, лікувальні властивості та можливі побічні дії лікарських засобів Каберлін, Лергесан, Локсоф, Цифран СТ, які доступні до призначення лікарями в містах України, де у компанії працюють штатні працівники.

2.2. Організатор Акції :

ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна», що знаходиться за адресою: 02121, Україна, м. Київ, вул. Харківське шосе, 175., тел 044 371 7721.

2.3. Виконавець Акції :

ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна», що знаходиться за адресою: 02121, Україна, м. Київ, вул. Харківське шосе, 175., тел. 044 371 7721.

2.4. Назва товарів, з реалізацією яких безпосередньо пов'язане проведення акції (товари, інформація щодо яких розповсюджується): Каберлін, Лергесан, Локсоф, Цифран СТ.

В акції бере участь товар, що інформаційно супроводжується/підтримується за допомогою акції та який є в асортименті Виконавця акції – Каберлін табл. 0,5мг, свідоцтво про реєстрацію № UA/18103/01/01 від 26.05.20; Лергесан табл. 0,75мг, свідоцтво про реєстрацію № UA/17362/01/01 від 26.04.19 та Лергесан табл. 1,5мг, свідоцтво про реєстрацію № UA/17362/01/02 від 26.04.19; Локсоф табл. 500мг, свідоцтво про реєстрацію № UA/7580/02/01 від 26.04.18; Цифран СТ табл., свідоцтво про реєстрацію № UA/6375/01/01 від 31.10.18.

Інформаційні носії – клей-олівець з нанесенням «ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна», маркер текстовиділювач з нанесенням «ТОВ Ранбаксі Фармасьютікалс Україна», папка з блокнотом та ручкою з нанесенням ТОВ «Ранбаксі фармасьютікалс Україна» (надалі по тексту – інформаційні носії).

2.5. Учасники Акції - невизначене коло осіб (неперсоніфіковані фізичні особи), які вчинили сукупність дій, передбачених цією Програмою, а саме: є медичними працівниками лікувальної установи; підтвердили своє бажання на участь у інформаційній акції безпосередньою участю в акції; поінформовані про цю програму, погодилися таким чином на участь в акції, з отриманням відповідного інформаційного носія. До участі в Акції не допускаються: особи, що не відповідають вимогам п. 2.5. цієї Програми: особи, що є неповнолітніми; особи, що не є лікарями - спеціалістами лікувальних установ - закладів охорони здоров'я в яких проводиться акція, що не усвідомлюють значення своїх дій та/або потребують спеціального догляду. Період проведення Акції: липень 2025р.

2.6. Територія та місце проведення Акції: Акція діє на всій території України, окрім тимчасово непідконтрольних та окупованих територій. Підставою для обмеження території дії акції є Закон України «Про забезпечення прав і свобод громадян на тимчасово окупованій території України» від 15.04.2014, № 1207-VII, а також нормативні документи щодо тимчасових особливостей дії законодавства України у деяких населених пунктах на території тимчасово окупованих областей (на підставі Указів Президента України про введення в дію рішень Ради національної безпеки та оборони України).

Стисла інформація про товари Акції, яка розповсюджується за допомогою акції наступна:

Каберлін.Склад: 1 таблетка містить каберголіну 0,5 мг. Показання: інгібування / пригнічення фізіологічної лактації, лікування гіперпролактинемічних станів.

Протипоказання: Підвищена чутливість до каберголіну, до будь-якої з допоміжних речовин препарату або до будь-яких алкалоїдів ріжків. Неконтрольована гіпертензія. Наявність в анамнезі фіброзних захворювань легенів, перикарда та заочеревинного простору. Побічні реакції: загалом небажані явища залежать від дози препарату. У пацієнтів із відомою непереносимістю дофамінергічних препаратів імовірність виникнення небажаних явищ можна зменшити, якщо розпочинати лікування препаратом Каберлін зі знизених доз,

наприклад 0,25 мг 1 раз на тиждень з наступним поступовим їх підвищенням до досягнення терапевтичної дози.

Повна інформація міститься в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу КАБЕРЛІН.

Лергесан.Склад: 1 таблетка містить 0,75 мг або 1,5 мг левоноргестрелу. Показання: Екстрена контрацепція протягом 72 годин після незахищеного статевого акту або у разі, якщо застосований метод контрацепції був ненадійний. Протипоказання: підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату, тяжкий ступінь печінкової недостатності; вагітність. Побічні реакції: найчастішим небажаним ефектом була нудота.

Повна інформація міститься в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу ЛЕРГЕСАН.

Локсоф.Склад: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить левофлоксацину гемігідрат еквівалентно 500 мг левофлоксацину. Показання: локсоф показаний для лікування у дорослих таких інфекцій, спричинених чутливими до левофлоксацину мікроорганізмами. Протипоказання: підвищена чутливість до левофлоксацину, інших фторхінолонів або до будь-якого компонента препарату. Епілепсія. Ушкодження сухожилля, пов'язане з попереднім застосуванням фторхінолонів. Дитячий вік. Період вагітності та годування груддю. Побічні реакції: частота побічних ефектів, зазначених у таблиці 5, визначалась за допомогою таких критеріїв: дуже часто ($\geq 1/10$), часто (від $\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечасто (від $\geq 1/1000$ до $< 1/100$), рідко (від $\geq 1/10000$ до $< 1/1000$), дуже рідко ($< 1/10000$), невідомо (не можна визначити з наявних даних). У кожній групі побічні реакції подано в порядку зниження серйозності.

Повна інформація міститься в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу ЛОКСОФ.

Цифран СТ.Склад: 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ципрофлоксацину гідрохлориду еквівалентно ципрофлоксацину 500 мг; тинідазолу 600 мг. Показання: лікування змішаних інфекцій, викликаних чутливими анаеробними і аеробними мікроорганізмами: хронічний синусит, абсцес легень, емпієма, внутрішньочеревинні інфекції, запальні гінекологічні захворювання, післяопераційні інфекції при можливій присутності аеробних і анаеробних бактерій, хронічний остеомієліт, інфекції шкіри і м'яких тканин, виразки на «діабетичній стопі», пролежні, інфекції ротової порожнини (включаючи періодонтит і періостит).

Лікування діареї або дизентерії амебної або змішаної (амебної і бактеріальної) етіології. Протипоказання: підвищена чутливість до ципрофлоксацину або до інших фторхінолонів, підвищена чутливість до тинідазолу або до інших похідних 5-нітроїмідазолу, а також до будь-якого компонента препарату. Одночасне застосування з тизанідіном. Органічні неврологічні порушення, захворювання крові (або такі в анамнезі), період вагітності або годування груддю, дитячий вік. Побічні реакції: спричинені ципрофлоксацином та спричинені тинідазолом.

Повна інформація міститься в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу ЦИФРАН СТ.

Участь у цій Акції та проведення акції не передбачає формування персональних баз даних у Організатора / Виконавця Акції та розкриття Організатору / Виконавцю Акції своїх даних учасниками Акції. Персоналізація учасників Акції не відбувається.

3. Учасник зобов'язаний забезпечити виконання всіх рекомендацій та правил МОЗ щодо роботи (функціонування) свого закладу та його відповідності, правилам внутрішнього трудового розпорядку, санітарним, карантинним та протиепідеміологічним нормам. Учасники акції самостійно вирішують питання своєї медичної безпеки та безпеки праці на своїх робочих місцях, де проводиться акція - відповідно до норм, які діють в закладах охорони здоров'я.
4. Організатор Акції залишає за собою право змінити, призупинити або відмінити Акцію у будь-який час без попередження учасників акції.

5. Приймаючи участь в інформаційній акції, учасники акції - неперсоніфіковані фізичні особи (невизначене коло осіб) підтверджують, що вони:

- повністю ознайомлені з умовами акції, отримали всю необхідну інформацію для здійснення волевиявлення щодо участі в акції, повністю розуміючи умови акції, її мету та механізм виконання, погоджуючись зі всіма положеннями цієї програми та порядком проведення Акції;
- погодившись на участь у Акції, учасник Акції усвідомлюють що жодних їх прав та законних інтересів, в т.ч. третіх осіб, при участі в акції порушено не було, участь в акції вони приймають самостійно, без тиску та обмежень волі, не знаходячись під впливом, через вільне вираження волі на участь в Акції, задля реалізації потреб в обміні/отриманні професійної інформації про лікарські засоби в з метою підвищення професійної кваліфікації.

6. Положення Програми можуть бути змінені та/або доповнені Організатором Акції протягом усього строку її дії. Зміна та/або доповнення положень Програми протягом її дії, можливі у випадку їх затвердження Організатором, інформування учасників шляхом розміщення інформації у спосіб зазначений в п. 12 цієї Програми. Такі зміни й доповнення набувають чинності з моменту оприлюднення, якщо інше не буде спеціально визначено безпосередньо змінами/доповненнями до положень Програми.

7. Всі суперечки, в тому числі щодо тлумачення положень цієї Програми та /або питань, не врегульованих цією Програмою, ухвалюються Організатором Акції. При цьому рішення останнього є остаточним і не підлягає оскарженню, а сприймається учасниками «таким як воно є».

8. Учасники Акції мають обов'язки та права, що передбачені діючим законодавством України, в частині, що не передбачена цією Програмою. Учасники Акції мають право вимагати від Організатора / Виконавця інформацію про дану Акцію згідно з цією Програмою, подзвонивши на телефон +38 (044) 371-77-21/23/24 або надіславши запит на mktg@sunpharma.com, або відвідавши веб-сайт www.sunpharma-ukraine.com.ua.
9. Організатор Акції не несе відповідальності за наслідки застосування Учасником акції товару та/або інформаційного носія, в тому числі в професійній діяльності; учасник

повністю розуміє, що рішення щодо застосування/використання товару він має відповідно до інструкцій по медичному застосуванню лікарського засобу - товару та задля власної професійної мети, з виконанням всіх застережень та обмежень, що містяться в/на самій інструкції по медичному застосуванню лікарського засобу - товару та/або інформаційному носії.

10. Відповідальність Організатора акції перед учасниками акції обмежується випадками, що перелічуються в цій програмі. Організатор Акції не несе відповідальності за відсутність можливості у Учасників Акції ознайомитись з Програмою Акції в інший спосіб ніж це передбачено програмою акції, за несвоєчасне виконання іншими Учасниками або невиконання/порушення Учасниками Акції своїх обов'язків, які передбачені у діючій програмі Акції; за життя, здоров'я та моральні або психічні травми Учасників Акції, прямо або опосередковано пов'язані з їх участю в Акції. Організатор має право не вступати у письмові переговори або інші контакти з учасниками Акції; претензії від учасників Акції не розглядаються.
11. Джерелами інформації, які дозволяють учасникам Акції та іншим особам отримати інформацію про Акцію, отримати інформацію, що дозволяє встановити взаємозв'язок товарів/торгівельних марок з Акцією, з Організатором та Виконавцем Акції є: друковані та електронні інформаційні матеріали, що роздаються в закладах охорони здоров'я, так саме як і можливість подзвонити на телефон +38 (044) 371-77-21/23/24, або написати на e mail: mktg@sunpharma.com, або відвідати веб-сайт www.sunpharma-ukraine.com.ua.

Провідний фахівець з розвитку медичних препаратів


Мелещенко О.А.