

Vifor Pharma Management Ltd.
Flughofstrasse 61
P.O. Box
CH 8152 Glattbrugg
Phone: +41 58 851 80 00 Fax: +41
58 851 80 01
info@viforpharma.com

CSL Vifor

ADVERSE EVENT REPORTING INFORMATION

IRELAND

Adverse events should be reported.

Reporting forms and information can be found at: <https://www.hpra.ie> Adverse events should also be reported to Vifor Pharma UK Ltd.

Tel: +44 1276 853633. E-mail: MedicalinfoUK@viforpharma.com

AUSTRIA

Unerwünschte Arzneimittelwirkung: Wenn Sie eine unerwünschte Arzneimittelwirkung zu einem CSL Vifor Produkt melden möchten, kontaktieren Sie bitte unser PharmakovigilanzTeam. Die Pharmakovigilanz-Abteilung ist per E-Mail unter safety@viforpharma.com zu erreichen.

SPAIN

En caso de que el mensaje se refiera a cuestiones de calidad o efectos adversos, por favor, contacte con nuestro departamento de seguridad farmacológica: safety@viforpharma.com

PORTUGAL

Se a sua mensagem for relativa a reações adversas ou problemas de qualidade, contacte o nosso departamento de segurança do medicamento: safety@viforpharma.com

GERMANY

Um unerwünschte Wirkungen oder Qualitätsmängel zu melden, wenden Sie sich bitte an unsere Arzneimittelsicherheits-Abteilung: safety@viforpharma.com

SWEDEN, NORWAY, DENMARK, FINLAND

If your message concerns adverse events or quality complaints, please contact our drug safety department: safety@viforpharma.com

SWITZERLAND

Um unerwünschte Wirkungen oder Qualitätsmängel zu melden, wenden Sie sich bitte an unsere Abteilung Arzneimittelsicherheit: safety@viforpharma.com

BELGIUM, NETHERLANDS, LUXEMBOURG

If your message concerns adverse events or quality complaints, please contact our drug safety department: safety@viforpharma.com