

SHORTAGE!

Upozornění pro zdravotnické pracovníky související s dostupností léčivého přípravku

12. 1. 2023

Kemadrin 5 mg tablety (procyklidin-hydrochlorid), kód SÚKL 0192848

Upozornění na ukončení dodávek přípravku Kemadrin 5 mg tablety, 100x5 mg do ČR

Vážená paní doktorko/vážený pane doktore,

Aspen Pharma Trading Limited, 3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irsko (držitel rozhodnutí o registraci) ve spolupráci se Státním ústavem pro kontrolu léčiv by Vás rádi informovali o rozhodnutí ukončit dodávky přípravku Kemadrin do ČR k 31. 1. 2023.

Shrnutí problematiky

- Důvodem pro ukončení dodávek do ČR je fakt, že pro výrobce přípravku není ekonomicky únosné pokračovat v pravidelných dodávkách přípravku do ČR. Totéž platí i pro možnost dovozu cizojazyčné šarže s ohledem na současnou spotřebu léčivého přípravku v ČR.
- Držitel rozhodnutí o registraci předpokládá, že dojde k vyprodání stávajících zásob přípravku do konce ledna 2023. Držitel rozhodnutí o registraci současně předpokládá, že požádá o zrušení registrace přípravku Kemadrin v ČR v roce 2023.

Další informace k dostupnosti LP a následná doporučení

- Na trhu v ČR je ve stejné ATC skupině (N04AA – antiparkinsonika, anticholinergní látky, terciární aminy) léčivý přípravek Akineton. Prodeje léčivého přípravku Akineton jsou přibližně 9350 balení/měsíc, prodeje léčivého přípravku Kemadrin jsou 240 balení/měsíc. Doplatek pacienta na léčivý přípravek Akineton (50x2 mg) je přibližně 2,40 Kč, doplatek na léčivý přípravek Kemadrin (100x5 mg) je přibližně 24 Kč.

Obecné informace

- Odkaz na webové stránky SÚKL týkající se dostupnosti léčiv: <https://www.sukl.cz/vypadky-leku>

Kontaktní údaje na držitele rozhodnutí o registraci

- E-mail: cz-info@aspenpharma.eu, tel: +420 228880774

PharmDr. Luboš Melichar, CSc.

Regulatory/PV consultant