

CAVE !

Informační dopis pro zdravotnické pracovníky

4.10.2017

Informace pro lékaře o přerušení dodávek přípravku REOPRO, injekční/infuzní roztok (abciximabum)

Vážená paní doktorko,
Vážený pane doktore,

držitel rozhodnutí o registraci Janssen-Cilag s.r.o. ve spolupráci se Státním ústavem pro kontrolu léčiv (SÚKL) by Vás rád informoval o následujících zjištěních.

Shrnutí problematiky

- Z důvodu dočasného výpadku dodávek nebude přípravek Reopro dostupný pro pacienty v České republice v průběhu měsíců října 2017 až února 2018.
- Očekáváme, že nemocniční lékárny nebudou mít přípravek na skladě od října 2017 nebo dříve.
- Místo přípravku Reopro zvažte, prosím, alternativní možnosti léčby jako například jiné inhibitory glykoproteinu IIb/IIIa (v ČR dostupná účinná látka eptifibatid).

Další informace

Nedostatek léčivého přípravku na trhu nastal z důvodu výpadku dodávek od našeho externího dodavatele v kombinaci se skutečností, že předchozí šarže přípravku nebyla propuštěna.

Na pacienty již léčené přípravkem Reopro nemá tato skutečnost žádný dopad. Kvalita přípravku, který je v současné době na trhu, není ovlivněna.

Hlášení nežádoucích účinků

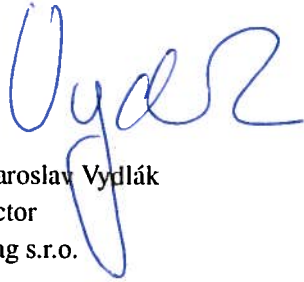
Hlášení je možné zasílat pomocí tištěného nebo elektronického formuláře dostupného na webových stránkách SÚKL, vše potřebné pro hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Kontakt

V případě dalších dotazů nebo dalších informací, kontaktujte, prosím, MUDr. Jana Trčku
medicinského zástupce společnosti na tel: +420 227 012 185, jtrcka@its.jnj.com, nebo nás
kontaktujte na informační lince tel: +420 227 012 227 nebo emailové adrese, infocz@its.jnj.com.

S pozdravem,



MUDr. Ing. Jaroslav Vydlák
Medical Director
Janssen – Cilag s.r.o.