

01.10.2013 № 1504/10-04

на № _____

ІНФОРМАЦІЙНИЙ ЛИСТ – ПОВІДОМЛЕННЯ для медичних, фармацевтичних працівників та споживачів.

Важлива інформація з безпеки

Інформація про внесення змін в інструкцію для медичного застосування лікарського засобу КРЕАЗИМ 10 000, 20 000 капсули тверді кишковорозчинні, по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з картону, заявник/виробник ПрАТ «Технолог».

ПрАТ «Технолог» повідомляє, що при застосуванні лікарського засобу КРЕАЗИМ 10 000, капсули тверді кишковорозчинні, по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з картону, заявник/виробник ПрАТ «Технолог», у дітей, хворих на муковісцидоз, зафіксовано збільшення випадків виникнення побічних реакцій та/або відсутності ефективності.

На основі наявної інформації з безпеки було оновлено інструкцію для медичного застосування лікарського засобу КРЕАЗИМ 10 000, КРЕАЗИМ 20 000, капсули тверді кишковорозчинні, а саме: із розділу інструкції «Показання для застосування» виключено муковісцидоз.

Просимо Вас враховувати вищевказану інформацію при призначенні та застосуванні лікарського засобу КРЕАЗИМ 10 000, 20 000 капсули тверді кишковорозчинні, по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з картону, заявник/виробник ПрАТ «Технолог».

Генеральний директор

Вик.: Уповноважена особа з фармакогляду



Ренський С.О.

Нехай І.Г.

04744 403 09

Моб. +380 50 448 76 51