

Wojewódzki Inspektorat Farmaceutyczny w Gdańsku

Pomieszanie leków - Atram. Informacja dla pacjenta

2016-09-07

W związku z pomieszaniem na linii produkcyjnej w Republice Czeskiej blistrów produktów leczniczych Neurolu (lek psychotropowy), które zostały umieszczone w opakowaniach Atramu (lek kardiologiczny) istnieje niebezpieczeństwo zażycia leku psychotropowego przez pacjentów kardiologicznych.

W związku z powyższym Pomorski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny zwraca się z prośbą o zwrot leku Atram z podanych niżej serii do apteki, w której dokonali Państwo zakupu. Kwestia rekompensaty pozostaje w gestii producenta.

ATRAM 12,5 (*Carvedilolum*), 12,5 mg, tabletki, nr serii: 2561215, data ważności: 11.2017

ATRAM 12,5 (*Carvedilolum*), 12,5 mg, tabletki, nr serii: 2510216, data ważności: 01.2018

ATRAM 6,25 (*Carvedilolum*), 6,25 mg, tabletki, nr serii: 2010216, data ważności: 01.2018

podmiot odpowiedzialny: Zentiva k.s., Republika Czeska

przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego: Sanofi-Aventis sp. z o.o., ul. Bonifraterska 17, 00-203 Warszawa

Data wytworzenia : 2016-09-07 08:56, Autor : Ewa Kosecka, Data publikacji : 2016-09-07

08:56, Osoba udostępniająca na stronie : Ewa Kosecka, Data ostatniej modyfikacji : 2016-09-

07 08:57, Osoba modyfikująca : Ewa Kosecka