



**GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Zofia Ulz

Warszawa, dnia 07.06. 2007r.

**Komunikat
Głównego Inspektora Farmaceutycznego
z dnia 07 czerwca 2007r.**

W związku z informacją pochodzącą od producenta, firmy F.Hoffmann-La Roche, Szwajcaria oraz Europejskiej Agencji Leków dotyczącą zanieczyszczenia produktu leczniczego Viracept substancją chemiczną (ester etylowy kwasu metanosulfonowego) Główny Inspektor Farmaceutyczny informuje, że wszystkie serie produktu leczniczego **VIRACEPT** w postaci tabletek á 250 mg, tabletek powlekanych á 250 mg, oraz proszku do podawania doustnego á 50 mg/g,

zostały wycofane z obrotu na terenie RP.

Z informacji uzyskanych od przedstawicieli podmiotu odpowiedzialnego firmy Roche Polska Sp. z o.o. wynika, że produkt leczniczy Viracept znajdował się w obrocie na terenie Polski i był stosowany jedynie w wyspecjalizowanych ośrodkach do leczenia pacjentów zakażonych wirusem HIV.

Mając na uwadze fakt, iż lek ten przyjmowany jest przez pacjentów w warunkach ambulatoryjnych, Główny Inspektor Farmaceutyczny apeluje do wszystkich pacjentów przyjmujących obecnie Viracept o niezwłoczny kontakt z lekarzem prowadzącym celem kontynuacji terapii innym, dostępnym na polskim rynku produktem leczniczym.