

<https://archiwum.gif.gov.pl/pl/aktualnosc/929,Pomieszanie-lekow-Atram-Informacja-dla-pacjenta.html>
20.04.2024, 16:55

Pomieszanie leków – Atram. Informacja dla pacjenta

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 zwracam 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

OBWIESZCZENIE

<http://dziennikmz.mz.gov.pl/actdetails.html?year=2016&act=87>

<http://www.mz.gov.pl/aktualnosc/wazne-informacje-dla-pacjentow-w-sprawie-wycofanych-serii-leku-atram/>

http://www.urpl.gov.pl/sites/default/files/image2016-09-12%20Aktualizacja_0.pdf

