

Warszawa, 21 marca 2018

Szanowna Pani Doktor,

Szanowny Panie Doktorze,

w imieniu Boehringer Ingelheim International GmbH przekazujemy informacje o zmianach wprowadzonych przez Europejską Agencję Leków do referencyjnej informacji o leku, które dotyczą produktu leczniczego Pradaxa[®] i zostały uwzględnione w wersji nr 001-18 Przewodników dla Lekarzy.

**Boehringer Ingelheim
Sp. z o.o.**
1 Klimczaka str.
02-675 Warsaw

Phone: +48 22 699 0 699

Fax: +48 22 699 0 668

Aktualna wersja to dwa Przewodniki dla Lekarzy:

- 1) Przewodnik dla lekarzy przepisujących produkt leczniczy Pradaxa[®] we wskazaniach:
 - **prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków**
 - **leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZŻG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencji nawrotów ZŻG i ZP u dorosłych (ZŻG/ZP)**
- 2) Przewodnik dla lekarzy przepisujących produkt leczniczy Pradaxa[®] we wskazaniu:
 - **prewencja pierwotna żylnych powikłań zakrzepowo-zatorowych u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego.**

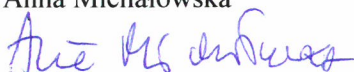
Przewodniki nadal zawierają informację o dostępności idarucyzumabu (Praxbind) - swoistego czynnika odwracającego działanie dabigatranu (Pradaxa) oraz przypominają ważne informacje o zasadach stosowania produktu leczniczego Pradaxa, takie jak:

- postępowanie okołoperacyjne
- dawkowanie
- szczególne grupy pacjentów o potencjalnie wyższym ryzyku krwawienia
- badania czynności układu krzepnięcia i interpretacja wyników
- informacja o Karcie Pacjenta otrzymującego produkt leczniczy PRADAXA[®]

W przypadku dodatkowych pytań prosimy o kontakt telefoniczny (+48 22 699 0 699), poprzez stronę internetową (www.boehringer-ingenelheim.pl) lub z Przedstawicielami Medycznymi firmy Boehringer Ingelheim.

Z wyrazami szacunku,

Anna Michałowska



Dyrektor Medyczny