



Pfizer Polska Sp. z o.o.
ul. Żwirki i Wigury 16B
02-092 Warszawa (Polska)

Warszawa, 12.12.2018 r.

Komunikat przekazywany fachowym pracownikom ochrony zdrowia

ZAVEDOS (*Idarubicini hydrochloridum*), 5 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; pozwolenie nr R/2361

ZAVEDOS (*Idarubicini hydrochloridum*), 10 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; pozwolenie nr R/2362

Szanowni Państwo,

Firma Pfizer Europe MA EEIG w porozumieniu z Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych pragnie przekazać komunikat pozwalający uniknąć potencjalnego błędu dawkowania produktów do wstrzykiwań zawierających chlorowoderek idarubicyny.

Aby zmniejszyć ryzyko błędu w dawkowaniu, podmiot odpowiedzialny zaktualizował odpowiednie punkty Charakterystyki Produktu Leczniczego (ChPL).

Uprzejmie informujemy, że komunikat w wersji elektronicznej dostępny jest również na stronie internetowej firmy Pfizer pfizerpro.com.pl w zakładce „Komunikaty dla lekarzy”, na stronie dobryfarmaceuta.pl oraz stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych urpl.gov.pl skąd może zostać pobrany.

Z poważaniem,

Barbara Możejko-Pastewka
Kierownik Działu Medycznego Pfizer Essential Health