

Budapest, 2013. március 4.

Tájékoztató a Neupro[®] (rotigotin transzdermális tapasz) készítmények szobahőmérsékleten történő tárolásáról

Összefoglaló

- **Rövid, átmeneti ideig a szobahőmérsékleten tárolandó és a hűtést igénylő készítmények egyidejűleg jelen lehetnek a patikákban.**
- **A betegek informálását elősegítő betegtájékoztató füzetek rendelkezésre állnak.**

Tisztelt Betegszervezet!

Tájékoztatjuk, hogy az Európai Bizottság jóváhagyta a Neupro[®] (rotigotin transzdermális tapasz) készítmények szobahőmérsékleten történő tárolását. Ez lehetővé teszi a legfeljebb 25°C-on való tárolást és a hosszabb, 24 hónapos eltarthatóságot.

A Neupro[®] új tárolású készítményei 2013. április 1-jétől kerülnek forgalomba és felváltják a jelenlegi, hűtést igénylő készítményeket. Az átváltás ideje alatt (kb. 4-8 hét) – amely 2013. április 1-én kezdődik – a betegek valószínűleg mindkét kiszerezéssel találkozhatnak a patikákban.


A változás ismertetéséről betegtájékoztató füzetek állnak rendelkezésre, amelyekben képekkel illusztráljuk a megújult külső megjelenést és a tárolási körülményeket. Ennek egy példányát mellékeljük, valamint a kezelőorvosoknál illetve a patikákban is fellelhetők.

A betegek figyelmét fel kell hívni a változásra, és a két termék eltérő hőmérsékletet igénylő tárolására, amelyről a termékdobozok külső részén is tájékozódhatnak.

Amennyiben további kérdés merül fel, a fenti elérhetőségeken szívesen állunk rendelkezésére.

Köszönjük támogató együttműködését,

Tisztelettel,



Dr. Batory Andrásné Dr. Kelenhegyi Katalin
Ügyvezető igazgató
UCB Magyarország Kft.

 UCB Magyarország Kft.
1023 Budapest,
Árpád fejedelem útja 26-28
Tel.: 331-0060 Fax: 346-3060