

## **Information zum Arzneimittel Honvan®**

Die Firma Baxter Deutschland GmbH, Niederlassung Heidelberg, Im Breitspiel 13, 69126 Heidelberg teilt in Vertretung der Baxter Oncology GmbH folgendes mit:

Bereits im Mai des Jahres 2002 hatte Baxter informiert, dass der Vertrieb des Arzneimittels Honvan® eingestellt werden muss, da der bisherige Lieferant für den Wirkstoff Fosfestrol nicht mehr zur Verfügung steht. Nunmehr wurde auf die Nachzulassung von Honvan® Injektionslösung 5 ml / 300 mg 10 Amp. (PZN 0499614) und 50 Amp. (PZN 3873527), sowie Honvan® Filmtabletten 120 mg 50 Tbl. (PZN 0499643) und 100 Tbl. (PZN 3078770) verzichtet. Die Zulassung ist seit dem 15.06.2005 (Amp.) bzw. 28.06.2005 (Tabl.) erloschen, das Produkt ist daher nicht mehr verkehrsfähig. Es stehen alternative Therapieregimes zur Behandlung des metastasierenden Prostatakarzinoms zur Verfügung (siehe Leitlinie der DGHO: [http://www.krebsinfo.de/ki/awmf/haem\\_onk/17\\_ihaem023.html](http://www.krebsinfo.de/ki/awmf/haem_onk/17_ihaem023.html)).

Großhandel und Apotheken wurden per Veröffentlichung in der Deutschen Apotheker-Zeitung und in der Pharmazeutischen Zeitung vom 07.07.2005 gebeten, noch vorhandene Bestände der betroffenen Arzneimittel gegen Gutschrift an folgende Adresse zu senden: Baxter Oncology GmbH, Retourenstelle, Kantstrasse 2, 33790 Halle.

Heidelberg, den 04.07.2005

gez.

Baxter Deutschland GmbH

ppa.  
Priv.-Doz. Dr. med. Rudolf Schosser  
Medizinischer Direktor  
- Stufenplanbeauftragter -

Baxter Deutschland GmbH  
Im Breitspiel 13  
69126 Heidelberg

Tel. 06221/397-163 oder -218 (Sekret.)  
Fax 06221/397-180  
Mobil 0172/6210796