

AMK

18/09

Rückruf

Katadolon, „Emra-Med“

30 und 50 Hartkapseln

Alle Chargen

Die Firma Emra-Med Arzneimittel GmbH, 22946 Trittau, bittet um folgende Veröffentlichung:

Der Originalhersteller von Katadolon ruft alle Darreichungsformen und alle Wirkstärken zurück, da der Ausschuss für Pharmakovigilanz (PRAC) der EMA die Rücknahme der Zulassungen für Flupirtin-haltige Arzneimittel empfohlen hat. Wir schließen uns dieser Maßnahme an und rufen alle Chargen des Produktes Katadolon (Flupirtin), 30 und 50 Hartkapseln (**PZN 07009292 und 07009300**) zurück. Wir bitten Sie um Überprüfung Ihrer Lagerbestände und gegebenenfalls um Rücksendung betroffener Packungen **mittels APG-Formular** über den pharmazeutischen Großhandel zur Gutschrift.“

Das APG-Formular wird in dieser Ausgabe am Ende des Heftes veröffentlicht!

Zur Kenntnis genommen am:	Bearbeiter:	Lagerbestand: