

AMK

18/08

Rückruf

**Katadolon, „axicorp“
30 und 50 Hartkapseln
Alle Chargen**

Die Firma axicorp Pharma GmbH, 61381 Friedrichsdorf, bittet um folgende Veröffentlichung:

„Der Originalhersteller von Katadolon (Flupirtin) ruft alle Darreichungsformen und alle Chargen des Produktes zurück, da der Ausschuss für Pharmakovigilanz (PRAC) der Europäischen Arzneimittel-Agentur (EMA) die Rücknahme der Zulassungen zu Flupirtin-haltigen Arzneimitteln empfohlen hat. Wir schließen uns dieser Maßnahme an und rufen alle Chargen des Produktes Katadolon (Flupirtin), 30 und 50 Hartkapseln (**PZN 11557378 und 11557384**), zurück. Wir bitten um Überprüfung Ihrer Lagerbestände. Bitte nehmen Sie keine eigenmächtigen Rücksendungen vor, sondern kontaktieren Sie unsere Service-Hotline unter der für Sie kostenfreien **Telefonnummer 0800 2940100**, um die weitere Abwicklung zu klären.“

Zur Kenntnis genommen am:	Bearbeiter:	Lagerbestand: