

Tiedote terveydenhuollon ammattilaisille

Tammikuu 2023

Retafyllin 200 mg ja 300 mg –valmisteet poistuvat

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen,

Retafyllin (teofylliini) 200 mg ja 300 mg depottabletti –valmisteet poistuvat tuotevalikoimastamme tuotannollisista syistä johtuen.

Arvioimme, että 200 mg vahvuus (100 kpl) loppuu tukkuliikkeestä joulukuussa 2024 ja 300 mg vahvuus (100 kpl) heinäkuussa 2023.

Teofylliiniä käytetään astmassa ja muissa obstruktiivisissa keuhkosairauksissa, kuten kroonisessa keuhkoputkentulehduksessa. Koska muita myyntiluvallisia teofylliinivalmisteita ei ole tällä hetkellä saatavilla Suomessa, täytyy Retafyllin-valmisteita käyttävien potilaiden lääkitys arvioida ja muuttaa hoitavan lääkärin toimesta.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäilyistä haittavaikutuksista kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta Fimeaan:

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

tai myyntiluvan haltijalle:
Orion Oyj Orion Pharma, puh 010 439 8250
pharmacovigilance@orionpharma.com

Lisätietoja

Puhelin: 010 439 8250 (arkisin 9-17)

Lääketieteellinen osasto:
medical.questions@orionpharma.com

Orion Oyj Orion Pharma

Jakelu: Yleislääkärit, työterveyslääkärit, geriatrit ja keuhkosairauksien erikoislääkärit