

TÄRKEÄ TIEDOTE

7.10.2019

Daxas[®]-valmisteen riskienminimointimateriaali on päivitetty

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen

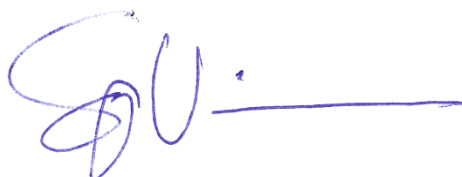
Daxas[®] (roflumilasti) 250 mikrog. tabletti -valmiste tulee markkinoille lokakuussa 2019, jonka johdosta valmisteen riskienminimointimateriaali on päivitetty kyseiseen vahvuuteen liittyvillä tiedoilla. Materiaaleihin ei ole tullut muita merkittäviä päivityksiä tai muutoksia.

Daxas[®]-valmisteen riskienminimointimateriaalit ovat:

- Ohje lääkärille (suomenkielinen)
- Potilaskortti (suomenkielinen ja ruotsinkielinen)

Päivitetyt riskienminimointimateriaalit on julkaistu Fimean Tuotekohtainen riskienminimointimateriaali -sivustolla https://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen_koulutusmateriaali. Mikäli haluatte tilata kyseisiä materiaaleja, olettehan yhteydessä AstraZenecan lääkeinformaatiopalveluun lähettämällä sähköpostia osoitteeseen MedicalInformation.AZNordic@astrazeneca.com tai soittamalla numeroon 010 23 010.

Ystävällisin terveisin



Saija Vihermaa

Medical Information and Patient Safety Team Lead
Responsible Pharmacist Finland

FI-5161 09/2019