

## Meddelande till hälso- och sjukvårdspersonal

Januari 2023

### Retafyllin 200 mg och 300 mg avlägsnas

Bästa hälso- och sjukvårdspersonal,

Retafyllin (teofyllin) 200 mg och 300 mg depottabletter kommer att avlägsnas från vårt produkturval på grund av produktionsskäl.

Vi uppskattar att styrkan 200 mg (100 st.) tar slut hos partihandeln i december 2024 och styrkan 300 mg (100 st.) i juli 2023.

Teofyllin används vid astma och andra obstruktiva lungsjukdomar, såsom kronisk bronkit. Eftersom andra teofyllinpreparat med godkännande för försäljning inte för tillfället finns tillgängliga i Finland, ska medicineringen av patienter som använder Retafyllin-preparat bedömas och ändras av den behandlande läkaren.

### Rapportering av biverkningar

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet till Fimea:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

eller till innehavaren av godkännande för försäljning:  
Orion Oyj Orion Pharma, tfn 010 439 8250  
[pharmacovigilance@orionpharma.com](mailto:pharmacovigilance@orionpharma.com)

### Ytterligare information

Telefon: 010 439 8250 (vardagar kl. 9-17)

Medicinvetenskaplig avdelning:

[medical.questions@orionpharma.com](mailto:medical.questions@orionpharma.com)

Orion Oyj Orion Pharma

Utdelning: Allmänläkare, företagsläkare, geriatriker och specialläkare i lungsjukdomar