

BITTE DIE BEIGEFÜGTEN TEXTE UNVERÄNDERT WEITERSENDEN!

An die
Landeshauptmänner / -frauen
InteressensvertreterInnen
Zuständige Stellen

Organisationseinheit: Institut Inspektionen,
Medizinprodukte & Hämovigilanz
Kontakt: Mag. Martina Unteregger
Tel.: +43 (0) 50 555 36406
Fax: +43 (0) 50 555 36408
E-Mail: inspektionen_medizinprodukte@ages.at
GZ: 640.166-30-07-INS

per E-Mail

Datum: 11. Juni 2008

**Informationen über Maßnahmen zur Gewährleistung der
Arzneimittelsicherheit und Sicherheit von Medizinprodukten**

**Betreff: Informationen zu Neupro® 2mg/24h Transdermales Pflaster
Neupro® 4mg/24h Transdermales Pflaster
Neupro® 6mg/24h Transdermales Pflaster
Neupro® 8mg/24h Transdermales Pflaster
Zulassungsnummern: EU/1/05/331/001 - EU/1/05/331/037
Alle Chargen**

Sehr geehrte Damen und Herren,

Das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen ersucht um Aussendung der für die jeweiligen Personenkreise zutreffenden Informationsschreiben, die der Zulassungsinhaber aufgrund der zentralen Zulassung mit der Europäischen Arzneimittelagentur (EMA) abgestimmt hat.

Die Landeshauptmänner/-frauen werden ersucht, alle im do. Amtsbereich befindlichen ÄrztInnen, ApothekerInnen, Krankenanstalten und InhaberInnen ärztlicher Hausapotheken vom gegenständlichen Sachverhalt in Kenntnis zu setzen.

Die Interessensvertreter werden ersucht, Ihre Kammermitglieder in geeigneter Weise in Kenntnis zu setzen.

Für das Bundesamt:



Mag. Hannes Würkner

Anlage: Informationsschreiben für Ärzte/innen,
Informationsschreiben für Apotheken