

Janssen-Cilag
Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε.

Λ. Ειρήνης 56
151 21 Πεύκη, Αθήνα
Τηλ. 210 8090000
Fax 210 6129190

www.janssen-cilag.gr



10 Ιανουαρίου 2020

Προς:

1. Τους/τις κκ φαρμακοποιούς δημόσιων και ιδιωτικών νοσηλευτικών ιδρυμάτων

Θέμα: «Ενημέρωση σχετικά με την έκτακτη εισαγωγή και την οδό χορήγησης του φαρμακευτικού προϊόντος FENTANEST (FENTANYL) INJ. SOL 0,05mg/1ml, ΒΤx5 amps x 10ml στην Ελληνική αγορά»

Αξιότιμε/η Επαγγελματία Υγείας

Σε συνέχεια των από 24/10/2019 και 16/12/2019 ενημερωτικών επιστολών μας σχετικά με την διαθεσιμότητα του προϊόντος FENTANYL, θα θέλαμε να υπενθυμίσουμε ότι το προϊόν έχει πωληθεί από τη Janssen σε παγκόσμιο επίπεδο και οι απαιτούμενες μεταβιβάσεις των αδειών κυκλοφορίας στην Ελλάδα είναι σε εξέλιξη.

Η συσκευασία του 1ml (FENTANYL/JANSSEN 0,05 mg/1 ml ενέσιμο διάλυμα), που παραγόταν μόνο στην Ελλάδα, είχε εξαντληθεί από τις 29/10/2019. Η συσκευασία FENTANYL/JANSSEN 0,5 mg/10 ml (0,05 mg/ml) ενέσιμο διάλυμα εξαντλήθηκε στις 2 /12/ 2019.

Η Εταιρεία Janssen είχε, από τις 9/10/2019, εγκαίρως αιτηθεί την έκτακτη εισαγωγή όλων των διαθέσιμων ποσοτήτων FENTANYL/JANSSEN 0,5 mg/10 ml (0,05 mg/ml), προκειμένου να εξαντλήσει όλα τα διαθέσιμα περιθώρια κάλυψης της Ελληνικής αγοράς και εξασφάλισε την εισαγωγή του φαρμακευτικού προϊόντος FENTANEST (FENTANYL) INJ. SOL 0,05mg/1ml, ΒΤx5 amps x 10ml.

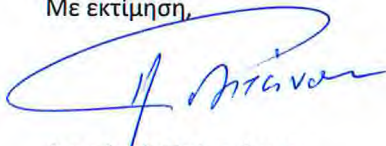
Σας ενημερώνουμε ότι συγκεκριμένο προϊόν (FENTANEST (FENTANYL) INJ. SOL 0,05mg/1ml, ΒΤx5 amps x 10ml) χορηγείται αποκλειστικά ενδοφλέβια. Παρακαλούμε όπως γίνει η σχετική επικοινωνία και στα αναισθησιολογικά τμήματα των νοσοκομείων σας.

Η έγκριση της έκτακτης εισαγωγής του εν λόγω φαρμακευτικού προϊόντος λήφθηκε από τις αρχές στις 5/12/2019. Η διαδικασία για την έκτακτη εισαγωγή του προϊόντος ολοκληρώθηκε και το προϊόν είναι διαθέσιμο στην Ελλάδα. Εκτιμούμε το υπάρχον απόθεμα να επαρκέσει το μέγιστο για δύο εβδομάδες.

Αυτή είναι η τελευταία ποσότητα η οποία θα διακινηθεί από την Janssen. Στη συνέχεια, για την περαιτέρω κάλυψη των αναγκών των ασθενών θα πρέπει να απευθύνεστε στον ΙΦΕΤ, μέχρι την έγκριση και τροφοδοσία της αγοράς από τον καινούργιο κάτοχο άδειας κυκλοφορίας (ΚΑΚ).

Σας ευχαριστούμε εκ των προτέρων για την προσοχή σας και παραμένουμε στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε περαιτέρω πληροφορία ή διευκρίνιση

Με εκτίμηση,



Αγγελική Πολιτσίνου
Medical Affairs Director
Janssen-Cilag Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε