

PRZEDSIĘBIORSTWO FARMACEUTYCZNE JELFA SA
58-500 Jelenia Góra, ul. Wincentego Pola 21, Polska



Warszawa, marzec 2008 r.

Szanowni Państwo,

Europejska Agencja ds. Leków zaleciła wycofanie z leczenia wszystkich preparatów zawierających tiorydazynę. Decyzja została podjęta na podstawie oceny dokonanej przez szwedzką agencję oceny leków „Risk-benefit Reassessment of Malforal (thioridazin)” z dn. 15.07.2004 r.

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne JELFA S.A. akceptuje naukowe powody zakończenia produkcji i dystrybucji produktu leczniczego Thioridazin uznając niekorzystny stosunek ryzyka i korzyści wynikający ze stosowania tego leku.

W związku z powyższym firma PF JELFA S.A. wspólnie z Ministerstwem Zdrowia oraz Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych podjęła decyzję o zakończeniu produkcji i dystrybucji preparatu:

THIORIDAZIN
(Thioridazine hydrochloride)

Thioridazin 10 mg x 30 drażetek – pozwolenie na dopuszczenie do obrotu R/1062
Thioridazin 25 mg x 20 drażetek - pozwolenie na dopuszczenie do obrotu R/1130
Thioridazin 100 mg x 20 drażetek - pozwolenie na dopuszczenie do obrotu R/1063

Z powierzeniem

Marck Wójcikowski

Prezes Zarządu

Jacek Welz

Dyrektor Sprzedaży

Marzena Kutyla

Kierownik Produktu

Telefony: centrala: +48 75 64 10 100 301, Interneta: +48 75 64 11 240 lub 637, fax: +48 75 64 10 100 301, e-mail: jelfa@jelfa.com.pl, internet: www.jelfa.com.pl
Zarząd: Marek Wójcikowski, Hagen Dahms, Nerijus Drabavicius, Inga Urbanaviciute, kapitał akcyjny: 27 316 160 zł.
Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, nr KRS 0000066687, NIP: 611-090-30-59
Konto: BANK Pekao SA I oddział Jelenia Góra nr: 7212401301111000025785892, Regon 230020349

LACZN1E01