

EMRAmed Arzneimittel GmbH, Otto-Hahn-Straße 11, D-22946 Trittau

AMK Arzneimittelkommission
Unter den Linden 21
10117 Berlin

EMRAmed Arzneimittel GmbH
Geschäftsführung

Otto-Hahn-Straße 11
D-22946 Trittau

Tel +49 4154 / 806-203
Fax +49 4154 / 806-204
www.emramed.de

Trittau, 11.12.2019

Emerade / Information in PZ/DAZ wg. RoteHandBrief

Sehr geehrte Damen und Herren,

zum nächsten Termin bitten wir darum, den nachfolgenden Text in der PZ und DAZ zu veröffentlichen.

Der Text soll bitte in der Rubrik „AMK-Nachrichten“ (Informationen der Hersteller“ zu sehen sein.

Emerade 150, 300 und 500 Mikrogramm, Injektionslösung in einem Fertigpen – Aktualisierung zur Thematik „initialer Aktivierungsfehler“ Alle parallelimportierten Chargen

Ergänzend zu dem seitens Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH zu Emerade 150/300/500 Mikrogramm veröffentlichten Rote Hand Brief vom 09.12.2019 weisen die Parallelimporteure EMRAmed Arzneimittel GmbH und kohlpharma GmbH darauf hin, dass die darin angegebenen Maßnahmen sowie Informationen und Empfehlungen für Fachkreise und Patienten auch für die von den genannten Firmen in Verkehr gebrachten Parallelimportarzneimittel gleicher Bezeichnung gelten.

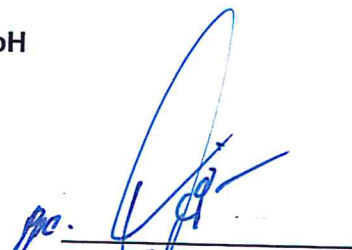
Insbesondere wird ebenfalls darauf hingewiesen, dass Emerade Fertigpens, die Temperaturen über 25°C ausgesetzt waren, bei Verfügbarkeit gegen Adrenalin-Injektoren anderer Hersteller ausgetauscht werden müssen. Den Patienten, denen ordnungsgemäß gelagerte Pens zur Verfügung stehen, wird weiterhin empfohlen, zwei Emerade Fertigpens jederzeit bei sich zu tragen und diese wie angewiesen zu verwenden, wenn sie keinen heißen Temperaturen ausgesetzt waren.

Vielen Dank.

mit freundlichen Grüßen
EMRAmed Arzneimittel GmbH

Dr. Carsten Holst

Für kohlpharma GmbH:


Dr. Christoph Frick