



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych



Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych

DML-MLO.4410.4.2024.AR.14

Warszawa, 05-06-2024

Szanowny Pan
Marek Tomków
Prezes Naczelnej Rady Aptekarskiej
Naczelna Izba Aptekarska
ul. Grójecka 186 lok. 16,
02-390 Warszawa

W nawiązaniu do pisma o numerze DML-MLO.4410.4.2024.AR.3, Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (dalej jako Urząd) zwraca się z uprzejmą prośbą o Państwa wsparcie w rozpowszechnieniu wśród pacjentek informacji zatwierdzonej przez Urząd.

Informacja dla pacjentek przyjmujących doustne retynoidy ma na celu przypomnieć o konieczności stosowania środków minimalizujących ryzyko teratogenności. W załączeniu przekazujemy niniejszą informację dla pacjentek.

z upoważnienia Prezesa

Andrzej Czesławski

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/

Załączniki:

1. Ważne informacje dla pacjentek przyjmujących doustnie lek zawierający: acytretynę, alitretynoinę, izotretynoinę

Do wiadomości:

1. Justyna Owczarek - Local Safety and Medical Information Manager

telefon: +48 22 492 11 00
adres email: urpl@urpl.gov.pl
strona www: urpl.gov.pl
RODO - Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych znajduje się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://urpl.gov.pl/pl/daneosobowe>).

Aleje Jerozolimskie 181c
02-222 Warszawa