

05.03.2020

НА ВНИМАНИЕТО НА МАГИСТЪР-ФАРМАЦЕВТИТЕ

Изпълнителната агенция по лекарствата е уведомила Министерството на здравеопазването с писмо рег. №12-01-61/01.10.2019 г. за прекратяване на Разрешението за употреба на лекарствения продукт *Fentanyl solution for injection 50 mcg/ml* на *Гедеон Рихтер*, считано от 29.08.2019 г.

Предвид гореизложеното лекарственият продукт може да бъде продаван в аптеки от открит тип в срок до 1 година след изтичане на разрешението за употреба - до 29.08.2020 г. В случай, че след тази дата има остатъчни количества в аптеките, то те следва да се върнат на търговците на едро, от които са доставени.