



## **Edukační materiály léčivého přípravku MULTAQ® (dronedaron), určené pro zdravotnické pracovníky**

V Praze, 22. listopadu 2011

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,  
Vážená paní magistro, vážený pane magistře,

na konci září 2011 dokončil Výbor pro humánní léčivé přípravky (CHMP) Evropské lékové agentury (EMA) přehodnocení poměru přínosů a rizik léčby přípravkem Multaq® (dronedaron).

**Výbor CHMP usoudil, že přínosy léčby dronedaronem nadále převažují nad jejími riziky u omezené části pacientů, za jejich přísného sledování.**

Předepisující lékaři a lékaři pečující o pacienty užívající dronedaron by měli dodržovat doporučení, kontraindikace a varování, uvedená v aktualizovaném Souhrnu údajů o přípravku (SPC), především pak mít na paměti potenciál k interakcím a nutnost úpravy dávky, pokud je Multaq podáván společně s jinými léčivými přípravky, včetně antikoagulancií a digoxinu.

Společnost Sanofi připravila ve spolupráci s příslušnými lékovými úřady edukační materiály, jejichž cílem je pomoci Vám při výběru správného pacienta pro léčbu přípravkem Multaq® a tuto léčbu monitorovat.

V příloze naleznete: Informační kartu přípravku Multaq®  
Kontrolní seznam před předepsáním přípravku Multaq®  
Souhrn údajů o přípravku (SPC)

Tyto edukační materiály byly schváleny Evropskou lékovou agenturou (EMA) a Státním ústavem pro kontrolu léčiv (SÚKL).

V případě jakýchkoli dotazů nás neváhejte kontaktovat: sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00, Praha, [www.sanofi.cz](http://www.sanofi.cz), tel.: 233 086 111, fax.: 233 086 222, email: [cz-info@sanofi.com](mailto:cz-info@sanofi.com)

S pozdravem

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Zuzana Příborská".

MUDr. Zuzana Příborská, CSc.  
Medical Director

Příloha:  
Informační karta přípravku Multaq  
Kontrolní seznam  
Aktualizované SPC