

V Praze, 16.dubna 2012

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,

společnost Novartis s.r.o. připravila v souladu s registračním rozhodnutím a ve spolupráci s příslušnými lékovými úřady aktualizované edukační materiály pro lékaře a pacienty, které obsahují informace důležité pro bezpečné používání léčivého přípravku Aclasta® (kyselina zoledronová 5 mg, infuzní roztok).

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

V příloze tohoto dopisu Vám zasíláme:

1. edukační materiály pro lékaře: ACLASTA® Průvodce pro lékaře a Souhrn údajů o přípravku (SPC) ACLASTA®

2. edukační materiály pro pacienty: ACLASTA® Příručka pro pacienty. Chtěli bychom Vás tímto požádat o předání materiál pacientům, kterým je podáván přípravek Aclasta®.

Děkujeme Vám za spolupráci a v případě jakýchkoli dotazů nás prosím neváhejte kontaktovat na adrese:

MUDr. Tomáš Moravec
Drug Safety & Epidemiology Manager
Novartis s.r.o., Gemini, budova B,
Na Pankráci 1727/129
140 00 Praha 4
tel: 225 775 218
fax: 225 775 205
email: farmakovigilance.cz@novartis.com

S pozdravem



MUDr. Tomáš Moravec