

Berlin 12.07.2019

Aktualisierte Information zur Lieferunfähigkeit von DAUNOBLASTIN 20 mg Pulver zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Sehr geehrte Damen und Herren,

Pfizer möchte Sie über Folgendes informieren:

DAUNOBLASTIN 20 mg Pulver zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung (Zulassungsnummer: 69540.00.00, Wirkstoff Daunorubicin) ist derzeit nicht lieferbar. Zurzeit müssen wir davon ausgehen, dass die Lieferunfähigkeit bis voraussichtlich November 2019 bestehen wird.

Die Lieferunfähigkeit betrifft alle in Europa zugelassenen Arzneimittel mit dem Wirkstoff Daunorubicin von Pfizer.

In Deutschland ist kein anderes Arzneimittel mit dem Wirkstoff Daunorubicin zugelassen. Im Einvernehmen mit dem BfArM, möchte Pfizer auf die Möglichkeit des Imports von zugelassenen Arzneimitteln mit dem Wirkstoff Daunorubicin gemäß den Regelungen in §73 AMG hinweisen.

Wir möchten in diesem Zusammenhang darauf aufmerksam machen, dass die Arzneimittel anderer Hersteller bzw. aus anderen Ländern gegebenenfalls in einer anderen Dosierung zur Verfügung stehen und verweisen auf die jeweilige Fachinformation zur Berechnung der patientenindividuellen Dosierung.

Für Rückfragen stehen wir Ihnen jederzeit gerne zur Verfügung unter eumedinfo@pfizer.com und +49 (0)800 / 85 35 555.

Mit freundlichen Grüßen

Pfizer Pharma PFE GmbH



PD Dr. med. Peter-Andreas Löschmann
Senior Medical Director



Dr. Dana Keller
Country Safety Lead / Stufenplanbeauftragte

www.pfizer.de

Geschäftsführer: Dr. Andreas Ludäscher, Peter Albiez, Martin Fensch, Carel Janssen, Dr. Peter-Andreas Löschmann, Patric Schulz – Berlin,
Amtsgericht Charlottenburg HRB: 163302 B

Bankverbindung: CITIBANK FRANKFURT (IBAN DE08502109000216963016; BIC CITIDEFF)