

Felhívás mellékhatás bejelentésére

Kérjük, hogy bármely gyógyszerrel kapcsolatos feltételezett mellékhatást jeleljen az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (OGYÉI) a www.ogyei.gov.hu honlapon megtalálható online bejelentőfelületen keresztül, vagy a honlapról letölthető mellékhatás-bejelentő lapon, melyet visszaküldhet e-mailben (adr.box@ogyei.gov.hu), levélben (OGYÉI, 1372 Budapest, PF. 450.), vagy faxon (1/886-9472).

A feltételezett mellékhatásokat a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez is jelentheti az alábbi elérhetőségen: Galena GmbH Kereskedelmi Képviselő, 1013 Budapest, Pauler utca 6., Tel.: 36(1) 619 4118, Fax: 36(1) 619 4141.

Kérjük, hogy mellékhatás-bejelentését csak az egyik helyre juttassa el (vagy az OGYÉI-nek vagy a jogosultnak)!

EDM_AKNENORMIN_HU_V-1

OGYÉI jóváhagyás dátuma: 2018.12.17.

BETEG EMLÉKEZTETŐ KÁRTYA AKNENORMIN ▼-HOZ

Az orvos neve:

Telefon:

▼ **Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Ehhez Ön is hozzájárulhat a tudomására jutó bármilyen mellékhatás bejelentésével.**

Az AKNENORMIN terhesség alatti szedése súlyosan károsíthatja a magzatot.

Az AKNENORMIN nem szedhető a terhesség alatt.

Azonnal szakítsa meg a gyógyszer szedését, és keresse fel orvosát, ha szedése közben teherbe esik vagy úgy gondolja, hogy teherbe esett.

A kezelés megkezdése előtt gondosan olvassa el a gyógyszerhez mellékelt betegtájékoztatót.

Kérje orvosa, vagy gyógyszerésze segítségét, ha kérdése vagy észrevétele merül fel az AKNENORMIN szedésével kapcsolatban.

