

13. aprill 2017

**Ohutuslane teabekiri****Exjade (deferasiroks) dispergeeruvate tablettide turustamise lõpetamine****Lugupeetud tervishoiutöötaja,**

Novartis soovib teile teada anda, et Exjade dispergeeruvate tablettide turustamine Eestis lõpetatakse lähiajal, sest saadaval on uued Exjade õhukese polümeerikattega tabletid.

**Euroopa Ravimiameti ja Eesti Ravimiametiga kooskõlas planeerib Novartis olulise riski minimeerimise meetmena alates oktoobrist 2017 lõpetada Exjade (deferasiroks) dispergeeruvate tablettide maaletoomise Eestisse, et vähendada ravivea tekkimise riski, pidades silmas patsientide ohutust.**

**Kokkuvõte**

- Saadaval on Exjade õhukese polümeerikattega tabletid - uus deferasiroksi suukaudne ravimvorm, mida saab manustada tervena alla neelates või purustades pehme toidu sisse; sellel on sama toimeaine Exjade dispergeeruvate tablettidega ning uus ravimvorm asendab Eesti turul Exjade dispergeeruvad tabletid
- Exjade õhukese polümeerikattega tabletid on deferasiroksi kohandatud annusetugevusega ravimvorm, millel on dispergeeruvatest tablettidest suurem biosaadavus. Õhukese polümeerikattega tablettide annus peab olema 30% väiksem dispergeeruvate tablettide annusest, annus tuleb ümardada lähimale terve tableti annusele.
- Exjade dispergeeruvate tablettide maaletoomine lõpetatakse alates oktoobrist 2017.

Palun lugege täiendavat kirja (manuses) [saadetud 28.03.2017], milles on täpsem teave uute õhukese polümeerikattega tablettide turustamise alustamise kohta.

**Lisateave**

Deferasiroksi dispergeeruvate tablettide turustamise lõpetamise puhul ei ole tegu ravimi tagasikutsumisega ning turustamise lõpetamise põhjuseks ei ole probleemid seoses dispergeeruvate tablettidega.

**Kõrvaltoimetest teavitamine**

Ravimi võimalikest kõrvaltoimetest on oluline teavitada ka pärast ravimi müügiloa väljastamist. See võimaldab jätkuvalt hinnata ravimi kasu/riski suhet. Kõigist ilmnunud kõrvaltoimetest tuleb teavitada Ravimiametit, kasutades ravimi kõrvaltoimest teatamise vormi (leitav veebiaadressilt: <http://www.ravimiamet.ee>) või müügiloa hoidjat.

**Müügiloa hoidja kohaliku esindaja kontaktandmed**

Kui teil on täiendavaid küsimusi või vajate rohkem teavet antud ravimi kohta, kontakteeruge müügiloa hoidja kohaliku esindajaga:

**Novartis Pharma Services Inc, Eesti filiaal**

Pärnu mnt 141

11314 Tallinn

Telefon: 663 0810

Faks: 6 630 820

e-post: [drugsafety.estonia@novartis.com](mailto:drugsafety.estonia@novartis.com)

Lugupidamisega,



Meditsiiniala nõustaja