



Verordnung Aktuell Arzneimittel

Stand: 4. Juli 2018

Eine Information der Kassenärztlichen Vereinigung Bayerns · Verordnungsberatung@kvb.de · www.kvb.de/verordnungen

■ **Widerruf der Zulassung für Flupirtin (Katadolon® sowie Generika) - Vorsicht, schwerwiegende Leberschäden!**

Im Februar informierten wir Sie darüber, dass der PRACⁱ in einem Risikobewertungsverfahren empfohlen hatte, die Zulassung für Flupirtin-haltige Arzneimittel zu widerrufen. Die Entscheidung ist gefallen und damit werden die Zulassungen für Flupirtin-haltige Arzneimittel EU-weit widerrufen. Das Risiko für Leberschäden überwiegt den Nutzen.

In Deutschland haben die Zulassungsinhaber bereits vor der endgültigen Entscheidung eigenverantwortlich einen Rückruf Flupirtin-haltiger Arzneimittel vollzogen.

Die zuständige Behörde verweist darauf, dass therapeutische Alternativen verfügbar seien.

Ansprechpartner für Ordnungsfragen stehen Ihnen - **als Mitglied der KVB** - unter 0 89 / 5 70 93 - 4 00 30 zur Verfügung. Oder Sie hinterlassen uns über das Kontaktformular unter www.kvb.de/Beratung einen Rückrufwunsch.

ⁱ Pharmacovigilance Risk Assessment Committee