

Nr. P 6005 din 09. 05. 2019

ÎN ATENȚIA FURNIZORILOR DE SERVICII MEDICALE

În conformitate cu adresa ANMDM nr. 3732E/29. 03. 2019, vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Pfizer pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății privind medicamentul Xeljanz (DCI Tofacitinib): riscul crescut de embolism pulmonar și mortalitate generală la pacienții cu artrită reumatoidă, înrolați într-un studiu clinic, tratați cu doza de 10mg de două ori pe zi.

Președinte – Director General
jr. Elena Nadia Harpa