



הודעה על חזרה לשיווק של התכשיר

MULTAQ

תאריך ההודעה: 04/10/2023

בעל הרישום סאנופי – אוונטיס ישראל בע"מ מודיע על חזרה לשיווק של:

142-42-32977-00	מספר רישום
מולטאק	שם התכשיר בעברית
Multaq	שם התכשיר באנגלית
טבליות מצופות	צורת מינון
Per Os	דרך מתן
DRONEDARONE	מרכיב פעיל
400 MG	חוזק
MULTAQ is indicated for the maintenance of sinus rhythm after successful cardioversion in adult clinically stable patients with paroxysmal or persistent atrial fibrillation (AF). Due to its safety profile, Multaq should only be prescribed after alternative treatment options have been considered. MULTAQ should not be given to patients with left ventricular systolic dysfunction or to patients with current or previous episodes of heart failure.	התוויה
01/10/2023	תאריך תחילת הפסקת השיווק
אמצע אוקטובר 2023	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
03/10/2023	תאריך חזרה לשיווק (יש למלא משבצת זאת עם חזרת התכשיר לשיווק בפועל)
כן	הכללה בסל הבריאות: כן / לא
סיבות תפעוליות	סיבת הפסקת השיווק: סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות
Blister 60 Tablets	גודל/ אריזה (נא לרשום את כל הגדלים הרלוונטיים להודעה זאת)
NA	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר