

**הודעה על הפסקת שיווק זמנית של תכשיר  
תאריך ההודעה: 28 לאוקטובר 2024**

בעל הרישום אורגנון פארמה ישראל מודיעה על **חזרה לשיווק של התכשיר  
צלסטון כרונודוז**

131-43-23009-01	מספר רישום
צלסטון כרונודוז	שם התכשיר בעברית
CELESTONE CHRONODOSE	שם התכשיר באנגלית
SUSPENSION FOR INJECTION	צורת מינון
I.M , INTRA-ARTICULAR , INTRA-LESIONAL	דרך מתן
BETAMETHASONE ACETATE 3 MG/ML BETAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE 3.945 MG/ML	מרכיב פעיל
BETAMETHASONE ACETATE 3 MG/ML BETAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE 3.945 MG/ML	חוזק
Indicated in the management of conditions known to be responsive to corticosteroid therapy.	התוויה
02-04-2024	תאריך תחילת הפסקת השיווק
31-12-2024	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
15-10-2024	תאריך חזרה לשיווק (יש למלא משבצת זאת עם חזרת התכשיר לשיווק <b>בפועל</b> )
כן	הכללה בסל הבריאות: כן / לא
סיבות תפעוליות	סיבת הפסקת השיווק: סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות
1 ampoule 1ml	גודל/י אריזה (נא לרשום את כל הגדלים הרלוונטיים להודעה זאת)
אין	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר