

Sayı : 77893119
Konu : “Domperidon” içeren ilaçlar

DOSYA

Kurumumuz *Beşeri Tıbbi Ürünler Ruhsatlandırma Danışma Komisyonu* tarafından alınan karar gereği, European Medicines Agency (EMA) tarafından 7 Mart 2014 (EMA/129231/2014) tarihinde yayımlanan The European Medicines Agency’s Pharmacovigilance Risk Assessment Committee (PRAC) görüşü doğrultusunda “*Domperidon*” içeren ilaçlarla ilgili olarak aşağıdaki hususların duyurulmasına gerek görülmüştür.

“Günlük doz olarak 30 mg veya 60 mg (oral, rektal, vb.) kullanılması uygundur. Doktor tavsiyesi ile doz, maksimum önerilen dozu olan 80mg’ı geçmeyecek şekilde arttırılabilir. İlacın kullanım süresi, tek başına veya kombine domperidon içeren ürünlerde (mevcut farklı dozaj formları için) ilgili endikasyonun tedavi süresine göre belirlenir.”

Bu konuda Sendika/Derneğiniz üyesi firmalara gerekli bilgilendirmenin yapılması hususunda bilginizi rica ederim.

Dr. Saim KERMAN
Kurum Başkanı

Dağıtım:
Araştırmacı İlaç Firmaları Derneği
İlaç Endüstrisi İşverenler Sendikası
Türkiye İlaç Sanayi Derneği
Gelişimci İlaç Firmaları Derneği
Sağlık Ürünleri Derneği
Besin Destekleri Derneği

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır.
Doküman <https://e-islemler.iegm.gov.tr/eimza/eimzakontrol.aspx> adresinden kontrol edilebilir.
Güvenli elektronik imzalı aslı ile aynıdır.

