

För omedelbar åtgärd

Indragning av läkemedel

A. Allvarlighetsgrad enligt Rapid Alert System (RAS-klass):**Klass III.** Användning medför ingen påtaglig hälsorisk. Produkten dras in av annan orsak.**B. Läkemedel:**

Namn	Lkm.form	Styrka	Fpk. strl	Varunr	Rx/Ex ¹	EAN/GTIN	Batch-nr	Utg. Datum
Ventoline	tabletter	2 mg	100 st	441066	Rx	05054626201933	21F003	2023-06
Ventoline	tabletter	2 mg	100 st	441066	Rx	05054626201933	21C002	2023-03

C. Orsak:

Dessa batcher dras in som en försiktighetsåtgärd under pågående utredning av en påvisad förorening.

D. Vilka berörs av informationen i denna indragningsskrivelse?

(Om ni berörs, vänligen se åtgärdsfältet på nästa sida)

☒	Distributör/Grossist
☐	Apotek eller apoteksombud
☐	Dosenheter och extemporetillverkning i vårdgivarens regi (sjukhusapotek)
☐	Försäljningsställen utanför apotek (receptfria läkemedel)
☐	Vårdinrättningar
☐	Konsument/ Kund/ Patient

E. Spridning av informationen:

Indragningsskrivelsen har skickats från läkemedelsföretaget till Oriola AB.

F. Avsändare:

Mattias Bolik
Glaxosmithkline
08-638 93 00 vxl
Hemvärnsgatan 9, Box 516, 169 29 Solna, Sverige

¹ Rx = Receptbelagt läkemedel, Ex = Ej receptbelagt läkemedel

För omedelbar åtgärd

Indragning av läkemedel

G. Åtgärd Distributör/Grossist

- Stoppa snarast all utleverans av ovanstående läkemedel.
- Förvara indragna läkemedel åtskilda från läkemedel som får distribueras.
- Avvakta med destruktion tills ytterligare information inkommer.

H. Åtgärd Apotek/Apoteksombud/Försäljningsställe

Ingen åtgärd.

I. Åtgärd dosenheter och extemporetillverkning i vårdgivarens regi (sjukhusapotek)

Ingen åtgärd.

J. Åtgärd Vården (Läkemedelsförråd eller motsvarande hos berörda vårdgivare)

Ingen åtgärd.

[Detta utrymme kan användas av respektive mottagare för interna anteckningar.]

Mottagarens Anteckningar:

Åtgärdat den:

Namnteckning:

☒ Denna indragningsskrivelse är godkänd av Läkemedelsverket 2022-01-13