

Pomalidomidă Sandoz
1 mg, 2 mg, 3 mg și 4 mg capsule

Cardul pacientului

Substanța activă (INN sau denumire comună):	Pomalidomidă
Produs(e) (denumire(i) comercială(e)):	Pomalidomidă Sandoz 1 mg, 2 mg, 3 mg și 4 mg capsule
Status document:	Versiune preliminară

Proprietate a Sandoz

Confidențial

Nu poate fi utilizat, divulgat, publicat etc., fără acordul Sandoz.

inclusiunea întreruperilor de doză) și la cel puțin 4 săptămâni după încheierea terapiei (cu excepția cazurilor de sterilizare tubară confirmată). Această grupă include și femeile aflate la vârstă fertilă care confirmă abținerea totală și continuă. Pentru mai multe informații, citiți rezumatul caracteristicilor produsului (RCP).

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
011478 - București
e-mail: adr@anm.ro
Raportare online: <https://adr.anm.ro/>
Website: www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.

Calea Floreasca nr.169A, Clădirea A, etaj 1, Sector 1, București, România

adverse.event.romania@sandoz.com

patient.safety.romania@sandoz.com

mi.romania@sandoz.com

mi.romania@sandoz.net