

**Warszawa, 31 sierpnia, 2015 r.**

**Celon Pharma S.A. dobrowolnie wycofuje z rynku jedną serię produktu Salmex (500 µg + 50 µg)/dawkę inhalacyjną.**

W trosce o zapewnienie najwyższej jakości swoich produktów firma Celon Pharma S.A. podjęła decyzję o dobrowolnym wycofaniu z rynku jednej serii produktu Salmex (500 µg + 50 µg), stosowanego w leczeniu astmy i POChP.

NAZWA: **SALMEX Proszek do inhalacji**

DAWKA: **(500 µg + 50 µg)/dawkę**

NUMER SERII: **223032015**

TERMIN WAŻNOŚCI: **11.2016 r.**

Powodem decyzji było stwierdzenie w ww. serii produktu wystąpienia nieprawidłowego działania inhalatora, łatwo zauważalnego przez pacjenta. Zaistniała sytuacja nie stanowi zagrożenia dla zdrowia i życia pacjentów stosujących lek. Nie stwierdzono również ryzyka nieprawidłowego przyjęcia dawki przez pacjenta. Wszystkie zgłoszone przypadki rozpatrywane są indywidualnie w trybie procedury reklamacyjnej.

Wycofywanie serii produktu odbywa się zgodnie ze standardową procedurą przewidzianą w takich przypadkach przez prawo farmaceutyczne. Celon Pharma S.A. współpracuje w tym procesie z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym. Przeprowadzono także postępowanie wyjaśniające i wdrożono rozwiązania mające na celu wyeliminowanie podobnych zdarzeń w przyszłości.

Dla podmiotów hurtowych, aptek oraz pacjentów, którzy chcieliby uzyskać informacje w tej sprawie, został uruchomiony specjalny numer infolinii: 882-149-533, czynny codziennie od 9:00-17:00. Zainteresowane podmioty mogą również kierować pytania na adres e-mail: [produkty@celonpharma.com](mailto:produkty@celonpharma.com).

**Więcej informacji udzielają:**

Magdalena Sobiecka – Grzenda  
Kierownik Zapewnienia Jakości Osoba Wykwalifikowana  
Celon Pharma S.A.  
kom.: 502 057 284, e-mail: [magdalenas@celonpharma.com](mailto:magdalenas@celonpharma.com)

Katarzyna Zalega  
Biuro Prasowe Celon Pharma S.A.  
kom.: 662 061 079, e-mail: [kzalega@onboard.pl](mailto:kzalega@onboard.pl)