

15.07.18

רופא/ה, רוקח/ת נכבדים,

נושא: אין שינוי בהמשך הטיפול בתכשירי חברת נוברטיס ישראל בע"מ
Entresto[®], Exforge[®], Diovan[®], Co-Diovan[®]

בעקבות הודעת משרד הבריאות מיום 9/7/2018 על החזרה מהשוק (Recall) של התכשירים VALSARTAN DEXCEL 80/160 mg לטיפול ביתר לחץ דם ואי ספיקת לב, אשר פורסמה בלינק הבא:

https://www.health.gov.il/NewsAndEvents/SpokemanMessegas/Pages/09072018_2.aspx

חברת נוברטיס ישראל בע"מ מודיעה בזאת כי פרופיל הבטיחות של התכשירים Co-Diovan[®], Diovan[®], Entresto[®], Exforge[®] המכילים ולסרטן (Valsartan) נותר כפי שהיה.

תכשירים אלו מיוצרים על ידי חברת נוברטיס והחומר הפעיל Valsartan מיוצר באתרי חברת נוברטיס בלבד; בתהליך יצור החומר הפעיל על ידי חברת נוברטיס אין שימוש ברכיב היוצר את המרכיב NDMA אשר חשוד כחומר מסרטן.

למידע נוסף ניתן לפנות לטלפון 03-9201190 או למייל il.medinfo@novartis.com

בברכה,

גלית פלצור
מנהלת היחידה הקרדיו-מטבולית

דר' הגר סלמן
יועצת רפואית

מגר' אנה ליטן
רוקחת ממונה

העתק: מגר' קלי בן- עמי, רוקחת אחראית, נובולוג

Novartis Israel Ltd.

36 Shacham St., Ramat Siv, Petach-Tikva
P.O.B 7759, Petach Tikva 49250, Israel
Tel: 972-3-9201111 Fax: 972-3-9229331

נוברטיס ישראל בע"מ

רח' שחם 36 רמת סיב פתח-תקווה
ת.ד. 7759 פתח-תקווה 49250
טלפון: 03-9201111 פקס: 03-9229331