

**ЕВРОПЕЙСКАТА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА(ЕМЕА) ПРЕПОРЪЧА
ПРЕКРАТЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЯТА ЗА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИ
ПРОДУКТИ, СЪДЪРЖАЩИ CLOBUTINOL НА ТЕРИТОРИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИЯ
СЪЮЗ.**

Комитетът за лекарствени продукти в хуманната медицина (СНМР) към ЕМЕА завърши прегледа на противокашлични лекарствени продукти, съдържащи активното вещество Clobutinol и обяви своето заключение, че употребата на тези продукти е свързана с риск от удължаване на интервала QT от електрокардиограмата, респективно отражение върху сърдечния ритъм. Предвид това, както и предвид факта, че за лечението на кашлицата съществуват достатъчно алтернативи, СНМР счита, че ползите от продукта не надвишават риска при употребата и препоръча прекратяване на разрешенията за употреба на всички лекарствени продукти, съдържащи Clobutinol на територията на Европейския съюз.

ИАЛ Ви уведомява, че в България няма валидно разрешение за употреба на лекарствени продукти, съдържащи Clobutinol и такива никога не са били на нашия пазар.