

Временно прекратяване продажбите на Trasylol

На 06 .11. 2007 г. Bayer уведоми официално Изпълнителна агенция по лекарствата, че прекратява временно продажбите на Trasylol (aprotinin) в целия свят. Решението на фармацевтичната компания е взето след като Немският федерален институт за лекарства и медицински изделия (BfArM) временно прекрати разрешението за употреба(суспендира) на продукта за Германия, както и в резултат на консултациите, които Bayer е направил с редица други регулаторни органи от различни страни. Временното прекратяване ще бъде обсъдено след извършване на анализа на окончателните данни от канадското проучване BART за сравнително проследяване на ефикасността на aprotinin спрямо tranexamic acid и aminocaproic acid, за което ИАЛ информира на 31.10 2007г. [линк](#)

По искане на Немския федерален институт за лекарства и медицински изделия (BfArM), Европейската агенция по лекарствата (EMA) ще направи преоценка на съотношението полза/риск на лекарствения продукт Trasylol, за което ИАЛ своевременно ще ви информира.