

Dutilox (*Duloxetine*)

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Opakowania: 28 oraz 56 kapsułek. Podmiot odpowiedzialny posiadający pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: Symphar Sp. z o. o., ul. Koszykowa 65, 00-667 Warszawa. Numery pozwoleń na dopuszczenie do obrotu wydanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nr: Dutilox 30 mg: Pozwolenie nr 22906, Dutilox 60 mg: Pozwolenie nr 22907. Produkt leczniczy wydawany na receptę, oznaczony symbolem „Rp”. Dutilox 30mg x 28 kapsułek, urzędowa cena zbytu: 11,49 zł. Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy: 5,24 zł. Dutilox 60mg x 28 kapsułek, urzędowa cena zbytu 22,98 zł. Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy: 9,06 zł.

Dutilox 30mg i 60mg x 56 kapsułek. Produkt leczniczy wydawany na receptę, oznaczony symbolem „RP”. Przed przepisaniem leku należy zapoznać się z Charakterystyką Produktu Leczniczego. Pełna informacja o leku dostępna na życzenie. Podmiot odpowiedzialny : Symphar Sp. z o.o. ul. Koszykowa 65, 00-667 Warszawa, Polska, tel. 22 822 93 06. www.symphar.com. Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2020 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 marca 2020 r.