



## Chargenrückruf von Supertendin<sup>®</sup> 5 aufgrund eines Qualitätsmangels



26. Oktober 2011

Sehr geehrte Kollegin, sehr geehrter Kollege,

**Wir informieren Sie hiermit, dass UCB Pharma GmbH im Einverständnis mit den zuständigen deutschen Überwachungsbehörden folgende Chargen von Supertendin<sup>®</sup> 5 (5/30 mg/ml Injektionssuspension) auf Grund eines Qualitätsmangels zurückruft:**

- **Supertendin<sup>®</sup> 5 Ampullen 3x1 ml: Ch.-B. 361908**
- **Supertendin<sup>®</sup> 5 Ampullen 10x1 ml: Ch.-B. 361910**
- **Supertendin<sup>®</sup> 5 Ampullen 50x1 ml: Ch.-B. 361758**

Supertendin<sup>®</sup> 5 ist zugelassen für die intraartikuläre Injektion in einem oder wenigen Gelenken nach Allgemeinbehandlung von chronisch-entzündlichen Gelenkerkrankungen wie z.B. Arthritis, sowie zur Infiltrationstherapie bei umschriebenen, nicht bakteriellen, Entzündungen wie z.B. Periarthropathie.

In einer einzigen intakten Ampulle von Supertendin<sup>®</sup> 5 wurde ein größeres Glasstück identifiziert. Da nicht ausgeschlossen werden kann, dass weitere Ampullen aus der gleichen Glasampullen-Charge ebenfalls Glasstücke enthalten, werden vorsorglich alle betroffenen Packungsgrößen auf Apotheken- (öffentliche und Klinikapotheken) und Arztelebene zurückgerufen.

Es sind nur die o.g. Chargennummern betroffen.

Wir bitten Sie um Überprüfung der Bestände und Rücksendung der betroffenen Packungen zur Gutschrift (zuzüglich Portoerstattung) an:

*UCB Pharma GmbH*

*„Rücksendung Supertendin 5“*

*Alfred Nobel Straße 10*

*40789 Monheim*

### **UCB Kontaktinformationen**

Sollten Sie Fragen haben kontaktieren Sie bitte die Medizinische Information von UCB: Tel.: 02173 48-4848, Fax: 02173 48-4841, E-Mail:

[customerservice@ucb.com](mailto:customerservice@ucb.com)

Mit freundlichen Grüßen

Dr. med. Jean-Marc Häusler

Leiter Medizin Deutschland

Diana Hermes

stellvertr. Leiterin Arzneimittelsicherheit

i. A. der Stufenplanbeauftragten