



Chargenrückruf von Supertendin[®] 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[®] 5 (5/30 mg/ml Injektionssuspension) auf Grund eines Qualitätsmangels zurückruft:

- **Supertendin[®] 5 Ampullen 3x1 ml: Ch.-B. 361908**
- **Supertendin[®] 5 Ampullen 10x1 ml: Ch.-B. 361910**
- **Supertendin[®] 5 Ampullen 50x1 ml: Ch.-B. 361758**

Supertendin[®] 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[®] 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

Mit freundlichen Grüßen

Dr. med. Jean-Marc Häusler

Leiter Medizin Deutschland

Diana Hermes

stellvertr. Leiterin Arzneimittelsicherheit

i. A. der Stufenplanbeauftragten