

Miért engedélyezték az Avandia forgalomba hozatalát?

A CHMP megállapította, hogy az Avandia alkalmazásának előnyei meghaladják a kockázatokat, ezért javasolta a gyógyszerre vonatkozó forgalomba hozatali engedély kiadását.

Az Avandia-val kapcsolatos egyéb információ:

2000. július 11-én az Európai Bizottság a SmithKline Beecham Ltd. részére az Avandia-ra vonatkozóan kiadta az Európai Unió egész területére érvényes forgalomba hozatali engedélyt. Tíz év elteltével a forgalomba hozatali engedélyt további öt évvel meghosszabbították.

Az Avandia-ra vonatkozó teljes EPAR [itt](#) található. Amennyiben az Avandia-val történő kezeléssel kapcsolatban bővebb információra van szüksége, olvassa el a (szintén az EPAR részét képező) betegtájékoztatót, illetve forduljon orvosához vagy gyógyszerészéhez!

Az összefoglaló utolsó aktualizálása: 05-2010.

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt