

ZGŁASZANIE DZIAŁAŃ NIEPOŻĄDANYCH PRODUKTU LECZNICZEGO

Wytwórnia Radiofarmaceutyków Centrum Onkologii w Bydgoszczy rejestruje i monitoruje wszystkie zgłoszenia dotyczące działań niepożądanych produktu leczniczego FDG POZYTON.

W przypadku zaobserwowania działań niepożądanych w trakcie stosowania produktu leczniczego FDG POZYTON 250-3100 MBq/ml – roztworu do wstrzykiwań prosimy o niezwłoczne poinformowanie nas o ich wystąpieniu.

Charakterystyka Produktu Leczniczego /dostępna na stronie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych www.urpl.gov.pl/ /

Działaniem niepożądanym produktu leczniczego jest każde niekorzystne i niezamierzone działanie produktu leczniczego.

Zgłoszenia działań niepożądanych przyjmowane są:

1. Telefonicznie pod numerami:

Osoba Odpowiedzialna za Nadzór nad Bezpieczeństwem Farmakoterapii tel: **790 500 725**

Koordynator ds. Wytwarzania w Wytwórni Radiofarmaceutyków tel. **52 374 37 50**

2. e-mail: chudyp@co.bydgoszcz.pl

3. Numer fax: 52 374 33 01