

Berlin 28.02.2019

## Information zur Lieferunfähigkeit von DAUNOBLASTIN 20 mg Pulver zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Sehr geehrte Damen und Herren,

Pfizer möchte Sie über Folgendes informieren:

DAUNOBLASTIN 20 mg Pulver zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung (Zulassungsnummer: 69540.00.00, Wirkstoff Daunorubicin) ist derzeit eingeschränkt lieferfähig. Zur Zeit müssen wir davon ausgehen, dass wir DAUNOBLASTIN ab Anfang April 2019 bis voraussichtlich August 2019 nicht ausliefern können.

Pfizer bemüht sich darum, DAUNOBLASTIN schnellstmöglich wieder im Markt verfügbar zu machen. Die Lieferunfähigkeit betrifft alle in Europa zugelassenen Arzneimittel mit dem Wirkstoff Daunorubicin von Pfizer.

Sollte DAUNOBLASTIN eingeschränkt lieferfähig bleiben, wird gegebenenfalls eine Lieferung mit reduzierten Mengen erfolgen, nachdem Pfizer mit Ihnen Rücksprache gehalten hat.

In Deutschland ist kein anderes Arzneimittel mit dem Wirkstoff Daunorubicin zugelassen. Pfizer möchte daher auf die Möglichkeiten gemäß den Regelungen in §73 (3) AMG hinweisen.

Wir möchten in diesem Zusammenhang darauf aufmerksam machen, dass die Arzneimittel anderer Hersteller bzw. aus anderen Ländern gegebenenfalls in einer anderen Dosierung zur Verfügung stehen und verweisen auf die jeweilige Fachinformation zur Berechnung der patientenindividuellen Dosierung.

Für Rückfragen stehen wir Ihnen jederzeit gerne zur Verfügung unter <a href="mailto:eumedinfo@pfizer.com">eumedinfo@pfizer.com</a> und +49 (0)800 / 85 35 555.

Mit freundlichen Grüßen

Dr. Peter-Andreas Löschmann

Medizinischer Direktor Pfizer Pharma GmbH

Dr. Dana Keller

Stufenplanbeauftragte