

**Do wszystkich zainteresowanych**

Warszawa, dn. 12.06.2019 r.

Uprzejmie informujemy, że od czerwca 2019 r. produkty lecznicze:

**Ciprofloxacin Kabi 100 mg/50 ml, roztwór do infuzji**

Pozwolenie nr 12931 z dn. 12.03.2012 r.

**Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100 ml, roztwór do infuzji**

Pozwolenie nr 12932 z dn. 12.03.2012 r.

**Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200 ml, roztwór do infuzji**

Pozwolenie nr 12933 z dn. 12.03.2012 r.

Podmiot odpowiedzialny: Fresenius Kabi Deutschland GmbH

**będą wprowadzane na rynek w opakowaniach zewnętrznych  
(kartonikach) o nieznacznym zmienionych wymiarach.**

Zmianie ulegają wysokość i długość opakowania (maks. do 7 mm), dostosowując je do umieszczenia oznaczeń serializacyjnych.

Wprowadzone zmiany nie wpływają na szatę graficzną kartonika.

W okresie przejściowym (do czasu wyczerpania zapasów produktów w starych opakowaniach) ww. produkty będą obecne na rynku w dotychczasowych opakowaniach oraz w nowych, o zmodyfikowanych wymiarach. Docelowo będą wprowadzane na rynek tylko w opakowaniach o nowych wymiarach.

W przypadku dodatkowych pytań pozostajemy do Państwa dyspozycji.

Z poważaniem,

**Dyrektor Rejestracji,  
Bezpieczeństwa Farmakoterapii i Jakości  
Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o.**

**Małgorzata Czekerda-Kurczab**