

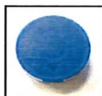
DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Warszawa, 03.06.2019 r.

Upzejmie informujemy, że od czerwca 2019 r produkt leczniczy:

MANNITOL 20% FRESENIUS
200 mg/ml, roztwór do infuzji
butelka szklana 100 ml
Pozwolenie nr R/2128 z dn. 25.02.2014 r.

będzie wprowadzany na rynek w Polsce z alternatywnym rodzajem kapsla
z **niebieską nakładką** umożliwiającą zerwanie kapsla.



Dotychczas butelka szklana 100 ml była zamknięta aluminiowym kapslem
wyposażonym w uchwyt umożliwiający zerwanie kapsla.



W okresie przejściowym ww. produkt leczniczy będzie obecny na rynku zarówno
w butelkach 100 ml z dotychczasowym kapslem wyposażonym w uchwyt, jak
i w butelkach z nowym kapslem, ze zrywalną niebieską nakładką.

Docelowo będą wprowadzane na rynek butelki 100 ml tylko
z kapslem z niebieską nakładką.

Jednocześnie informujemy, iż w przypadku produktu leczniczego w butelkach
szklanych o pojemności 250 ml rodzaj kapsla nie ulega aktualnie zmianie.

W przypadku dodatkowych pytań pozostajemy do Państwa dyspozycji.

Z poważaniem,

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

Małgorzata Czekierda-Kurczab