



**Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel. +48 22 492-11-00; fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

**DEPARTAMENT MONITOROWANIA NIEPOŻĄDANYCH
DZIAŁAŃ PRODUKTÓW LECZNICZYCH**

Warszawa, 25-06-2020 r.

DML-MLO.4404.9.2020.JBW.2

**Szanowna Pani
Elżbieta Piotrowska-Rutkowska
Prezes Naczelnej Rady Aptekarskiej
Naczelna Izba Aptekarska
ul. Długa 16
00-238 Warszawa**

Mając na uwadze wynik decyzji wykonawczej Komisji Europejskiej z dn. 21.10.2019 r., na podstawie art. 31 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego, dotyczącej pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi, zawierających metotreksat (EMA/H/A-31/1463), Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w dniu 10.06.2020r. zatwierdził materiał edukacyjny dla fachowego personelu medycznego, z zaleceniami dotyczącymi unikania potencjalnie śmiertelnych błędów w dawkowaniu metotreksatu w leczeniu chorób zapalnych.

Ze względu na istotną rolę farmaceutów w zakresie farmakoterapii, zwracamy się z uprzejmą prośbą o Państwa wsparcie w rozpowszechnieniu wśród farmaceutów informacji o zatwierdzonym materiale edukacyjnym wraz z jego treścią.

z upoważnienia Prezesa

Andrzej Czesławski

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/