

## För omedelbar åtgärd

# Indragning av läkemedel

**Allvarlighetsgrad** enligt Rapid Alert System (RAS-klass) bestämd av Läkemedelsverket:  
**Klass III. Användning medför ingen påtaglig hälsorisk. Produkten dras in av annan orsak.**

Namn	Lkm.form	Styrka	Fpk. strl	Varunr	EAN/GTIN	Batch-nr
NiQuitin Mint	Sugtablett	2 mg	24	04 59 87	704626 045987 8	Alla
NiQuitin Mint	Sugtablett	2 mg	72	04 60 23	704626 046023 2	Alla
NiQuitin Mint	Sugtablett	4 mg	24	04 60 05	7046260 46005 8	Alla
NiQuitin Mint	Sugtablett	4 mg	72	04 60 32	704626 046032 4	Alla
NiQuitin	Komprimerad sug tablett	1,5 mg	20	04 65 66	704626 046566 4	Alla
NiQuitin	Komprimerad sugtablett	4 mg	20	04 65 88	704626 046588 6	Alla

**Orsak:** Komplement till tidigare indragning av NiQuitin från datum 2014-02-10, indragningsnummer 2014-01. Indragningen görs som en försiktighetsåtgärd då det visat sig att ytterligare batcher kan vara berörda.

### Vilka berörs av informationen i denna indragningskrivelse?

(Om ni berörs, vänligen se åtgärdsfältet på nästa sida)

- |                                     |   |                          |      |                          |                                  |
|-------------------------------------|---|--------------------------|------|--------------------------|----------------------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Distributör/Grossist                                      | <input type="checkbox"/> | Alla | <input type="checkbox"/> | Enbart vissa (riktad indragning) |
| <input type="checkbox"/>            | Apotek eller apoteksombud                                 | <input type="checkbox"/> | Alla | <input type="checkbox"/> | Enbart vissa (riktad indragning) |
| <input type="checkbox"/>            | Försäljningsställen utanför apotek (receptfria läkemedel) |                          |      |                          |                                  |
| <input type="checkbox"/>            | Vårdinrättningar  |                          |      |                          |                                  |
| <input type="checkbox"/>            | Konsument/ Kund/ Patient                                  |                          |      |                          |                                  |
| <input type="checkbox"/>            | Annan?  |                          |      |                          |                                  |

### Spridning av informationen:

Indragningskrivelsen har skickats från läkemedelsföretaget till Kronans Droghandel Apotek AB, Post Nord Logistics AB, ICA Sverige AB, Tamro AB, Oriola AB för vidare spridning i distributionsledet.

Har information gått ut till allmänheten? Nej

### Avsändare:

Arjuna Fernando  
 Quality Manager  
 GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S  
 +45 44 86 86 86  
 DK-2605 Brøndby



## För omedelbar åtgärd

# Indragning av läkemedel

**Allvarlighetsgrad** enligt Rapid Alert System (RAS-klass) bestämd av Läkemedelsverket:

**Klass I.** Användning kan vara livshotande eller ge allvarlig skada.

**Klass II.** Användning kan orsaka sjukdom eller felbehandling, utan att vara livshotande.

**Klass III.** Användning medför ingen påtaglig hälsorisk. Produkten dras in av annan orsak.

### Åtgärd Distributör/Grossist

- Stoppa snarast all utleverans av ovanstående läkemedel.
- Förvara indragna läkemedel åtskilda från läkemedel som får distribueras.
- Återrapport till berört företag senast 21 februari 2014.
- Avvakta med destruktion tills ytterligare information inkommer.

*OBS! Läs alltid igenom vilka åtgärder som ska vidtas. De anpassas efter varje specifik indragning.*

### Åtgärd Apotek/Försäljningsställe

-Ingen åtgärd

### Åtgärd Vården (Läkemedelsförråd eller motsvarande hos berörda vårdgivare)

-Ingen åtgärd

### Åtgärd riktad mot Konsument/Patient

-Ingen åtgärd

*[Detta utrymme kan användas av respektive mottagare för interna anteckningar.]*

### Mottagarens Anteckningar:

Åtgärdat den:

Namn-teckning:

Denna indragningskrivelse är godkänd av Läkemedelsverket 2014-02-17