



Minister Zdrowia

Warszawa, 02 października 2022

PLD.454.65.2022.IM

**Komunikat Ministra Zdrowia w sprawie dostępności
produktów leczniczych z substancją Flecainidi acetate**

Minister Zdrowia informuje, że produkt leczniczy **Flecainide acetate Holsten, Flecainidi acetate, tabletki a 50 mg oraz tabletki a 100 mg, podmiot odpowiedzialny: Holsten Pharma GmbH** uzyskał pozwolenie na dopuszczenia do obrotu na terytorium Polski i jest dostępny w aptekach ogólnodostępnych.

W związku z powyższym, nie zachodzi dalsza konieczność sprowadzania z zagranicy w trybie importu docelowego produktów z substancją Flecainidi acetate w dawce 50 mg oraz 100 mg.

Należy podkreślić, iż ordynowanie leków w terapii pacjenta należy wyłącznie do kompetencji lekarza prowadzącego leczenie, dlatego w celu zapewnienia kontynuacji terapii należy skontaktować się z lekarzem, który podejmie decyzję w zakresie stosowania konkretnego leku.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/