

03.2018



רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

ניאופרם שמחה להודיעך על אישור משרד הבריאות לרישום התכשירים:

Briviact oral solution

Briviact 10 mg film-coated tablets

Briviact 25 mg film-coated tablets

Briviact 50 mg film-coated tablets

Briviact 75 mg film-coated tablets

Briviact 100 mg film-coated tablets

Briviact 10 mg/ml solution for injection/infusion

החומרים הפעילים וכמותם:

Briviact film-coated tablets: brivaracetam 10 mg, 25 mg, 50 mg, 75 mg or 100 mg/tablet
Briviact 10 mg/ml solution for injection/infusion: brivaracetam 10 mg/ml
Briviact oral solution: brivaracetam 10 mg/ml

נוסח ההתוויה:

Briviact is indicated as adjunctive therapy in the treatment of partial-onset seizures with or without secondary generalisation in adult and adolescent patients from 16 years of age with epilepsy.

Ucb Pharma S.A., Belgium

Allee de la recherche 60, Bruxelles, Belgium

שם יצרן

וכתובתו

Neopharm Ltd.

Hashiloach 6, POB 7063, Petach Tiqva 4917001, Israel

שם בעל הרישום

וכתובתו

מצ"ב העלונים לרופא ולצרכן כפי שאושרו על ידי משרד הבריאות הישראלי.

העלונים לרופא ולצרכן נשלחו למשרד-הבריאות לצורך העלאתם למאגר התרופות שבאתר משרד-הבריאות וניתן לקבלם מודפסים על ידי פנייה לבעל הרישום: ניאופרם בע"מ, רח' השילוח 6, ת.ד. 7063, פתח-תקווה 4917001. טל: 03-9373737.

בברכה,

עוז וולך

מנהל רגולציה ורוקח ממונה

ניאופרם בע"מ