

N.º 106/CD  
Data: 07/06/2011

Assunto: **Levantamento da suspensão da AIM do medicamento Octagam**

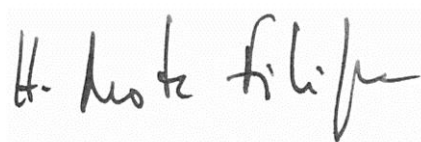
Para: Divulgação geral

Contacto no Infarmed: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Linha do Medicamento: 800 222 444; Tel. 21 798 7373 Fax: 21 798 7107; E-mail: [cimi@infarmed.pt](mailto:cimi@infarmed.pt)

Na sequência da [Decisão da Comissão Europeia n.º C\(2011\)3941, de 30/05/2011](#), as autorizações de introdução no mercado (AIM) do medicamento **Octagam, 50mg/ml (5%) e 100mg/ml (10%), solução para perfusão (imunoglobulina humana normal)** deixaram de estar suspensas<sup>1</sup>.

Face ao exposto, o medicamento **Octagam, 50mg/ml (5%) e 100mg/ml (10%), solução para perfusão (imunoglobulina humana normal)** pode voltar a ser comercializado, desde que cumpridas as condições estabelecidas na Decisão da Comissão Europeia..

O Conselho Directivo



Helder Mota Filipe  
Vice-Presidente do  
Conselho Directivo

<sup>1</sup> Para informações adicionais sobre as medidas de segurança relacionadas com este medicamento, sugerem-se as seguintes consultas:

[Circular Informativa n.º 064/CD de 15/04/2011](#)

[Circular Informativa n.º 156/CD de 24/09/2010](#)