

Circular Informativa

N.º 105/CD/100.20.200

Data: 26/06/2019

Assunto: **Pneumorel e Pneumorel retard – Revogação da AIM**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373;
Fax: 21 111 7552; E-mail: cimi@infarmed.pt; Linha do Medicamento: 800 222 444

O Grupo de Coordenação (CMDh) determinou a revogação das Autorizações de Introdução no Mercado (AIM) dos medicamentos para uso humano que contêm a substância ativa fenspirida, na sequência do parecer do Comité de Avaliação do Risco em Farmacovigilância (PRAC) da Agência Europeia de Medicamentos (EMA).

Em Portugal, foram revogadas as AIMs dos medicamentos contendo fenspirida - Pneumorel, xarope, 2mg/ml e Pneumorel retard, comprimidos gastrorresistentes, 80 mg, que já se encontravam suspensas desde 12/02/2019, conforme divulgado na [Circular Informativa n.º 034/CD/100.20.200](#).

O Conselho Diretivo



Rui Santos Ivo
Presidente
do Conselho Diretivo