



Rio de Janeiro, 16 de junho de 2008.

Ref.: Comunicado sobre Requip®

Prezado(a) Dr(a),

A GlaxoSmithKline (GSK) vem através desta, comunicar à classe médica que o medicamento Requip® (ropinirol) está sendo retirado do mercado brasileiro, após comunicação às autoridades regulatórias.

Gostaríamos de destacar que nosso medicamento sempre foi fabricado dentro de rigorosos padrões de qualidade. Entretanto, houve mudança nos critérios de avaliação de estabilidade em países de Zona IV (estabilidade em 30° C e 75% de umidade relativa) adotada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e o medicamento Requip® (ropinirol) não atingiu os requisitos necessários solicitados pela agência para ser comercializado em temperatura ambiente. Devido a isto, o medicamento está sendo recolhido dos distribuidores, farmácias e de pacientes.

Existem outras medicações disponíveis para tratamento da Doença de Parkinson e cada paciente deverá ser avaliado para que a substituição seja realizada conforme critério clínico.

Solicitamos sua compreensão e envolvimento, no intuito de comunicar aos seus pacientes sobre a suspensão do uso de Requip®.

A GlaxoSmithKline reafirma seu compromisso de prover aos profissionais de saúde e pacientes informações atuais e precisas sobre seus medicamentos. Neste momento, contamos com sua colaboração e nos colocamos à disposição para maiores esclarecimentos através do nosso Serviço de Informação Médica DDG 0800 701 22 33.

Atenciosamente,

Marcelo Horácio
Diretor Médico Interino
GlaxoSmithKline