

Rio de Janeiro, 14 de Março de 2013

Prezado(a) Dr(a),

A GlaxoSmithKline (GSK) vem através desta comunicar à classe médica sobre o fornecimento do medicamento Lanvis® (tioguanina). Desde o ano de 2010, em decorrência de um processo de aquisição global, este princípio ativo passou a pertencer à empresa sul-africana Aspen. A partir daquele momento, a GSK Brasil realizou os trâmites regulatórios e legais exigidos para que o medicamento fosse incorporado localmente ao portfólio da Aspen, empresa já detentora do registro deste produto em todo o mundo.

Cientes da importância deste fármaco, e da necessidade de mantermos os pacientes brasileiros supridos durante o período de transição, permanecemos fornecendo o medicamento até o limite de nossos estoques nacionais e internacionais. O estoque de segurança deste medicamento, planejado para suprir os mercados remanescentes até a transição do registro regulatório da GSK para a Aspen, está chegando ao seu limite.

Em Março de 2013 a GSK recebeu o último lote de tioguanina fabricado sob sua responsabilidade. Este produto tem validade até Outubro de 2013.

Diante da situação exposta, solicitamos a sua criteriosa avaliação sobre a inclusão de novos pacientes em terapia com tioguanina. Temos a expectativa de que o futuro detentor do registro tenha sua aprovação regulatória finalizada durante o ano de 2013 e que a sua nova estrutura de manufatura, à qual a GSK não tem acesso, possa continuar a suprir este medicamento para o mercado brasileiro.

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 mais informações através do nosso Serviço de Informação Médica DDG 0800 701 22 33 e/ou sim.brasil@gsk.com.

Atenciosamente,



Antonio C José
Diretor Médico