

1/2

Hexal AG

Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Deutschland

Telefon +49 (0)8024 / 908-0 Fax +49 (0)8024 / 908-1290

19.11.2024

Informationsschreiben

Zusatzinformation – potenzielle technische Fehlfunktion am Airbufo Inhalator

Airbufo Forspiro 320 Mikrogramm/9 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, 3 Trockenpulverinhalatoren, PZN 16756102, Ch.-B.: NT6775

Airbufo Forspiro 320 Mikrogramm/9 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, 1 Trockenpulverinhalator, PZN 16756094, Ch.-B.: NT6780

Airbufo Forspiro 160 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, 2 Trockenpulverinhalatoren, PZN 13584681, Ch.-B.: NW1658

Airbufo Forspiro 160 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, 3 Trockenpulverinhalatoren, PZN 13584698, Ch.-B.: NT4997

Airbufo Forspiro 160 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, 6 Trockenpulverinhalatoren, PZN 13584706, Ch.-B.: NX6077

Sehr geehrte Frau Apothekerin, Sehr geehrter Herr Apotheker,

Wir möchten Sie darauf hinweisen, dass aufgrund einer nachträglich bekannt gewordenen Abweichungen bei der Inhalatorherstellung in sehr seltenen Fällen (kalkulierte Fehlerrate max. 0,19 %) bei einzelnen Trockenpulverinhalatoren der genannten Chargen eine Dosisabgabe bereits bei der ersten Benutzung aufgrund eines technischen Fehlers nicht möglich sein könnte. Ursache ist eine unvollständige Ausformung der Führungsschiene der vorderen Kunstoffkomponente, dem sog. "Top Case", welches ein Bauteil des Pulverinhalators darstellt. Die Führungsschiene sorgt dafür, dass bei der Bedienung des Pulverinhalators die sog. Kunststoffkupplung die Weiterbeförderung des Blisterstreifens veranlasst, um eine Dosis freizusetzen.

Der Defekt ist **sofort** bei der <u>ersten</u> **Verwendung visuell**, **hörbar** und **spürbar erkennbar**, da das in der Packungsbeilage unter Kapitel 3 – "Anwendung des Inhalators" beschriebene Vorgehen bei Pulverinhalatoren mit betroffenen "Top Cases" nicht funktioniert. Bei defektem Inhalator lässt sich deshalb die Aktuierung ohne jeglichen Widerstand und Einwirkung von Kräften durchführen und unterscheidet sich somit spürbar vom intakten Inhalator, bei welchem unmittelbar ein Kraftaufwand erforderlich ist. Der **Blisterstreifen bleibt** in Folge dessen sowie aufgrund der unvollständig ausgeformten Führungsschiene **unbeweglich**. Folglich ist beim **Öffnen <u>kein</u> Klickgeräusch** zu hören und der Transportmechanismus kann keine neue Dosis positionieren (siehe Abbildung), die **Anzeige der verbleibenden Dosierungen verharrt** in der initialen Position bei "<u>60</u>" (anstelle auf Position "59" zu wechseln).





- Öffnen: Legen Sie den weißen Hebel bis zum Anschlag um, bis dieser mit einem klickenden Geräusch einrastet. Hierdurch gelangt eine neue Dosis in die Position, deren Nummer an der Oberseite zu sehen ist.
- Schließen: Bringen Sie den weißen Hebel wieder vollständig zurück, sodass er mit einem klickenden Geräusch in seine ursprüngliche Position einrastet. Der Inhalator ist nun für die sofortige Anwendung bereit.



Wir bitten die Apotheken daher, bei der Abgabe die Patienten darauf hinzuweisen, bereits vor dem Bedarfsfall alle erhaltenen Trockenpulverinhalatoren auf Funktionstüchtigkeit zu überprüfen oder dies idealerweise bereits in der Apotheke vorzunehmen.

Eine Patienteninformation ist ebenfalls diesem Schreiben beigefügt und unter folgendem Link abrufbar:

https://www.hexal.biz/praeparate/dokumente/infoblatt_patienten/informationsbrief.pdf

Defekte Trockenpulverinhalatoren können seitens der Apotheke zur Gutschrift an folgende Adresse zurückgeschickt werden, Portokosten werden erstattet:

Salutas Pharma GmbH Retourenabteilung Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Wir danken Ihnen für Ihr Mitwirken. Sollten Sie Rückfragen haben, erreichen Sie uns unter medwiss@hexal.com oder der Tel.-Nr. 08024 / 908-0.

Mit freundlichen Grüßen Ihre Hexal AG