

Warszawa, dnia .....

## INFORMACJE DLA OSÓB WYKONUJĄCYCH ZAWODY MEDYCZNE

Szanowni Państwo,

Upzejmie informujemy, iż jako podmiot odpowiedzialny **Aurovitas Pharma Polska Sp. z o.o.** jesteśmy zobligowani przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych do przekazania Państwu pakietu materiałów o produkcie leczniczym Rivaroxaban Aurovitas (*Rivaroxabanum*), w skład których wchodzi „**Przewodnik dla lekarza**”, a także „**Karta ostrzeżeń dla pacjenta**”. Karta ostrzeżeń dla pacjenta stanowi załącznik do każdego opakowania leku, niniejszym przekazuję przewodnik dla lekarza.

|                                        |                                                                   |
|----------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| <b>Produkt leczniczy:</b><br>powlekane | Rivaroxaban Aurovitas, 10 mg, 15 mg, 20 mg, tabletki              |
| <b>Okres ważności:</b>                 | 2 lata                                                            |
| <b>Rodzaj i zawartość opakowania:</b>  | blistry pakowane w pudełka tekturowe                              |
| <b>Grupa farmakoterapeutyczna:</b>     | Substancje przeciwzakrzepowe, bezpośrednie inhibitory czynnika Xa |
| <b>Kod ATC:</b>                        | B01AF01                                                           |

Z poważaniem,