

A **Mylan Laboratórios Ltda. (uma empresa do Grupo Viatris)** informa que notificou a ANVISA em 13/06/2023 da descontinuação temporária das apresentações listadas abaixo do produto Cutenox (enoxaparina sódica) – registro M.S. Nº: 1.88300021

REGISTRO	APRESENTAÇÃO
1.88300021.001-2	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,2 ML
1.88300021.003-9	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,6 ML
1.8830.0021.004-7	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,8 ML
1.8830.0021.005-5	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA
1.8830.0021.007-1	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA
1.8830.0021.008-1	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA

A empresa esclarece que a notificação não causa desabastecimento do produto no mercado, visto que a empresa possui outras apresentações do produto e seguirá comercializando-as normalmente.

Estamos cientes da nossa responsabilidade em relação às necessidades do setor de saúde e trabalhamos continuamente para garantir acesso a medicamentos de alta qualidade. Informaremos a comunidade médica e os pacientes por meio do nosso site assim que o produto esteja disponível para comercialização, bem como notificaremos os órgãos competentes.

Para mais informações, entre em contato pelo SAC 0800 020 0817 ou e-mail

sac@viatris.com