

Warszawa, 02.03.2020

## KOMUNIKAT

W nawiązaniu do informacji w mediach oraz stanowiska Ministerstwa Zdrowia z dnia 4.12.2019 r. dotyczących ryzyka zanieczyszczenia nitrozometyloaminami (NDMA) produktów zawierających metforminę, informujemy, że:

1. Bioton, jako podmiot odpowiedzialny dla produktów Avamina 500 mg, Avamina 850 mg i Avamina 1000 mg, po przeprowadzeniu działań określonych przez Europejską Agencję Leków (EMA) i wytyczne Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, informuje iż produkty te są bezpieczne pod kątem obecności NDMA.
2. Preparaty Avamina 500 mg, Avamina 850 mg i Avamina 1000 mg (w opakowaniach 30, 60, 90 tabl.) są dostępne w ciągłej sprzedaży na terenie całej Polski.

Dodatkowo informujemy, że:

3. Preparaty Avamina 500 mg, Avamina 850 mg i Avamina 1000 mg (w opakowaniach 30, 60, 90 tabl.) są refundowane zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2020 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1. marca 2020 r., wydawane za odpłatnością ryczałtową pacjentom z cukrzycą oraz zespołach insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy.
4. Preparaty Avamina 500 mg, Avamina 850 mg i Avamina 1000 mg (w opakowaniach 30, 60, 90 tabl.) są bezpłatne dla osób powyżej 75 roku życia, w ramach projektu leków 75+, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2020 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1. marca 2020 r.

W razie pytań prosimy o kontakt pod numerem: +48 510 024 497 lub +48 502 457 937 oraz mail: [bioinfo@bioton.com](mailto:bioinfo@bioton.com).