

Lähetä ilmoitus osoitteeseen [kirjaamo@fimea.fi](mailto:kirjaamo@fimea.fi)

Skicka anmälan till [registrator@fimea.fi](mailto:registrator@fimea.fi)

Please send notification to [registry@fimea.fi](mailto:registry@fimea.fi)

**SAATAVUUSHÄIRIÖILMOITUS/**  
ilmoitus kaupanpidon keskeytyksestä

**ANMÄLAN**  
om problem i tillgång/om tillfälligt avbrott i saluförning

**NOTIFICATION** about interruptions of availability/temporary withdrawal from the market

Ilmoituksen päivämäärä • Anmälan's datum • Date of the notification	1   1   0   1   1   9
Ensimmäinen ilmoitus • Den första anmälan • First notification <input checked="" type="checkbox"/>	
Päivitys • Uppdatering • Updated notification <input type="checkbox"/>	
Häiriöstä tehty ensimmäinen ilmoitus, päiväys: • Den första anmälan har givits, datum: • The first notification has been given, date:	
Valmisteen nimi • Preparatets namn • Name of the product Tolvon 30 mg	
Lääkemuoto • Läkemedelsform • Pharmaceutical form Tabletti	
Pakkauskooko • Förpackningsstorlek • Package size 30 tabl	
Ihmisille tarkoitettu lääke • Humanläkemedel • Medicinal product for human <input checked="" type="checkbox"/>	
Eläimille tarkoitettu lääke • Veterinärläkemedel • Veterinary medicinal product <input type="checkbox"/>	
Velvoitevarastoitava lääke • Obligatoriskt upplagrade läkemedel • Mandatory stored medicinal products	kyllä / ja / yes <input type="checkbox"/> ei / nej / no <input checked="" type="checkbox"/>
Lääkevalmisteen käyttöaihe • Läkemedelspreparatets indikation • Indication of medicinal product ks. täydellinen indikaatio valmisteyhteenvedosta	
ATC-luokka • ATC-klass • ATC-code N06AX03	
VNR-numero • Nordiskt varunummer • Nordic article number 53 09 64	
Myyntilupa-/EU-myyntilupanumero • Marknadsförningstillståndets nummer / Marknadsförningstillståndets EU-nummer • Marketing authorization number/EU- marketing authorization number 7941	
Myyntiluvan haltija • Innehavaren av försäljningstillståndet • Marketing Authorisation Holder Merck Sharp & Dohme B.V., Alankomaat	
Myyntiluvan haltijan tai hänen edustajansa yhteystiedot yhteydenottoa varten • Kontaktuppgifter till innehavare av försäljningstillståndet • Contact details of Marketing Authorisation Holder or its Representative MSD Finland Oy, puh. 09 804 650	

Saatavuuskatkos alkaa (pvm) • Avbrottet börjar (datum) • Product will be unavailable (date)	1   1   0   1   1   9
Saatavuuskatkos päättyy (pvm) • Avbrottet slutar (datum) • Product will be available (date)	2   2   0   2   1   9
Kenelle asiasta on tiedotettu Fimean lisäksi? • Vem har informerats om avbrottet (borträknad Fimea)? • Which parties has been informed about the unavailability (except for Fimea)? apteekit, sairaala-apteekit, lääkekeskukset	
Tiedottamisen päivämäärä • Informeringsdatum • Date of the informing	1   1   0   1   1   9
Tiedottamisen tapa • Informerings sätt • Method of informing Farentaverkko, OriolaPro	
Yleinen ohjeistus, miten toimia saatavuushäiriön aikana • Allmänna instruktioner vid handling av möjliga problem förorsakade av leverans-avbrottet • General information about how to act in situations of unavailability of the product Pyydämme ottamaan yhteyttä hoitavaan lääkäriin.	
Jos kyseessä on ihmisille tarkoitettu lääke, ovatko saatavuushäiriöilmoituksen syyt lääkelain 27 §:n 2 momentissa mainittuja?  Om läkemedlet är ett humanläkemedel, är orsakerna för anmälningen om problem i tillgängnamnda i läkemedelslagens paragraf 27, det andra momentet?  If the medicinal product is for human, are the reasons for notification of unavailability the ones given in the Medicines Act, section 27, second paragraph?  kyllä / ja / yes <input type="checkbox"/> ei / nej / no <input checked="" type="checkbox"/>	
Jos kyllä, ilmoitukseen on liitettävä selvitys syistä kahdella erillisellä lomakkeella englanniksi (cover letter ja notification report table 'Notification of withdrawn products'), jotka on toimitettava sekä Fimeaan että EMAan yhdessä tämän lomakkeen kanssa ( <a href="mailto:withdrawnproducts@ema.europa.eu">withdrawnproducts@ema.europa.eu</a> ).  Om ni svarar ja, måste en utredning om orsakerna bifogas till anmälan med två skilda blanketter (cover letter och notification report table 'Notification of withdrawn products'). Denna blankett ska skickas till Fimea och EMA tillsammans med den här blanketten ( <a href="mailto:withdrawnproducts@ema.europa.eu">withdrawnproducts@ema.europa.eu</a> ).  If you answer yes, this notification has to be accompanied with two separate reports in English (cover letter and notification report table 'Notification of withdrawn products') and both of them have to be sent to both Fimea and EMA ( <a href="mailto:withdrawnproducts@ema.europa.eu">withdrawnproducts@ema.europa.eu</a> ).	

Ilmoituksen päivittäminen tulee tehdä samalla lomakkeella osoitteella [kirjaamo@fimea.fi](mailto:kirjaamo@fimea.fi)

Uppdatering av anmälan ska göras med samma blankett till [registratur@fimea.fi](mailto:registratur@fimea.fi)

Updating of notification should be done with this same form to [registry@fimea.fi](mailto:registry@fimea.fi)

Saatavuushäiriön päättymisestä tulee ilmoittaa samaan sähköosoitteeseen vapaamuotoisella sähköpostiviestillä.

Avslutning av avbrottet ska informeras till den ovannämnda e-postadressen med ett fritt formulerat e-postmeddelande.

Ending of the interruption should be done by sending a message in free-form to the above-mentioned e-mail address.