

Sehr geehrte Damen und Herren,
liebe Kolleginnen und Kollegen,

ich freue mich, Ihnen folgende Mitteilung machen zu können:

Am 22.12.2005 hat beim Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) in Bonn unter Beteiligung von Frau Prof. Koch, Dresden und mir sowie Mitarbeitern des pharmazeutischen Unternehmers ein Gespräch über die Sicherung der weiteren Verkehrsfähigkeit von Akrinor® stattgefunden. Im Ergebnis ist festgestellt worden:

Akrinor® bleibt weiterhin verkehrsfähig und kann ohne rechtliche Bedenken eingesetzt werden.

Der pharmazeutische Unternehmer wird eine klinische Untersuchung initiieren.

Alle Kolleginnen und Kollegen, die weiterhin Akrinor® verwenden wollen, bitte ich im eigenen Interesse zu gegebener Zeit an dieser klinischen Untersuchung teilzunehmen. Ich glaube, diese Nachricht ist Anlass genug, Ihnen jetzt ein paar ruhige Weihnachtstage und einen guten Rutsch zu wünschen.

Mit freundlichen kollegialen Grüßen

Ihr

Prof. Dr. Joachim Radke
Präsident DGAI