

SHORTAGE!

Upozornění pro lékaře / zdravotnické pracovníky související s dostupností léčivého přípravku

15.7.2026

BRICANYL 0,5MG/ML INJ SOL 10X1ML (terbutalin-sulfát) (SUKL kód 0231857)

Upozornění na ukončení dodávek

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,

Společnost AstraZeneca ve spolupráci se Státním ústavem pro kontrolu léčiv by Vás ráda informovala o ukončení dodávek léčivého přípravku **BRICANYL 0,5 mg/ml injekční roztok (terbutalin-sulfát)**.

Shrnutí problematiky

- Ukončení uvádění léčivého přípravku na trh nesouvisí s žádným dříve nebo nově identifikovaným bezpečnostním rizikem ani se závadou v kvalitě přípravku. Důvodem jsou přetrvávající kapacitní omezení u současného dodavatele, která vedou k opakovaným problémům v dodávkách. Současně používaná výrobní technologie je považována za zastaralou, a proto není možné převést výrobu k alternativnímu dodavateli. Přetrvávající obtíže v dodavatelském řetězci tak nelze účinně vyřešit.
- Uvádění léčivého přípravku Bricanyl 0,5 mg/ml, injekční roztok 10x1 ml (SUKL kód 0231857) bude na trhu v České republice ukončeno ve IV. čtvrtletí 2026. Zbývající zásoby léčivého přípravku budou doprodávány v období od října do prosince 2026. Po vyprodání zásob, již nebude tento léčivý přípravek nebude pacientům v České republice dostupný.
- Léčivý přípravek Bricanyl patří do lékové skupiny selektivních agonistů adrenergních receptorů beta-2. V případě pacientů, kteří jsou tímto přípravkem léčeni a u nichž je vhodné v léčbě pokračovat, doporučujeme zvážit jejich převedení na jiný léčivý přípravek ze stejné lékové skupiny v odpovídající indikaci. O případné změně terapie nebo volbě alternativní léčby musí vždy rozhodnout ošetřující lékař na základě detailní znalosti diagnózy a aktuálního klinického stavu konkrétního pacienta s přihlédnutím k jeho individuálním potřebám a v souladu s aktuálně platnými Doporučenými postupy České pneumologické a ftizeologické společnosti (<https://www.plicnilekarstvi.cz/guidelines/>) a České společnosti alergologie a klinické imunologie (<https://www.csaki.cz/>) a příslušnými mezinárodními odbornými doporučeními.

- S ohledem na plánovaný termín ukončení uvádění přípravku Bricanyl na trh bude naše společnost informovat příslušné odborné společnosti v polovině července 2026.

Obecné informace

- Odkaz na webové stránky SÚKL: [Informační dopisy k dostupnosti léčiv – SÚKL](#)

Pokud vyžadujete další informace nebo máte dotazy, kontaktujte, prosím, zmocněnce držitele rozhodnutí o registraci léčivého přípravku Bricanyl:

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.
U Trezorky 921/2
158 00 Praha 5
infoservis.cz@astrazeneca.com
nebo na tel. č. 222 807 111

S pozdravem

Žaneta Bukověcká
Head of Regulatory Affairs CZ/SK and Quality Lead CE

AstraZeneca

EMA | Czech Republic
Aviatica, U Trezorky 921/2, 158 00 Praha 5, Czech Republic
M: +420 724 518 677
zaneta.bukovecka@astrazeneca.com