

**Do wszystkich zainteresowanych**

Warszawa, 11.04.2022 r.

Dotyczy:

**Produkt leczniczy:** Gemcitabinum Accord, 100 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji

**Pozwolenie nr:** 20184

**Podmiot Odpowiedzialny:** Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.

W imieniu Podmiotu odpowiedzialnego na podstawie posiadanych wyników badań oświadczamy:

- stabilność nierozcieńczonego koncentratu po pierwszym otwarciu fiolki wynosi 28 dni
- gęstość roztworu wynosi 0,972 g/ml.

Z poważaniem

Zbigniew  
w Bryska

Elektronicznie  
podpisany przez  
Zbigniew Bryska  
Data: 2022.04.11  
15:30:35 +02'00'

Zbigniew Bryska  
Regulatory Affairs Director CEE