

Communiqué de presse, Genval 12 février 2007

**AVIS IMPORTANT DESTINE AUX PERSONNES QUI SOUFFRENT D'ASTHME OU DE BRONCHOPNEUMOPATHIE CHRONIQUE OBSTRUCTIVE**

Un petit nombre d'inhalateurs à poudre sèche **Seretide™ Diskus™ 50/500** de GlaxoSmithKline (GSK) comporte peut-être un embout buccal défectueux pouvant blesser les patients.

Bien que le risque pour les patients soit très limité, il n'est pas quantifiable et GSK a décidé de procéder au rappel volontaire du lot concerné auprès des patients.

GSK et les autorités belges recommandent aux patients ayant un des inhalateurs à poudre sèche concernés de ne plus l'utiliser et de le rapporter à leur pharmacien.

Le seul lot concerné en Belgique et au Luxembourg est le lot **0838 (date d'expiration 03/2008)**. Les autres lots, présentations et/ou dosages de Seretide Diskus 50/500 ne sont pas concernés.

**Le numéro de lot de chaque inhalateur à poudre sèche est imprimé sur l'étiquette circulaire collée au centre du Diskus. Les patients qui remarquent que leur inhalateur à poudre sèche fait partie de ce lot doivent le rapporter à leur pharmacien qui le leur remplacera gratuitement.**



En cas d'inquiétude, les patients peuvent demander conseil à leur pharmacien ou téléphoner au médecin responsable de GSK au n° **0032 497 05 92 93**.

GlaxoSmithKline regrette bien sincèrement les désagréments causés aux patients, aux pharmaciens et aux médecins par ce rappel mais considère la qualité de ses produits comme prioritaire.

Contact de presse :  
GlaxoSmithKline  
Danielle Jacobs  
+32 496 59 03 96