

## Lieferengpass Actilyse®

im Zusammenhang mit dem Lieferengpass von Actilyse®, der voraussichtlich noch bis Ende 2024 anhalten wird, hat das BfArM über die Erteilung der Zulassung für die Indikation akuter ischämischer Schlaganfall für das Arzneimittel Metalyse® 5000 U (25 mg) informiert.

Das Informationsschreiben von Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG hierzu finden Sie auf der Internetseite des BfArM:

[https://www.bfarm.de/SharedDocs/Arzneimittelzulassung/Lieferengpaesse/DE/2024/info\\_actilyse\\_20240221.html?nn=995326](https://www.bfarm.de/SharedDocs/Arzneimittelzulassung/Lieferengpaesse/DE/2024/info_actilyse_20240221.html?nn=995326)