

Rote-Hand-Brief zu Metamizol: Risiko für arzneimittelbedingten Leberschaden

Die Zulassungsinhaber von metamizolhaltigen Arzneimitteln informieren in Abstimmung mit der Europäischen Arzneimittel-Agentur ([EMA](#)) und dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte ([BfArM](#)) darüber, dass Fälle eines arzneimittelbedingten Leberschadens (drug-induced liver injury, DILI) unter der Behandlung mit Metamizol berichtet wurden.

[Rote-Hand-Brief zu Metamizol: Risiko für arzneimittelbedingten Leberschaden \(PDF, 212KB, barrierefrei/barrierearm\)](#)